

الدليل التنظيمي الخاص بإجراءات قيد وإصدار الموافقات الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية

الكود :EDREX:GL.CAMD.001

رقم الإصدار:الثالث

تاريخ الإصدار: ٢٠٢٥/٠٩/١

تاريخ التطبيق: ٢٠٢٥/٠٩/١





محتوى الدليل

الصفحة	المحتوى	م
٤	مقدمة	١
٥	الأدلة التنظيمية ذات الصلة	۲
٥	تعريفات	٣
	واشف المعملية التشخيصية	قيد الك
٦		٤
٦	إشتراطات قيد الكوّاشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة	٤,١
٧	إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)	٤,٢
٧	إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية) التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)	٤,٣
٨	اجراءات قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)	٥
٨	إجراءات إستقبال طلب القيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)	٥,١
٩	َ إجراءات تقييم طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)	٥,٢
٩	إجراءات استيفاء طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام ال bundling (على شكل مجموعات)	٥,٣
٩	متطلبات المأمونية الخاصة بالكواشف المعملية التشخيصية	٦
٩	متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية General, Self-Testing IVDs و مايعادلها و لم يحدث لها إجراءات رقابية	٦,١
٩	متطلّبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية جميع List A, B IVDs أو مايعادلها و ,General), و مايعادلها و (Self-Testing IVDs)أو مايعادلها و التي حدث لها إجراءات رقابية في فترة (٣) ثلاثة أعوام سابقة لتاريخ التقديم.	٦,٢
٩	إصدار رخصة القيد التسويقية	٧
١.	تجديد رخصة القيد التسويقية	٨
	ات الاستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية	الموافق
١.	إجراءات إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية	٩
١.	الموافقة الاستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة.	۹,۱
١.	إجراءات الحصول على موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة.	9,1,1
	أجراءات تعديل على الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية لكل فاتورة على حدة بعد صدورها	9,1,7

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للسماح بالتداول



11	في حالة استيراد عينات كواشف معملية تشخيصية تامة الصنع غير مخصصة للتداول في السوق	9,1,8
11	في حالة استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقييم	٩,١,٤
11	في حالة إستيراد خامات و مدخلات إنتاج كواشف معملية و تشخيصية للمصانع المحلية	9,1,0
١٢	الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية السنوية	9,7
١٢	إجراءات الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية و التشخيصية	9,7,1
۱۲	شروط الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية التشخيصية (المصنفة Invitro diagnostics)	9,7,7
۱۳	الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية (RUO)	9,7,8
١٤	اشتراطات عامة	١.
	ملحقات	11
10	ملحق ١ :قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية(غير حاصلة على شهادات جودة عالمية)	
19	ملحق ٢: متطلبات الملف الفني (technical documentation) طبقاً للتصنيف الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية)	
۲۱	ملحق ٣: قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة و المحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية	
٣٠	ملحق ٤ : نموذج تعهد المأمونية Manufacturer's Commitment About Safety of Medical Device	
٣٢	ملحق ٥: قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية و التشخيصية	
٤٠	ملحق ٦: البيانات الاساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة	
٤٣	ملحق ٧:مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية	
٤٥	ملحق ٨:مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية	
٤٧	ملحق ٩ :تعهد الحد الأدنى للبيانات	
٤٨	ملحق ١٠ : تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول	
٤٩	ملحق ١١ : تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية	
٥.	ملحق ١٢ : تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية	
٥١	ملحق ١٣ : تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية	
٥٢	قائمة المصطلحات	١٢
٥٣	المراجع	۱۳
٥٤	וلإصدارات	١٤



۱. مقدمة:

صدر قرار عن السيد الأستاذ الدكتور/ رئيس هيئة الدواء المصرية رقم ٢ لسنة ٢٠٢١ بشأن الدليل الإرشادي الخاص بقواعد تنظيم تسجيل وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية.

وفقًا للمادة الثانية من هذا القرار، لا يجوز تداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المصنعة محليًا اعتبارًا من ٢٠٢١/٧/١ إلا بعد التقدم إلى هيئة الدواء المصرية بملف تسجيل تلك الكواشف المعملية أو التشخيصية وفقًا للقواعد المرفقة بهذا القرار.

كما تنص المادة الثالثة على أنه يُحظر استيراد الكواشف المعملية أو التشخيصية اعتبارًا من ٢٠٢١/٤/١ إلا بعد الحصول على موافقة استيرادية من هيئة الدواء المصربة.

وفيما يخص ا**لمادة الرابعة**، فهي توضح أنه لا يُسمح بتداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المستوردة المصنفة Iist B, Iist A أو ما يعادلهما اعتبارًا من ٢٠٢٢/١/١ دون الحصول على رخصة تسويقية من هيئة الدواء المصرية. كما يُحظر تداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المستوردة المصنفة Self-testing, General IVD أو ما يعادلهما اعتبارًا من ٢٠٢٣/١/١ إلا بعد الحصول على رخصة تسويقية من هيئة الدواء المصرية .

بناءً على ذلك، أصبح من الضروري إصدار الدليل التنظيمي لإجراءات قيد وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية، مع الأخذ في الاعتبار تحديثه بشكل دوري ليتماشى مع احتياجات السوق المصري، والتطورات العلمية في مجال المستلزمات الطبية ولا سيما الكواشف المعملية والتشخيصية ، وفقًا للمعايير العالمية والمستجدات العلمية.

🚣 فيما يلى المهل الممنوحة للسماح باستيراد الكواشف المعملية والتشخيصية :

مهلة الحصول على الرخصة التسويقية	موقف ملف القيد	البند	
حتي ۲۰۲۷/۱۲/۳۱	يجب تقديم جميع طلبات القيد قبل ٢٠٢٥/٠٦/٣٠ للسماح بالتداول	شف المعملية و التشخيصية المحلية	الكوا
حتي ۲۰۲۰/۱۲/۳۱		الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة List A أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى	
حتي ۲۰۲٦/۱۲/۳۱	يسمح بالحصول علي الموافقات الإستيرادية للكواشف التشخيصية	الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة List B أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى	المستورد
حتي ۲۰۲۷/۱۲/۳۱	المقدم لها طلبات القيد *	الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة and Self-Testing General أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى	

^{*}ملحوظة : يتم تطبيق المهل المشار إليها وفقاً للجدول السابق بعد أن يتم سداد مقابل الخدمات المقرر للسماح بالاستيراد لحين الحصول على الرخصة التسويقية.



دلیل تنظیمی

٢. الأدلة التنظيمية ذات الصلة:

- الإجراء التنظيمي الخاص بإستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية التي يتم
 تداولها في بريطانيا العظمي (إنجلترا ويلز-اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي .
- الإجراء التنظيمي الخاص باستيراد وتسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات والقواعد المنظمة في اليابان.
- Regulatory Guideline on Requirements for Unique Device Identification (UDI) for Medical Devices o
 - الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات ومدخلات الإنتاج .
- الدليل التنظيمي لإجراءات وقواعد الحصول على الموافقات الإستيرادية للأجهزة المعملية والتشخيصية وملحقاتها المستوردة.
 - الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها.

٣. تعريفات:

• الكواشف المعملية التشخيصية طبقاً لل European directive 98/79/EC

'In vitro diagnostic medical device` means any medical device which is a reagent, reagent product, calibrator, control material, kit, instrument, apparatus, equipment, or system, whether used alone or in combination, intended by the manufacturer to be used in vitro for the examination of specimens, including blood and tissue donations, derived from the human body, solely or principally for the purpose of providing information:

- o concerning a physiological or pathological state, or
- o concerning a congenital abnormality, or
- o to determine the safety and compatibility with potential recipients, or
- o to monitor therapeutic measures.

Specimen receptacles are considered to be in vitro diagnostic medical devices. 'Specimen receptacles' are those devices, whether vacuum-type or not, specifically intended by their manufacturers for the primary containment and preservation of specimens derived from the human body for the purpose of in vitro diagnostic examination.

Products for general laboratory use are not in vitro diagnostic medical devices unless such products, in view of their characteristics, are specifically intended by their manufacturer to be used for in vitro diagnostic examination.

• الكواشف المعملية التشخيصية طبقا" للـ REGULATION (EU) 2017/746 " IVDR ":

in vitro diagnostic medical device' means any medical device which is a reagent, reagent product, calibrator, control material, kit, instrument, apparatus, piece of equipment, software or system, whether used alone or in combination, intended by the manufacturer to be used in vitro for the examination of specimens, including blood and tissue donations, derived from the human body, solely or principally for the purpose of providing information on one or more of the following:

- (a) concerning a physiological or pathological process or state;
- (b) concerning congenital physical or mental impairments;
- (c) concerning the predisposition to a medical condition or a disease;
- (d) to determine the safety and compatibility with potential recipients;
- (e) to predict treatment response or reactions;
- (f) to define or monitoring therapeutic measures.



Specimen receptacles shall also be deemed to be in vitro diagnostic medical devices;

- الكواشف المعملية والتشخيصية المصنعة محلياً: الكواشف المعملية والتشخيصية التي يتم تصنيعها في مصانع داخل جمهورية مصر العربية.
- الكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة: الكواشف المعملية والتشخيصية التي تستورد من خارج جمهورية مصر العربية تامة الصنع.
- الكواشف المعملية غير التشخيصية : الكواشف المعملية التي لا تُستخدم بشكل مباشر لتشخيص الأمراض أو الحالات الطبية. مثل الكواشف التي تُستخدم لأغراض البحث العلمي، التعليم، ضبط الجودة، أو دعم العمليات الإنتاجية في مختلف الصناعات.
 - الكواشف المعملية التشخيصية: هي الكواشف التي تستخدم داخل المعمل على عينة من الجسم البشري لأغراض
 - الكواشف المعملية والتشخيصية: تشمل الكواشف المعملية التشخيصية والكواشف المعملية غير التشخيصية
 - مقدم الطلب:
 - أ-مصنع محلى للكواشف المعملية و التشخيصية المصنعة محلياً.
 - ب-مكتب علمي أو موزع / وكيل الشركة الأجنبية للكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة .
- الدول المرجعية: بلجيكا فرنسا ألمانيا إيطاليا لوكسمبورغ هولندا النمسا فنلندا السويد النرويج الدنمارك -أيرلندا — المملكة المتحدة- اليونان - البرتغال - إسبانيا - بلغاريا - رومانيا - قبرص - جمهورية التشيك - إستونيا - المجر -لاتفيا- ليتوانيا - مالطا - بولندا - سلوفاكيا – سلوفينيا- أستراليا - نيوزيلندا - أمريكا - كندا - اليابان – أيسلندا- سويسرا- كرواتيا-
- Pilot Batch (التشغيلة التجريبية) : كمية من المنتج يتم تصنيعها على نطاق أصغر من الإنتاج التجاري لا يجوز تداولها في السوق - وذلك بهدف التحقق من جدوى العمليات الإنتاجية وإثبات تطابق المنتج مع المواصفات المطلوبة قبل الانتقال إلى الإنتاج التجاري الكامل.
 - رخصة القيد التسويقية: موافقة تصدر من قبل هيئة الدواء المصرية على بيع وتسويق وتداول الكواشف المعملية التشخيصية داخل جمهورية مصر العربية بعد مراجعة الأدلة الداعمة للمنتج .

