

الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية الادارة العامة للتسجيل

دليل تنظيمي

بالإجراءات والقواعد المُنظمة لإجراء تعديل

فى بيانات اخطار تسجيل مستلزم طبي

الكود:EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۱۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۱۲/۱۱



محتويات الدليل

الصفحة	المحتوى	ſO
Ψ	مقدمة	I
μ	نطاق التطبيق	٢
Ψ	تعريفات	٣
٤	الأدلة التنظيمية ذات الصلة	٤
	الاجراءات	
	۱٫ه اجراءات تعدیل فی بیانات اخطار التسجیل	
0	٫۲ إجراءات استقبال ملفات المتغيرات	0
	٫۳ إجراءات تقييم ملف متغيرات مستلزم طببی	
	۶٫۶ إجراءات استيفاء ملف متغيرات مستلزم طبی	
	القواعد الخاصة بإجراء متغيرات على مستلزم طبي مسجل	
	٦,١ أنواع المتغيرات	
۷	٦,٢ تطبيق ألية مأمونية المستلزمات الطبية	٦
	٦٫٣ المتغيرات التي يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات الثبات محد المحد التي التي يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات الثبات	
	٦,٤ المتغيرات التي يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة	
	التعديلات الخاصة بالبيانات الخاصة بالعبوة الخارجية والداخلية/النشرة الداخلية؛	
٩	ا,۷ تعدیلات غیر جوهریة	v
٩	۷ ٫۲ تعديلات جوهرية	v
	۷٫۳ تعدیلات غیر خاضعة لإدارة المتغیرات (تستدعی التقدم بطلب تسجیل جدید)	
	ملف دراسة الحالة (Case Study)	
<i>.</i>	ا,A اجراءات استقبال ملف دراسة الحالة (Case Study)	٨
	۸٫۲ اجراءات تقییم ملف دراسة الحالة (Case Study) ۸٫۳مخطط ملف دراسة الحالة لمستلزم	
	طبي مسجل (Flow Chart of case study file for a registered medical device)	
IC	إصدار إفادات خاصة للتصدير فقط	٩
IL	اشتراطات عامة	- Iz
۳I	مخطط إرشادى لتحديد نوع التغيير (متغيرات / تسجيل جديد/ ملف دراسة حالة)	П
	۱۲– ملاحق	
	ملحق(۱) محتویات ملف تعدیل بیانات فی إخطار تسجیل ساری لمستلزم طبی مسجل	
١٨	ملحق(٢) شهادات التداول والجودة الخاصة بالمستلزمات الطبية المسجلة	IL
	ملحق(٣) التعهدات الخاصة بمأمونية المستلزمات الطبية	
	ملحق(٤) : المستندات المطلوبة لملف دراسة الحالة Case Study	
ሣሣ	قائمة الإختصارات	۳I
۴٤	إصدارات	١٤



۱. مقدمة:

حيث صدر قرار السيد الأستاذ الدكتور/ رئيس هيئة الدواء المصرية رقم (٤٦٩) لسنة ٢٠٢١ بشأن الدليل الإرشادي الخاص بإجراء متغير على مستلزم طبي مسجل؛ والذي نصت المادة (الثانية) منه على أن "يلتزم مالك اخطار تسجيل المستلزم الطبي بإبلاغ إدارة المتغيرات بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية بأي تعديلات تطرأ عليه، وتنقسم التعديلات المشار إليها إلى: تعديلات يتم الإبلاغ بها بعد إجرائها، وتعديلات يتعين الإبلاغ بها ثم إجرائها، وتعديلات يتم الإبلاغ بها ثم فحصها ثم إجرائها"

ومن ثم كان لزامًا اصدار دليلًا تنظيميًا يتضمن معالجة الحالات المذكورة والإجراءات المطلوب اتباعها في كل حالة، ومراعاة تحديث الدليل المذكور ليتوافق مع إحتياجات السوق المصري والتطور العلمي في مجال المستلزمات الطبية ليتوافق مع المستجدات العلمية والعملية والمعايير العالمية المتبعة في هذا الشأن.

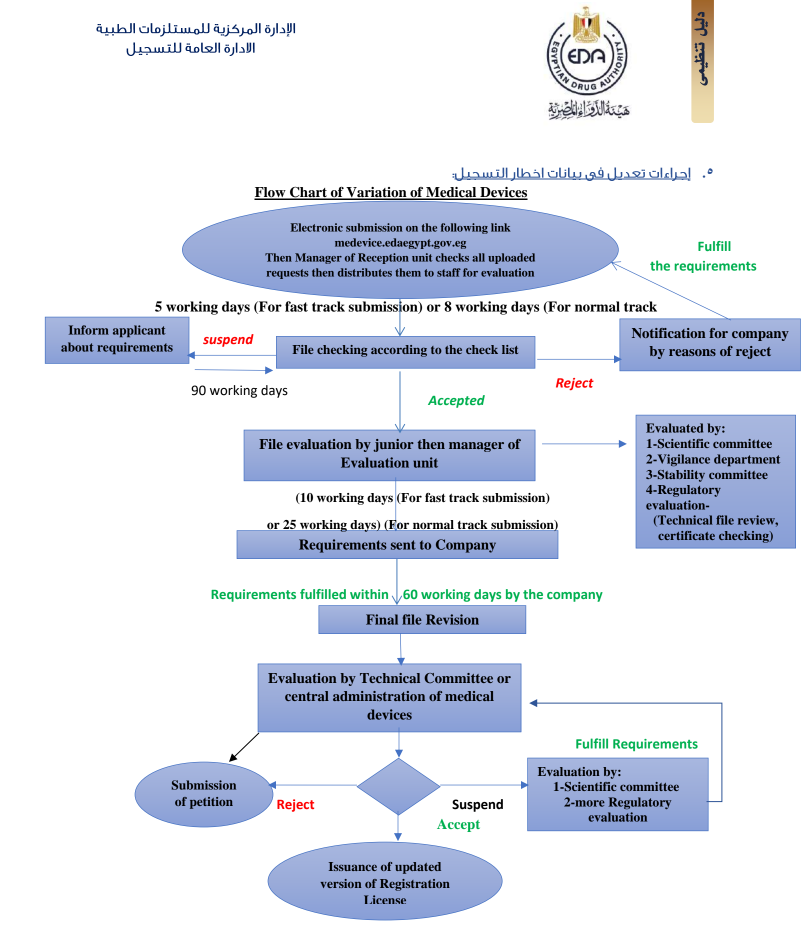
۲. نطاق التطبيق:

على كافة المتغيرات ذات الصلة بالمستلزمات الطبية المسجلة لدي الإدارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.

- ۳. تعریفات:
- المستلزم الطيي: أي جهاز أو أداة أو وسيلة أو ماكينة أو معدة أو اله أو تطبيق، ويشمل ذلك ما يتم غرسه، أو زرعه، أو كاف فراعف أو كاف معملي للاستخدام في المختبر أو برنامج إليكتروني أو مادة أو أي أشياء أخرى مشابهة أو ذات صلة والتي تكون الشركة المصنعة قامت بتصنيعها بغرض الاستخدام التي تكون الشركة المصنعة قامت بتصنيعها بغرض الاستخدام البشري منفردة أو مجتمعة لواحدة أو أكثر من الأغراض الآتية:
 - التشخيص، الوقاية، المراقبة، العلاج، التخفيف من حدة المرض.
 - تشخيص، رصد، علاج، تخفيف، تعويض الإصابة.
 - التحقق من إستبدال أو تعديل أو دعم العملية التشريحية أو الوظيفية.
 - دعم أو الحفاظ على الحياة.
 - السيطرة على حدوث الحمل.
 - تطهير المستلزمات الطبية.
 - توفير المعلومات عن طريق الفحص المخبرى للعينات المشتقة أو المأخوذة من الجسم البشري.
- بشرط ألا يتحقق الغرض الأساسي المقصود به عن طريق التأثير الدوائي أو المناعي أو الأيضي في جسم الإنسان أو عليه ولكن يمكن مساعدة المستلزم الطبى فى وظيفته المقصودة بالتأثيرات سالفة الذكر.
- المستلزمات الطبية المستوردة: المستلزمات الطبية التى يتم إستيرادها تامة الصنع من خارج جمهورية مصر العربية للتداول داخل الجمهورية. للتداول داخل الجمهورية.
 - 🚸 <u>المستلزمات الطبية المحلية</u>؛ المستلزمات الطبية التى يتم تصنيعها فى مصانع داخل جمهورية مصر العربية.
 - المستلزمات المستوردة، المصنع المحلى، أو مكتب علمى في حالة المستلزمات الطبية المستوردة. 🚸 💧
- ممثل طالب التسجيل: المندوب المفوض من طالب التسجيل لمتابعة جميع الأعمال أمام الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.
- المستلزم الطبي الغير معقم: هو المستلزم الطبي الذي يتم تصنيعه دون تعقيم ويستخدم بحالته غير المعقمة أو يتطلب الأمر تعقيمه بمعرفة المستخدم قبل الإستعمال.
 - المستلزم الطبي المعقم: هو المستلزم الطبي الذي يتم تصنيعه وتعقيمه من قبل الشركة المصنعة 📀



