



القواعد التنظيمية

لتسجيل وتداول

الكواشف المعملية والتشخيصية



محتويات القواعد التنظيمية

الصفحة	المحتوى	م
٣	مقدمة	١
٣	تعريفات	٢
٤ ٤ ٠ ٠ ١	إجراءات التقدم بالتسجيل: تقدير الطلب وتسجيل الكواشف. إصدار الرخصة التسويقية. تجديد الرخصة التسويقية إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية للسماح بتداولها	٣
١	اشتراطات عامة	٤
٧	ملحقات	٥
٨	نموذج طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية Appendix I	
٩	- قائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف التشخيصية و المعملية محلية الصنع Appendix II	
١٣	- تفاصيل الملف الفني طبقاً للتصنيف Appendix III	
١٦	- قائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف التشخيصية والمعملية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادة جودة عالمية Appendix IV	
٢١	- قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف التشخيصية و المعملية مستوردة Appendix V	
٢٥	- الاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصنع الكواشف المعملية والتشخيصية Appendix VI	
٣٣	- نموذج طلب إعادة تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية Appendix VII	
٣٤	- متطلبات المؤمنية الخاصة بالكواشف التشخيصية و المعملية Appendix VIII	
٣٧	قائمة المصطلحات	٦



١. مقدمة:

هذه القواعد التنظيمية يخص القواعد والإجراءات التنظيمية للكواشف التشخيصية والمعملية المحلية المستوردة، المعتمدة من قبل هيئة الدواء المصرية طبقاً لقانون إنشاء الهيئة الصادر بالقانون رقم ١٥١ لسنة ٢٠١٩.

٢. تعريفات:

European directive 98/79/EC

• الكواشف المعملية والتشخيصية طبقاً للـ

'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:

- concerning a physiological or pathological state, or
- concerning a congenital abnormality, or
- to determine the safety and compatibility with potential recipients, or
- 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 والتشخيصية المصنعة محلياً: الكواشف المعملية والتشخيصية التي يتم تصنيعها في مصنع داخل جمهورية مصر العربية.

• الكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة: الكواشف المعملية والتشخيصية التي تستورد من الخارج تامة الصنع، أو التي يتم تصنيعها في الخارج ويتم تغليفها في مصنع داخل البلاد.

• مقدم الطلب:

أ. مصنع محلى للكواشف المعملية والتشخيصية المصنعة محلياً.

بـ مكتب علمي أو موزع / الوكيل الشركـة الأجنـبية لـلكواشف المـعملـية والـتشـخيصـية المستـورـدة .

• الدول المرجعية: دول الاتحاد الأوروبي، سويسرا، استراليا، نيوزلندا، أمريكا، كندا، اليابان، ايسلندا، النرويج، المملكة المتحدة.



- Pilot Batch : التشغيلة التجريبية.
- (GSP) : ممارسات التخزين الجيدة.
- الرخصة التسويقية: موافقة تصدر هيئة الدواء المصرية على بيع وتسويق وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية داخل جمهورية مصر العربية بعد مراجعة الأدلة الداعمة للمنتج.

٣. اجراءات التقدم بالتسجيل:

أ. تقييم الطلب وتسجيل الكاشف:

- في حالة الكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة والمحليّة الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة كما هو موضح في (appendix III) حسب التصنيفات المختلفة:
 - يشترط أن يكون الكاشف المستورد متداولاً ببلد المنشأ أو إحدى الدول الرجعية المعتمدة.
 - يقدم طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية طبقاً لنموذج طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية
 - يلتزم مقدم الطلب بتقديم ملف التسجيل طبقاً لقائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة
 - يتم فحص الملف من قسم الاستقبال، وفي حالة استيفاء الطلب للمستندات الأساسية المطلوبة يحول للدراسة والتقييم على أن يتم الانتهاء من التقييم خلال ٢٠ يوم عمل من تاريخ قبول الملف.
 - في حال وجود استيفاءات يتم احاطة مقدم الطلب بها لاستكمال ملف التسجيل بعد أقصى خلال مدة ٦٠ يوم عمل، وفي حالة انتهاء هذه المدة دون الانتهاء من استكمال ملف التسجيل يحق له التقدم بطلب لمنح مهلة إضافية ٢٠ يوم عمل أخرى.
- وفي حالة عدم استكمال ملف التسجيل خلال هذه المدة يعتبر الطلب كأن لم يكن.
- يتم مراجعة الاستكمالات التي تم استيفاءها من قبل مقدم الطلب خلال ١٠ أيام عمل من تاريخ تقديمها على أن يتم إصدار تقرير عن الملف الفني خلال خمسة أيام عمل التالية.
- في حالة الكواشف المعملية والتشخيصية المحلية غير الحاصلة على شهادات جودة وتداول:
 - يقدم طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية طبقاً لنموذج طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية، ويتم الرد على مقدم الطلب بأنه قد تم استقباله Application خلال خمسة أيام عمل .
 - يلتزم مقدم الطلب باستيراد المواد الخام الداخلة في تصنيع الكاشف بعد الحصول على موافقة الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية أو تقديم ما يفيد شرائها محلياً، وكذلك في حالة مصانع المنطقة الحرة: يلتزم مقدم الطلب بتقديم ما يفيد استيراد المواد الخام الداخلة في تصنيع الكاشف أو شرائها محلياً.
 - يلتزم مقدم الطلب بالتوجه لإدارة الكواشف التشخيصية والمعملية خلال ٢٠ يوم عمل من تاريخ رد الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية بقبوله Application المقدم، ويتم التالي:



- التأكد من التزام المصنع بالاشتراطات الفنية الخاصة بمكان التصنيع وذلك خلال الـ ٢٠ يوم عمل من تاريخ توجيه المصنع لإدارة الكواشف التشخيصية والمعملية، ويتم احاطة مقدم الطلب بالإجراءات التصحيحية المطلوبة، على أن يقوم باستكمال الاشتراطات الفنية الخاصة بمكان التصنيع بحد أقصى ١٢٠ يوم عمل، وفي حالة انتهاء الـ ١٢٠ يوم عمل دون الانتهاء من الإجراءات التصحيحية، يحق للمصنع التقدم بطلب لمنح مهلة إضافية ٤٠ يوم عمل آخر، يتم بعدها اصدار تقرير فني عن المصنع.
- يقوم المصنع بإنتاج Pilot Batch على ألا يتم تداول هذه التشغيلة بالسوق المحلي مطلقاً ويتتم استكمال إجراءات التسجيل والدراسات المطلوبة عليها.
- يتم سحب عينات عن طريق التقىش الصيدلي من التشغيلة التجريبية Pilot Batch للتحليل بمعامل هيئة الدواء المصرية، ويلتزم طالب التسجيل بتقديم ملف التحليل للهيئة محتوياً على المستندات والمرفقات المطلوبة لملف التحليل، وتلتزم معامل هيئة الدواء المصرية باصدار نتيجة التحليل خلال ٣٠ يوم عمل من تاريخ استيفاء ملف التحليل كاملاً.
- يلتزم طالب التسجيل بتقديم ملف التسجيل خلال عام من تاريخ رد الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية على الد Application طبقاً لقائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية المحلية متضمنة مطابقة التحليل الصادرة من هيئة الدواء المصرية بالإضافة إلى التقرير الفني الخاص بالمنتج.
- يتم فحص الملف من قسم الاستقبال، وفي حالة استيفاء الطلب للمستندات الأساسية المطلوبة يحول الملف للدراسة والتقييم من قسم التسجيل على أن يتم الانتهاء من التقييم خلال ٢٠ يوم عمل وفي حال وجود استيفاءات يتم احاطة مقدم الطلب بها باستكمال ملف التسجيل بحد أقصى ٩٠ يوم عمل، في حالة انتهاء تلك المدة دون الانتهاء من استكمال ملف التسجيل، يحق التقدم بطلب لمنح مهلة إضافية ٣٠ يوم عمل أخرى وفي حالة عدم استيفاء ملف التسجيل خلال تلك المدة يعتبر الطلب كان لم يكن.
- يتم مراجعة الاستكمالات التي تم استيفاءها من قبل مقدم الطلب خلال ١٠ أيام عمل من تاريخ تقديمها على أن يتم اصدار تقرير عن الملف الفني خلال خمسة أيام عمل .