أولاً:قيد الكواشف المعملية التشخيصية

٤. إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية

٤,١. إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة:

يتعين على المصانع المحلية أثناء إجراءات التقدم و إستيفاء ملف القيد و قبل الحصول على الرخصة التسويقية الآتي:

- التوجة للإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية لإستصدار شهادة GMP سارية موجهة للإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مذكور بها خطوط الإنتاج للكواشف المعملية التشخيصية التي يتم تصنيعها .
- تقديم مطابقة للكاشف المعملي التشخيصي صادرة من معامل هيئة الدواء المصرية ،و في حالة عدم تداول الكاشف قبل التقدم للقيد يتم سحب عينات من خلال التفتيش الصيدلي من التشغيلة التجريبية Pilot Batch - التي لا يجوز تداولها في السوق - للتحليل بمعامل هيئة الدواء المصربة .





٤,٢. إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات) :

لتطبيق نظام الـ bundling (على شكلُ مجموعات) في قيد الكواشف يتعين أن تكون مشتركة في الآتي:

- 1) Same legal manufacturer.
- 2) Same risk classification.
- 3) Same intended use or category or principle of operation or mode of action.
- 4) Same IVD form (ex; reagent, rapid test (test strip, cassette, ...),

تقسم المجموعات للكواشف المصنفة:

regulation	Class			
EU (98/79/EC)	General IVD	Self-testing	List B	List A
USA	Class I	Class II	Class II	Class III
Canadian	Class I	Class II	Class III	Class IV
Japan	Class I	Class II	Class	Ш

وأيضاً بالاضافة إلى التصنيفات طبقاً للـ REGULATION (EU) 2017/746 " IVDR التصنيفات طبقاً للـ REGULATION (EU)

regulation	Class			
EU (2017/746)	А	В	С	D

يتم التقسيم الكواشف إلى شكل مجموعات على النحو التالي:

عدد البنود في المجموع (Self-testing/list A/List B) or (Class II, III, IV) or (Class B/C/D)	عدد البنود في المجموعة (General IVD/ Class I/ Class A)	المجموعة
من ۲ إلى ۱۰ كاشف تشخيصي	من ۲ إلى ۲٥ كاشف تشخيصي	المجموعة الأولى
من ۱۱ إلى ۲۰ كاشف تشخيصي	من ۲٦ إلى ٥٠ كاشف تشخيصي	المجموعة الثانية
من ۲۱ إلى ۳۰ كاشف تشخيصي	من ٥١ إلى ٧٥ كاشف تشخيصي	المجموعة الثالثة
من ۳۱ إلى ٤٠ كاشف تشخيصي	من ۷٦ إلى ١٠٠ كاشف تشخيصي	المجموعة الرابعة

٤,٣.إشتراطات تقديم طلبات القيد للكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع (الغير حاصلة على شهادات جودة عالمية) التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات) : لتطبيق نظام الـ (bundling على شكل مجموعات) في قيد الكواشف يتعين أن تكون مشتركة في الآتي:

- 1)Same legal manufacturer
- 2)Same risk classification.
- 3)Same intended use or category or principle of operation or mode of action.
- 4)Same IVD form (ex; reagent, rapid test (test strip, cassette, ...),



يتم تحديد تصنيف الكواشف المعملية التشخيصية طبقاً للتصنيف الأوروبي (EU 98/79/EC) أو (EU 2017/746): وفقاً لل EU 98/79/EC) كالآتي:

Regulation	Class			
EU (98/79/EC)	General IVD	Self-testing	List B	List A

طبقا للـ REGULATION (EU) 2017/ 746" IVDR كالآتي:

Regulation	Class			
EU (2017/746)	А	В	С	D

يتم تقسيم الكواشف إلى مجموعات على النحو التالي:

٥. إجراءات قيد كاشف معملى تشخيصى واحد أو مجموعة الكواشف المعملية التشخيصية بنظام الـ Bundling (على شكل مجموعات)

General IVD ,Self-testing, list A, list B or (Class A, B, C, D)	المجموعة
من ۲ إلى ٥ كاشف تشخيصي	الأولى
من ٦ إلى ١٠ كاشف تشخيصي	الثانية

0,۱ إجراءات إستقبال طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات)

- يُقدم طلب قيد الكواشف المعملية التشخيصية من خلال المنصة على الرابط التالي: medevice.edaegypt.gov.eg طبقاً لقائمة المستندات checklist (ملحق ١و٢و٣)
 - و يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرارات الصادرة من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
- يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق 7) من تاريخ إرسال الطلب طبقاً لنوع الطلب المقدم يقبول أو عدم قبول أو رفض الطلب المقدم يقبول أو عدم قبول أو رفض الطلب

في حالة رفض الطلب	في حالة عدم قبول الطلب	في حالة قبول الطلب
يتم رفض الطلب فى حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف فى طلب الشركة مع الإيصال والمستندات المقدمة أو الطلب لايخص الإدارة الموجه لها الطلب.	 يتم إرسال الاستكمالات لمقدم الطلب طبقاً لقائمة المستندات المعلنة (checklist) وفي حالة عدم إستيفاء أي من المستندات في مدة أقصاها ٩٠ يوم عمل يعتبر طلب القيد لاغي. عند استيفاء الشركة للمستندات المطلوبة خلال مدة الاستيفاء المحددة يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً و يتم بعد ذلك إتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف . 	يتم إصدار رقم مبدئي و توجيه الطلب للفحص .



٥,٢ إجراءات تقييم طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات):

- **في حالة قبول الطلب**: يتم مراجعة الملف و إرسال الاستكمالات المطلوبة على المنصة و ذلك في خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٦) من تاريخ قبول الطلب طبقاً لنوع الطلب .
 - يتم إتباع الإجراءات الخاصة بمأمونية المستلزمات الطبية (كما هي مذكورة في البند ٦).
 - ٥,٣ إجراءات استيفاء طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ bundling (على شكل مجموعات) :
 - يتم إرسال استكمالات طلب القيد عبر المنصة .
- يتم مراجعة الاستكمالات التي تم استيفاءها من قبل مقدم الطلب خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق 7) من تاريخ استكمال الطلب طبقا لنوع الطلب .
 - في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء: يتم تعليق الملف وذلك بناءً على طلب يقدم من الشركة/المصنع لتعليق الملف .
 - في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة (checklist) لمدة أقصاها 9. ويوم عمل يعتبر طلب القيد لاغي (حيث يتم رفض الطلب و يتعين على الشركة تقديم طلب جديد و سداد مقابل الخدمات المقررة مرة أخري).

٦. متطلبات المأمونية الخاصة بالكواشف المعملية التشخيصية:

٦,١ متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية General, Self-Testing IVDs و مايعادلها متضمنا الالكاء و الكواشف المعملية التشخيصية IVDR و لم يحدث لها إجراءات رقابية :

تلتزم الشركات بتقديم التعهد (ملحق ٤) الذي يرسله المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة من خلال البريد الالكتروني للادارة المختصة أو البريد المسجل وليس عن طربق الوكيل، ولا يتم استصدار خطاب تحويل لها للتوجه لإدارة المأمونية.

٦,٢ متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية (جميع List A, B IVDs أو مايعادلها متضمنا IVDR و General, Self-Testing IVD أو التي حدث لها إجراءات رقابية في فترة (٣) أعوام سابقة لتاريخ التقديم:

- تلتزم الشركات بالتوجه لإدارة المأمونية بموجب خطاب التحويل من إدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية لتقديم المستندات المطلوبة لتقييم المأمونية في إطار قيد /إعادة قيد/متغيرات (تعديل بيانات أساسية على الكاشف الطبي) (والتي تتضمن ملخص تاريخ التسويق SMH).
- تلتزم الشركات بتقديم التعهد المطلوب (ملحق ٤)، على أن يتم إرساله بواسطة المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة من خلال البريد الالكتروني للادارة المختصة أو البريد المسجل وليس عن طريق الوكيل.

٧.إصدار رخصة القيد التسويقية:

- يتم إصدار رخصة القيد التسويقية للكاشف/ الكواشف المعملية التشخيصية سارية لمدة ٥ سنوات .



٨. تجديد رخصة القيد التسويقية:

- يتم إعادة قيد الكواشف كل ٥ سنوات بناءً على طلب يُقدم إلى الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية وذلك خلال الـ ٦ شهور الأخيرة من صلاحية رخصة القيد التسويقية .
 - يلتزم مقدم الطلب بتقديم ملف إعادة القيد طبقاً لقائمة المستندات المطلوبة.
 - يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
- يلتزم مقدم الطلب بإنهاء إجراءات إعادة القيد خلال عام من تاريخ انتهاء مدة صلاحية رخصة القيد التسويقية، ويسمح له بالتداول خلال تلك الفترة.
- وعند انتهاء هذه المدة وعدم استيفاء متطلبات الملف النهائي لإعادة القيد يعتبر الطلب لاغي، ويتم إخطار الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية ، و يجدد الطلب بناء على طلب رسمي مقدم من الشركة و إعادة تسديد مقابل خدمات إعادة القيد و يتم إعادة قبول الملف وبمنح عام لاستكمال متطلبات إعادة القيد .

ثانياً:الموافقات الاستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية

٩. إجراءات إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية

- يشترط أن تكون الكواشف المعملية و التشخيصية حاصلة على رخصة قيد تسويقية من إدارة قيد الكواشف
 (تطبق المهل المذكورة بالجدول الوارد بمقدمة الدليل) .
- تصدر موافقة إستيرادية لكل فاتورة على حدة أو موافقة سنوية حسب رغبة الشركة المستوردة (طبقاً للملحق٥)
 - ٩،١ . الموافقة إستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة :

٩,١,١. إجراءات الحصول على موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة

- تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي :medevice.edaegypt.gov.eg
- يتم تحصيل الرسوم طبقاً طبقاً لفئة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠ أو مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق) من تاريخ إرسال الطلب طبقاً لنوع الطلب المقدم بقبول أو عدم قبول أو رفض الطلب

	•	
في حالة رفض الطلب	في حالة عدم قبول الطلب	في حالة قبول الملف
يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف في طلب الشركة مع الايصال أو المستندات المقدمة أو الطلب لا يخص الإدارة الموجه لها الطلب.	- يتم ارسال الاستكمالات لمقدم الطلب طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist (ملحق ٣) . - عند استيفاء الشركة للمستندات المطلوبة خلال مدة الاستيفاء المحددة يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً و يتم بعد ذلك إتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف. - في حالة عدم الاستيفاء: يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات في حالة المستندات المعلنة checklist لمدة أقصاها ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر لطلب و ليعين علي الشركة تقديم طلب جديد و سداد يتعين علي الشركة تقديم طلب جديد و سداد مقابل الخدمات المقررة مرة أخري).	- يتم فحص الطلب ، وارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٨,١)من تاريخ الحصول على الرقم المبدئي يعد إستيفاء الملف: يتم المراجعة و التقييم والحصول على موافقة إستيرادية و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٨,١) من تاريخ اصدار موافقة إستيرادية السنوية سارية لمدة عام من تاريخ اصدارها و يتم الإفراج محرزاً على كل فاتورة على حدة. * في حالة عدم الاستيفاء: يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة الملب لاغي اقصاها ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر الطلب لاغي



٩,١,٢ . إجراءات تعديل على الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية لكل فاتورة على حدة بعد صدورها :

١- تعديل على الموافقة (دون التعرض لقيمة الفاتورة) :

- يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب.
 - يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
 - بعد إستيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة .

٢ - في حالة تعديل قيمة الفاتورة:

- يتم تحصيل باقى قيمة الرسم طبقاً لفئة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء ۷۷۷ لسنة ۲۰۲۰.

٩,١,٣ . في حالة استيراد عينات كواشف معملية تشخيصية تامة الصنع غير مخصصة للتداول في السوق :

للمصانع المحلية:

● تطبق اجراءات استيراد عينات المستلزمات و الأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع للأغراض غير التجارية المعلنة على موقع الهيئة

• للشركات المستوردة:

- لا يشترط أن تكون الشركة المستوردة موزع أو وكيل للشركة الاجنبية (أي لايشترط أن تكون الشركة مضافة على ترخيص قيد سجل مستوردي الكواشف المعملية).
 - يشترط أن تكون الشركة الأجنبية ليس لها وكيل أو موزع في الوقت الحالي داخل جمهورية مصر العربية .
- فاتورة العينات لا تتجاوز عشرة بنود وكل بند يحتوي على عينة واحدة من أقل وحدة بيع للتقييم ، ودراسة السوق لمرة واحدة فقط لكل كاشف تشخيصي .
 - يتم توضيح أن الوارد للتجربة والتقييم وليس للتداول في السوق في الطلب المقدم للحصول على موافقة إستيرادية .

٩,١,٤ . في حالة استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقييم :

- يسمح للشركات التي لها نشاط إستيراد الكواشف باستيراد الكواشف المعملية للأغراض البحثية (RUO) و الكواشف المعملية الخاصة بالتقييم (for investigational use او for external quality assessment او . (evaluation
 - على حدة و يتم الإفراج محرزاً.

٩,١,٥ . في حالة إستيراد خامات و مدخلات إنتاج كواشف معملية تشخيصية للمصانع المحلية :

- يسمح لمصانع الكواشف المحلية بإستيراد خامات و مدخلات الإنتاج الخاصة بتصنيع الكواشف التشخيصية.
 - يتم إصدار موافقة إستيرادية نهائية لكل فاتورة على حدة و يتم الإفراج المحرز.
- يُسمح باستيراد أحد المستلزمات الطبية أو الكواشف التشخيصية في صورة منتج نهائي وذلك بغرض استخدامها كأحد مكونات انتاج procedure pack وليس بغرض البيع منفرداً على أن يتم الالتزام بالاجراءات الآتية:
 - ✓ الاستيراد وفقاً للمستندات المطلوبة حسب التصنيف
 - ✓ التعبئة مع المنتج المحلى في نفس العبوة
 - ✓ القيد ك Procedure Pack وفقاً لاجراءات قيد المنتج النهائي المحلى.
 - \sim التحقق من عدم قيام المصنع ببيع تلك المستلزمات أو الكواشف المستوردة كمنتج نهائي بالسوق المصري .



٩,٢ الموافقة الإستيرادية السنوبة للكواشف المعملية و التشخيصية:

٩,٢,١ . إجراءات الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية و التشخيصية :

- تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي :medevice.edaegypt.gov.eg طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist (ملحق ٣).
 - يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرارت الصادرة من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
 - يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق 8) من تاريخ ارسال الطلب يقبول أو عدم قبول الملف أو رفض الطلب.

في حالة رفض الطلب	في حالة عدم قبول الطلب	في حالة قبول الملف
- يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف في طلب الشركة مع الايصال أو المستندات المقدمة أو الطلب لا يخص الإدارة الموجه لها الطلب.	-يتم ارسال الاستكمالات لمقدم الطلب طبقاً لقائمة المستندات المعلنة المعلنة المعتندات - بعد إستيفاء الملف يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً و يتم بعد ذلك اتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف. ق حالة عدم الاستيفاء: يتم تعليق المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة أقصاها ٩ المعلنة أقصاها ٩ المعلنة يعتبر الطلب لاغي	- يتم فحص الطلب ، وارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة المدد الزمنية (الموضحة في ملحق المدد الزمنية (الموضحة في ملحق المبدئي. - بعد إستيفاء الملف: يتم المراجعة و التقييم والحصول على موافقة إستيرادية و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق/٨) - يتم إصدار موافقة إستيرادية السنوية سارية لمدة عام من تاريخ اصدارها و يتم الإفراج محرزاً علي كل فاتورة علي حدة. الإفراج محرزاً علي كل فاتورة علي حدة. الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات عمل بعدها يعتبر الطلب لاغي.

٩,٢,٢. شروط الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوبة للكواشف المعملية التشخيصية (المصنفة Invitro diagnostics) :

- تصدر بدون كميات للكواشف التشخيصية المصنفة Invitro diagnostics التي يقوم مقدم الطلب باستيرادها لكل مصنع أجنبي على حدة.
 - يتم إصدار الموافقة السنوية سارية لمدة عام.
 - التقديم للحصول على موافقة إستيرادية سنوية يكون لكل كاشف على حدة أو لمجموعات من الكواشف.
 - يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
- يلتزم مقدم الطلب بتقديم الشهادات المجددة (للشهادات المنتهية أو غير الساربة)، و سجل قيد مستوردين به الشركة الموردة على أن يكون عقدها سارياً، والعقد المجدد مع تلك الشركة (للعقود المنتهية بترخيص قيد سجل المستوردين) خلال مدة سريان الموافقة الاستيرادية السنوية لاستمرار العمل به.
 - يتم الإفراج المحرز عن كل فاتورة على حدة للأصناف المدرجة بالموافقة الاستيرادية السنوية.



للحصول على موافقة إستيرادية سنوية لمجموعة من الكواشف يشترط أن تشترك في العوامل التالية:

- Same legal manufacturer
- Same risk classification.

تُقسم المجموعات للكواشف المصنفة:

Regulation	Class			
EU (98/79/EC)	General IVD	Self-testing	List B	List A
USA	Class I	Class II	Class II	Class III
Canadian	Class I	Class II	Class III	Class IV
Japan	Class I	Class II	Cla	ss III

و أيضا بالإضافة إلى التصنيفات طبقاً للـ REGULATION (EU) 2017/746 " IVDR:

Regulation	Class			
EU (2017/746)	Α	A B C		D

على النحو التالي:

عدد البنود في المجموعة (Self-testing/list A/List B) or (Class II, III, IV) or (Class B/C/D)	عدد البنود في المجموعة (General IVD/ Class I/ Class A)	المجموعة
من ۲ إلى ۱۰ كاشف تشخيصي	من ۲ إلى ۲۵ كاشف تشخيصي	المجموعة الأولي
من ۱۱ إلى ۲۰ كاشف تشخيصي	من ۲٦ إلى ٥٠ كاشف تشخيصي	المجموعة الثانية
من ۲۱ إلى ٣٠ كاشف تشخيصي	من ٥١ إلى ٧٥ كاشف تشخيصي	المجموعة الثالثة
من ۳۱ إلى ٤٠ كاشف تشخيصي	من ۷٦ إلى ١٠٠ كاشف تشخيصي	المجموعة الرابعة

⁻ يُسمح بصدور موافقة استيرادية لكل فاتورة على حدة في حالة طلب ذلك لأصناف غير مدرجة بموافقة الاستيراد السنوية و واردة مع الأصناف المدرجة في الموافقة السنوية في نفس الفاتورة.

٩,٢,٣. الموافقة الاستيرادية السنوبة للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقييم:

- التقديم للحصول على موافقة إستيرادية سنوبة يكون لكل كاشف على حدة أو على شكل مجموعات (في حالة أن يكون لها نفس المصنع القانونيlegal manufacturer و بحد أقصى ٢٥ بند في كل طلب).
 - يتم الإفراج محرزاً عن كل فاتورة على حدة للأصناف المدرجة بالموافقة الاستيرادية السنوبة.
 - لا يتم طلب شهادات تداول أو جودة .
- يتم تقديم ما يفيد أن الوارد for research use only او for performance evaluation او for investigational use أو for external quality assessment من المصنع القانوني.
 - يلتزم المصنع الأجنبي بوضع (RUO) بشكل واضح على العبوات للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية.

الكود:EDREX:GL.CAMD.001



- يتم متابعة السجلات والبيانات الخاصة بالشركة المستوردة للتحقق من جهات التوريد من خلال ممثلي هيئة الدواء المصرية بالإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية.

١٠. إشتراطات عامة:

يلتزم مقدم الطلب بما يلى:

- الحد الأدني من البيانات كما هي مدونة في الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات و الاجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية و مكونات مدخلات الانتاج و تحديثاته.
- عدم إحداث أي تغيير في الكاشف إلا بعد الحصول على موافقة الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية طبقاً للإجراءات المتبعة
 حسب نوع المتغير والا تُلغى الرخصة التسويقية .
- تطبيق نظام الاستدعاء (Recall System) هو إطار تنظيمي وإجرائي يتم وضعه لضمان السحب السريع والفعال للمنتجات .
 - یلتزم مقدم الطلب بتطبیق متطلبات المأمونیة.
 - شهادات التداول والجودة :تقدم أصل موثق أو يتم التحقق من الجهة المصدرة للشهادات.
 - ⊙ قيام المصانع المحلية بطباعة الـ QR code التالي والذي يوضح الرابط الإلكتروني الخاص بإبلاغ هيئة الدواء المصرية عن
 حدوث أي مشكلات للمرضى أو للمستخدمين أو مشكلات لها علاقة بالإستخدام أو الجودة.



۱۱.ملحقات

ملحق ۱	قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية)	١
ملحق۲	تفاصيل الملف الفنى (technical documentation) الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تتداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (الغير حاصلة على شهادات جودة عالمية) طبقاً للتصنيف	۲
ملحق۳	قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة و المحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية	٣
ملحق٤	نموذج تعهد المأمونية	٤
ملحق ٥	قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية و التشخيصية	٥

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للسماح بالتداول



العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية ملحق المعملية و التشخيصية ملحق المعملية و التشخيصية ملحق الملحق المعملية و التشخيصية ملحق الملحق المحل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية الملحق الملحق المحل الأدنى للبيانات الملمونية المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية المحق المحق الملحق الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المحق المح			
مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية ملحق ٨ ملحق ٩ تعهد الحد الأدنى للبيانات ملحق ١٠ تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول ملحق ١٠ تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية ملحق ١٠ تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية ملحق ١٠ ملحق ١٠	٦	البيانات الاساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة	ملحق ٦
عملحق ۹ ملحق ۹ ملحق ۱۰ تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول ملحق ۱۰ ملحق ۱۰ تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول ملحق ۱۱ تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية ملحق ۱۲ تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية ملحق ۱۲	٧	مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية	ملحق ۷
۱ تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول المحق ١٠ ملحق ١٠ تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية المحق ١١ ملحق ١١ تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المحق ١٢ المحق ١٢ المأمونية المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المأمونية المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحق ١٢ المحتم المحق ١٢ المحتم المحق ١٢ المحتم المح	٨	مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية	ملحق ۸
۱ تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المؤدية الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المؤدية الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المؤدية	9	تعهد الحد الأدنى للبيانات	ملحق ۹
۱ تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية المستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية	١.	تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول	ملحق ۱۰
	11	تعهد المصانع المحلية بالالتزام باجراءات المأمونية	ملحق ۱۱
	۱۲	تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية	ملحق ۱۲
١ تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية ١٣ ملحق ١٣	۱۳	تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية	ملحق ۱۳