- الشركة المستوردة: الكيان الأول في سلسلة التوريد الذي يقوم بإستيراد المستلزم الطبي المصنّع خارج جمهورية مصر العربية إلى داخل الجمهورية.
 - المسار العادي (normal track)؛ إتمام إجراءات المتغيرات وفقاً لقائمة الإنتظار لدي إدارة المتغيرات. 🚸
 - المسار السريح (fast track)؛ إتمام إجراءات المتغيرات طبقاً لجدول زمني دون التقيد بقائمة الإنتظار. 🚸
 - المصنع القانوني هو الكيان المسئول عن تصميم المستلزم الطبى وتصنيعه وتعبئته وتوسيمه قبل طرحه فى السوق باسمه، بغض النظر عما اذا كان قد تم تنفيذ هذه العمليات بالمصنع ذاته أو بواسطة الغير (المصنع الفعلي)، ويكون هو المسئول عن جودة المنتج.
 - المصنع الفعلي: هو مكان تصنيع المستلزم وتعبئته وتغليفه لصالح المصنع القانوني.
 - ألمانيا إيطاليا لوكسمبورغ هولندا فرنسا ألمانيا إيطاليا لوكسمبورغ هولندا النمسا فنلندا السويد النرويج الدنمارك أيرلندا المملكة المتحدة– اليونان البرتغال إسبانيا بلغاريا رومانيا فنلندا السويد النرويج الدنمارك أيرلندا المملكة المتحدة– اليونان البرتغال إسبانيا بلغاريا رومانيا قبرص جمهورية التشيك إستونيا المجر لاتفيا ليتوانيا مالطا بولندا سلوفينيا– أستراليا نيوزيلندا أمريكا أمانيا بلغاريا ألمانيا بلغاريا 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.
 - الطبي المستلزمات الطبية: هى الإدارة المنوطة بإجراء أي تعديل أو تصحيح في اخطار تسجيل المستلزم الطبي أو الخالي المستلزم الطبي أو الخارجي أو الداخلي للمستلزم أو في النشرة الداخلية.
 - التعديلات الجوهرية الخاصة بالعيوة الداخلية / الخارجية للمستلزم الطيع: هى تعديلات قد تستدعى إثبات هذا التعديل في شهادات المستلزم واخطار ادارة المتغيرات والحصول على رقم مبدئي لقبول الملف.
 - تعديلات غير الجوهرية الخاصة بالعبوة الداخلية /الخارجية للمستلزم الطبي: هى تعديلات ذات علاقة بشكل العبوة الخارجي أو محتواها ولا تستدعى إثباتها في شهادات المستلزم الطبي.
 - ٠٤ الأدلة التنظيمية ذات الصلة :
 - ✓ الدليل الإرشادي للإجراءات التنظيمية لتسجيل المستلزمات الطبية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية.
 - 🗸 الأدلة الاسترشادية لنظام يقظة المستلزمات الطبية.
 - - 🖌 الدليل الإرشادي الخاص باستخدام الباركود الدولي لكافة المستلزمات الطبية.
- ✔ الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والاجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات ومدخلات الانتاج.
 - 🗸 🛛 الدليل التنظيمي الخاص بإجراءات العمل الخاصة بالإدارة العامة لتراخيص المصانع.
 - 🗸 🛛 الدليل التنظيمي الخاص بالإجراءات والقواعد المنظمة لعملية التفتيش على مصانع المستلزمات الطبية المحلية.



دليل تنظيمى بالإجراءات والقواعد المُنظمة لإجراء تعديل فى بيانات اخطار تسجيل مستلزم طبى

الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۲/۱۱



<u>ا,ه،اجراءات استقبال ملفات المتغيرات:</u>

I– سداد مقابل الخدمات المقرر على وفق الإجراءات المتبعة، على أن يتم إضافة اسم المستلزم محل الطلب واسم "إدارة المتغيرات بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية" على إيصال السداد.

٢– تقوم الشركة بالتقديم على المنصة الالكترونية :

https://medevice.edaegypt.gov.eg

٣– يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال (٨) ايام عمل من تاريخ ارسال الطلب المقدم وفقًا للمسار العادي و(٥) ايام عمل بالنسبة للمسار السري<u>ع يقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء.</u>

- في حالة قبول الملف: يتم توجيه الطلب للصيدلي المراجع ومدير الوحدة للدراسة والأفادة وإرسال الاستكمالات للشركة متى كان لذلك مقتضى.
- فى حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء: يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفائه أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة أقصاها (٩٠) يوم عمل، ويعد الطلب لاغيًا في حال فوات المدة المذكورة. وعند إستيفاء الشركة للإستكمالات المطلوبة يتم إستكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقا.
- <u>في حالة رفض الطلب</u>؛ يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الايصال أو المستندات المطلوبة أو الطلب لا يخص الإدارة الموجه لها الطلب.

**يتم منح مهلة عام للتداول من تاريخ قبول طلب المتغيرات.

٥,٢. اجراءات تقييم ملف متغيرات مستلزم طبي:

- يتم مراجعة الملف وإرسال الإستكمالات المطلوبة على المنصة و ذلك فى خلال (٢٥) يوم عمل من تاريخ إستلام الملف بالنسبة للمسار العادي و(١٠) أيام عمل للملفات المقدمة على المسار السريع.
- يتم تقييم المستلزم الطبى من قبل الإدارة العامة لليقظة الصيدلية، اللجان العلمية المتخصصة، واللجنة العلمية لتقييم دراسة الثبات لابداء الرأى العلمى فى بعض المتغيرات (للحالات المذكوة فى الاشتراطات العامة).

٥,٣. اجراءات استيفاء ملف متغيرات مستلزم طبي:

- يتم إرسال إستكمالات ملف المتغيرات عبر المنصة الالكترونية <u>https://medevice.edaegypt.gov.eg</u>
- بعد إستيفاء جميع المستندات الخاصة بملف المتغيرات، يتم تحديد موعد لممثل طالب التسجيل للاطلاع على أصل المستندات المقدمة (إذا تطلب الأمر ذلك).
 - بعد إستيفاء جميع المتطلبات، يتم العرض على اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو التقييم من خلال الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.
- بعد الحصول على موافقة اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية على اجراء التغيير المطلوب يتم اصدار نسخة محدثة من الاخطار تذكر التعديل الذى تم الموافقة عليه . في حالة عدم متابعة الملف لمدة (٦٠) يوم عمل يتم حفظ الملف ويعتبر الطلب كأن لم يكن ويتم ايقاف مهلة التداول. و في حالة رغبة الشركة في إعادة التقديم، تقوم بإتباع نفس الخطوات السابقة، ولا يتم منح مهلة للتداول في هذه الحالة .



القواعد الخاصة بإجراء متغيرات على مستلزم طبي مسجل:

<u>٦,١ انواع المتغيرات</u>:

الاجراء المتبع في حالة تقدم		
طالب التسجيل بملف	المتغيرات	النوع
متغيرات قبل الأستيراد		
	 تغيير اسم طالب التسجيل مع الاحتفاظ بنفس العنوان. 	
لا يتم تحريز الشحنات في	۲. تغيير عنوان الشركة المستوردة.	
حالة وجود احدى هذة	٣. تعديل البيانات الخاصة بالعبوة الخارجية والداخلية / النشرة	Do and tell
التعديلات وتتعهد الشركة	الداخلية / تعليمات الاستخدام (تعديلات غير جوهرية).	عدل ثم بلغ
بالتقدم لدى إدارة المتغيرات	£. تعديلات البيانات العبوة الخارجية والداخلية / النشرة الداخلية	
لاثبات هذا التعديل.	/ تعليمات الاستخدام (في حالة التعديلات غير الجوهرية)	
	۰٫ إضافة / تغيير أكواد / الغاء أكواد	
	اللخيوط الجراحية USP إضافة \mathbf{USP}	
	 الغاء اكواد مسجلة 	
لا يتم السماح بتداول	۲. طلب نقل مكان التصنيع / إضافة بلد منشأ / اضافة مكان	
و يتم الشهاع بنداون الشحنات دون التقدم لدی	تصنيع لنفس المصنع القانوني (فى حالة اضافة بلد منشأ	
إدارة المتغيرات والحصول	غیر مرجعی یتم احضار شهادة تداول من بلد مرجعی)	
المتعيرات والحصول على رقم مبدئي لقبول	۳. تعديل مدة الصلاحية	
عناق رفيا فبديا فعبون الملف	۰۶. إضافة أو تغيير طريقة تعقييم	Tell and Do
	 • تغییر اسم طالب التسجیل 	بلغ ثم عدل
ويتم منح مهلة مقدارها	٦. تغيير اسم المصنع الأجنبي مع الاحتفاظ بنفس العنوان	
سنة للتداول اعتبارًا من تاريخ	٬۰ تغيير عنوان المصنع القانوني	
قبول الملف	٨. تغيير أو أضافة المصنع القانوني (شريطة عدم وجود تغيير	
	في المصنع الفعلي)	
	٩. تغيير أو إضافة عبوة / إلغاء عبوة	
	١٠. التعديلات الخاصة ببيانات العبوة الخارجية والداخلية/ النشرة	
	الداخلية / تعليمات الاستخدام (في حالة التعديلات الجوهرية)	
يتم تقييم هذة الحالات دون		
السماح لها بالتداول للبت		
في كونها تخضع لاجراءات	۰۰ تغییر فی بیان الترکیب	Tell, Assess, and
المتغيرات ام يعتبر منتج	۲. تغییر فی التصمیم (design)	then Do
جديد	٣. تغيير في الغرض من الإستخدام (إعادة صياغة للاستخدام)	بلغ، نقيم، ثم عدل
و عليه بعد الدراسة يتم		ربعه الم المتعا عدن
تقديم طلب متغيرات أو ملف		
تسجيل جديد حسب الأحوال		