ب. اصدار الرخصة التسويقية:

يتم عرض التقارير الفنية الخاصة بالكافش على اللجنة الفنية الخاصة بالمستلزمات الطبية والكافش المعملية والتشخيصية للتقييم وفي حالة موافقة اللجنة يتم إصدار رخصة تسويقية للكافش سارية لمدة ٥ سنوات، وتلتزم الشركات بتحليل أول ثلاث تشغيلات منتجة أو مستوردة بعد صدور الرخصة التسويقية، ولا يتم الإفراج عن التشغيلة إلا بعد صدور نتيجة مطابقة التحليل .

ت. تجديد الرخصة التسويقية:

- يتم إعادة تسجيل الكافش كل ٥ سنوات بناء على طلب يقدم إلى الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية وذلك خلال الـ ٦ شهور الأخيرة من صلاحية الرخصة التسويقية



- يلتزم مقدم الطلب بتقديم ملف اعادة التسجيل والذي يتضمن ملخص تاريخ التسويق Summary of marketing History.
- في حالة عدم وجود متغير على الكاشف يتم العرض على اللجنة الخاصة بتسجيل المستلزمات الطبية، وفي حالة موافقة اللجنة الخاصة بتسجيل المستلزمات الطبية يتم إصدار الرخصة التسوية.
- في حالة وجود متغير على الكاشف يتم تقييمه من قبل الادارة المركزية للمستلزمات الطبية طبقاً للإجراءات المتبعة حسب نوع المتغير ثم العرض على اللجنة الخاصة بتسجيل المستلزمات الطبية وفي حالة موافقة اللجنة يتم إصدار الرخصة التسوية.
- يلتزم مقدم الطلب بانهاء اجراءات إعادة التسجيل خلال عام من تاريخ انتهاء مدة صلاحية الرخصة التسوية، ويسمح له بالتداول خلاله، وعند انتهاء هذه المدة وعدم استيفاء متطلبات الملف النهائي لإعادة التسجيل يمنح الكاشف ستة أشهر إضافية للانتهاء من استيفاء متطلبات الملف النهائي لإعادة التسجيل مع ايقاف إنتاج أو استيراد المستلزم، وفي حالة عدم استيفاء متطلبات الملف النهائي لإعادة التسجيل خلال الستة أشهر الإضافية يعتبر الطلب كأن لم يكن .

ث. إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية للسماح ب التداولها :

- تصدر موافقة استيرادية سنوية بدون كميات للأصناف التي يقوم مقدم الطلب باستيرادها لـ كل مصنع أجنبي على حدى.
- يلتزم مقدم الطلب بتقديم الشهادات المجددة (للشهادات المنتهية أو غير السارية) خلال مدة سريان الموافقة الاستيرادية السنوية لاستمرار العمل بها .
- يتم الإفراج محراً عن كل فاتورة على حدى.
- يسمح بتصدر موافقة استيرادية لـ كل فاتورة على حدى في حالة طلب ذلك لأصناف غير مدرجة بموافقة الاستيراد السنوية.

٤. اشتراطات عامة:

يلتزم مقدم الطلب بما يلي:

- طباعة اسم المصنع وعنوانه وتاريخ انتهاء الصلاحية ورقم التشغيلة ورقم التسجيل على العبوة الخارجية، وفي حالة الكواشف المستوردة يتم الالتزام بكتابة اسم المصنع القانوني وبلد المنشأ وتاريخ انتهاء الصلاحية ورقم التشغيلة ورقم التسجيل.
- عدم إحداث أي تغيير في الكاشف إلا بعد الحصول على موافقة الادارة المركزية للمستلزمات الطبية طبقاً للإجراءات المتبعة حسب نوع المتغير والا تلغى الرخصة التسوية.
- الإنتاج بنفس مصدر المادة الخام التي تم عمل الـ PILOT Batch بها وأجريت جميع الدراسات المطلوبة عليها وذلك للكواشف المصنعة محلياً. ولا يتم تغيير مصادر المواد الخام الفعالة الا بعد الحصول على موافقة الادارة المركزية للمستلزمات الطبية لإعادة تقييم المورد، والا تلغى الرخصة التسوية.



- تطبيق الـ recall system.
- تقديم المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية والتشخيصية مستوردة للحصول على موافقة استيرادية.
- بالنسبة للأصناف التي لم يسبق تداولها - يسمح بتداولها لمدة ٦ شهور بدون الحصول على الرخصة التسويقية على أن يتم التقدم للحصول على الرخصة التسويقية قبل نهاية مدة الـ ٦ شهور من تاريخ إصدار أول موافقة استيرادية للمنتج المستورد أو تاريخ إنتاج أول تشغيله للمنتج المحلي بحسب الأحوال.
- يلتزم مقدم الطلب بتطبيق متطلبات الأمونية.
- تلتزم المصنع بطباعة الـ QR code التالي والذي يوضح الرابط الإلكتروني الخاص بابلاغ هيئة الدواء المصرية عن حدوث أي مشكلات للمرضى أو للمستخدمين أو مشكلات لها علاقة بالاستخدام أو الجودة.



٥. ملاحقات:

Appendix I	نموذج طلب تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية	•
Appendix II	قائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف التشخيصية والمعملية محلية الصنع والغير حاصلة على شهادات جودة عالمية	•
Appendix III	تفاصيل الملف الفني (technical documentation) طبقاً للتصنيف	•
Appendix IV	قائمة المستندات الخاصة بتسجيل الكواشف التشخيصية والمعملية مستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية	•
Appendix V	قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف التشخيصية والمعملية مستوردة.	•
Appendix VI	الاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصنع الكواشف المعملية والتشخيصية.	•
Appendix VII	نموذج طلب إعادة تسجيل الكواشف المعملية والتشخيصية	•
Appendix VIII	متطلبات الأمونية الخاصة بالكواشف التشخيصية والمعملية	•



Appendix I

Application of the IVD registration

Type of application: Local / imported

Applicant name:

Applicant name Address:

Applicant name Email address:

Applicant name Telephone:

Trade name:

Description:

The intended use /Indication:

Legal manufacturer name:

Manufacturing site name: multiple

Manufacturing site address:

Country of origin: multiple



Appendix II

Check list of the locally manufactured in vitro diagnostics registration does not have any international quality certificate

اولا: مستندات خاصة بطلب التسجيل :

- 1 قائمة مرقمة بمحظى ملف التسجيل.
 - 2 ايصال الدفع الخاص بمقابل الخدمات.
 - 3 طلب رسمي من مقدم الطلب مختوم وموقع من مدير الشركة وفقاً للنموذج المعлен من قبل الادارة.
 - 4 تعهد المصنع بالالتزام بتطبيق آليات الأمانة.
 - 5 أصل التفويض الصادر من المصنع معتمد من رئيس مجلس الادارة مع التصديق البنكي عن التوقيع بالشخص المسؤول عن التعامل مع الادارة المركزية للمستلزمات الطبية
 - 6 المصانع المحلية:
 - السجل التجاري.
 - البطاقة ضريبية.
 - رخصة التشغيل صادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.
- مصانع المنطقة الحرة:
- السجل التجاري.
 - البطاقة ضريبية.
 - الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.