ملحق ١

قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية)

أولاً: مستندات خاصة بطالب القيد:

- 1. ايصال الدفع الخاص بمقابل الخدمات المعلنة.
- ٢. تعهد المصنع بالالتزام بتطبيق آليات المأمونية (ملحق ١٠)
- ٣. أصل التفويض صادر من المصنع معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية





٤. في حالة المصانع المحلية:

- السجل التجاري.
- رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.
- السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية .
- رخصة التشغيل الفني الصادرة من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية.
 - شهادة GMP.
 - ** LAB Qualifications •
 - Approved Supplier List موقعة و مختومة

٥. في حالة مصانع المنطقة الحرة:

- السجل التجاري.
- الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.
 - رخصة التشغيل الفني من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية
 - شهادةGMP
 - **Lab Qualifications •
 - Approved Supplier List موقعة و مختومة

ثانياً: الملف الفني (Technical documentation):

1.Administration 1. Name of manufacturer 2. Address of manufacturer 3. Address of any associated manufacturing sites 4. Statement of legal liability 5. License of manufacturing no. (attachment) 6. Name of authorized person 7. Authorized person Delegation Letter (attachment) 8. Name of contact person 9. Tel. 10. Fax 11. E- mail 12. Web address 2.Certificates 13485:2016 (attachment) 2. Declaration of conformity according to European regulation (attachment) 3. Device description 1. Name of the device. 2. Brand name. 3. Variant: codes, references, or sizes. 4. Intended use.





- 5. classification According to the European regulation
- 6. Description of principle of the assay and methodology used.
- 7. Description of components included in the IVD and their compositions.
- Where applicable, the following should also be provided:
- A description of the accessories, other IVDs and other products that are medical devices or not medical devices which are intended to be used in combination with the IVD.
- 8. A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available.
- 9. Shelf life & Storage condition.
- 10. Package description statement.

4. Risk analysis and control summary.

5.Design and / or manufacturing information

6.Clinical Performance Evaluation:

- 1. diagnostic sensitivity
- 2. diagnostic specificity
- 3. Positive and negative predictive value
- 4. Likelihood ratio and expected values in normal & affected population

All parameters must be considered unless any omission can be justified as non-applicable.

7-Product Validation and Verification (Analytical Performance):

- Specimen type:
- A list of all appropriate specimen type(s) suitable for use with the IVD must be provided, including anticoagulants, matrices
- N.B: Analytical performance study reports should include information about the nature of the specimen types tested (e.g., spiked, wild type etc.) and the geographic location where specimens were obtained, as appropriate
 - Any special instructions or conditions associated with specimen collection.
 - specimen stability, appropriate storage conditions and where applicable, transport conditions storage includes elements such as duration, temperature limits, number of freeze/thaw cycles.
 - Accuracy: = both trueness and precision (Reproducibility and repeatability).
 - Reproducibility should include information about studies to estimate total variability and as appropriate, between-day, between-run, between-sites, between-lots, between-operators and between-instrument variability.
 - Repeatability should include information about studies to estimate total variability and as appropriate, within-run variability.
 - The results of testing should include samples that represent the full range of expected analytic concentrations within the target population.
 - Analytical sensitivity:
 - o specimen characterization and number of replicates tested at each concentration.





- o Calculations used to determine the assay sensitivity should be included.
- Analytical specificity:
- o Information relating to any studies conducted to determine the effect caused by potentially interfering or cross-reacting substances or agents on test results should be provided.
- Consideration should be given to both exogenous and endogenous factors expected to be encountered.
- Measuring range of assay:
- A summary of the studies conducted to define the assay measuring range should be included for both linear and non-linear systems.
- Information provided should describe the lower limit of detection and how this was determined (e.g., preparation of dilutions, standards, number of replicates) and include an investigation into any potential effects of Prozone or high-dose hook effect, if applicable
- Traceability of calibrator and controls:
- o Information summarizing the traceability of calibrators and trueness control materials should be provided, if applicable.
- Methods used to determine traceability to reference material of a higher order, acceptance criteria, and the assignment and validation of values should be included.
- Linearity.
- detection limit.
- Determination of assay cut-off:
- A summary of the process used to establish the assay cut-off should be provided.
- o Information provided should be based on the population studied, method(s) used to establish the true status and any statistical methods used to generate results e.g., ROC curve.
- Verification and validation of instrumentation/software:

The study report should include a summary of performance testing undertaken conducted in a valid end-user environment

- 8. Clinical evidence report (if IVDR applied).
- 9. Clinical summary report (if IVDR applied).
- 10.Stability study.
- 11.Labeling:
 - o Inner and outer labels
 - o Instructions for Use**
- 12. Manufacturing process and control

Bill of materials, and components

- a. Certificates of compliances of materials and components from the supplier
- b. Manufacturer inspection and testing
- c. Approved suppliers list and supplier evaluation criteria
- 13. In process inspection and testing
- 14. Finished product assembly and testing reports
- 15. Product release process and statement of compliance





16. Manufacturer testing reports

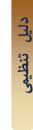
17. Commitment to follow up with medical device PMS. (attachment 4)

** The Instructions for Use (IFU): can be utilized to obtain specific information relevant to certain sections of the technical file, provided that the legal manufacturer has referred to it explicitly. However, its applicability depends on the type of information required and the context of the referral.

ملحق ٢ متطلبات الملف الفني (technical documentation) الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير الحاصلة على شهادات جودة عالمية) طبقاً للتصنيف

	General IVD	Self-testing	List A	List B
1- Administration		Applied	for all classes	
Name of manufacturer				
Address of manufacturer				
Address of any associated				
manufacturing sites				
 Statement of legal liability 				
License of manufacturing no.				
(attachment)				
Name of authorized person				
Authorized person Delegation Letter				
(attachment)				
Name of contact person				
• Tel				
• Fax				
E- mail				
Web address				
2-Certificates				
• 13485:2016				
 Declaration of conformity According 				
to European regulation				
3-Device description		Applied fo	r all classes	
Name of the device				
Brand name				
Variant: Codes, references, or sizes.				





	General IVD	Self-testing	List A	List B
 Intended use 				
 Classification According to the European regulation 				
 Description of principle of the assay and methodology used 				
 Description of components included in the IVD and their compositions 				
A complete list of any configurations or variants				
 Shelf life & storage condition 				
Package description statement.				
4-Risk analysis and control summary	Summary	Summary	detailed report	detailed report
5-Design information/ manufacturing information	Summary	description of the design aspects that make it suitable for lay person use	detailed information on material specifications would be provided.	Detailed information on material specifications would be provided.
6-Clinical Performance evaluation	Summary	Summary	Detailed	Detailed
7-Product Validation and Verification (Analyti	cal Performa	nce)		
1.Specimen type	Summary	Summary	Detailed	Detailed
2.Accuracy	Summary	Summary	Detailed	Detailed
3.Analytical sensitivity	Summary	Summary	Detailed	Detailed
4. Analytical specificity	Summary	Summary	Detailed	Detailed
5.Measuring range of assay	Summary	Summary	Detailed	Detailed
6.Traceability of calibrator and controls	Summary	Summary	Detailed	Detailed
7.linearity	Summary	Summary	Detailed	Detailed
8.detection limit	Summary	Summary	Detailed	Detailed
7. Determination of assay cut-off	Summary	Summary	Detailed	Detailed
8.Verification and validation of instrumentation/software	Summary	Summary	Detailed	Detailed





General IVD	Self-testing	List A	List B
	If IVD	R applied	
	If IVD	R applied	
Summary	Summary	Detailed	Detailed
Applied for all classes			
Applied for all classes			
Applied for all classes			
	IVD	IVD Self-testing If IVD If IVD Summary Applied f	IVD Self-testing List A If IVDR applied If IVDR applied Summary Detailed Applied for all classes Applied for all classes

ملحق ٣ قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة و المحلية الصنع الحاصلة على شهادات جودة عالمية

أولاً: مستندات خاصة بطالب القيد:

إيصال الدفع الخاص بسداد مقابل الخدمات.	١
تعهد مقدم الطلب بالالتزام بتطبيق آليات المأمونية. (ملحق ١١)	۲
, أصل التفويض صادر من مقدم الطلب معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن	٣
التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية واستلام الرخصة التسويقية للكاشف.	1
 في حالة الشركات يطلب الاتي: 	
 ترخيص القيد به اسم الشركة المصنعة أو اسم الشركة الموزعة بناءً على خطاب العلاقة بين المصنع والمورد. 	
 عقد التوزيع أو الوكالة مع المورد الأجنبي مباشرة ساري التاريخ (موثق) . 	
 علاقة المصنع الأجنبي مع الموزع أو المورد الأجنبي إذا وجد ، على أن يتضمن النص صراحة أحقية الشركة الموزعة أو الموردة 	
الأجنبية في إبرام العقود والوكالات الخارجية نيابة عن المصنع (موثقة).	
و في حالة عدم توفر العقد أثناء إجراءات القيد يلتزم مقدم الطلب بتقديم خطاب موثق لتفويض الشركة المستوردة بالقيد	
مذكور به اسم الكاشف يشمل الاسم التجاري للكاشف صادر من:	
-المصنع القانوني أو من يفوضه المصنع القانوني بموجب علاقة موثقة	٤
ً -أو من الشركة الَّأم أو من تفوضه بموجّب علاقّة موثقة (توضح الشركة الأم والمصنع القانوني والجهة المسئولة عن إصدار	۷
تفويض القيد مع توضيح الاسم والعنوان لكل منهم).	
 في حالة المكاتب العلمية يطلب الآتي : 	
و رخصة مكتب علمي و المحتلف	
 خطاب (موثق) يوضح العلاقة بين فروع الشركة الأجنبية. 	
 تصريح للمكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية المستوردة صادر من الادارة المركزية للمستلزمات الطبية. 	
• على المكاتب العلمية التي تسجل الكواشف التشخيصية من انتاج شركات ليست أُحد فروع الشركة الأم الخاصة بالمكتب	
العلمي تقديم الاتي:	

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للسماح بالتداول



- رخصة مكتب علمي
- خطاب موثق صادر من المصنع القانوني للكواشف التشخيصية يفوض المكتب العلمي بالقيد لها في مصر
- خطاب موثق صادر من الشركة الأم للمكتب العلمي يفيد بعدم ممانعتها في قيام الشركة المالكة للكواشف التشخيصية بتفويض المكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية الخاصة بها في مصر.
 - c تصريح للمكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية المستوردة صادر من الادارة المركزية للمستلزمات الطبية.
 - في حالة المصانع المحلية (لكاشف حاصل على شهادة جودة وتداول):
 - السجل التجاري.
 - رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.
 - السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية .
 - ترخيص التشغيل الفني الصادر من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية.
 - GMP شهادة
 - شهادة 13485:2016
 - ** Lab Qualifications o
 - موقعة و مختومة Approved Supplier List 🌼 🔾
 - في حالة مصانع المنطقة الحرة (لكاشف حاصل على شهادة جودة وتداول):
 - السجل التجاري.
 - c الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.
 - ترخيص التشغيل الفني من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية.
 - o شهادة GMP
 - c شهادة ISO 13485:2016
 - ** Lab Qualifications o
 - Approved Supplier List o

** Lab Qualifications

- 1. Test Methods used (ex. Colorimetry, ELISA,)
- 2. Personnel (ex, Technician training certificates)
- 3. Equipment for Measuring environmental conditions (Temperature & humidity)
- 4. List of equipment & instruments included in the lab.
- 5. Metrological traceability & Valid Calibration certificates.