<u>٦,٢. تطبيق آلية مأمونية المستلزمات الطبية:</u>

- ل. يُقدم ملف المتغيرات لإدارة المأمونية فى الحالات التالية فقط لاجراء متغير:
 المستلزمات المصنفة AIMD, III, Class IIb والتى يتم إجراء أحد المتغيرات التالية عليها: إضافة أو تغيير أو إلغاء المستلزمات المصنفة
- المستلزمات الطبية بجميع تصنيفاتها والتى يتم اجراء أحد المتغيرات التالية عليها: اضافة أو تغيير أو إلغاء اكواد / إضافة أو تغيير طريقة التعقيم / إضافة أو تغيير عبوة / تغيير مدة صلاحية المستلزم.
- ٣- تلتزم الشركة المستوردة فى حالة تقديم متغيرات للمستلزم الطبى، بتقديم تعهد بوجود نظام يقظة المستلزمات الطبية وبمتابعة جميع انشطته ومتطلباته وفقاً للدلائل الاسترشادية لنظام يقظة المستلزمات الطبية مع إدارة مأمونية المستلزمات الطبية – مركز اليقظة الصيدلية المصرى.
- [£] تلتزم الشركة بالابلاغ عن أي اجراءات سحب (Recall) أو FSN أو FSCÂ تتم عالميا أو أي حوادث (incidents) يتم رصدها في جمهورية مصر العربية لإدارة مأمونية المستلزمات الطبية – مركز اليقظة الصيدلية المصري، وفقا للمدد الزمنية المحددة بالدلائل الاسترشادية لنظام يقظة المستلزمات الطبية.

٦.٣. المتغيرات التي يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات الثبات؛

- يتم تقديم ملف دراسة ثبات عند اجراء تعديلات لمستلزم مسجل في الحالات الاتية؛
 - تغيير/ اضافة طريقة تعقيم.
- اضافة / تغيير اكواد للمستلزمات الطبية محلية الصنع فى حالة عدم احضار شهادة تداول من دولة مرجعية (free sale certificate) متضمنة الاكواد الجديدة.
- تغيير/ اضافة العبوة الداخلية في حالة عدم ورود إفادة من جهة اصدار شهادة الجودة (Notified body).
 - تغيير ظروف التخزين في حالة عدم ورود افادة من جهة اصدار شهادة الجودة (Notified body).
 - مد مدة صلاحية المستلزم، في حالة عدم وجود افادة من الجهة المصدرة (Notified Body) بالموافقة
 - على مد مدة الصلاحية.
 - لا يتم طلب دراسة ثبات في حالة تغيير عدد الوحدات في العبوة المسجلة / تغيير في الغلاف الثانوي secondary packaging
- يتم تقديم دراسة التوافق الحيوي biocompatibility study فى حالة اجراء متغيرات على المستلزمات الطبية الواردة من بلاد غير مرجعية.
 - يتم الالتزام بالمواصفة القياسية الآتية التى يتم التقييم بناءً عليها:
 دراسة التوافق الحيوى على وفق الأيزو (١٠٩٣) Biocompatibility study according to ISO 10993
 - يتم التقييم بناءً على المواصفات القياسية الاتيه (أو ما يقابلها في حالة الموافقة من قبل اللجنة):
 - دراسة الثبات المعجل على وفق (ASTM F1980) Accelerated Stability study according to ASTM F1980) – التحقق من صحة التعبئة والتغليف على وفق الأيزو (١٦٠٧)
 - Packaging validation According to ISO 11607

روبية المنافعة المستقامة المستقامة المنافعة المنافعة المتخصصة: ٦,٤. المتغيرات التي يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة:

- يتم تقديم ملف للجنة علمية عند اجراء تعديلات لمستلزم مسجل في الحالات الآتية:
 - اضافة/تغيير أكواد؛ وفقا لقائمة المستندات check list.
 - إضافة بلد منشأ غير مرجعى.
 - نقل مكان تصنيع لبلد غير مرجعي.
 - تعديلات جوهرية في النشرة الداخلية.
- تقوم اللجنة العلمية بتقييم التقارير الصادرة من إدارة مأمونية المستلزمات الطبية بناء على طلب إدارة المأمونية أو اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو رئيس الإدارة.



فيما يخص الخيوط الجراحية الواردة من دول غير مرجعية:

فيما يخص المتغيرات المتعلقة بالنطاق المحدد بدستور الدواء الأمريكي (USP range) للخيوط المسجلة، يتم اجراء اختبار قوة الشد (Tensile Strengt) لجميع المقاسات المطلوب اضافتها وضرورة اثباته فى التقارير الواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية على أن يتم عرض التقارير الواردة خلال السير في اجراءات المتغيرات على اللجنة العلمية المتخصصة للجراحة العامة وجراحة التجميل.

 فيما يخص الخيوط الجراحية الواردة من دول مرجعية: فيما يخص الخيوط الجراحية المقدمة للمتغيرات المتعلقة بالنطاق المحدد بدستور الدواء الأمريكي (USP range) يتم اجراء اختبار قوة الشد (Tensile Strengt) عليها و ذلك بعد اصدار خطاب المتغيرات لجميع المقاسات المطلوب اضافتها وضرورة اثباته فى التقاريرالواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.

فيها بخص غرز (خيط) العيون Ophthalmic Sutures الواردة من دول غير مرجعية:

يتم اجراء اختبار قوة الشد (Tensile Strength) للمقاسات المطلوب اضافتها وضرورة اثباته فى التقارير الواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الأخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية على أن يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لأمراض و جراحة العيون

فيما بخص غرز (خيط) العيون Ophthalmic Sutures الواردة من دول مرجعية:

يتم اجراء اختبار قوة الشد (Tensile Strength) للمقاسات المطلوب اضافتها و ذلك بعد اصدار خطاب المتغيرات وضرورة اثباته فى التقارير الواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.

<u>٧. التعديلات الخاصة ببيانات العبوة الخارجية والداخلية / النشرة الداخلية بيانات الاستخدام artwork / IFU؛</u> ٧<mark>.١ .تعديلات غير جوهرية</mark>:

هى تعديلات ذات علاقة بشكل العبوة الخارجي على سبيل المثال:

- ۰. الحجم.
- ۲. لون الغلاف.
- ۳. ترتيب كتابة البيانات.
- شكل الشعار الخاص بالشركة المنتجة.
 - •. اضافة أو إلغاء لغة على الغلاف.
- أ. اضافة احدى الرسومات التى توضح طريقة الاستخدام أو الغرض من الاستخدام (لا ترتبط ببيانات اخطار التسجيل).

<u>الاجراء المطلوب</u>:

لا يتوجب على الشركة اثبات تلك التعديلات بالشهادات ويكتفى فقط باخطار إدارة المتغيرات بالإدارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية.

<u>۷٫۲ .تعدیلات جوهریة</u>:

هی تعدیلات قد تستدعی اثبات هذا التعدیل فی شهادات المستلزم ویتعین علی الشرکات التقدم بملف متغیرات لاثبات هذا التعدیل وهی کالتالی:

- أي تعديل فى الغرض من الاستخدام يحد من الاستخدام ضمن الاستخدام المثبت فى الاخطار، على سبيل المثال لا الحصر: ترخيص المستلزم بثلاث ادعاءات علاجية، وقصر تسويقه على ادعاءين فقط.
- تغيير في التحذيرات أو الاحتياطات: يجب على الشركات المصنعة مراقبة استخدام المستلزم ومراجعة التحذيرات والاحتياطات على الفور بناءً على تجربة الاستخدام.
 - تغيير في ظروف تخزين المستلزم الطبي.



الإجراء المطلوب:

تستدعي التقدم لإدارة المتغيرات لتعديل بيانات اخطار التسجيل ويتوجب على الشركة اثبات تلك التعديلات بالشهادات.

٧,٣ تعديلات غير خاضعة لإدارة المتغيرات(تستدعي التقدم بطلب تسجيل جديد)؛

- . تغییر فی الملصقات الذی ینتج عنه استخدام "جدید".
- ٢. التغييرات التي لها تأثير كبير على الاستخدام مثل: إعادة استخدام المستلزمات التي تم تسميتها سابقًا "للاستخدام الواحد فقط" والتغييرات من مستلزم وصفي إلى غير وصفي (OTC).
 - ۳. التوسع في الفئة العمرية.

۸. ملف دراسة الحالة (Case Study):

هى الحالات التى تشمل أي تعديل غير مدرج تحت قواعد المتغييرات المعتمدة و المذكورة فى الدليل الإرشادي الخاص بإجراء متغير على مستلزم طبي مسجل.

۸٫۱ اجراءات استقبال ملف دراسة الحالة (Case Study):

- ١- يتم سداد مبلغ مقداره (٢٠٠٠) جنيه مقابل الخدمة، على وفق الإجراءات المتبعة، على أن يتم إضافة اسم المستلزم محل الطلب على إيصال السداد.
 - ۲- يتم التقديم من خلال المنصة الالكترونية <u>(medevice.edaegypt.gov.eg)</u>.
- ٣- يتم دراسة الطلب والرد على مقدم الطلب من خلال المنصة بالمستندات المطلوبة للدراسة في خلال ثلاثة أيام عمل.
 - ✤- تقوم الشركة باستيفاء الطلبات فى خلال خمس ايام عمل، واذا لم يتم استيفاء الطلبات يتم حفظ الملف.
 - •- في حالة قبول الملف بعد استيفاء الطلبات؛
 - يتم الرد على مقدم الطلب على المنصة ومنحه رقم مبدئي و يتم البدء في اجراءات تقييمه.

