



الإجراء التنظيمي الخاص
باستيراد وتسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية
والمعملية والكواشف التشخيصية
التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات والقواعد المنظمة في اليابان

رقم الاصدار: الأول

تاريخ الاصدار: ٢٠٢٣/٨/٢٩

تاريخ التطبيق: ٢٠٢٣/٨/٢٩

محتويات الدليل

م	المحتوى	الصفحة
١	مقدمة	٣-٤
٢	متطلبات التسجيل والحصول على الموافقات الإستيرادية داخل جمهورية مصر العربية	٥-٨
٣	قائمة الإختصارات	٨



الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية

١. مقدمة:

- دولة اليابان هي إحدى الدول التي لها **مرجعية** لدى الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية وذلك وفقاً لقرار اللجنة الفنية للمستلزمات الطبية في مارس ٢٠١١.
- يتم إحكام الرقابة على المستلزمات الطبية في اليابان من خلال وزارة الصحة اليابانية **MHLW** والسلطة التابعة لها **PMDA**.
- ✓ **(MHLW)** هي السلطة التنظيمية لوضع وتطبيق معايير السلامة للمستلزمات الطبية والأدوية التي يتم تداولها في اليابان وتتضمن مسؤولياتها إصدار الموافقة النهائية على تسجيل المستلزمات الطبية والأدوية بالإضافة إلى سحب المنتج من السوق.
- ✓ **(PMDA)** هي جهة إدارية مستقلة تعمل مع **(MHLW)** لضمان سلامة وجودة المستلزمات الطبية و الأدوية في اليابان وتتضمن مسؤولياتها مراجعة اعتماد المستلزمات الطبية بالإضافة إلى القيام بالتفتيش الخاص ب **QMS / GLP / GCP**.
- لتداول المستلزمات الطبية في اليابان يستلزم تعيين **MAH** أو **D-MAH** لإدارة عمليات تسجيل المنتجات والتواصل مع السلطات التنظيمية اليابانية.
- ✓ **(MAH)** هو المسؤول عن المستلزم الطبي و يتم اصدار الشهادات له بجانب مسؤوليته عن ال **QMS** و **Post approval** و **post market surveillance and change**.
- ✓ **(DMAH)** هو المسؤول عن تسجيل المستلزم في اليابان بجانب **QMS** و **Post approval change** و **post market surveillance** ولكن يحتفظ المصنع الأجنبي بمسؤوليته عن المستلزم ويتم اصدار الشهادات له.

- يتم تصنيف المستلزمات الطبية وفقاً للآتي :

Classification	Description	Examples	Potential risk
Class I	MD: General Medical Devices IVD: Analytes defined by MHLW	x-ray film, IVD instruments, Analytes (e.g., CRP, Mg, CSA, HbA1c etc.)	Almost insignificant (extremely low)
Class II	MD: Controlled Medical Devices IVD: Moderate Risk Class Analytes not Classified as Class I or III	Endoscopes, MRI, CT, ultrasound, tests for analytes (e.g., TACR, TnI, BNP, TSH, etc.)	Have potential risk (moderately low)
Class III & IV	MD: Special controlled Medical Devices Risk –IVD: New and High Analytes (Class III only)	balloon catheters (III), stents (IV), valves (IV), linear accelerator (III), lithotripter (III); tests for infectious diseases, cancer markers' Antistreptolysin O, bacterial identification (e.g. HIV, HBs-Ag, CA19-9, HCV-Ab) (III)	Significant (high risk or invasive, potentially life threatening)

- الشهادات الصادرة من اليابان للمستلزمات الطبية والكواشف وفقاً للتصنيف :

Classification		Submission category	Regulatory clearance procedure
General medical devices (Class I)		(Premarket notification) (TODOKED)	No regulatory approval or marketing authorization is needed . Only a notification to PMDA is needed .
Class II/III	If conformity assessment with (criteria applicable certification standards)	(Premarket certification) (NINSHO)	RCB (3rd Party) certification is required. Only those class II & III devices for which PMDA has evaluation standards may utilize the RCB certification process. RCB reviews application and then certificate is issued.
	Products with no certification standards/ New technology(Novel)	(Premarket approval) (SHONIN)	
Class IV		(Premarket approval) (SHONIN)	

٢. متطلبات التسجيل والحصول على الموافقات الإستيرادية داخل جمهورية مصر العربية :

أولاً: التسجيل:

