

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

الكود: EDREX:GL.CAMD.012

رقم الاصدار:الأول

تاريخ الاصدار:۲٬۲۳/۸/۲۹

تاريخ التطبيق:۲۰۲۳/۸/۲۹

الادارة المركزية للمستلزمات الطبية



محتويات الدليل

الصفحة	المحتوى	Ф
۳–ع	مقدمة	ı
Λ-0	متطلبات التسجيل والحصول على الموافقات الإستيرادية داخل جمهورية مصر العربية	٢
٨	قائمة الإختصارات	μ



1. 00 c o p:

إجراء تنظيمو

- دولة اليابان هي إحدى الدول التي لها مرجعية لدى الادارة 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) هـى السـلطة التنظيميــة لوضــع وتطبيــق معــايير الســلامة للمســتلزمات الطبيــة والأدويــة التــى يــتم تــداولها فــى اليابــان وتتضــمن مســؤولياتها إصــدار الموافقــة النهائيــة علــى تســجيل المســتلزمات الطبيــة والأدويــة بالإضــافة إلــى ســحب المنتج من السوق .
- ✓ (PMDA) هــى جهــة إداريــة مســتقلة تعمــل مـــع (MHLW) لضــمان ســلامة وجــودة المســتلزمات الطبيــة و الأدويــة فـــى اليابــان 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) هـو المسـؤول عـن المسـتلزم الطبـى و يـتم اصـدار الشـهادات لـه بجانـب مسـؤوليته عـن ال QMS و Post approval . post market surveillance 9 change
- 🗸 (DMAH) هــو المســؤول عــن تســجيل المســتلزم فــى اليابـان بجانــب QMS و Post approval change و post market surveillance ولكن يحتفظ المصنع الأجنبي بمسؤوليته عن المستلزم ويتم اصدار الشهادات له.

تاريخ التطبيق:٢٠٢٣/٨/٢٩





يتم تصنيف المستلزمات الطبية وفقاً للآتى :

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)
MD: Controlled Medical Devices Class II 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 Class III & IV Risk –IVD: New and High Analytes (Class III only)		balloon catheters (III), stents (IV), valves (IV), linear accelerator (III), lithotriptor (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)

Classification		Submission category	Regulatory clearance procedure	
General medical devices (Class I)		(Premarket notification) (TODOKEDE)	No regulatory approval or marketing authorization is needed. Only a notification to PMDA is needed.	
Class	If conformity assessment with (criteria applicable certification standards)	(Premarket certification) (NINSHO)	RCB (3 rd 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.	
II/III	Products with no certification standards/ New technology(Novel)	(Premarket approval) (SHONIN)	PMDA review of application and then approval is issued from MHLW.	
Class IV		(Premarket approval) (SHONIN)		



إجراء تنظيمي

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

بالاضافة إلى المستندات الخاصة بطالب التسجيل الواردة في الدليل التنظيمي الخاص بتسجيل المستلزمات الطبية المحلية والمستوردة الحاصلة على شهادات جودة عالمية؛ يتم رفع المستندات الآتية على المنصة الالكترونية MeDevice <u>:</u>

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) (Legalized) (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>	МАН	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)
5	Vigilance commitment Signed and stamped The same procedures for EU classes: I, IIa, IIb and III are followed with Japanese Classes: I,II,III and IV respectively	МАН	As mentioned in guidelines published on EDA website
6	Technical file Signed and stamped	МАН	

ثانياً: الموافقات الاستبرادية:

تاريخ الاصدار:۲۰۲۳/۸/۲۹ تاريخ التطبيق:۲۰۲۳/۸/۲۹

فيمـا يخـص شــهادات التــداول والجــودة يــتم الإلتــزام بــالآتي بالاضــافة إلــى متطلبــات ملــف الموافقــة الاســتيرادية الــواردة فــي الأدلة التنظيمية المعلنة على موقع الهيئة:

- فـ ي حالـة المسـتلزمات التــي تــم تسـجيلها وفقـاً للقواعــد المتبعـة فــي اليابــان «يــتم تقــديم اخطــار التسـجيــل ، بالإضــافة إلــى الشـهادات المجددة في حالة عدم سريانها أو إنتهائها وفقاً لمرفق (أ)
- في حالـة المســتلزمات المســجلة وفقـــاً للقواعـــد الأخــرى المتبعــة عالميـــاً بخــلاف اليابــان: يمكــن اســتبدال شـــهادات الجــودة الواردة في الإخطار بالشهادات وفقاً لمرفق (أ)
 - في حالة الأجهزة الطبية والمستلزمات الطبية غير المسجلة : يتم تقديم الشهادات وفقاً لمرفق (أ)

الإجراء التنظيمي الخاص بإستيراد وتسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات والقواعد المنظمة في اليابان الكود: EDREX:GL.CAMD.012





(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) (Legalized) (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 Signed and stamped	МАН	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



<u>ملاحظات:</u>

إجراء تنظيمي

ا – 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 الإختصارات:

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