 يتم منح مهلة مقدارها (٤٥) يوم عمل للتداول من تاريخ قبول الطلب ويتم السماح للشركات بتقديم طلبات الحصول على موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية المستوردة أو مدخلات الانتاج في حالة المستلزمات الطبية محلية الصنع وذلك بعد الحصول على الرقم المبدئى ويتم في خلالها استيفاء اجراءات تقييم ملف دراسة الحالة Case study.

۸٫<u>۲ اجراءات تقییم ملف Case Study</u>:

ا– يتم مراجعة الملف وإرسال الإستكمالات المطلوبة على المنصة و ذلك في خلال (٥) ايام عمل (من إجمالي المهلة الممنوحة) من تاريخ قبول الملف.

٢– يتم العرض على اللجان المختصة أو ورود إفادة من جهة إصدار الشهادات Notified body خلال (٤٥) يوم عمل المذكورة أعلاه.

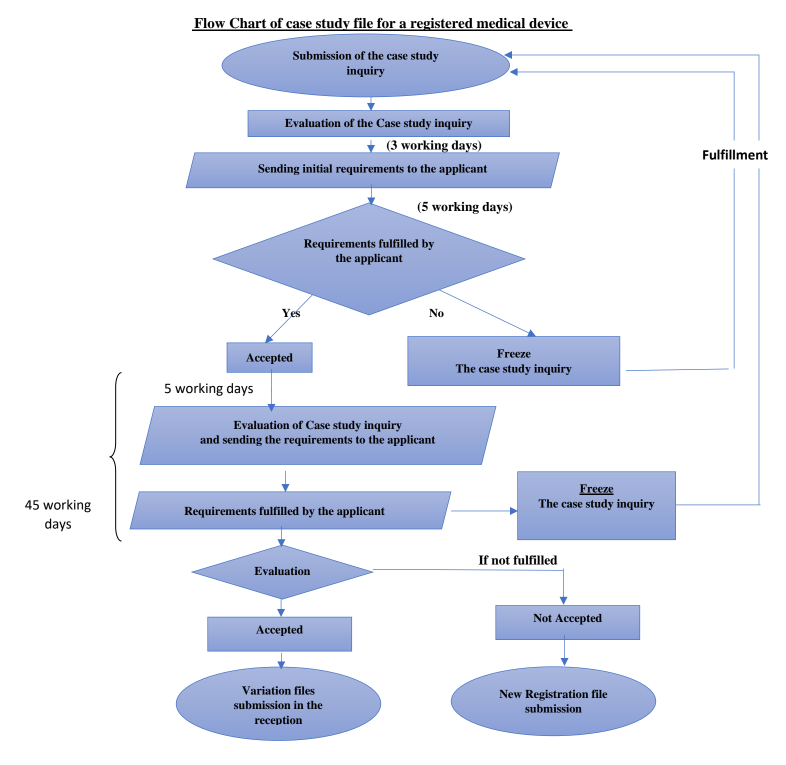
٣– يتم التقييم من خلال الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية وفى حالة الموافقة يتم التقدم بملف استقبال لإدارة المتغيرات.

4– يتم استقبال ملفات دراسة الحالة Case study لجميع المتغييرات التي لا تتبع قواعد المتغيرات المعتمدة.



11

۸٫۳ مخطط العمل لدراسة الحالة لمستلزم مسجل



دليل تنظيمي بالإجراءات والقواعد المُنظمة لإجراء تعديل فى بيانات اخطار تسجيل مستلزم طبي

الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۱۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۱۲/۱۱

-T

٩. اصدار افادات خاصة للتصدير فقط: ٩.١. آلية تقديم طلب لاصدار افادة خاصة للتصدير:

– يتقدم المصنع المحلي للإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.

- يتم سداد مبلغ مقداره (٢٠٠٠) جنيه مقابل خدمة دعم فني.
- يتم إصدار إفادة للشركة بالمواصفات الخاصة بالتصدير فقط.

٩٫٢. انواع الإفادات التي تصدر للتصدير:

- · إضافة الاكواد والاسماء التجارية للمستلزم الطبى المسجل الخاصة بالتصدير فقط.
- ✓ تحديد الدولة / العميل ليتم اصدار افادة بالاكواد والاسماء المخصصة للتصدير من قبل الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.

لا يسمح بالتداول في السوق المحلي للكود / الاسم التجاري المضاف للتصدير فقط ١٠. <u>اشتراطات عامة</u>:

- يتم منح مهلة عام للتداول من تاريخ القبول المبدئي لطلب المتغيرات.
- لا يجوز اجراء أي كشط أو تغيير في بيانات اخطار التسجيل وإلا يعتبر لاغي.
- لا يجوز تقديم طلب لإدارة المتغيرات وإدارة التسجيل بخصوص نفس اخطار تسجيل وإلا يعتبر طلب التغيير لاغي.
- في حال طلب تغيير كل من المُصنى القانوني والمُصنى الفعلي لأى مستلزم طبى مسجل فيتم اعتباره مستلزماً جديدا وتسرى عليه قواعد تسجيل المستلزمات الطبية ولا تسرى عليه القواعد المنظمة للمتغيرات.
- فى حالة تغيير الاسم التجارى لمستلزم طبى مسجل يعتبر تسجيله لاغيا، ويتعين التقدم بطلب تسجيل جديد.
- بخصوص قطرات العين: فيما يخص إضافة (single dose / multiple dose) يتم اعتبار التعديل المراد اجراءه تعديلاً جوهرياً ويتم التقدم بطلب تسجيل جديد وفقا لاجراءات التسجيل المتبعة.
- بخصوص درجة الحرارة الخاصة بحفظ مستلزم طبي مسجل، تصدر الموافقة على إزالة العلامة الخاصة بدرجة الحرارة من الغلاف الخاص بالمستلزمات الطبية المسجلة في حالة موافقة جهة إصدار الشهادات notified
 body على هذا الإجراء أو العرض على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات الثبات.
- لا يتم استقبال ملفات متغيرات تتعلق باضافة مقاسات أو أكواد أو عدد الوحدات لسرنجات بدون إبر للحقن الوريدى أو العضلى أو تحت الجلد.
- لا يتم استقبال ملفات متغيرات تتعلق باضافة مقاسات أو أكواد أو عدد الوحدات لأنبوب القصبة الهوائية (الرغامي) الطبي غير المكبل أكبر من ٥مم Endotracheal Tube uncuffed>5mm
 - لا يتم استقبال ملفات متغيرات أي central line catheter أو centrally inserted not)قسطرة وريدية مركزية (بغرض اضافة/تغيير أكواد/مقاسات/عبوة لا يتوافر فيها سرنجة (بغرض اضافة/تغيير أكواد/مقاسات/عبوة لا يتوافر فيها سرنجة مثقوبة / ابرة مزدوجة الحقن/ guiding y connector /ممر أو فتحة جانبية فى الإبرة لدخول ال guiding y connector مر أو فتحة جانبية فى الإبرة لدخول ال guiding يتوافر فيها مرنجة مثقوبة / ابرة مزدوجة الحقن/ guiding يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة للتخدير والالم فى حالة عدم التمكن من تحديد استقبال أن يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة للتخدير والالم فى حالة عدم التمكن من تحديد استيفائها لشروط التسجيل للبت فيها.
- بخصوص مستلزمات العيون التى تحتوى على مادة الاكتوين:
 الموافقة على استقبال ملفات / السير فى اجراءات المتغيرات الخاصة بالمستلزمات الطبية المسجلة على
 ألا تكون متعلقة باضافة تركيزات أو أكواد أو اضافة عبوة (فيما عدا تغيير عدد الوحدات)
- الموافقة على استقبال ملفات متغيرات أى من المستلزمات الطبية التى تندرج تحت بند الشبكة الجراحية للمسالك البولية النسائية Urogynecological Surgical Mesh Implants