بالإضافة إلى المستندات الخاصة بطلب التسجيل الواردة في الدليل التنظيمي الخاص بتسجيل المستلزمات الطبية المحلية والمستوردة الحاصلة على شهادات جودة عالمية، يتم رفع المستندات الآتية على المنصة الإلكترونية MeDevice :

Sr.	Certificate/document	Issuance authority	Content
1	Free sale certificate <u>legalized</u>	MHLW	1-MAH & manufacturer/s name and address 2-Trade name, description, codes and sizes 3- Number and date of : marketing approval /Notification / RCB certificate 4-Issuance date
2	Certificate of conformity in case of Class II and class III medical devices with certification standards	registered certification body (RCB)	
3	Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou) <u>(Legalized)</u> (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)	PMDA or RCB	1- intended scope should mention manufacturing. 2-Manufacturing facility 3-Issuance date and validity

4	Declaration Of Conformity according to Japanese regulations <u>Signed and stamped</u>	MAH	1-Trade name, description, codes, sizes and kit/set contents in case of kit/set 2-Quality management system is applied under MAH responsibility 3-Approval route through RCB or PMDA(issuance body and certificate number and date) 4-Regulations/laws/standards applied 5-indication for use 6-classification 7-MAH/D-MAH name and address, legal manufacturer (in case of presence of D-MAH), manufacturing site(s) name(s) and address(s) 8-JMDN
5	Vigilance commitment <u>Signed and stamped</u> The same procedures for EU classes: I, IIa, IIb and III are followed with Japanese Classes: I,II,III and IV respectively	MAH	As mentioned in guidelines published on EDA website
6	Technical file <u>Signed and stamped</u>	MAH	

ثانياً: الموافقات الاستيرادية:

فيما يخص شهادات التداول والجودة يتم الالتزام بالآتي بالإضافة إلى متطلبات ملف الموافقة الاستيرادية الواردة في الأدلة التنظيمية المعلنة على موقع الهيئة:

- في حالة المستلزمات التي تم تسجيلها وفقاً للقواعد المتبعة في اليابان: يتم تقديم اخطار التسجيل ، بالإضافة إلى الشهادات المجددة في حالة عدم سريانها أو إنتهاؤها وفقاً لمرفق (أ)
- في حالة المستلزمات المسجلة وفقاً للقواعد الأخرى المتبعة عالمياً بخلاف اليابان: يمكن استبدال شهادات الجودة الواردة في الإخطار بالشهادات وفقاً لمرفق (أ)
- في حالة الأجهزة الطبية والمستلزمات الطبية غير المسجلة : يتم تقديم الشهادات وفقاً لمرفق (أ)



(مرفق أ)

Sr.	Certificate/document	Issuance authority	Content
1	Free sale certificate <u>legalized</u>	MHLW	1-MAH & manufacturer/s name and address 2-Trade name, description, codes and sizes 3- Number and date of : marketing approval /Notification / RCB certificate 4-Issuance date
2	Certificate of conformity in case of Class II and class III medical devices with certification standards	registered certification body (RCB)	
3	Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou) <u>(Legalized)</u> (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)	PMDA or RCB	1-intended scope should mention manufacturing. 2-Manufacturing facility 3-Issuance date and validity
4	Declaration Of Conformity according to Japanese regulations <u>Signed and stamped</u>	MAH	1-Trade name, description, codes, sizes and kit/set contents in case of kit/set 2-Quality management system is applied under MAH responsibility 3-Approval route through RCB or PMDA(issuance body and certificate number and date) 4-Regulations/laws/standards applied 5-indication for use 6-classification 7-MAH/D-MAH name and address, legal manufacturer (in case of presence of D-MAH), manufacturing site(s) name(s) and address(s) 8-JMDN



الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية

ملاحظات:

١ - يجب ترجمة جميع المستندات المقدمة باللغة اليابانية بالإضافة إلى البيانات الخاصة بالعبوات إلى اللغة الإنجليزية من خلال الشركة المصنعة اليابانية أو أحد مكاتب الترجمة المعتمدة في جمهورية مصر العربية مثل مكتب ترجمة (كلية الألسن)

٣. قائمة الاختصارات :

MHLW	Ministry of Health, Labor and Welfare
PMDA	Pharmaceuticals and medical Devices Agency
MAH	Marketing authorization holder
DMAH	Designated Marketing authorization holder
RCB	Registered certified body
MDSAP	Medical device single audit Program