ثانياً: شهادات التداول والجودة الخاصة بالكواشف (ملحق ٦ يوضح البيانات الاساسية التي يجب توافقها) :

1. بناء على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في IVD Directive 98/79/EEC

TVD Directive 30/13/LLC 3	355 to the 12th 12th 12th 12th 12th 12th 12th 12th
الشهادات	Class
۱. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف.	
۲. شهادة تداول:	General IVD
• الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ	Examples:
أو إحدى الدول المرجعية	Tests for hormones, cardiac markers,
• الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول	hematology and clinical chemistry tests
المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل	inclinationogy and chilical chemistry tests
الأوروبي	





الشهادات	Class
 ۱. شهادة OOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية ٣. شهادة ISO 13485:2016 ٤. شهادة CE annex IV. Excluding sec 4&6) Or (CE V+VI) or (CE V+VII) 	IVDs for self -testing Examples: Pregnancy, cholesterol home test self-testing devices
 ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية ١٤٥٠ 13485:2016 ٣. شهادة 2016 : SO: 13485:2016 ٤. شهادة 2CE annex IV. Excluding sec 4&6) or (CE V+VI) or (CE V+VII) 	IVDs in Annex II List B (Moderate risk) Examples: Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose strips
 ا. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية ٣. شهادة .13485:2016 ١٤٥: 13485:2016 ٤. شهادة عا: (CE annex IV. Excluding sec 4&6+ annex IV.sec4) or (CE V+VII) 	IVDs in Annex II List A (High risk) <u>Examples</u> : HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping

24





Y . بناء على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في 2017/746 (EU) 2017/746 . ٢

	١. بناء على القواعد المنبغة في الإتحاد الأوروبي استنادا لما لم دد
الشهادات	Class
الشهادة DOC مذكور بها IVDR Directive والتصنيف. الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية: شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المحلية: شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة المرجعية أو شهادة المرجعية أو شهادة الأوروبي	Class A devices Examples: cleaners, buffer solutions, lysing solutions, diluents specified for use with an IVD
 ا. شهادة DOC مذكور بها IVDR Directive والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة تداول "CE mark registration من الممثل الأوروبي ٣. شهادة .13485:2016 ١٤٠ شهادة .2016 (EE annex IX chapter I, III) Or (CE annex XI) 	Class A Sterile devices
۱. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف. ۲. شهادة تداول: • الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية • الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية المرجعية المرجعية (ISO 13485:2016 عن إحدى الدول المرجعية على اللهادة (Class B (Self-testing & NPT)	Class B devices Examples: 1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and Giardia lamblia





	الشهادات	Class
]٧] والتصنيف.	۱.شهادة DOC مذكور بها DOC	
	۲. شهادة تداول:	
"FSC" من بلد المنشأ	• الكواشف المستوردة : شهادة تداول	
	أو إحدى الدول المرجعية	
FS۱" من إحدى الدول	• الكواشف المحلية : شهادة تداول "C	Class C devices
	المرجعية	<u>Examples:</u>
	۳. شهادة <u>.</u> ISO 13485:2016	
-	٤. شهادة CE	-Self-testing devices for blood clotting
Class C	Class C (Self-testing	-Reagents for HLA-A, -B, -C, -DRB1, -DQB1 and
<u> </u>	&NPT) and CDx	DPB1, for transplantation purposes.
CE annex IX	CE annex IX chapter I, III	
chapter I, III	CE annex IX chapter II	
**For Class C CDx:	CA OR EMA consultation (Annex	
<u>IX. Sec 5.2)</u>		
IV والتصنيف	شهادة DOC مذكور بها DOC Directive	
66	شهادة تداول:	٠٢
'FSC" من بلد المنشأ أو	• الكواشف المستوردة : شهادة تداول "	
	إحدى الدول المرجعية	Class D devices
FS" من إحدى الدول	• <u>الكواشف المحلية</u> :شهادة تداول "SC"	Examples:
	المرجعية	-Hepatitis B (HBs-Ag).
	ُ. شهادة ISO 13485:2016	
OF 11/2	. شهادة CE .	, , ,
CE annex IX chapte	•	- ABO compatibility test cards
CE annex IX chapte		
-	CA OR EMA consultation (Annex	
<u>IX. Sec 5.2)</u>		

٣. بناء على القواعد المتبعة في الولايات المتحدة الأمريكية استنادا لما تم ذكره في FDA:

الشهادات	Class
۱- شهادة CFG without GMP	
 ۲- شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و 	Class I
Code of federal regulation 21 CFR 862, 21 CFR	Class I
864,21 CFR 866	
۱- شهادة CFG with GMP	
أو شهادة CFG without GMP + شهادة ISO 13485:2016	
۲- شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و	Class II, and III
Code of federal regulation 21CFR 862, 21 CFR	
864,21 CFR 866	





٤. طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

المستندات المطلوبة	Class
1-Declaration letter mentions full medical device list submitted to	
the Egyptian health authority	
Y-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification	Class I
3-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC)	Class I
issued from: the (HPFBI), Health Canada	
4-Medical device establishment license	
1-Declaration letter mentions full medical device list submitted to	
the Egyptian health authority	
2-Medical device active license	
(In case medical device active license is issued for medical device	
family, medical device group, or medical device group family)	
N.B: the declaration letter will be sent to the health Canada to	Closs II III IV
confirm that the license covers the whole medical device list	Class II, III, IV
3-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification	
4-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (=	
Free sale) issued from: The Health Products and Food Branch	
Inspectorate (HPFBI), Health Canada	
5-MDSAP certificate	

٥. طبقاً للقواعد المتبعة في اليابان *:

المستندات المطلوبة	Class
1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations* 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). 3-Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169) Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present") (if applicable according to JMDN) * (Issuance authority MHLW or RCB).	Class I IVD instruments, Analytes(e.g., CRP, Mg, CSA, HbA1c etc.)
1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations * 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW) *.	Class II Tests for analytes (e.g., TACR, TnI, BNP, TSH, etc.)
3-Certificate of conformity (Issuance authority registered certification body (RCB)). 4-Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou) (In conformity with ordinance 169) Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present") for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN) (Issuance authority MHLW or RCB). *	Class III tests for infectious diseases, cancer markers' Antistreptolysin O, bacterial identification (e.g. HIV, HBs-Ag, CA19- 9, HCV-Ab)

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للسماح بالتداول



* الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراء التنظيمي الخاص بإستيراد و تسجيل المستلزمات و الأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية التي يتم تداولها و فقا للإجراءات و القواعد المنظمة في اليابان) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية.

٦. طبقاً للقواعد المتبعة في بريطانيا العظمي* (إنجلترا – وبلز - اسكتلندا) و لا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي:

الشهادات	Class
 ا. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من (MHRA) الكواشف المحلية: شهادة تداول "FSC" من (MHRA) أو شهادة سهادة CE mark registration 	General IVD Examples: *tests for hormones *cardiac markers hematology and clinical chemistry tests
 ١.شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة : : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) ٣.شهادة .13485:2016 ١٤٥ 13485:2016 ١٤٠ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١ ١	IVDs for self -testing Examples: *Pregnancy, cholesterol home test * self-testing devices IVDs in Annex II List B (Moderate risk)
 الكواشف المستوردة : : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) الكواشف المحلية : : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) شهادة OII 3485:2016 شهادة UKCA شهادة UKCA 	<u>Examples</u> : Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose strips
 ١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من (MHRA) الكواشف المحلية: شهادة تداول "FSC" من (MHRA) ٣. شهادة ISO13485:2016 ٤. شهادة UKCA 	IVDs in Annex II List A (High risk) Examples: HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping

^{*}الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراء التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات و الأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية التي يتم تداولها و فقا للإجراءات و القواعد المنظمة في بريطانيا العظمى (إنجلترا – ويلز - اسكتلندا) و لا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية.





ثالثاً: الملف الفني (Technical Documentation)

	(Technical Documentation)	تالثا: الملف الفني
1.Administration:		
1.Name of manufacturer		
2.Address of manufacturer		
3.Address of any associated manufacturing sites		
4.Statement of legal liability		
5.License of manufacturing no. (attachment)		
6.Name of authorized person		
7.Authorized person Delegation Letter (attachment)		
8.Name of contact person		
9.Tel		
10.Fax		
11.E- mail		
12.Web address		
2.Device description		
1. Name of the device.		
2.Brand name.		
3. Variant: codes, references, or sizes.		
4.Intended use.		
5.Description of components included in the IVD and their	compositions.	
 Where applicable, the following should also be prov 	rided:	
- A description of the accessories, other IVDs and other prod	ucts that are medical devices of	or not
medical devices which are intended to be used in combinat	tion with the IVD.	
6. A complete list of any configurations or variants of the IV	/D, other than kit size, that will	be made
available.		
7.Shelf life & Storage condition.		
8.Package description statement.		
3.Clinical Performance evaluation examples:		
-diagnostic sensitivity		
-diagnostic specificity		
-Positive and negative predictive value		
-Likelihood ratio and expected values in normal & affected p	oopulation	

All parameters must be considered unless any omission can be justified as non-applicable.





4.Analytical performance evaluation examples:
-Specimen type.
-Accuracy: both trueness and precision (Reproducibility and repeatability).
-Analytical sensitivity.
-Analytical specificity
-linearity
-detection limit
- Measuring range of assay
-Determination of assay cut-off.
All parameters must be considered unless any omission can be justified as non-applicable
5.Labeling:
o Inner and outer labels
○ Instructions for Use**
6.Manufacturer testing reports
Example of batch release certificate

7. Commitment to follow up with medical device PMS. (attachment 4)

^{**} The Instructions for Use (IFU): can be utilized to obtain specific information relevant to certain sections of the technical file, provided that the legal manufacturer has referred to it explicitly. However, its applicability depends on the type of information required and the context of the referral.





ملحق ٤ [COMPANY NAME]

(Date)

Declaration (1)

For IVDs Class (General, Self-Testing IVDs) OR Their Equivalent Classes

Dear Head of Central Administration of Medical Devices,

Dear Head of General Administration of Medical Devices Marketing Authorization,

For the following IVD applied for (registration/re-registration/variation) of marketing authorization in the Arab Republic of Egypt:

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Acceptance Number:
- In-Vitro Diagnostic Medical Device Name:

30

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Models/Codes/Sizes:
- (Company) undertakes that the in-vitro diagnostic medical device applied for (registration/re-registration/variation), which will be marketed in the Arab Republic of Egypt, has not received any regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) in respect of (Models/Codes/Sizes, Lots/Batches, or Serials), in an interval of (3) three years before the date of application for (registration/re-registration/variation).
- (Company) undertakes that in case of any regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) raised after the application for (registration/reregistration/variation) and before granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device, those regulatory actions concerning the safety of the in-vitro diagnostic medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "Administration of IVD Listing" and communicated to the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)" by (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt.
- (Company) undertakes that since granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device and during the marketing stage, (Company) will be obliged to communicate any incidents (MIRs), Periodic Summary Reports (PSRs), or regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) to the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)" by (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt, this is according to the Egyptian Guidelines for Medical Device Vigilance System.
- (Company) responsible that there is a vigilance system in place, and for the oversights of the vigilance system of the (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt, and makes sure that (Agent) meets all vigilance requirements (in reference to the Egyptian Guideline for Medical Device Vigilance System), and communicates them with the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)".