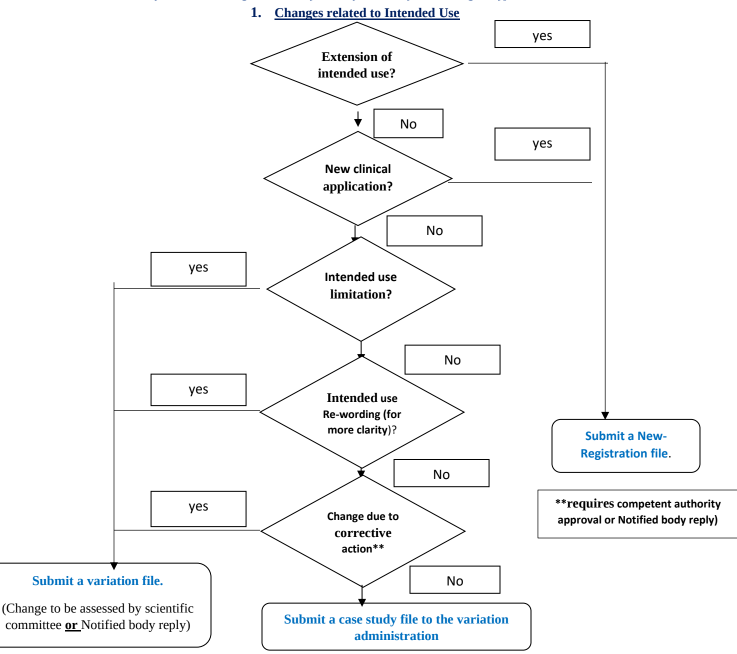


دليل تنظي

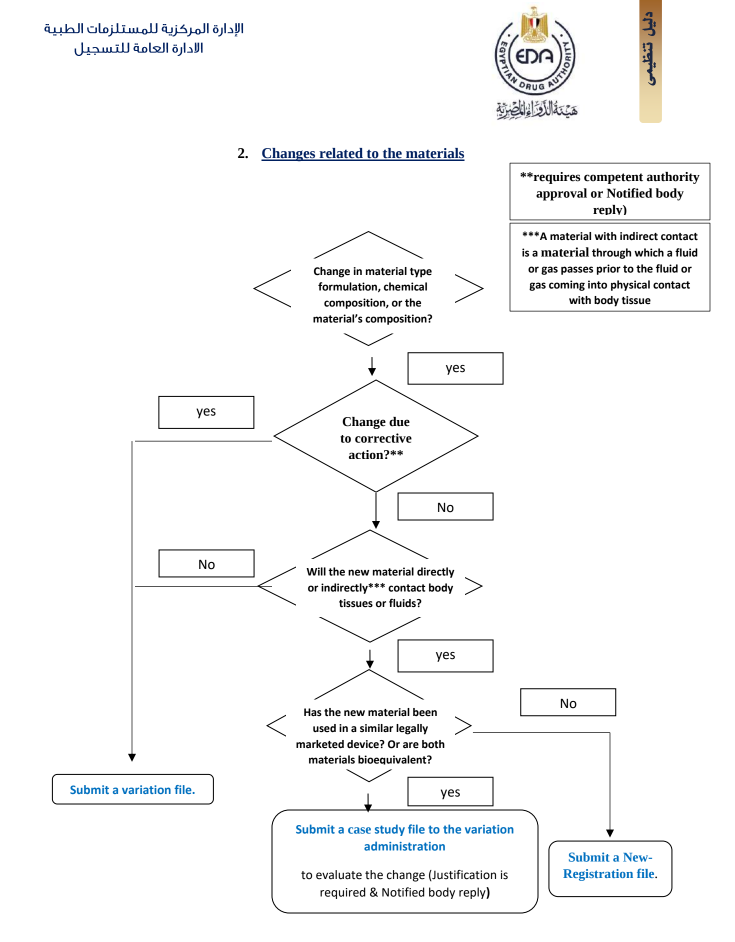
<u>شريطة استيفاء الاتى</u>:

- الحصول على موافقة اللجنة العلمية المتخصصة للكلى فيما يخص ارشادات الاستخدام والآثار الجانبية لجميع المستلزمات وفقاً لتوصيات الـ TGA
 - تقديم المستلزمات الطبية وعرض (Summary of Marketing History) لهذه المستلزمات الطبية وعرض تقارير المأمونية الخاصة بهم على اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية.

اا–مخطط إرشادى لتحديد نوع التغيير (متغيرات / تسجيل جديد/ ملف دراسة حالة)



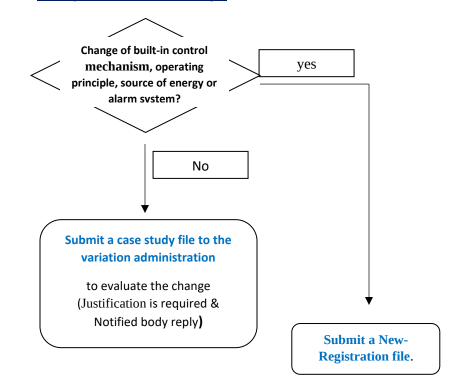
دليل تنظيمي بالإجراءات والقواعد المُنظمة لإجراء تعديل فى بيانات اخطار تسجيل مستلزم طبي





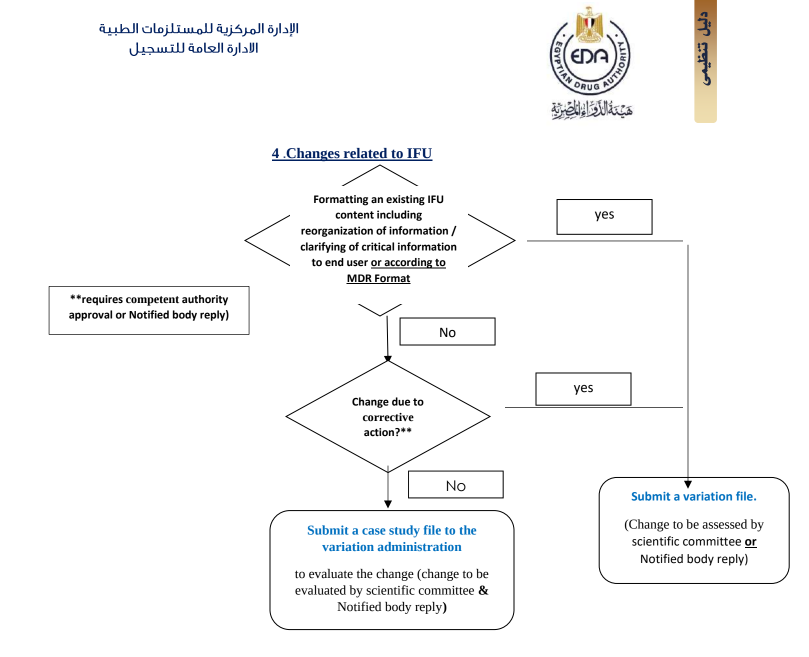
دليل تنظيمي

3. Changes related to the Design.



دليل تنظيمي بالإجراءات والقواعد المُنظمة لإجراء تعديل فى بيانات اخطار تسجيل مستلزم طبي

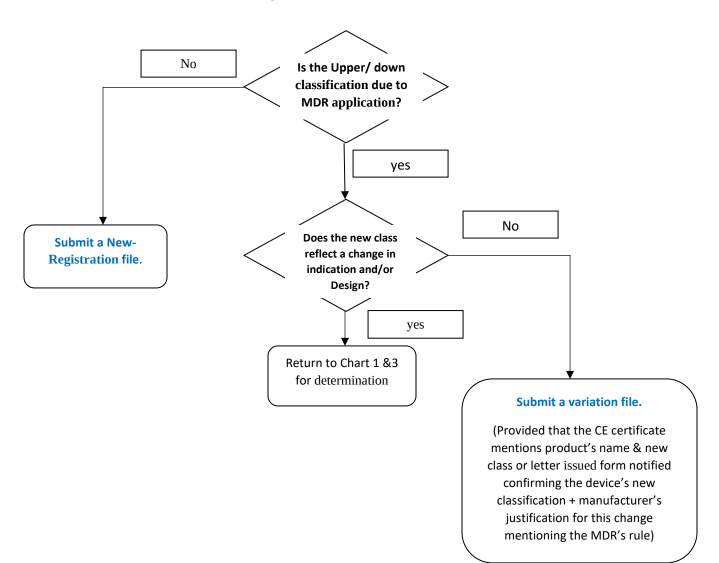
الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۲/۱۱ تاريخ التطبيق :۲،۲۳/۲/۱۱





دليل تنظ

5.Changes related to classification



الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۲/۱۱



<u>۱۲.ملاحق:</u>

<u>ملحق (۱) المستندات المطلوبة لإجراء تعديل بيانات في اخطار تسجيل ساري لمستلزم طبي مسجل</u>

ر)) المستخدات المطلوبة لإجراء لعديل بيانات في احطار تسجيل ساري لمستخرم طبق مسجل المستندات المطلوبة	الإجراء
۔ ۱- إيصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
، -	
عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو صحة توقيع	
امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد بالألتزام بأجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر عن مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠٢٣/٠٨/١	
٤- الشهادات المطلوبة سارية التاريخ لمدة لا تقل عن شهر من تاريخ تسليم الملف:	
∗لا يشترط توثيق شهادات الجودة والتداول الخاصة بالمستلزمات الطبية(CE,CFG from FDA , شهادة	
ISO 13485:2016 أو شهادة EN ISO 13485:2016 FRRESALE–) الصادرة من الدول المرجعية من	ا–طلب إضافة/تغيير
(الغرفة التجارية و السفارة المصرية ببلد المنشأ) و التى قامت الإدارة بالتحقق من صحتها من الجهات التى	أكواد/ الغاء أكواد:–
تصدر هذه الشهادات.	تعديلات في الاكواد
و في حالة عدم التأكد من صحة صدور هذه الشهادات من تلك الجهات يتم تقديم هذه الشهادات موثقة	المسجلة للمستلزم قد
من الغرفة التجارية والسفارة المصرية وفي حالة عدم رد الجهة في خلال ٣ شهور من تاريخ إستقبال الملف	تكون إضافة اكواد
يتم تحويل الملف للحفظ وإعادة تقديمه بعد التوثيق مرة أخرى وفقاً لقائمة المستندات المعلنة وقت إعادة	جديدة أو تغيير في
التقديم.	الاكواد المسجلة أو
∗ملحوظة: لا يشترط توثيق شهادات CFG from USFDA من الغرفة التجارية والسفارة المصرية في حالة	الغائها
التحقق من بيانات المستلزم المذكورة بها وذلك من خلال موقع كلٍ من FDA CDRH Export	قد يكون الاختلاف في :
certificate validation و"اخطار ما قبل التسويق" للمستلزمات الطبية المصنفة Class II و FDA CDRH	Gauge or Shape or Diameter or Volume
export certificate validation وال(Premarket Approval) للمستلزمات الطبية المصنفة class	or Suture or Length
	or Suture of Longin
•- <u>شهادة الFree Sale</u> صادرة من وزارة الصحة من بلد المنشأ إذا كانت مرجعية (أو شهادة تداول من	
احدى الدول المرجعية اذا كانت بلد المنشأ دولة غير مرجعية) تشمل الاسم التجارى للمستلزم والأكواد أحالي المحت تحت المساليين والأخانين مالية المناه المناه المسلمان المسلمان المستلزم والأكواد	
أو المقاسات و تحتوى على المصنع القانونى والمصنع الفعلى (إن وجد) أ	
91 היי בוג ערבי ביי ביי ערביי גערביי גערביי און אין אין אין אין אין אין אין אין אין אי	
<u>شهادة CFG الصادرة من USFDA</u> للمستلزم تشمل الاسم التجارى والأكواد للمستلزمات وتحتوى على المصنع القانونى و المصنع الفعلى (إن وجد).	
عنى المصلح العالولى و المصلح الععلى إن وجد). (في حالة الحصول عليها لا تطلب شهادة CE ولا شهادة ISO13485 في حالة ذكر شهادة FDA لل	
Plant at that time appeared to be in compliance with current good manufacturing practice	
requirements	
۰۲ - شهادة المعنية النهائي بكامل مكوناته وملحقاته وموديلاته صادرة من (Notified body) مع	
مراعاة ملحق المواصفة (Annex) طبقًا للclassification الخاص بالمنتج.	
فی حالة احتواء المستلزم علی مادة من اصل حیوانی bovine یلزم احتواء شهادة ال CE علی:	
EU722/2012 (The Regulation replaces the Commission Regulation existing requirements	
contained in Directive 2003/32/EC concerning medical devices manufactured utilizing tissues of animal origin (TSE-susceptible animals in medical devices	
ammai origin (TSE-susceptible ammais in medical devices د * لا يشترط تقديم شهادة الـ CE للمستلزمات الطبية المصنفة Class I Non-Sterile	