ثانيا: 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
 13. 13485:2016, and CE certificate according to IVD, or IVDR If present (attachment)
 14. Declaration of conformity /or letter of declaration according to the adopted regulation (attachment)
- N.B: the adopted regulation to be one of the GHTF member

2. Device description

- Name of the device.
- Brand name.
- Variant: codes, references, or sizes.
- Intended use.
- Risk classification according to European regulations (European directive 79/98/EEC).
- Description of principle of the assay and methodology used.
- Description of individual components included in the IVD.
Where applicable, the following should also be provided:
 - A description of the accessories, other IVDs and other products that are not medical devices which are intended to be used in combination with the IV.
 - For assays requiring instrumentation, a description of the relevant instrumentation characteristics or details of dedicated instrumentation to be used.
 - A description of any software to be used.
 - A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available.

3. Device history (Transitional State only): سابقة الأعمال

- A summary of the product history in domestic market and any other countries (attachment).
- A list of countries or regulatory jurisdictions, approximate numbers of IVDs and/or period of time supplied, summary of any adverse events, recalls, corrective/preventive actions or refusal to approve for supply (attachment)

4. Risk analysis and control summary.

5. Design and / or manufacturing information.

6. Clinical evidence report (if IVDR applied).

7. Clinical summary report (if IVDR applied).

8. Performance evaluation (Attachment).

- diagnostic sensitivity
- diagnostic specificity

9. Product Validation and Verification (Attachment).

1. 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.

2. **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.
3. **Analytical sensitivity:**
 - specimen characterization and number of replicates tested at each concentration.
 - Calculations used to determine the assay sensitivity should be included.
4. **Analytical specificity:**
 - 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.
5. **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
6. **Traceability of calibrator and controls:**
 - 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.
7. **Determination of assay cut-off:**
 - A summary of the process used to establish the assay cut-off should be provided.
 - 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.



8. Verification and validation of instrumentation/software:

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

9. Stability study.

10. Labeling:

- Inner and outer labels
- Instructions for Use
- Advertising material (e.g., brochures, web-pages, published advertisements, etc.), where available.

11. Manufacturing process and control

Bill of materials, and components

- Certificates of compliances of materials and components from the supplier
- Manufacturer inspection and testing
- Approved suppliers list and supplier evaluation criteria

12. In process inspection and testing

13. Finished product assembly and testing reports

14. Product release process and statement of compliance

15. Manufacturer testing reports

16. Commitment to follow up with medical device PMS.



Appendix III

Technical documentation details according to the classification

	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				
• 13485:2016, and CE certificate according to IVD, or IVDR If present (attachment)				
• Declaration of conformity / letter of declaration according to the adopted regulation (attachment)				
• N.B: the adopted regulation to be one of the GHTF member				
2-Device description	Applied for all classes			
• Name of the device				
• Brand name				
• Codes				
• Intended use				
• Risk classification according to European regulation.				
• Description of principle of the assay and methodology used				
• Description of individual components included in the IVD				
• Where applicable, the following should also be provided				

	General IVD	Self-testing	List A	List B
<ul style="list-style-type: none"> A description of the accessories, other IVDs and other products that are not medical devices which are intended to be used in combination with the IV 				
<ul style="list-style-type: none"> For assays requiring instrumentation, a description of the relevant instrumentation characteristics or details of dedicated instrumentation to be used 				
<ul style="list-style-type: none"> A description of any software to be used 				
<ul style="list-style-type: none"> A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available. 				
3-Device history (Transitional State only)	Applied for all classes			
4-Risk analysis and control summary	Summary	Summary	Summary	detailed report
5-Design information	Summary	description of the design aspects that make it suitable for lay person use		detailed information on material specifications would be provided.
6-manufacturing information	summary	summary	summary	Summary
7-Clinical evidence report (if IVDR applied)				Detailed
8-Clinical summary report (if IVDR applied)				Detailed
9-Performance evaluation Diagnostic sensitivity Diagnostic specificity	Summary	Summary	Detailed	Detailed
10-Product Validation and Verification (Attachment)				
1.Specimen type	Summary	Summary	Summary	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

	General IVD	Self-testing	List A	List B
6.Traceability of calibrator and controls	Summary	Summary	Summary	Detailed
7.Determination of assay cut-off	Summary	Summary	Detailed	Detailed
8.Verification and validation of instrumentation/software				
9.Stability study	Summary	Summary	Detailed	Detailed
10.Labeling			Applied for all classes	
11.Manufacturing process and control			Applied for all classes	
12.In process inspection and testing			Applied for all classes	
13. Finished product assembly and testing reports				
14.Product release process and statement of compliance				
15.Manufacturer testing reports				
16.Commitment to follow up with medical device Post-Market Surveillance (PMS).				



Appendix IV

Check list of the imported IVD registration & Local IVD have and international Quality Certificate

أولاً: مستندات خاصة بطلب التسجيل :

<p>1 قائمة مرقمة بمحفوظ ملف التسجيل.</p> <p>2 ايصال الدفع الخاص بسداد مقابل الخدمات.</p> <p>3 طلب رسمي من مقدم الطلب مختوم وموقع من المدير وفقا للنموذج المعлен من قبل الادارة.</p> <p>4 تعهد مقدم الطلب بالالتزام بتطبيق البيانات المأمونية.</p> <p>5 أصل التفويض صادر من مقدم الطلب معتمد من رئيس مجلس الادارة مع التصديق البنكي عن التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الادارة المركزية للمستلزمات الطبية واستلام الرخصة التسويقية للكافش.</p>	<p>6 للشركات يطلب الآتي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ترخيص القيد به اسم الشركة المصنعة أو اسم الشركة الموزعة بناء على خطاب العلاقة بين المصنع والمورد. • عقد التوزيع أو الوكالة مع المورد الأجنبي مباشرة ساري التاریخ (موثق). • علاقة المصنع الأجنبي مع الموزع او المورد الأجنبي إذا وجد. على أن يتضمن النص صراحة على أحقيّة الشركة الموزعة أو الموردة الأجنبية في إبرام العقود والوكالات الخارجية نيابة عن المصنع (موثقة). • وفي حالة عدم توفر العقد اثناء إجراءات التسجيل يتلزم مقدم الطلب بتقديم خطاب موثق لتفويض الشركة المستوردة بالتسجيل مذكور به اسم المستلزم يشمل الاسم التجاري للمستلزم صادر من: • المصنع القانوني أو من يفوضه المصنع القانوني بموجب علاقة موثقة. • أو من الشركة الأم أو من تفوضه بموجب علاقة موثقة (توضح الشركة الأم والمصنع القانوني والجهة المسئولة عن إصدار تفويض التسجيل مع توضيح الاسم وعنوان لكلا منهم). <p>للمكاتب العلمية:</p> <ul style="list-style-type: none"> • رخصة مكتب علمي • خطاب (موثق) يوضح العلاقة بين فروع الشركة الأجنبية. <p>المكاتب العلمية التي تسجل مستلزمات طبية من انتاج شركات ليست أحد فروع الشركة الأم الخاصة بالمكتب العلمي يلزم تقديم الآتي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • خطاب موثق صادر من المصنع القانوني للمستلزمات الطبية يفوض المكتب العلمي بالتسجيل لها في مصر. • خطاب موثق صادر من الشركة الأم للمكتب العلمي يفيد بعدم ممانعتها في قيام الشركة المالكة للمستلزمات الطبية بتفويض المكتب العلمي بتسجيل مستلزماتها في مصر. <p>للمصانع المحلية في حالة كاشف حاصل على شهادة جودة وتداول:</p> <ul style="list-style-type: none"> • السجل التجاري. • البطاقة الضريبية. • رخصة التشغيل صادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية. <p>مصانع المنطقة الحرة في حالة كاشف حاصل على شهادة جودة و التداول:</p> <ul style="list-style-type: none"> • السجل التجاري. • البطاقة الضريبية. • الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.
--	---



ثانياً: شهادات التداول والجودة الخاصة بالمنتج (الكوافش):

١. بناء على القواعد المتبعة في ال European community استناداً لما تم ذكره في IVD Directive