Signature
Title
(Date)





[COMPANY NAME]

(Date)

Declaration (2)

For IVDs Class (List A, B IVDs) and (General, Self-testing with Regulatory Actions) OR Their Equivalent Classes.

Dear Head of Central Administration of Medical Devices,

Dear Head of General Administration of Medical Devices Marketing Authorization,

For the following IVD applied for (registration/re-registration/variation) of marketing authorization in the Arab Republic of Egypt:

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Acceptance Number:
- In-Vitro Diagnostic Medical Device Name:
- In-Vitro Diagnostic Medical Device Models/Codes/Sizes:
- (Company) undertakes that in case of any regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) raised after the application for (registration/reregistration/variation) and before granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device, those regulatory actions concerning the safety of the in-vitro diagnostic medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "Administration of IVD Listing" and communicated to the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)" by (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt.
- (Company) undertakes that since granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device and during the marketing stage, (Company) will be obliged to communicate any incidents (MIRs), Periodic Summary Reports (PSRs), or regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) to the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)" by (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt, this is according to the Egyptian Guidelines for Medical Device Vigilance System.
- (Company) responsible that there is a vigilance system in place, and for the oversights of the vigilance system of the (Agent) the company's agent in the Arab Republic of Egypt, and makes sure that (Agent) meets all vigilance requirements (in reference to the Egyptian Guideline for Medical Device Vigilance System), and communicates them with the "Medical Device Safety Department (MDSD EPVC)".

Signature
Title
(Date)



ملحق ٥

قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية والتشخيصية

أولا: المستندات الخاصة بطالب الموافقة الاستيرادية (يتم رفع المستندات كصور ملونة ممسوحة ضوئياً من الأصل):

- ١- تفويض الشركة المستوردة / المصنع للشخص المسئول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية موقع ومختوم من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع (الأصل للاطلاع).
 - ٢- الفاتورة المبدئية للموافقة لكل فاتورة على حدة / أو طلب به أسماء الكواشف و أكوادها (الموافقة السنوى) .
- ٣- تعهد بالإلتزام بالحد الأدنى من البيانات على الوارد (ملحق ٨) و تعهد بصحة الأوراق المقدمة في ملف الموافقة الاستيرادية (ملحق ٩).
 - ٤- رخصة القيد التسويقيه للكواشف المعملية التشخيصية .

٥- في حالة الشركات المستوردة (الأصول للاطلاع):

- ١. ترخيص قيد سجل مستوردي كواشف (للكواشف المعملية و التشخيصية): مضاف إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناءً على خطاب العلاقة.
 - ٢. س١٤ للوكلاء أو عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ .
- ٣. علاقة بين الشركة المصنعة والشركة الموردة (في حالة أنهما ليس نفس الشركة) يتضمن أحقية الشركة الموردة في توريد ا الكواشف التشخيصية الواردة إلى مصر أو الشرق الأوسط صادرة من المصنع الأجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية

٦- في حالة المصانع المحلية: (الأصول للاطلاع):

- ١. السجل التجاري.
- ٢. البطاقة الضرببية.
- ٣. رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.
- ٤. السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية .
- ٥. رخصة التشغيل الفنى الصادرة من من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية.

Approved supplier list .V

٧- في حال كان الاستيراد بغرض إجراء Clinical Trial:

يشترط وجود موافقة اللجنة المؤسسية لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية بالجهة البحثية.

(يستثني من إحضار شهادات جودة أو الرخصة التسويقية استناداً للبروتوكول الأصلى المقدم).

٨- يتم العرض على لجنة الاستيراد للتقييم في الحالات الآتية:

- -قيام مصنع محلى باستيراد خامات و مدخلات إنتاج لمنتج نهائي جديد بغرض عمل المطابقات و القيد بهيئة الدواء المصرية .
 - في حال كون المستورد شركة تجارية لغرض التوريد لجهة بحثية (في حالة عدم وجود شهادات جودة)
 - في حال كون المستورد مركز بحثي أو جهة بحثية.
 - في حال كون المستورد جامعة أو باحث لغرض البحث العلمي.
 - في حال كون المستورد مستشفى لغرض طبى أو لغرض البحث العلمي.

ويتعين تقديم تعهد من الجهة المستفيدة أو المستخدمة للكواشف الواردة بعدم استخدامها في التطبيقات التشخيصية وإنما يقتصر استعمالها على المجالات الواردة من أجلها (مثال: المجال البحثي أو التعليمي) فقط بغض النظر عن كفاءة الكواشف للاستخدامات التشخيصية . (ملحق ١٢)





- لا يتم العرض على لجنة الاستيراد في حال إثبات أن الكاشف الوارد For Research Use Only أو لا يستخدم لأى غرض طبي أو تشخيصي وذلك من خلال تقديم خطاب من المصنع و labelling أو الكتالوج الخاص بالشركة المصنعة .

ثانياً: شهادات التداول والجودة (ملحق ٦ يوضح البيانات الاساسية التي يجب توافقها):

أولاً: الكواشف المعملية التشخيصية

١. بناءً على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استنادا لما تم ذكره في IVD Directive 98/79/EEC

49	. بناء على القواعد المنبغة في الإنجاد الاوروبي السنادا لما تم
الشهادات	Class
 ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive <u>98/79/EEC</u> والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي . ٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام . 	General IVD Examples: *Hematology and clinical chemistry analyzers *Tests for hormones *cardiac markers *hematology and clinical chemistry tests
 ال شهادة تداول: م الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية : شهادة 13485:2016 شهادة 2016 (SC 13485:2016) شهادة 2016 (SC 13485:2016)	IVDs for self -testing Examples: *Pregnancy, cholesterol home test * self-testing devices
۱. شهادة DOC مذكور بها " IVD Directive " والتصنيف. ۲. شهادة تداول: م الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية م الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية ". شهادة .BO13485:2016 كالموادة : CE annex IV. Excluding sec 4&6 or CE V+VII or CE V+VI	IVDs in Annex II List B (Moderate risk) Examples: Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose strips

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الإدارة العامة للسماح بالتداول





- ۱. شهادة DOC مذكور بها " IVD Directive " والتصنيف.
 - ٢. شهادة تداول:
- الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية
 - الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية
 - ٣. شهادة .ISO13485:2016
 - ٤. شهادة CE:

IVDs in Annex II List A (High risk)

Examples: HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping

CE annex IV. Excluding sec 4&6 or CE V+VII

٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام

٢. طبقاً للقواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في 2017/746 (EU) IVDR Regulation(EU)

الشهادات	Class
۱.شهادة DOC مذكور بها 2017/746 (EU) REGULATION	
والتصنيف .	
۲.شهادة تداول:	Class A devices
 الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو 	Examples:
إحدى الدول المرجعية	cleaners, buffer solutions, lysing solutions,
• الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول	diluents specified for use with an IVD
المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل	andents specified for use with an 175
الأوروبي	
٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام	
۱. شهادة DOC مذكور بها 2017/746 (EU) REGULATION	
والتصنيف .	
۲.شهادة تداول:	
• الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو	
إحدى الدول المرجعية	
• الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول	
المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل	Class A Sterile devices
الأوروبي	
۳. شهادة .ISO: 13485:2016	
٤. شهادة CE مسمور الا ما المسمور الا المسمور الا	
CE annex IX chapter I, III	
Or CE annex XI	
 ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	





REGULATION (EU) 2017/746 (بها DOC مذكور بها DOC مذكور بها DOC والتصنيف . ۱. شهادة تداول:	Class B devices Examples: 1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and Giardia lamblia
۲. شهادة تداول:	Examples: 1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
• الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية • الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية المرجعية المرجعية . ISO: 13485:2016 . 3. شهادة . Class B (Self-testing & NPT)	Examples: 1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
إحدى الدول المرجعية • الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية المرجعية "SO: 13485:2016 المرجعية "CE المرجعية "Class B" (Self-testing & NPT)	Examples: 1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
• الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المرجعية "SO: 13485:2016. الادق الا	1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
المرجعية ۳.شهادة .ISO: 13485:2016 ٤.شهادة	patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
ISO: 13485:2016. مشهادة ۳.۵ د ۱۵۵: 13485:2016. د تا المحافظ ا	tests, fertility tests, and cholesterol tests 2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
د.شهادهٔ CE د.شهادهٔ عادهٔ <u>Class B (</u> Self-testing <u>&</u> NPT)	2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
Class B (Self-testing &NPT)	Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and
Class B &NPT)	
&NPT)	Giardia lamblia
CE annex IX CE annex IX chapter I. III	
chapter I, III CE annex IX chapter II	
 ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	
REGULATION (EU) 2017/746 هنادة مناكور بها DOC مذكور بها والتصنيف . • الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية المحلية : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول الامرجعية "CE 13485:2016 المرجعية ك. شهادة CE 2016 و RNPT) and CDx CE annex IX	Class C devices Examples: -Devices for self-testing of blood sugar -Self-testing devices for blood clotting -Reagents for HLA-A, -B, -C, -DRB1, -DQB1 and DPB1, for transplantation purposes.





الشهادات	Class
۱. شهادة DOC مذكور بها 2017/746 (EU) REGULATION	
والتصنيف .	
۲. شهادة تداول:	
 الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو 	
إحدى الدول المرجعية	Class D devices
 الكواشف المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول 	<u>Examples</u> :
المرجعية	-Hepatitis B (HBs-Ag).
۳. شهادة ISO: 13485:2016	- Hepatitis C (Anti-HCV).
٤. شهادة CE	- Human Immunodeficiency Virus ½ (Anti-HIV ½)
CE annex IX chapter I, III	 ABO compatibility test cards
CE annex IX chapter II	
**For Class D CDx: CA OR EMA consultation (Annex	
<u>IX. Sec 5.2)</u>	
 ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	

٣. طبقاً للقواعد المتبعة في الولايات المتحدة الأمربكية استنادا لما تم ذكره في FDA:

الشهادات	Class
۱. شهادة CFG without GMP	
۲. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و Code	
of federal regulation	Class I
21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866	
 ٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	
۱. شهادة CFG with GMP	Class II, and III
أو شهادة CFG without GMP + شهادة ISO: 13485:2016	
۲. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و Code	
of federal regulation	
21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866	
 ٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	

٤. طبقا للقواعد المتبعة في كندا:

Required Documents	Class
1-DOC acc. To Canadian regulation mention the	
classification	
2-Manufacturer certificate to cover export of medical	Class
devices (= FSC) issued from: the HPFBI, Health Canada	Class I
3-Medical device establishment license	
4-Catalogue or IFU(يوضح الغرض من الاستخدام)	

37





Required Documents	Class
1-Medical device active license	
(In case medical device active license is issued for	
medical device family, medical device group, or	
medical device group family)	
N.B: the declaration letter will be sent to the health	
Canada to confirm that the license covers the whole	Class II, III, IV
medical device list	
2-Declaration of conformity acc. To Canadian	
regulation mention the classification	
3-Manufacturer certificate to cover export of medical	
devices (= free sale) issued from: the HPFBI, Health	
Canada	
1- MDSAP certificate	
2- Catalogue or IFU (يوضح الغرض من الاستخدام)	

٥. طبقا للقواعد المتبعة في اليابان*:

Required Documents	Class
1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations*. 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). * 3-Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169) Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present") (if applicable according to JMDN) * (Issuance authority MHLW or RCB).	Class I IVD instruments, Analytes(e.g., CRP, Mg, CSA, HbA1c etc.)
1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations. * 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW) *. 3-Certificate of conformity (Issuance authority	Class II Tests for analytes (e.g., TACR, TnI, BNP, TSH, etc.)





registered certification body (RCB)).

4- Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169)

Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present") for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN)

(Issuance authority MHLW or RCB). *

يوضح الغرض من الاستخدام 5- Catalogue or IFU

Class III

tests for infectious diseases, cancermarkers' Antistreptolysin O, bacterial identification (e.g. HIV, HBs-Ag, CA19-9, HCV-Ab)

* الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراء التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات و الأجهزة الطبية و المعملية والكواشف التشخيصية التي يتم تداولها و فقا للإجراءات و القواعد المنظمة في اليابان) معلن على موقع هيئة الدواء المصربة معلن على موقع هيئة

٦. طبقاً للقواعد المتبعة في بربطانيا العظمي* (إنجلترا - ويلز- اسكتلندا) و لا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي:

الشهادات	Class
 ا. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف. ٢. شهادة تداول: الكواشف المستوردة: شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA الكواشف المحلية: شهادة تداول "FSC" صادرة من الكواشف المحلية: شهادة تداول "FSC" من درول شهادة المحلية (E mark registration من الممثل الأوروبي. ٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	General IVD Examples: *tests for hormones *cardiac markers hematology and clinical chemistry tests
 ا.شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف. ۲.شهادة تداول : الكواشف المستوردة : : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA ۳.شهادة 13485:2016 اللاح اللاح اللاح الغرض من الاستخدام ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	IVDs for self -testing Examples: *Pregnancy, cholesterol home test * self-testing devices
الشهادة الحق الحق الحق الحق الحق السادة الحق المستوردة الحق السادة الحق الحق الحق الحق الحق الحق الحق الحق	IVDs in Annex II List B (Moderate risk) Examples: Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose strips



الشهادات	Class
 ١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف ٢. شهادة تداول : الكواشف المستوردة : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA الكواشف المحلية : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA ٣. شهادة DISO13485:2016 ٤ . شهادة الحرض من الاستخدام ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام 	IVDs in Annex II List A (High risk) Examples: HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping

^{*}الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراء التنظيمي الخاص باستبراد و تسجيل المستلزمات و الأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية التي يتم تداولها و فقا للإجراءات و القواعد المنظمة في بريطانيا العظمى (إنجلترا - ويلز -اسكتلندا) و لا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي) معلن على موقع هيئة الدواء المصربة معلن على موقع هيئة الدواء المصربة معلن على موقع هيئة الدواء المصربة

ثانياً :استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية " research use only " أو للتقييم for investigational " أو " for performance evaluation :

- o لا يتم طلب شهادات تداول أو جودة .
- o يكتفى بتقديم خطاب من المصنع يفيد بأن الوارد "research use only" أو " for investigational " أو " for performance " و المصنع يفيد بأن الوارد " Catalogue " و احضار labels " و احضار evaluation .

ثالثاً: إستيراد خامات و مدخلات إنتاج الكواشف المعملية و التشخيصية للمصانع المحلية:

- و تقديم خطاب من المصنع المحلى يوضح استخدام الخامات و المدخلات الواردة في تصنيع المنتج النهائي.
- و احضار شهادات الجودة للمنتج المحلى النهائي (في حالة قيد كاشف محلى حاصل على شهادات عالمية).
- يكتفى باحضار شهادة (DOC) للمنتج المحلي النهائي (في حالة قيد كاشف محلي غير حاصل على شهادات جودة عالمية).
 - صهادات التحليل من المورد الأجنبي للوارد بالفاتورة من خامات و مدخلات إنتاج.



ملحق٦: البيانات الاساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة

Certificates	Issued from	Include
Declaration of Conformity signed & stamped	المصنع القانونى (Legal manufacturer)	 statement that the EU declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer Name of the legal and actual manufacturers (if present) Full address of the legal and actual manufacturers (if present) Trade name of the medical device medical device description Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue, number Classification Complying with IVD Medical Device Directive (Eu regulation 98/79/EEC or EUIVDR 2017/746) or Include CFR (US Regulations) Name and identification number of the notified body. (if applicable) CE no. (if applicable) Intended use.

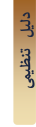




(CFG) certificate to foreign government <u>signed</u>	(USFDA) The US Food and Drug Administration	 Name of the legal and actual manufacturers (if present) Full address of the legal and actual manufacturers (if present) Trade name of the medical device Medical device description Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue, number Certificate No Issuance date Validity Stating the manufacturer's compliance with current good manufacturing practice requirements for the product. or submitting CFG Without GMP+ISO13485:2016
شهادة التداول الحر Free sale signed & stamped	السلطة الرقابية ببلد المنشأ أو أي دولة أخرى	 Name of the legal and actual manufacturers (if present) where applicable Full address of the legal and actual manufacturers (if present) where applicable Trade name of the medical device Medical device description (if present) Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue, number Issuance date Certificate No. (if present) Validity (if present)
CE certificate <u>signed</u> للمنتج النهائي	Accredited Notified body list of Accredited Notified body is found on the NANDO website https://ec.europa.eu/growth/too ls-databases/nando	 Name of the legal and actual manufacturers (if present) Full address of the legal and actual manufacturers (if present) Trade name of the medical device (in case of EC –Type Examination or EC Design Examination or EU technical documentation assessment)

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للسماح بالتداول





		 Variants (in case of EC –Type Examination or EC Design Examination or EU technical documentation assessment) either: Codes, models, sizes, references, catalogue number Certificate No Issuance date Validity Scope of certificate (category/family for submitted products)
ISO 13485:2016 <u>signed</u> (Quality management system) للشركة المصنعة	Certification body with accreditation recognized by IAF note: list of accreditation Bodies https://iaf.nu/en/accreditation- bodies/	 Name of the actual manufacturer Full address of the actual manufacturer Certificate No. Scope of certificate mentioning production, /manufacture of IVD medical devices Issuance date Validity

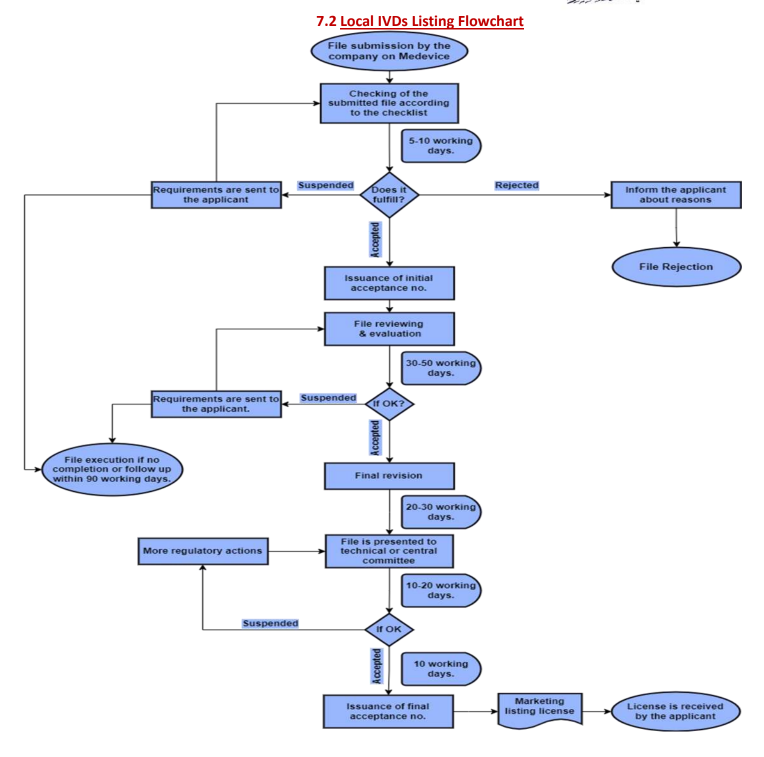


ملحق ٧: مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية

7.1 Imported IVDs Listing Flowchart File submisision by the Applicant on Medevice Checking the submitted file according to the Requirements List 25-35 working days Rejected Suspended Requirements are sent to the applicant Inform the applicant about reasons Accepted File Rejection Issuance of initial acceptance no. File reviewing & evaluation 40-70 working days Requirements are sent to the applicant. Suspended If OK Accepted File execution if no completion or follow up within 90 days. Final revision 20-45 working days. File is presented to technical or central More regulatory actions committee 10-20 working days Suspended If OK Accepted 10 working days License is received by the applicant Issuance of final acceptance no. listing lisence



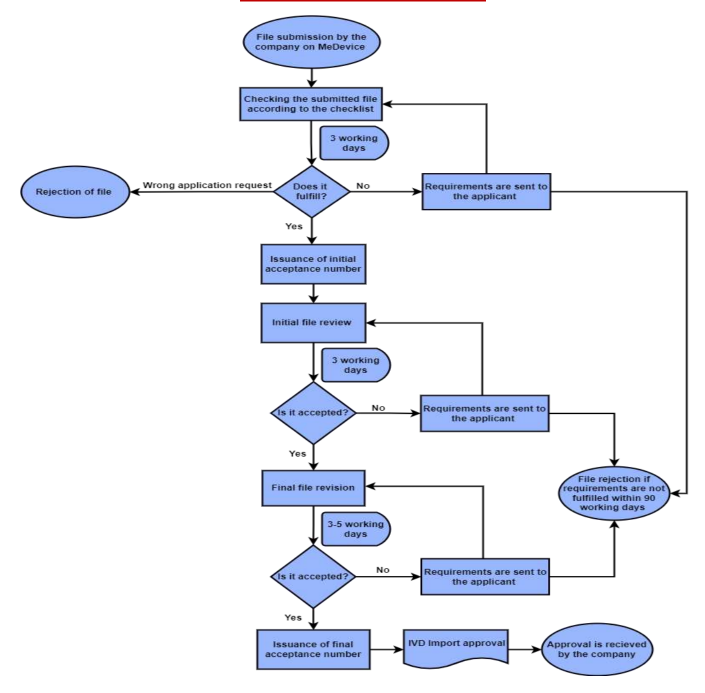




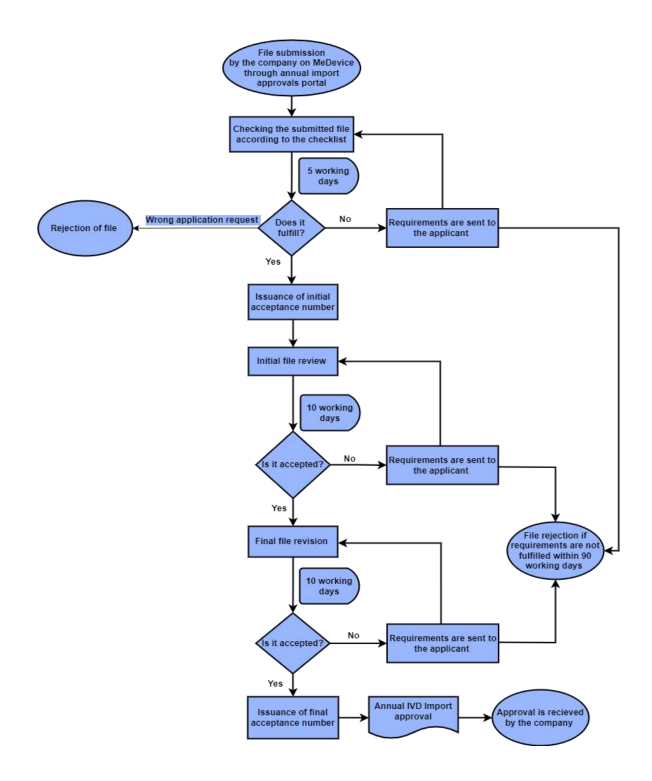


ملحق ٨:مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية:

8.2 IVDs Annual Approvals Flowchart









ملحق ٩: تعهد الحد الأدنى للبيانات

السادة / هيئة الدواء المصربة (الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية)

نتعهد نحن شركة/مصنع " الاسم كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية / رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية " بالتزامنا بالحد الأدنى من البيانات مدون على الشحنة الواردة كما هي مذكورة في الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات ومدخلات الانتاج، مع التأكيد على تحملنا المسئولية الفنية والقانونية كاملةً في حال عدم التزامنا بذلك .