- ً <u>شهادة ISO 13485:2016</u> أو شهادة EN ISO 13485:2016 صادرة من جهة منح شهادات معتمدة دوليا على أن تغطى ال **Product category**
- ^٨- <u>شهادة Declaration of conformity</u> مختومة و موقعة من المصنى القانونى تشمل الاسم التجارى للمستلزم والأكواد المسجلة و الجديدة المضافة أو المقاسات وتشمل kit/set contents فى حالة على أن يذكر الآتى:

أن الجودة على مسئولية المصنع الأجنبى الـ Notified body رقم شهادة CE الخاصة بالمستلزم Indication of use & Classification وتحتوى على المصنع الفعلى إن وجد أو ملحق لها.

- ٩- أصل اخطار التسجيل.
- ١٠- خطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد بعدم وجود أي تغيير فى المنتج من حيث المواد الخام،مدةالصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم، التحليل، دراسة الثبات، وبيانات العبوات الداخلية والخارجية، التصنيف، الغرض من الاستخدام، و GMDN codes.
 - على أن يكون الإختلاف بين المستلزم المسجل والأكواد المراد إضافتها هو مجرد إختلاف فى:
 - {(Gauge or Shape or Diameter or Volume or Suture (no of Strands) }
 - ∗ضرورة الإفادة عن أسباب التعديلات المطلوبة من قبل الشركة

Factors	Registered codes	New codes
Are the Devices the same classification?		
Do they have the same GMDN Codes?		
Are the Intended Purposes of each of the Devices the same?		
Do the devices Operate or Function in the Same way?		
Physical design and Construction the Same or very similar?		
Are the devices of the same Material(s)?		
Are the risk profiles for each of the devices the same?		

١١-خطاب معتمد صادر من المصنع القانوني يتضمن الجدول الآتي.

١٢– في حالة استيفاء الكود المطلوب إضافته للمستندات السابقة يتم العرض على اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو رئيس الإدارة المركزية بحسب الأحوال.

فيما عدا ذلك يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة لابداء الرأى العلمى (ملف للعرض على اللجنة العلمية المتخصصة + تقديم عينة) ثم العرض على اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو رئيس الإدارة المركزية بحسب الأحوال.

١٣–احضار Inner & Outer label & IFU معتمدة من الشركة الاجنبية المصنعة.

<u>بالنسبة للخبوط الجراحية الواردة من دول غير مرجعية</u>:

فيما يخص المتغيرات المتعلقة بال USP range للخيوط المسجلة، يتم اجراء هذا الاختبار tensile strength لجميع المقاسات المطلوب اضافتها وضرورة اثباته فى التقارير الواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية على أن يتم عرض



التقارير الواردة خلال السير في اجراءات المتغيرات على اللجنة العلمية المتخصصة للجراحة العامة وجراحة 	
التجميل	
 بالنسبة للخيوط الجراحية الواردة من دول مرجعية: خط مسلم من المسلم من من	
فيما يخص الخيوط الجراحية المقدمة للمتغيرات المتعلقة بال USP range يتم اجراء اختبار قوة الشد	
(Tensile Strength) عليها بعد اصدار خطاب المتغيرات لجميع المقاسات المطلوب اضافتها وضرورة	
اثباته في التقاريرالواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التي تقوم بها	
الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.	
• <u>فيما يخص Ophthalmic Sutures الواردة من دول غير مرجعية:</u>	
اجراء اختبار tensile strength للمقاسات المطلوب اضافتها وضرورة اثباته في التقارير الواردة من الإدارة بيني منه المحمد المح	
المركزية للرقابة الدوائية بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.	
على أن يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لأمراض و جراحة العيون	
• فيها بخص Ophthalmic Sutures الواردة من دول مرجعية:	
اجراء اختبار tensile strength للمقاسات المطلوب اضافتها بعد اصدار خطاب المتغيرات وضرورة اثباته في	
التقارير الواردة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية.بالاضافة إلى الاختبارات الاخرى التى تقوم بها الإدارة	
المركزية للرقابة الدوائية.	
 في حالة طلب الشركة المنتجة الغاء أكواد مذكورة في اخطار التسجيل :يتم تقديم ملف يشمل 	
المستندات السابق ذكرها في تغيير الأكواد بالأضافة إلى تقديم سبب الألغاء (justification) موقع ومختوم	
من المصنع القانوني.	
• <u>في حالة المستلزمات الطبية محلية التصنيع، عند تقديم طلب اضافة / تغيير اكواد: ي</u> تم تقديم دراسة	
ثبات أو شهادة Free sale	
· - إيصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
٢- أصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع إدارة تسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو صحة	
توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
"- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	۲–طلب نقل مکان
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠٢٣/٠٨/١.	التصنيع / إضافة بلد
⁴ - شهادات الجودة والتداول.	منشأ/ اضافة مكان
(Declaration of conformity, free sale or FDA, CE & ISO certificate)	تصنيع لنفس المصنع
•- أصل اخطار التسجيل.	القانونی (فی حالة
٢- علاقة بين فروع الشركة المنتجة معتمدة من الغرفة التجارية.	اضافة بلد منشأ غير
٧- خطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد عدم وجود أي تغيير في المستلزم من حيث المواد الخام،	مرجعى يتم احضار
مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم، التحليل، دُراسة الثبات وان التغيير في مكان التصنيع	شهادة تداول من بلد
فقط.	مرجعی)
Inner and outer label for the new facility -^	
٩- تقديم ملف لجنة علمية + عينة في حالة اضافة بلد منشأ غير مرجعية.	



 ۱- ایصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغیرات. 	
۲- اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠٢٣/٠٨/١.	
٤- في حالة مد مدة صلاحية أي مستلزم طبي (اعادة تسجيل /متغيرات) يتم إجراء الآتي:	
مدة الصلاحية وأسباب تعديل مدة الصلاحية (Justification) وسبب تغير مدة الصلاحية.	
– مخاطبة Notified Body المعنى بإصدار شهادة الجودة للمستلزم الطبى من قبل الادارة للتحقق من	۳–طلب تعدیل مدۃ
صحة مد مدة صلاحيته أو تقديم دراسة ثبات، ويتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات	، عنب عدين عده الصلاحية
ثبات المستلزمات الطبية.	
 • في حالة المستلزمات الطبية المسجلة المقدمة لخفض مدة الصلاحية: 	
– أصل اقرار ممهور بخاتم المصنع القانوني/ الشركة المنتجة وتوقيع الممثل القانوني موضح به الخفض	
في مدة الصلاحية وأسباب تعديل مدة الصلاحية (Justification) وسبب تغير مدة الصلاحية، ويتم اعتماد	
قرار الخفض من اللجنة المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية،	
٢- في حالة تصحيح مدة الصلاحية نتيجة وجود خطأ في شهادة مدة الصلاحية المقدمة من الشركة:	
مخاطبة Notified Body المعنى بإصدار شهادة الجودة للمستلزم الطبى من قبل الادارة للتحقق من مدة	
صلاحيته أو تقديم دراسة ثبات يتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات ثبات	
المستلزمات الطبية بالإضافة إلى قيام الشركة المنتجة بتحديد أسباب تعديل مدة الصلاحية	
(Justification) في شهادة Shelf life	