98/79/EEC

الشهادات	Class
١. شهادة DOC مذكور بها والتصنيف. ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية.	General IVD Examples: *tests for hormones *cardiac markers *hematology and clinical chemistry tests
١. شهادة DOC مذكور بها Directive ٣. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية. <u>ISO:13485:2016.</u> ٤. شهادة III <u>or شهادة CE IV.</u> <u>or شهادة CE V+VI</u> <u>or شهادة CE V+VII</u>	IVDs for self -testing <u>Examples:</u> *pregnancy, cholesterol home test * self-testing devices
١. شهادة DOC مذكور بها والتصنيف. ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية. <u>ISO:13485:2016.</u> ٣. شهادة IV <u>or شهادة CE V+VI</u> <u>Or شهادة CE V+VII</u>	IVDs in Annex II List B (Moderate risk) <u>Examples:</u> Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose strips
١. شهادة DOC مذكور بها والتصنيف. ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية. <u>ISO:13485:2016.</u> ٣. شهادة IV <u>or شهادة CE V+VII</u>	IVDs in Annex II List A (High risk) <u>Examples:</u> HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping



٢. بناء على القواعد المتبعة في FDA استناداً لما تم ذكره في USA:

الشهادات	Class
without GMP CFG letter of declaration مذكور بها التصنيف Code of federal regulation -٣ 21 CFR 862, 21 CFR 864, 21 CFR 866	Class I
with GMP CFG أو شهادة ISO 13485:2016 letter of declaration مذكور بها التصنيف Code of federal regulation -٣ 21 CFR 862, 21 CFR 864, 21 CFR 866	Class II, and III

٣. طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

المستندات المطلوبة	Class
1-Declaration letter mentions full medical device list submitted to the Egyptian health authority 2-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification 3-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC) issued from: the (HPFBI), Health Canada 4- Medical device establishment license	Class I
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 confirm that the license covers the whole medical device list 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- ISO 13485:2016	Class II, III, IV

ثالثاً: 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- Device description

1. Name of the device
2. Brand name
3. Variant: codes, references, and sizes
4. Intended use
5. Description of individual components included in the IVD
Where applicable, the following should also be provided
6. A description of the accessories, other IVDs and other products that are not medical devices which are intended to be used in combination with the IVD
7. For assays requiring instrumentation, a description of the relevant instrumentation characteristics or details of dedicated instrumentation to be used
8. A description of any software to be used
9. A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available.

3- Device History (Transitional State only)

1. A summary of the product history in domestic market and any other countries (attachment)
2. A list of countries or regulatory jurisdictions, approximate numbers of IVDs and/or period of time supplied, summary of any adverse events, recalls, corrective/preventive actions or refusal to approve for supply (attachment)



4- Performance evaluation (as statement)

- diagnostic sensitivity
- diagnostic specificity

5- Labeling

5.1 Inner and outer labels

5.2 Instructions for Use

5.3 Advertising material (e.g., brochures, web-pages, published advertisements, etc.), where available.

6- Manufacturer testing reports of the final product

Example of batch release certificate

7- Commitment to follow up with medical device PMS.



Appendix V

Check list of IVDs importation approval

Acceptance No.	
Applicant name	
Medical device name	
Manufacturer name	
Country of origin	

أولاً: المستندات الخاصة بطلاب الموافقة الاستيرادية:

- ١- طلب رسمي للحصول على الموافقة الاستيرادية موقعاً ومحظماً من المدير المسؤول بالشركة المستوردة.
- ٢- تفويض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية موقعاً ومحظماً من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع. (يجب تقديم الأصل للاطلاع).
- ٣- تقديم ما يفيد الحصول على الـ user name & password الخاص بالشركة المستوردة (المرسل من قبل إدارة الجودة بالإدارة المركزية للشئون الصيدلية).
- ٤- عدد ٣ صور من الفاتورة المبدئية.
- ٥- تقديم ما يفيد أرسال الـ excel sheet الخاص ببنود الفاتورة طبقاً للنموذج المعлен من قبل الإدارة (على أن يرسل الـ excel sheet على البريد الإلكتروني الخاص إدارة الموافقة الاستيرادية (md.invoice@edaegypt.gov.eg)).
- ٦- صورة ترخيص قيد سجل مستوردي كواشف (للکواشف التشخيصية والمعملية):
مضاف إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناء على خطاب العلاقة (الأصل للاطلاع).
- ٧- صورة س١٤ للوكلاء (الأصل للاطلاع).
- ٨- صورة عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ (الأصل المؤثق للاطلاع).
- ٩- صورة علاقت بين الشركة المصنعة والشركة الموردة (في حالة أنهما ليس نفس الشركة) يتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الواردة إلى مصر أو الشرق الأوسط صادرة من المصنع الأجنبي مؤوث من الغرفة التجارية والسفارة المصرية. (الأصل المؤثق للاطلاع).
- ١٠- في حال كان الاستيراد بغرض: Clinical Trial
 - موافقة اللجنة المؤسسيّة لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية بالجهة البحثية.
 - يستثنى من إحضار شهادات جودة أو إخطارات تسجيل استناداً للبروتوكول الأصلي المقدم.



11. يتم العرض على لجنة الاستيراد للتقييم في الحالات الآتية:

في حال كان المستورد شركة تجارية لغرض التوريد لجهة بحثية (في حالة عدم وجود شهادات جودة)

في حال كان المستورد مركز بحثي أو جهة بحثية.

في حال كان المستورد جامعية أو باحث لغرض البحث العلمي.

في حال كان المستورد مستشفى لغرض طبي أو لغرض البحث العلمي.

ويتعين تقديم تعهد من الجهة المستفيدة أو المستخدمية للمستلزمات الواردة بعدم استخدامها في التطبيقات التشخيصية وإنما يقتصر استعمالها على المجالات الواردة من أجلها (مثال: المجال البصري أو التعليمي) فقط بغض النظر عن كفاءة المستلزمات لاستخدامات التشخيصية.

- لا يتم العرض على لجنة الاستيراد في حال إثبات أن المستلزم الوارد **For Research Use Only** أو لا يستخدم لأي غرض طبي أو تشخيصي وذلك من خلال تقديم **labelling** أو **IFU** أو **الكتالوج الخاص بالشركة المصنعة**.

ثانياً: شهادات التداول والجودة الخاصة:

١. بناء على القواعد المتبعة في ال European community استناداً لما تم ذكره في IVD Directive

98/79/EEC

الشهادات	Class
١. شهادة DOC مذكورة بها والتصنيف. ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو أحدى الدول المرجعية ٣. Catalogue يوضح الغرض من الاستعمال	General IVD Examples: *hematology and clinical chemistry analyzers *tests for hormones *cardiac markers *hematology and clinical chemistry tests
٤. شهادة DOC مذكورة بها والتصنيف ٥. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو أحدى الدول المرجعية ٦. شهادة ISO:13485:2016 ٧. CE III ٨. CE IV or ٩. CE V+VI or ١٠. CE V+VII or ١١. Catalogue N يوضح الغرض من الاستعمال	IVDs for self -testing Examples: *pregnancy, cholesterol home test * self-testing devices



الشهادات	Class
<ol style="list-style-type: none"> ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية ٣. ISO:13485:2016 ٤. شهادة CE IV ٥. شهادة CE V+VI or شهادة CE V+VII or شهادة CE V+VIII <p>٥. يوضح الغرض من الاستعمال Catalogue</p>	IVDs in Annex II List B (Moderate risk) <u>Examples:</u> Rubella, PSA, Self-Test for Blood Glucose (monitoring system or strips)
<ol style="list-style-type: none"> ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive ٢. شهادة تداول FSC من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية ٣. ISO:13485:2016 ٤. شهادة CE IV ٥. شهادة CE V+VII or شهادة catalogue 	IVDs in Annex II List A (High risk) <u>Examples:</u> HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping

٢. بناء على القواعد المتبعة في FDA استناداً لما تم ذكره في USA

الشهادات	Class
<ol style="list-style-type: none"> ١. شهادة without GMP CFG letter of declaration ٢. شهادة مذكور بها التصنيف Code of federal regulation .٣ 21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866 ٤. يوضح الغرض من الاستعمال catalogue 	Class I
<ol style="list-style-type: none"> ١. شهادة with GMP CFG ١٣٤٨٥:٢٠١٦ CFG+ISO letter of declaration ٢. شهادة مذكور بها التصنيف Code of federal regulation .٣ 21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866 ٤. يوضح الغرض من الاستعمال catalogue 	Class II, and III



٣. طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

الوضع الحالي	Class
<p>1-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification 2-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC) issued from: the HPFBI, Health Canada 3- Medical device establishment license يوضح الغرض من الاستعمال</p>	Class I
<p>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 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 4- ISO 13485: Catalogue 2016 يوضح الغرض من الاستعمال</p>	Class II, III, IV



Appendix VI

الاشتراطات الواجب توافرها لصالح الكواشف المعملية

بناء على خواص المنتج	<u>1-Facilities & Utilities</u> المراافق والمنشآت
	<u>Workers Entry Area</u> <u>منطقة دخول العمال</u> <ul style="list-style-type: none"> ١. يجب فصل دورات المياه عن حجرات تغيير الملابس على ان تكون دورات المياه قبل منطقة تغيير الملابس ٢. يجب توفير حامل للأحذية (ستاند مفتوح) خاص بأحذية الشارع وأخر خاص بدورات المياه ٣. يجب توفير مصدر للتهوية بدورات المياه ٤. يجب وضع ستائر هواء وصواعق حشرات على جميع مداخل المصنع المطلة على الشارع
	<u>Gowning area</u> <u>منطقة تغيير الملابس: هي المنطقة التي يتم بها استبدال ملابس الشارع بملابس المصنع وهي منطقة غير مصنفة (Unclassified)</u> <ul style="list-style-type: none"> ١. يجب فصل أحذية الشارع عن الأحذية التي يتم ارتدائها داخل المصنع ٢. يجب فصل De-gowning عن Gowning ٣. يجب توفير مصدر للتهوية مع توفير مروحة سحب الهواء إلى الخارج وامداد المنطقة بهواء مجدد ٤. يجب توفير Step over bench Lockers من معدن مطلي أو ستانلس ستيل ٥. يجب تخصيص منطقة تغيير ملابس للسيدات وأخرى للرجال ٦. يجب تخصيص Locker لملابس الشارع وأخر لملابس المصنع ٧. يمنع وجود مصدر للمياه في منطقة تغيير الملابس ٨. يجب توفير مادة مطهرة لتطهير الأيدي (disinfectant) ٩. يجب أن تكون الحوائط والأرضيات قوية ذات أسطح ناعمة وبدون فواصل ظاهرة وفي حالة وجود فواصل (فواصل تمدد) فيجب ان تعالج طبقاً لأصول الصناعة بحيث لا تسمح باحتواء أي أتربة او جزيئات وتكون بنفس درجة نعومة الأرضيات. ١٠. يجب أن تكون التهوية جيدة ١١. يجب أن تكون الإضاءة جيدة وغير مغطاة ١٢. يجب وضع سلك ضيق من مادة غير قابلة للصدأ على أي فتحة تهوية للحماية من الحشرات الطائرة او ما شابته



	<u>Production area</u> <u>منطقة الإنتاج</u>
	<p><u>Controlled Area</u></p> <p>المنطقة المحكمة: هي المنطقة التي يتم فيها إنتاج وتغليف المنتجات التي لا يشترط إنتاجها في غرفة نظيفة (clean room)</p> <p>١. يجب أن تكون منفصلة ولا تستخدم كممر. ٢. يجب توفير مصدر تهوية مناسب ٣. يجب ألا تتعدي درجة الحرارة ٢٠ درجة مئوية والرطوبة ٦٥٪ ٤. يجب مراعاة استيفاء الاشتراطات الخاصة بكل منتج فيما يخص درجات الحرارة والرطوبة طبقاً لشهادة بيانات ومواصفات المنتج و/أو طبقاً لـ MSDS ٥. في حال وجود كواشف معملية يستدعي إنتاجها تخفيض معدل الرطوبة يجب توفير Dehumidifier أو أحد الطرق الهندسية الأخرى لتحقيق الرطوبة المطلوبة ٦. يجب قياس وتسجيل درجات الحرارة والرطوبة بشكل دوري في سجل مخصص لذلك يمكن من خلال متابعة الظروف البيئية للتشغيل والرجوع إليه إذا اقتدرت الصورة ذلك. ٧. يجب معايرة عدادات قياس درجات الحرارة والرطوبة وأي عدادات ملحقة بالمعدات أو بماكينات الإنتاج التي تعتبر مؤثرة في دقة قراءتها في سلامة المنتج المغوب. ٨. يجب أن تكون الأرضية ملساء ونظيفة وقوية ويفضل استخدام الأيبوبوكسي كمادة معالجة أسطح الأرضيات ٩. يجب تخصيص مكان ملحق بال controlled room لحفظ الإسطمبات عند الحاجة ١٠. في حالة ضرورة خروج منتج وسيط من ال Controlled room إلى ال Clean room يجب استيفاء الآتي:<ul style="list-style-type: none"> • وضع المنتج في double bag • تمريره من خلال dynamic pass box / classified air lock • تخزينه في مخزن وسيط مطابق لاشتراطات التخزين الجيد ١١. يجب فصل مرحلة الإنتاج عن مرحلة التغليف </p>

غير مطبقة على المنتجات التي لا يتم إنتاجها وتغليفها في غرفة نظيفة	<p>Clean room</p> <p>المنطقة النظيفة: هي المنطقة التي يتم فيها إنتاج وتغليف المنتجات التي يشترط إنتاجها في غرفة منصفة نظيفة (classified clean room)</p> <p>1. يجب أن تسبقها منطقة تغيير ملابس ثانية secondary gowning area</p> <p>2. منطقة DE gowning / ثم المرور على step over bench / ثم ارتداء interlocked</p> <p>3. يجب أن تكون الأبواب secondary gowning area classified as clean room class D / ISO 5.</p> <p>4. يجب أن تكون SOP تشرح إجراءات دخول العمال إلى المنطقة النظيفة</p> <p>5. يجب وضع عدادات معايرة لقياس فرق الضغط بين الغرف في مجال قياسي من ٦٠ إلى ٦ بسكال.</p> <p>6. يجب تسجيل ومراجعة القراءات بشكل دوري.</p> <p>7. يجب التأكد على أن فرق الضغط بين الغرف يتراوح بين من ٥ - ١٠ بسكال.</p> <p>8. يجب فتح الأبواب في الاتجاه الأعلى ضغطا للهواء more positive</p> <p>9. يجب أن تكون الأرضيات والأواني ملées وأن يكون التقى الحوائط من جهة السقف أو الأرضيات من جهة أخرى بشكل دائري أو شبه دائري (curved)</p> <p>10. يفضل ألا تتعدي درجة الحرارة ٢٢ درجة مئوية والرطوبة ٦٥٪ ما لم تكن هناك اشتراطات فنية خاصة بالمنتج</p> <p>11. في حال الطباعة على المنتج يجب أن تتم الطباعة داخل clean room وفي حالة استخدام أجهزة Physical separation</p> <p>12. يجب أن يتم إدخال الخامات عبر Dynamic pass box / classified air lock</p> <p>13. يجب أن تكون الـ supply grills في السقف والـ return grills في الحوائط الجانبية وارتفاعها فوق مستوى الأرض ب ٥٠ سم</p> <p>14. يجب ألا يقل الارتفاع بين السقف والأرضيات عن ٢,٦ متر</p> <p>15. يجب أن يكون معدل تغيير الهواء طبقاً class D: Number of air change from 15 to 20 changes per hour according to ISO standard 14644</p> <p>16. يجب وضع إجراءات تشغيل قياسية SOPs تشرح بوضوح خطوات الدخول للمنطقة النظيفة</p>
--	--