المسمى الوظيفي: مدير الشركة / المصنع أو من يفوضه

الاسم:

التوقيع:

خاتم الشركة /المصنع

ملحوظة : في حالة تفويض مدير الشركة / المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة / المصنع .

48



ملحق ١٠: تعهد صحة المستندات و تقديم الأصول

السادة / هيئة الدواء المصربة (الإدارة المركزبة للمستلزمات الطبية)

نتعهد نحن شركة/مصنع "الاسم كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية / رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية "..... بصحة المستندات المرفقة ووجود أصول لها، بالإضافة إلى صحة الشهادات المرفقة ووجود أصول موثقة لها، كما نتعهد بتقديمها للعرض على هيئة الدواء المصرية فور الطلب، و بخلاف ذلك ستتعرض الشركة للمساءلة القانونية.

المسمى الوظيفي: مدير الشركة/المصنع أو من يفوضه

الاسم:

التوقيع:

خاتم الشركة/المصنع

ملحوظة : في حالة تفويض مدير الشركة / المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة / المصنع.



ملحق ١١: تعهد المصانع المحلية بالالتزام بإجراءات المأمونية

السادة / هيئة الدواء المصربة (الإدارة المركزبة للمستلزمات الطبية)

بخصوص الكاشف (Product name)

نتعهد نحن مصنع "الاسم كما هو مدون في رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية "

بأن الكاشف محل القيد والذي سوف يتم تداوله في جمهورية مصر العربية لم يصدر ضده أي عمليات سحب عالمية Recall بأن الكاشف محل القربية. وذلك فيما يخص (.All Models, Serial No., Lot No. or Batch No) التي سيتم تداولها في جمهورية مصر العربية.

و نتعهد بأنه في حالة ظهور أي تحذيرات/ FSN/FSCA أو عملية سحب "Recall" بعد تقديم طلب القيد، سوف نقوم بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزم "Safety" أما فيما يخص التحذيرات/ FSN/FSCA التي تخص مأمونية المستلزم "Safety" أما فيما يخص التحذيرات/ PSN/FSCA التي تخص الجودة "Quality" فسيتم إخطار الادارة المركزية للتفتيش علي المؤسسات الصيدلية بها، مع التأكيد على أن عدم علمنا بتلك التحذيرات لا يعفينا من المسئولية.

كما نتعهد أنه منذ التقدم بطلب قيد الكاشف وخلال مرحلة تسويقه بأننا متلزمين بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية عن أي حوادث عكسية يتم رصدها في جمهورية مصر العربية وفقاً للآتي:

- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى خطر يهدد الصحة العامة يجب الإبلاغ خلال يومين.
- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى الوفاة أو تدهور في حالة المريض يجب الإبلاغ خلال عشرة أيام.
 - وفي باقي أحوال الحوادث يجب الإبلاغ خلال ثلاثون يوماً .

كما نتعهد بمتابعة كافة أنشطة نظام اليقظة ومتابعة كافة مستلزماتنا الطبية بعد التسويق مع إدارة مأمونية المستلزمات الطبية وتقديم كل ما تطلبه الإدارة في إطار ذلك وفي حالة مخالفتنا لما سبق ذكره سوف نتعرض للمساءلة القانونية.

FSCA: Field safety corrective actions FSN: Field safety notice

المسمى الوظيفي : مدير المصنع أو من يفوضه الاسم : التوقيع : خاتم المصنع

ملحوظة : في حالة تفويض مدير المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير المصنع .



ملحق ١٢: تعهد شركات الاستيراد بالالتزام باجراءات المأمونية

السادة / هيئة الدواء المصربة (الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية)

بخصوص الكاشف (Product name)

نتعهد نحن شركة "الاسم كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية" بأن الكاشف محل القيد والذي سوف يتم تداوله في جمهورية مصر العربية لم يصدر ضده أي عمليات سحب عالمية Recall وذلك فيما يخص (All Models, Serial No., Lot No. or Batch No.)

و نتعهد بالمتابعة الدائمة مع المصنع في حالة ظهور أي تحذيرات/ FSN/FSCA أو عملية سحب "Recall" تستجد بالخارج بعد تقديم طلب القيد وأننا سنقوم بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية بالتحذيرات/ FSN/FSCA التي تخص مأمونية المستلزم "Safety" أما فيما يخص التحذيرات/ FSN/FSCA التي تخص الجودة "Quality" فسيتم إخطار الادارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية ، مع التأكيد على أن عدم علمنا بتلك التحذيرات لا يعفينا من المسئولية.

كما نتعهد أنه منذ التقدم بطلب قيد الكاشف وخلال مرحلة تسويقه بأننا متلزمين بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية عن أي حوادث عكسية يتم رصدها في جمهورية مصر العربية وفقاً للآتي:

- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى خطر يهدد الصحة العامة يجب الإبلاغ خلال يومين.
- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى الوفاة أو تدهور في حالة المريض يجب الإبلاغ خلال عشرة أيام.
 - وفي باقى أحوال الحوادث يجب الإبلاغ خلال ثلاثون يوماً .

كما نتعهد بمتابعة كافة أنشطة نظام اليقظة ومتابعة كافة مستلزماتنا الطبية بعد التسويق مع إدارة مأمونية المستلزمات الطبية وتقديم كل ما تطلبه الإدارة في إطار ذلك وفي حالة مخالفتنا لما سبق ذكره سوف نتعرض للمساءلة القانونية.

FSCA: Field safety corrective actions FSN: Field safety notice

المسمى الوظيفي : مدير الشركة أو من يفوضه الاسم : التوقيع : خاتم الشركة

ملحوظة: في حالة تفويض مدير الشركة لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة .



ملحق ١٣ : تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية

السادة / هيئة الدواء المصرية (الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية)

نتعهد نحن "اسم الجهة أو الشركة" بأن الوارد بالطلب رقم هو كواشف معملية غير تشخيصية بغرض (ويذكر الاستخدام على سبيل المثال لا الحصر: للأغراض البحثية أو التعليمية)، وأنها ليست للبيع أو الاتجار أو الاستخدام على البشر وذلك على مسؤولية " اسم الجهة المستفيدة أو الشركة "، دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية .

> المسمى الوظيفي: الاسم: التوقيع: خاتم الجهة



١٢. قائمة المصطلحات (Glossary):

EDA	Egyptian Drug Authority
IVDs	In vitro Diagnostic Medical Devices
IVDR	In vitro Diagnostic Device Regulation
CE	Conformity European
EEC	European Economic Community
FDA	Food and Drug Administration
CFG	Certificate to Foreign Government
CFR	Code of federal regulation
DOC	Declaration of conformity
FSC	Free Sale Certificate
ISO	International Organization for Standardization
GMP	Good Manufacturing Practice
HPFBI	Health Products and Food Branch Inspectorate
MHLW	Ministry of Health, Labor and Welfare
MAH	Marketing authorization holder
RCB	Registered certified body
MDSAP	Medical device single audit Program
EPVC	Egyptian Pharmaceutical Vigilance Center
FSCA	Field Safety Corrective Actions
FSNs	Effective Field Safety Notices
MIRs	Manufacturer Incident Reports
MDSD	Medical Device Safety Department
PMS	Post-Market Surveillance
SMH	Summary of Marketing History
PSRs	Periodic Summary Reports
HIV	Human Immunodeficiency Virus
PSA	Prostate Specific Antigen



١٢. المراجع (References) *:

- DIRECTIVE 98/79/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices
- •Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on in vitro diagnostic medical devices and repealing Directive 98/79/EC and Commission Decision 2010/227/EU
- •US-Code of Federal Regulations Title 21. USFDA/21CFR26.1
- •IMDRF/IVD WG/N64FINAL:2021 Principles of In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Devices Classification.
- •IMDRF/GRRP WG/N47FINAL:2018 Essential Principles of Safety and Performance of Medical Devices and IVD Medical Devices
- •IMDRF/GRRP WG/N52FINAL:2019 Principles of Labelling for Medical Devices and IVD Medical Devices
- •IMDRF/RPS WG/N13 FINAL:2019 In Vitro Diagnostic Medical Device Market Authorization Table of Contents (IVD MD ToC).
- •GHTF/SG1/N071:2012 Definition of the Terms 'Medical Device' and 'In Vitro Diagnostic (IVD) Medical
- •GHTF/SG1/N046:2008 Principles of Conformity Assessment for In Vitro Diagnostic (IVD) Medical **Devices**
- •GHTF/SG1/N071:2012 Definition of the Terms 'Medical Device' and 'In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Device'
- GHTF/SG5/N8:2012 Clinical Evidence for IVD Medical Devices Clinical Performance Studies for In Vitro Diagnostic Medical Devices
- •GHTF/SG5/N7:2012 Clinical Evidence for IVD medical devices Scientific Validity Determination and Performance Evaluation
- •ISO 13485:2016. Medical devices-Quality management systems-Requirements for regulatory purposes," 2016.
- •ISO 14971:2019 Medical devices: application of risk management to medical devices," 2019. [Online].
- *Regulations and guidance documents from the organizations were considered in the drafting of this document



١٤. الإصدارات:

مواضيع التعديلات	تاريخ الإصدار	וערשבות
	Y.YI/.£	الإصدار الأول
تم تحديث النقاط التالية: 1- اسم الدليل التنظيمي 7- التعريفات 8- إجراءات إصدار رخصة القيد 9- إجراءات تجديد الرخصة التسويقية 0- إجراءات إصدار موافقة إستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصة 1- الاشتراطات العامة	Y.Y0/Y/YE	الإصدار الثاني
تم تحديث مسمى الادارة المركزية للعمليات ليصبح الادارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية أو الادارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية كلما ورد ذكرهم في الدليل و ذلك حسب الاختصاص.	Y.Yo/.9/.1	الاصدار الثالث