	1
· - ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
٢- اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠٢٣/٠٨/٠١.	
¥- شهادات الجودة والتداول.	
)Declaration of conformity, free sale or FDA,CE &ISO certificate	
•- أصل اخطار التسجيل.	
٢- خطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد بالآتي:عدم وجود أي تغيير في المنتج من حيث المواد	
الخام، مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التحليل، وبيانات العبوات الداخلية والخارجية، التصنيف،	
الغرض من الاستخدام GMDN code مع توضيح التعديل المطلوب.	٤– طلب اضافة/ تغيير
۰۷ – Performance data for new sterilization method/s ممهور بخاتم الشركة وتوقيع ممثلها	طريقة التعقيم
القانوني.	
 -^ Comparison study between old &new sterilization methods -^ 	
ممثلها القانوني.	
۰۹ - Inner &outer label for New Sterilization Methods ممهور بخاتم الشركة وتوقيع ممثلها التعاديد	
القانوني	
١٠- العرض على اللجنة العلمية المتخصصة لتقييم دراسات الثبات للمستلزمات الطبية ثم اللجنة	
المختصة بتسجيل المستلزمات الطبية أو الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية بحسب الأحوال.	
١٠- يتضمن ملف العرض على لجنة الثيات المستندات الاتية:	
1- Application	
2- Sterilization Validation Report.	
3- Stability Study for the new sterilization Method	



 	
<u>ان من حرجر حص الحصر عن حرجين المتغيرات.</u> ۲- ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
المسئول عن التعامل مع الأدارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٤- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢،٢٣/٠٨/١.	
°- أصل اخطار التسجيل الساري.	
· - تنازل من الوكيل القديم موقع من رئيس مجلس الإدارة مصدق عليه بموجب صحة توقيع بنكى أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
۲- ترخيص القيد فى سجل مستوردي المستلزمات الطبية الصادر من الإدارة المركزية للعمليات للموزع	
أو الوكيل الجديد يذكر اسم الشركة المنتجة مع تحديد المنتجات التى تندرج تحت الوكالة.	
أو	
خطاب موثق لتفويض طالب التسجيل بالتسجيل مذكور به الاسم التجارى للمستلزم– اسم الشركة	
المستوردة و عنوانها صادر من:	
ا– المصنع القانوني أو من يفوضه المصنع القانوني بموجب علاقة موثقة. المحنية السرية المحنية المصنع القانوني بموجب علاقة موثقة.	
ب– الشركة الام أو من تفوضه بموجب علاقة موثقة (توضح الشركة الام والمصنع القانوني والجهة السبية التحريب المراجب المحريب المحريب السبية المراجب المحريب المحريب المحريب المحريب المحريب المحريب المحريب	
المسئولة عن اصدار تفويض التسجيل مع توضيح الاسم والعنوان لكلا منهم) والسجل التجارى المجدد الإنباب الشريجية المحمد	
الخاص بالشركة المستوردة ٨- حميلامان ما الإيكانة المكما الممارة مماييم منالم منه القانينيم ميثة مع الخرفة التمامة ملك فارة م	
 أ- خطاب انهاء الوكالة للوكيل السابق صادر من المصنع القانوني موثق من الغرفة التجارية والسفارة. في حالة عدم الالتزام بتقديم أي من المستندات المشار إليها أعلاة يتعين على الوكيل الجديد التقدم 	ہ– تغییر اسم طالب
ا في حالة عدم الانترام بتعديم أي من المستندات المسار إنيما أعلاه يتعين على الوحيل الجديد التعدم بطلب لتسجيل المستلزم الطبي كتسجيل جديد على أن يتم منحه مهلة سنة من تاريخ قبول الملف	التسجيل:
بتعبب فتسجيل المستعرم الصبق فتسجين جديد عنقان يتما فتت فشته شته فن دريع فبون المتعق بإداره التسجيل لاستيراد المستلزم، وذلك لسابقة تداول المستلزم في السوق المصري وعدم حدوث أي	
، بداره المسجيل وستيراد الإستندرة، ودف مسجف حدول الإستندرة على السوق الإستارة، وعدة الحوف ال مشاكل في الاستخدام.	
عبية عن المستعدية. في حالة نقل اخطار التسجيل من وكيل أو موزع إلى مكتب علمي (المستلزمات الطبية المستوردة فقط):	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.	
۱۰-ايصال دفع رسوم المتغيرات.	
١١- أصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكى على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
١٢- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢،٢٣/٠٨/٠١.	
١٣- اصل اخطار التسجيل.	
۱٤- رخصة المكتب العلمي الصادر من هيئة الدواء المصرية.	
¹ • - تقديم خطاب تفويض من الشركة الأجنبية (صاحبة الاخطار) موضح به تفويض المكتب العلمى في	
القيام بالتسجيل فى مصر على ان يذكر به اسماء المستلزمات المطلوب نقل اخطارات التسجيل	
الخاص بها وأن يكون موثقاً من الغرفة التجارية و السفارة المصرية ببلد المنشأ. محمد المسيد	
14- خطاب انهاء الوكالة للوكيل السابق صادر من المصنع القانوني موثق من الغرفة التجارية والسفارة . الأحمد المالية المرابعة المحمد - المالية مادر من المصنع القانوني موثق من الغرفة التجارية والسفارة .	
۱۷- تنازل من الوكيل القديم موقع من رئيس مجلس الإدارة مصدق عليه بموجب صحة توقيع بنكى أو - جمق مباطرة المالية ال	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	





١٨-خطاب الموافقة بالسماح بالتسجيل لصالح المصنع القانوني (صادر من ادارة الفحص والتقييم).	
۱ <u>۹ - فی حالة نقل اخطار التسجیل من وکیل أو موزع إلی مکتب علمی تابع له</u> :	
٢٠-طلب موقع ومختوم من المكتب العلمى مذكور به التعديلات المطلوبة للمستلزم الطبي المسجل	
بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.	
۲۱-ایصال دفع رسوم المتغیرات.	
٢٢-اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبيَّة واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٢٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢،٢٣/٠٨/٠١.	
۲۴-اصل اخطار التسجيل.	
⁴ • رخصة المكتب العلمي الصادر من هيئة الدواء المصرية.	
۲۴- تقدیم خطاب تفویض / عقد اتفاق / اتفاقیه تقدیم خدمات تسجیل سواء بین المکتب العلمی	
والشركة الاجنبية التابع لها أو الشركة المصرية التابع لها المكتب العلمى والشركة الاجنبية	
المذكورة في رخصة المكتب العلمي موضح به صلاحية المكتب العلمي في القيام بالتسجيل في	
مصر على ان يذكر به اسماء المستلزمات المطلوب نقل اخطارات التسجيل الخاص بها أو جميع	
المستلزمات وأن يكون موثقا من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ.	
٢٧- اثبات العلاقة التعاقدية بين المكتب العلمي والشركة التابع لها المكتب العلمي، ويجوز تقديم	
خطاب تفويض / عقد اتفاق / اتفاقيه تقديم خدمات تسجيل / Authorization letter)	
Authorization agreement/ Authorization Services)على ان يذكر به اسماء المستلزمات	
المطلوب نقل اخطارات التسجيل الخاص بها أو جميع المستلزمات وأن يكون مصدق عليه بموجب	
صحة توقيع بنكى أو صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
^۲ ۸- خطاب الموافقة بالسماح بالتسجيل لصالح المصنع القانونى (صادر من ادارة الفحص والتقييم).	
· - ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
٢- اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	٦–تغییر اسم طالب
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠٢٣/٠٨/٠١.	التسجيل مع الاحتفاظ
·	بنفس العنوان
أو الوكيل باسم الشركة الجديد يذكر اسم الشركة المنتجة مع تحديد المنتجات التى تندرج تحت 	
الوكالة.	
 السجل التجارى المجدد الخاص بالشركة المستوردة. 	
۲- أصل اخطار التسجيل الساري.	



۷–تغيير عنوان الشركة المستوردة	 ١- ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات. ٢- اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية. ٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية. ٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ ٢٠/٠٨٠١. ٢- ترخيص القيد فى سجل مستوردي المستلزمات الطبية الصادر من الإدارة المركزية للعمليات للموزع أو الوكيل بعنوان الشركة الجديد يذكر اسم الشركة المنتجة مع تحديد المنتجات التى تندرج تحت الوكالة. ٩- السجل التجارى المجدد الخاص بالشركة المستوردة.
٨-تغييراسم المصنع الاجنبي مع الاحتفاظ بنفس العنوان * ذ ددر	 أ- أيصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات. أ- أصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو محة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية. ⁷ تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ ا/// ٢٠٠٦. ⁷ تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ ا//// ٢٠٠٢. ⁸ شهادات الجودة والتداول باسم الشركة المنتجة الجديد. ⁹ شهادات الجودة والتداول باسم الشركة المنتجة الجديد. ¹ حطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد بالآتي : ¹ حطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد بالآتي : ¹ حطاب معتمد من الشركة المنتجة يفيد بالآتي : ¹ حطاب معتمد من الشركة المنتجة يليندي : ¹ معتمد من الشركة مع توضيح تغييرالاسم (من الاسم القديم وعنوانة إلى الاسم الجديد وعنوانة). ¹ حدكر الاسماء التجارية للمستلزمات الطبية . ¹ دخكر الاسماء التجارية للمستلزمات الطبية . ¹ دخكر الاسما التديري في المواد الخام، مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم، التحليل، دراسة الثبات والاسم التجاري (أي كل ما يخص الملف الفنى المقدم للتسجيل) وأن التغيير في اسم الشركة الحديد. ¹ درزيص القيد في سجل المستوردين باسم الشركة الجديد.