	<u>Stores</u> المخازن: تقسم إلى المناطق الآتية: منطقة تخزين مواد خام / منطقة تخزين تعبيئة وتغليف / منطقة مرفوضات والتي يجب أن تكون محكمة الغلق ومؤمنة / منطقة تخزين منتج نهائي / منطقة تخزين أي خامات أو منتجات تحتاج ظروف تخزين خاصة
	<ol style="list-style-type: none"> ١. يجب أن تكون المخازن جيدة التهوية ٢. يجب استيفاء اشتراطات التخزين الخاصة بالمنتجات / الخامات ٣. يجب متابعة درجة الحرارة والرطوبة عن طريق Thermal Mapping Data Loggers ٤. يجب أن تكون الأرضيات قوية ٥. يجب إتباع نظام لكافحة القوارض ٦. يجب أن تكون جميع أبواب المخازن محكمة الغلق بشكل يمنع دخول الأتربة والحشرات ٧. يجب وضع سلك ضيق على جميع فتحات التهوية كما يجب معالجة الزجاج (تعتيم) لمنع دخول أشعة الشمس المباشرة ٨. يجب توفير إضاءة مناسبة ٩. يمنع وجود مصدر مباشر للمياه بمنطقة التخزين ١٠. يمنع التخزين على الأرض مباشرة ويلزم وجود Pallets / Stands غير قابلة لاشتعال ويكون التخزين بانخفاض ٦٠ سم عن بطانية السقف و ٢٠ سم عن الحوائط ١١. يجب أن تكون مساحة المخزن متلائمة مع الطاقة الإنتاجية للمصنع ١٢. في حالة ضرورة وجود ثلاثة يجب استيفاء الآتي: ١٣. يجب أن تكون بها عدادات معايرة لقياس الحرارة ١٤. يجب قراءة وتسجيل درجات الحرارة بشكل دوري

	<u>Lab</u> <u>المعامل</u>
	<p><u>الأفراد</u> - ١</p> <ul style="list-style-type: none"> يجب أن تتوافر في مدير مراقبة الجودة بالمصنع المؤهلات المهنية والكفاءة الالزمة من حيث المؤهل الدراسي) علوم / صيدلة / طب بيطري / طب بشري (بالإضافة إلى خبرة خمس سنوات في نفس المجال يجب أن يتتصف جميع العاملين المرتبطين بالعمل المؤثرين على أنشطته بالكفاءة والحيادية وفقا لنظام الإدارة يجب توثيق متطلبات الكفاءة والتدريب لجميع العاملين (competence file) يجب أن يشمل التعليم والتأهيل والتدريب والعرفة التقنية المهارات والخبرة في كل دور يؤثر على أنشطة المعمل يجب التأكد من أن الموظفين أكفاء في أداء الأنشطة العملية التي هم مسؤولون عنها وتقدير أهمية الانحرافات deviations
	<p><u>المعدات</u> - ٢</p> <ul style="list-style-type: none"> يجب أن تتوافر جميع المعدات الالزمة لإجراء الاختبارات وفقاً لمتطلبات المنتج يجب استيفاء متطلبات المعايرة القياسية the requirements of the Standard لجميع المعدات المستخدمة في المعمل يجب معايير المعدات عندما يكون دقة القياس أو measurement accuracy أو uncertainty تؤثر على صحة results النتائج / أو المعدات الضرورية لتحديد إمكانية metrological traceability التتبع المتروولوجي للنتائج يجب الالتزام برنامج المعايرة Calibration program يجب وضع العلامات Labelling التي توضح موقف المعدة من المعايرة بخصوص المعدات خارج الخدمة Out-of-service يجب أن يتم عزلها ولا يعاد استخدامها حتى يتم التتحقق من أنها تعمل بشكل صحيح
	<p><u>السجلات</u> Records - ٣</p> <ul style="list-style-type: none"> يجب الاحتفاظ بها للمعدات التي يمكن أن تؤثر على أنشطة المعمل بما في ذلك مواعيد ونتائج المعايرة calibration ونتائج التعديلات adjustments ومعايير القبول acceptance criteria تاريخ استحقاق المعايرة أو الفاصل الزمني التالي، due date of next calibration or interval خطة الصيانة maintenance plan وأداء الصيانة maintenance performance تفاصيل التلف details of damage ، أو الأعطال malfunction ، أو التعديلات repair أو الإصلاح modification يجب توثيق IPC process and procedures وكذلك Records النتائج يجب أن تتوافر بالعمل الواصفة الفنية الخاصة بالمنتج / المنتجات والمواد الخام



	<p>٤- في حال إنتاج منتجات معقمة و / أو تصنيع المنتج في أي مرحلة في منطقة نظيفة مصنفة Classified Clean room لابد من وجود معمل microbiology بجميع التجهيزات اللازمة لإجراء الاختبارات المطلوبة</p> <p>٥- في حال عدم وجود معمل مراقبة جودة في المصنع يلتزم المصنع بالتعاقد مع معمل خارجي مرخص مسبقاً ويتم التفتيش عليه للتأكد من توافر جميع الاحتياطات اللازمة لإجراء الاختبارات على منتجات المصنع</p> <p>٦- أن يتضمن التعاقد بند يتيح التفتيش على المعمل فيما يخص تحليل المنتجات محل التعاقد ويلزمه العمل بتقديم Records الخاصة بتقييم وتحليل هذه المنتجات</p>
	<p><u>Generator</u> المولد الكهربائي</p>
	<p>١. في حال وجود متطلبات خاصة بتصنيع أو تخزين المنتج يجب توفير مولد كهربائي Generator موصل بالدائرة الكهربائية للمصنع</p> <p>٢. يجب تحديد الأجهزة والمعدات التي تعمل على كهرباء المدينة والمولد في رسم هندي واضح يقدم عند الطلب</p> <p>٣. يفضل توفير UPS Uninterrupted power supply</p>
غير مطبقة على المنتجات التي لا يتم إنتاجها وتغليفها في غرفة نظيفة	<p><u>HVAC system</u> وحدة مناولة الهواء</p> <p>١. يجب أن تشتمل وحدة مناولة الهواء Air Handling Unit على الآتي : Prefilter / Bag Filter / HEPA filter</p> <p>٢. يجب وضع عداد لقياس فرق الضغط عند prefilters وBag filter وكذلك عداد لقياس فرق ضغط قبل وبعد HEPA filter</p> <p>٣. يجب أن تكون وحدة مناولة الهواء مغطاة بمظللة وأن تكون الأرضيات مغطاة بال بلاط وأن تكون المنطقة المحيطة نظيفة</p> <p>٤. يجب إجراء أعمال الصيانة وتغيير الفلاتر وتوثيق ذلك</p> <p>٥. يجب عمل الاختبارات اللازمة للتأكد من سلامة وحدة مناولة الهواء ومتانتها للشروط</p>



