

W związku z niejednoznaczną interpretacją przepisów ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r.), występują przypadki kwestionowania zasadności zapisywania terminu kolejnego przeglądu technicznego w formie miesiąc/rok (np. styczeń 2025). Tymczasem, choć świadczeniodawca jest zobowiązany do posiadania dokumentacji urządzenia (w tym paszportu technicznego lub protokołu przeglądu) zawierającej termin następnego przeglądu, to ani w instrukcjach obsługi urządzeń medycznych, ani w cytowanej ustawie nie ma wymogu, by termin ten był określany z dokładnością do dnia.

Zgodnie z art. 63 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych, wykonawca usługi przeglądowej ma prawo ustalić termin kolejnego przeglądu, który powinien wynikać z instrukcji użytkownika wyrobu lub zaleceń podmiotów wykonujących czynności wymienione w ust. 3. Oznacza to, że osoba przeprowadzająca przegląd może wskazać termin w formie miesiąc/rok, co nie stanowi naruszenia przepisów. Dodatkowo, zgodnie z art. 112 Kodeksu cywilnego, jeśli termin jest oznaczony w miesiącach, to jego upływ następuje ostatniego dnia danego miesiąca.

Podsumowując, stosowanie zapisu miesiąc/rok jest zgodne z obowiązującymi przepisami i ułatwia nadzór nad przeglądami zarówno serwisom, jak i osobom odpowiedzialnym za utrzymanie sprzętu w placówce. Pozwala to na efektywniejsze zarządzanie aparaturą medyczną oraz optymalizację kosztów poprzez grupowanie zleceń.

W przypadku kontroli należy wykazać, że termin przeglądu został ustalony zgodnie z obowiązującymi zasadami, a jego forma (miesiąc/rok) wynika z praktyki dopuszczalnej przez prawo.

#### **Dodatek:**

**Art. 63 ust. 3:** *Podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów wykorzystujący wyroby do działalności gospodarczej lub zawodowej są zobowiązani posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, wynikających z instrukcji użytkownika wyrobu, który wykorzystują do świadczeń zdrowotnych lub usług. Dokumentacja ta powinna zawierać co najmniej daty wykonania tych czynności, imię i nazwisko lub nazwę podmiotu wykonującego te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu oraz kwalifikacje osób wykonujących te czynności, jeśli wymagają tego przepisy.*

**Art. 63 ust. 4:** *Podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów wykorzystywanych do działalności gospodarczej lub zawodowej są zobowiązani do posiadania dokumentacji określającej terminy następnych konserwacji, działań serwisowych, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, wynikających z instrukcji użytkownika wyrobu lub zaleceń podmiotów, które wykonały czynności wymienione w ust. 3.*