غير مطبقة على المنتجات التي لا يتم استخدام مياه معالجة في عملية التصنيع	<u>Water system</u> <u>محطة المياه</u>
	<ol style="list-style-type: none"> ١. في حال استخدام المياه في التصنيع فإنه يجب أن تتوافر في المصنع محطة المياه التي تتوافر بها الاشتراطات اللازمة لإنتاج المياه بما يتطابق مع الاشتراطات الفنية المنصوص عليها بالمواصفة الفنية للمنتج أو موصفات المياه للاستخدام المعملي المنصوص عليها في أحدث إصدارات الـ ASTM. ٢. يمكن ان تكون محطة المياه أجهزة صغيرة من الـ RO بدون ميسرات قبلها في حالة الكميات الصغيرة 100 لتر يوميا في حالة احتياج المصنع لأكثر من هذه الكمية فإنه يجب توفير محطة مياه شاملة الفلتر الرملي وفلاتر الميكرونية والميسير والفلتر الكربوني او نظام حقن الصوديوم ميتابايسالفيت(sodium 'metabisulfite) ووحدة الـ RO ثم مرحلة أخرى من الـ RO إذا تطلبت المواصفات ذلك. ٣. في حالة استخدام المياه مباشر بدون تخزين فيمكن الاعتماد على أجهزة التناضح العكسي RO الصغيرة او من خلال محطة معالجة للمياه طبقا لاحتياجات لإنتاج. ٤. في حال استخدام مياه بكميات تحتاج الى تخزين في عمليات الإنتاج يجب ان يكون هذا التخزين من خلال مسار مغلق) مواسير من ستانلس ستيل 304 بحد أدنى (أن يكون دخولها وخروجها من هذا المسار المغلق loop) ٥. يجب على المصنع اجراء وتوثيق الاختبارات الخاصة بالمياه للتأكد من مطابقتها للاشتراطات ٦. في حالة outsourcing of water على المصنع استيفاء الاشتراطات الواردة في بند Material control
	<u>2-Material control</u> <ol style="list-style-type: none"> ١. يجب أن تتوافر قائمة بال媿وردين المعتمدين (approved supplier list) ٢. يجب وضع قائمة بمعايير اختيار الموردين (supplier selection check list) ٣. يجب أن تتضمن معايير الاختيار معايير تخص الجودة والأمان والأداء (quality , safety, performance)

3-production /process control

١. يجب على المصنع تحديد العمليات أو الخطوات الأكثر خطورة most critical processes / steps بناء على المواصفة القياسية للمنتج والخطوات التصنيعية التي يتم إجراءها بالمصنع	Validation of critical processes
٢. يجب على المصنع وضع إجراءات موثقة لدراسة التحقق الخاصة بالعمليات الحرجة	دراسة التتحقق من العمليات الحرجة
٣. يجب على المصنع حفظ السجلات الخاصة بدراسات التتحقق	
١. يجب على المصنع أن ينشئ نظام لتعريف وتحديد هوية المنتج	Traceability & Identification
٢. يجب وضع إجراء موثق للتعريف بيه وشرح هذا النظام	
٣. يجب على المصنع إنشاء إجراء موثق لشرح آلية تتبع المنتج	التابع وتحديد الهوية
٤. يجب أن يحدد المصنع معايير الكفاءة اللازم توافرها في الأشخاص المسؤولين والقائمين على الأعمال التي من شأنها التأثير على جودة المنتج	Competence & Training
٥. يجب على المصنع توفير التدريب المطلوب و ، أو اتخاذ التدابير الآخر التي من شأنها استيفاء هذه المتطلبات	الكفاءة والتدريب
٦. يجب على المصنع تقييم فاعليته ما تم اتخاذه من إجراءات	
٧. يجب على المصنع التأكد من فهم وادرارك العاملين لأدوارهم ومساهمتهم في تحقيق أهداف الجودة	
٨. يجب على المصنع توثيق كافة الخطوات السابقة	
٩. يجب حفظ السجلات الخاصة بتدريب ومهارات وخبرات العاملين	
١٠. يجب على المصنع التأكيد من أن المنتج الغير مطابق معرف جيدا وتحت السيطرة منعا للتداول الخاطئ والغير مقصود	Non-Conformities حالات عدم المطابق
١١. يجب على المصنع وضع إجراء موثق يحدد المسؤوليات والصلاحيات للتعامل مع حالات عدم المطابقة	
١٢. يجب على المصنع عمل سجلات لعدم المطابقة يحدد بها طبيعتها أو سبب عدم المطابقة وما تم اتخاذه من إجراءات حيالها وحفظ هذه السجلات	
١٣. في حال رصد عدم المطابقة بعد تداول المنتج في السوق المحلي يجب على المصنع اتخاذ كافة الإجراءات التي تتناسب مع التأثيرات / effects التأثيرات المحتملة potential effects لعدم المطابقة	

4. Record/document control

متطلبات عامة (General Requirements):

يجب أن تتضمن العمليات الالزامـة لنظام إدارة الجودة (عمليات لأنشطة الإدارـة - management activities, توفير الموارد provision of resources، وتحقيق المنتج وقياسه product realization and measurement)

١. يجب أن يضع المصنـع نظام إدارـة الجودـة وتوثـقه وتنفيـذه ويحافظـ على فعاليـته وفقـاً لمـتطلـبات المـعيـار الدولـي ISO 13485.
٢. يجب على المـصنـع تحـديد العمـليـات الـلازمـة لنـسـمـان إـدارـةـ الجـودـة وـتـطـبـيقـها في جـمـيع أـنـحـاءـ المـصنـع
٣. يجب على المـصنـع تحـديد تـسلـسل وـتـفـاعـلـ هـذـهـ العـمـليـات
٤. يجب على المـصنـع تحـديد المـعاـيـر والأـسـالـيـب الـلازمـة لـضـمـانـ فـاعـلـيـةـ كـلـ منـ تـشـغـيلـ هـذـهـ العـمـليـاتـ والـسيـطـرـةـ عـلـيـهـا
٥. يجب على المـصنـع ضـمـانـ توـافـرـ المـوـادـ وـالـعـلـومـاتـ الـلازمـةـ لـدـعـمـ تـشـغـيلـ وـمـراـقبـةـ هـذـهـ العـمـليـاتـ
٦. يجب أن يـراـقـبـ المـصنـعـ وـيـقـيـسـ وـيـحلـ هـذـهـ العـمـليـاتـ
٧. يجب على المـصنـعـ تـنـفـيـذـ الإـجـراءـاتـ الـلازمـةـ لـتـحـقـيقـ النـتـائـجـ المـخـطـطـةـ وـالـحـفـاظـ عـلـىـ فـاعـلـيـةـ هـذـهـ العـمـليـاتـ.
٨. يجب أن يتم إـدارـةـ هـذـهـ العـمـليـاتـ مـنـ قـبـلـ الصـنـعـ وـفـقاًـ لـمـتـطلـباتـ هـذـهـ الـمواـصـفـ الـقيـاسـيـةـ الدـولـيـةـ.
٩. يجب تحـديـدـ السـيـطـرـةـ عـلـىـ مـثـلـ هـذـهـ العـمـليـاتـ الـاستـعـانـةـ بـمـصـادرـ خـارـجيـةـ دـاخـلـ نـسـمـانـ إـدارـةـ الجـودـةـ

متطلبات التوثيق (Documentation requirement)

<p>١. يجب أن تتضمن وثائق نظام إدارة الجودة : QMS</p> <ul style="list-style-type: none"> - بيانات مؤتقة لسياسة الجودة وأهداف الجودة - دليل الجودة Quality Manual - الإجراءات المؤتقة التي تتطلبها هذه المعايير القياسية الدولية - الوثائق التي تحتاجها المنظمة لضمان التخطيط والتشغيل والتحكم الفعال لعملياتها - السجلات التي يتطلبها المعيار الدولي. - أي وثائق أخرى تحددها اللوائح الوطنية أو الإقليمية <p>٢. يجب على المصنع إنشاء وحفظ ملف لكل نوع من المنتجات إما أن يحتوي أو يحدد الوثائق التي تحدد مواصفات المنتج ومتطلبات نظام إدارة الجودة.</p> <p>٣. يجب أن تحدد هذه المستندات عملية التصنيع الكاملة، والتركيب والصيانة، إن وجدت.</p> <p>٤. يمكن أن يكون التوثيق بأي شكل أونواع من الوسائل</p>	<p>١. عامة (general)</p>
<p>يجب أن ينشأ المصنع ويحافظ على دليل الجودة Quality Manual الذي يشمل:</p> <ul style="list-style-type: none"> - نظام إدارة الجودة ، بما في ذلك تفاصيل وتبرير أي استثناءات و / أو عدم التطبيق - الإجراءات المؤتقة الموضوعة لنظام إدارة الجودة أو الرجوع إليها reference - وصف التفاعل interaction بين عمليات نظام إدارة الجودة 	<p>٢. Quality manual</p> <p>دليل الجودة: يحدد دليل الجودة</p> <p>هيكل التوثيق Documentation المستخدم في</p> <p>نظام إدارة الجودة</p>
<p>يجب وضع إجراء موثق لتحديد الضوابط الالزامية</p> <ul style="list-style-type: none"> - مراجعة واعتماد المستندات الملائمة قبل الإصدار - مراجعة وتحديث حسب الضرورة و إعادة الموافقة على الوثائق - لضمان تحديد التغيرات وحالة المراجعة الحالية للوثائق - للتأكد من أن الإصدارات ذات الصلة من المستندات المطبقة متاحة في نقاط الاستخدام - للتأكد من أن الوثائق تظل مقروءة ويمكن التعرف عليها بسهولة - لضمان تحديد الوثائق ذات المنشأ الخارجي ومراقبة توزيعها - لمنع الاستخدام غير المقصود للوثائق المتقدمة وتطبيق تعريف مناسب لها إذا تم الاحتفاظ بها لأي غرض. 	<p>٣. control of document</p> <p>(التحكم في الوثائق)</p>
<p>١. يجب إنشاء السجلات والاحتفاظ بها لتقديم أدلة على المطابقة للمتطلبات evidence of conformity والتشغيل الفعال effective operation .</p> <p>٢. يجب أن تبقى السجلات مقروءة legible - ويمكن التعرف عليها بسهولة readily retrievable .</p> <p>٣. يجب وضع إجراءات مؤتقة لتحديد الضوابط الالزامية لتحديد السجلات وتخزين وحماية واسترجاع فترة الاحتفاظ والتخلص من السجلات.</p>	<p>٤. Control of records</p> <p>(التحكم في السجلات) :</p> <p>تحفظ المؤسسة بالسجلات لفترة زمنية لا تقل عن عمر المنتج كما هو محدد من قبل المصنع على الأقل عامين من تاريخ إنتاج المنتج من قبل المصنع ذات الصلة أو على النحو المحدد في المتطلبات الرقابية</p>
<p>Organization chart</p>	
<p>١. يجب وضع هيكل تنظيمي للمصنع</p> <p>٢. يجب تحديد الأدوار والمسؤوليات لجميع الوظائف</p> <p>٣. يجب أن تكون إدارة الجودة إدارة مستقلة بما يضمن تمعتها بحرية واستقلالية القرار.</p>	



Appendix VII

Application for re-reg of IVD

Type of application: Local / imported	
Current registration number:	
Registration date:	
Applicant name:	
Applicant name Address:	
Applicant name Email address:	
Applicant name Telephone:	
Trade name:	
Description	
Variant: codes, references, or kit sizes	
The intended use /Indication:	
Legal manufacturer name:	
Manufacturing site name: multiple	
Manufacturing site address:	
Country of origin: multiple	
List of changes from the registered IVD	



Appendix VIII

أولاً: متطلبات الأمانية بالنسبة للكواشف المعملية والتشخيصية:

سلطان سلطان ولم يحدث له إجراءات رقابية General, Self-Testing IVDs

تلتزم الشركات بتقديم التعهد (مرفق) الذي يرسله المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة الكواشف
المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة بالبريد المسجل وليس عن طريق الوكيل، ولا
يتم استصدار خطاب تحويل لها للتوجه لإدارة الأمانوية.

جميع IVDs و List A, B IVDs ، General, Self-Testing IVDs حدث لها اجراءات رقابية في فترة (٣) ثلاثة أعوام سابقة
لتاريخ التقديم

- تلتزم الشركات بالتوجه لإدارة الأمونية بموجب خطاب التحويل من إدارة الكواشف العملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية لتقديم المستندات المطلوبة لتقدير الأمونية في إطار التسجيل/إعادة التسجيل/متغيرات (والتي تتضمن ملخص تاريخ التسويق).
 - تقديم التعهد المطلوب (مرفق)، على أن يتم إرساله بواسطة المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة الكواشف العملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة بالبريد المسجل وليس عن طريق الوكيل.

ثانياً: متطلبات الأمونية للشركات (غير مرتبط بالتسجيل):

١. تلتزم الشركات بتقديم نظام اليقظة الخاص بمقدم الطلب (Vigilance System)
 ٢. تلتزم الشركات بتعيين مسئول يقظة بمقدم الطلب أو إضافة مهامه لمسئولي الشؤون الرقابية وتقديم خطاب ترشيحه (Nomination Letter) لإدارة الأمانوية.
 ٣. تلتزم الشركات بدفع مقابل خدمات عند تقديم ملفاتها لإدارة الأمانوية.
 ٤. تلتزم الشركات بأي مستجدات بخصوص متطلبات الأمانوية (إن وجدت).



[COMPANY NAME]

(Date)

MANUFACTURER'S COMMITMENT ABOUT SAFETY OF IVDs

Declaration (1)

For IVDs Class (General, Self-Testing IVDs)

Dear Head of Medical Devices Unit,**Dear Head of IVDs Department,**

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

- IVD Acceptance Number:
- IVD Name:
- IVD Models/Codes/Sizes:
- (Company) undertakes that the IVD 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/re-registration/variation and before granting the marketing authorization of the IVD, those regulatory actions concerning the safety of the IVD in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "IVDs Department" and communicated to the "Medical Device Safety Department (MDSO - EPVC)" by (Agent) - the company's agent in the Arab Republic of Egypt.
- (Company) undertakes that since granting the marketing authorization of the IVD 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 (MDSO - 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) undertakes that there is a vigilance system in place, oversees 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 (MDSO - EPVC)".

Signature

Title

(Date)



[COMPANY NAME]

(Date)

MANUFACTURER'S COMMITMENT ABOUT SAFETY OF IVDs

Declaration (2)

For IVDs Class (List A, B IVDs) and (General, Self-Testing IVDs
with Regulatory Actions)

Dear Head of Medical Devices Unit,

Dear Head of IVDs Department,

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

- IVD Acceptance Number:
- IVD Name:
- IVD 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 IVD, those regulatory actions concerning the safety of the IVD in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "IVDs Department" 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 IVD 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) undertakes that there is a vigilance system in place, oversees 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)



٦. قائمة المصطلحات : (Glossary)

ASTM: American Association for Testing and Measurement

CE: Conformité Européenne

CFG: Certificate to Foreign Government

CFR: Code of federal regulation

DOC: Declaration of conformity

EDA: Egyptian Drug Authority

EEC: European Economic Community

EPVC: Egyptian Pharmaceutical Vigilance Center

FDA: Food and Drug Administration

FSC: Free Sale Certificate

FSCA: Field Safety Corrective Actions

FSNs: Effective Field Safety Notices

GHTF: Global Harmonization Task Force

GMP: Good Manufacturing Practice

GSP: Good Storage Practice

HEPA Filter: High-efficiency Particulate Air Filter

HIV: Human Immunodeficiency Virus

HPFBI: Health Products and Food Branch Inspectorate

HVAC System: Heating, Ventilating, and Air Conditioning System

ISO: International Organization for Standardization

IVDs: In vitro Diagnostic Medical Devices

IVDR: In vitro Diagnostic Device Regulation

MDSD: Medical Device Safety Department

MIRs: Manufacturer Incident Reports

MSDS: Material Safety Data Sheets

PMS: Post-Market Surveillance

PSA: Prostate Specific Antigen

PSRs: Periodic Summary Reports

RO: Reverse Osmosis

ROC: Receiver Operator characteristic

SMH: Summary of Marketing History

SOP: Standard Operating Procedure