۰ - ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
٢- اصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للاعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢،٢٣/٠٨/٠١.	
٤- شهادات الجودة والتداول بعنوان Legal manufacturer الجديد	
(Declaration of conformity, free sale or FDA, CE &ISO certificate)	٩–تغيير عنوان المصنع
 •- خطاب معتمد من الشركة المالكة/المنتجة يفيد بالأتي: 	القانونى Legal
۲- تغییر عنوان الشرکة مع توضیح العنوان القدیم و العنوان الجدید مذکورا به ال Actual	Manufacturer
Manufacturer و عنوانه.	
۲- ذكر الاسماء التجارية للمستلزمات الطبية.	
٨- عدم وجود تغيير فى المستلزم من حيث المواد الخام، مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم،	
التحليل، دراسة الثبات والاسم التجاري، الغرض من الاستخدام، التصنيف وان التغيير في عنوان	
المنصنع القانوني Legal manufacturer فقط.	
۹- اصل اخطار التسجيل.	
inner/outer label	
معتمد من المصنع وذلك في حالة ذكره على label.	
· - ايصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات.	
٢- أصل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص	
المسئول عن التعامل مع الادارة العامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو	
صحة توقيع امام الادارة القانونية بهيئة الدواء المصرية.	
٣- تعهد الالتزام باجراءات المأمونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد	
من رئيس الإدارة بتاريخ ٢،٢٣/٠٨/٠١.	
٤- شهادات الجودة والتداول بالمصنع القانوني Legal manufacturer الجديد	
CE &ISO certificate, free sale or FDA,Declaration of conformity)	ا–تغيير أو إضافة
•- خطاب من المصنع القانونى/الشركة المالكة معتمد يفيد بالأتي:	مصنع قانونی legal
- إضافة /تغيير مصنع قانوني مع ذكر اسمه وعنوانه.	manufacturer
- ذكر الاسماء التجارية للمستلزمات الطبية.	(شريطة عدم وجود أي
- عدم التغيير في المستلزم من حيث المواد الخام، مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم، التحليل،	تغيير في المصنع
دراسة الثبات والاسم التجارى وGMDN، Classification (أي كل ما يخص الملف الفنى) وانه تمت	الفعلي)
اضافة/تغيير المصنع قانوني.	
₹- ترخيص القيد في سجل المستوردين باسم المصنع القانوني في حال ذكره.	
^۷ - اصل اخطار التسجيل .	
٨- Inner/outer label للعبوات باسم الشركة الجديد في حال ذكره معتمد من المُصنع.	
٩- علاقة بين فروع الشركة المنتجة معتمد من الغرفة التجارية.	
<u>قاعدة عامة:</u> في حال طلب تغيير كل من المُصنع القانوني والمُصنع الفعلي لأي مستلزم طبي مسجل	
فيتم اعتباره مستلزما جديدا وتسرى عليه قواعد تسجيل المستلزمات الطبية ولاتسرى عليه القواعد	
المنظمة المتغيبات (Variation).	



 أ. أيصال سداد مقابل الخدمة الخاص بالمتغيرات. أ. أمل التفويض معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الادارة الحامة لتسجيل المستلزمات الطبية واستلام اخطارات التسجيل أو محمدة توقيع أمام الادارة الغاونية بمينة الدواء المصرية. * تعمد الثارم ابجراءات المواونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ / ١/٢٠٠٠. * تعمد الثارم ابجراءات المواونية وفقا للأعلان الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ / ١/٢٠٠٠. * شمادات الجروة والمالة الغائن الصادر من مدير عام مركز اليقظة الصيدلية والمعتمد من رئيس الإدارة بتاريخ / ١/٢٠٠٠. * شمادات الجروة والمالة القانوني والقائمة المنتجة يفيد بعدم وجود ان تغيير فى المستلزم من الحيات الحروة والحام. * فصادت الحروة والمالحية. التغليف والتعبئة، التعفيم، التحليل، دراسة الثبات، وبيانات دعب المواد الخام، مدة الصالحية. التغليف والتعبئة، التعفيم، التحليل، دراسة الثبات، وبيانات دعد، فى هائة القانوني / الشركة المنتجة يفيد بعدم وجود ان تغيير فى المستلزم من العرب المويد ولقا العربية، التعفية معيد بعدم وجود ان تغيير فى المستلزم من العدون العربية والخارجية. التحليف وجه الاختلاف دعد، فى هائة لوجه الغربية، التحفيم، التحليل، دراسة الثبات، وبيانات حدم، فى هائة من السركة المنام. * دارامة تلبنات المستلزمات الطبية قبل العرض علي العاء العيرة، العلمية في أن يتم عرض دارسالم الثبات للمستلزمات الطبية. * داران نيان مين دراسان الثبات المستلزمات الطبية قبل العرض على اللجنة المعلمية. * دارامة لبنان معتمدة من الشركة المائة العامة بالعبون الجديدة على الجنام العرين المين المن العرين البنية العلمية. * داران نيان مين دراس البران الثبات للمبنية العامة بالعبون المعينية بلين العلمية غير. * داران في ان قرار اللجبة النيات الطبية قبل المان الطبية فيل الممن المان الطبية غير. * ليم الحرض على الزار اللجبة النيات العبنية الحامة بالعجيل المستلزمات الطبية بير. * الم علب دراسة ثبانات للمبنان المبنة الحامة بليمي الماليية المالي العبي المن	الـتغيير أو إضافة عبوة / الغاء عبوة





<u>ملحق (٢) شهادات التداول والجودة الخاصة بالمستلزمات الطبية المسجلة.</u> (<u>أصل موثق) :</u>

. <u>طبقاً للقواعد المتبعة في البابان:</u>

المستندات المطلوبة	Class
 1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations. 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). 3-Certificate of Quality management system 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
 1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations. 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). 3-Certificate of conformity (Issuance authority registered certification body) (RCB) 	Class II
4- Certificate of Quality management system conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169)	
Or (MDSAP) Issued to Market authorization holder and foreign manufacturer "if present") for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN)	Class III
(Issuance authority MHLW or RCB).	
 1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations. 2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). 3- Certificate of Quality management system conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169) 	Class IV
Or (MDSAP) Issued to Market authorization holder and foreign manufacturer "if present") for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN) (Issuance authority MHLW or RCB).	

٢. <u>طبقاً للقواعد المتبعة في يربطانيا العظمى</u>* (إنجلترا – ويلز– اسكتلندا) و لا يشترط التداول في الاتحاد. <u>الاوروبي:</u>

الشهادات	Class
ا.شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.	
۲. شهادة Free sale :	
• المستلزمات الطبية المستوردة : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ	
أو إحدى الدول المرجعية	Class I non-sterile dosage form
• المستلزمات الطبية المحلية :شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول	
المرجعية أو التقدم بدراسة ثبات لعرضها على اللجنة العلمية	
المتخصصة لتقييم دراسة الثبات	



الشهادات	Class
ا.شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.	
۲.شـهادة Free sale :	
 <u>المستلزمات الطبية المستوردة ::</u>شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ 	
أو إحدى الدول المرجعية	Class Is, IIa , IIb, III.
• <u>المستلزمات الطبية المحلية</u> :شهادة تداول " FSC " من إحدى الدول	
المرجعية	
۳–شـهادة ISO 13485:2016	
(UKCA) United Kingdom Conformity Assessment شهادة	

. <u>طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:</u>

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-MDSAP certificate. 	Class II, III, IV



-T

ملحق(٣) : التعهدات الخاصة بمأمونية المستلزمات الطبية

[COMPANY NAME]

(Date) MANUFACTURER'S COMMITMENT ABOUT SAFETY OF MEDICAL DEVICES

Declaration (1)

For MDs Class I and Ila

Dear Head of Medical Devices Safety Unit,

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

- Medical Device Acceptance Number:
- Medical Device Name:
- Medical Device Models/Codes/Sizes:
- (Company) undertakes that the medical device applied for registration/re-registration, which will be
 marketed in the Arab Republic of Egypt, <u>has not received any regulatory actions</u> (Including but not
 limited to recalls, FSNs, or FSCAs) in respect of (Models/Codes/Sizes, Lots/Batches, or Serials), <u>in an interval
 of (3) three years before the date of application for registration or re-registration.</u>
- (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 and before granting the marketing authorization of the medical device, those regulatory actions concerning the safety of the medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "Medical Devices safety Unit" by (Agent) - the company's agent in the Arab Republic of Egypt.
- (Company) undertakes that since granting the marketing authorization of the 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) and (Company) will be obliged to follow post-market Regulation and (Company) will submit the Post market survillance report upon request to the "Medical Device Safety Unit (MDSU)" 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, oversights 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 Unit (MDSU)".

Signature: Title: Date

الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۲/۱۱







[COMPANY NAME]

(Date)

MANUFACTURER'S COMMITMENT ABOUT SAFETY OF MEDICAL DEVICES

Declaration (2)

Class IIb, III, AND (I, IIa with Regulatory Actions)

Dear Head of Medical Devices Safety Unit,

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

- Medical Device Acceptance Number:
- Medical Device Name:

32

- 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 and before granting the marketing authorization of the medical device, those regulatory actions concerning the safety of the medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the "Medical Device Safety Unit (MDSU)" by (Agent) - the company's agent in the Arab Republic of Egypt.
- (Company) undertakes that since granting the marketing authorization of the 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) and also (Company) will be obliged to follow post-market Regulation and (Company) will submit the Periodic Safety report every year (for MD of class IIb, III) or every 2 years (for MD of Class IIa)to the "Medical Device Safety Unit (MDSU)" 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, oversights 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 Unit (MDSU)".

Signature: Title: Date

الكود: EDREX:GL.CAMD.003 رقم الاصدار: الثاني تاريخ الاصدار : ۲،۲۳/۲/۱۱ تاريخ التطبيق : ۲،۲۳/۲/۱۱



دليل تنظ

ملحق(٤) : المستندات المطلوبة لملف دراسة الحالة Case Study

I– طلب على ورق الشركة المستوردة / المكتب العلمى موضح فيه التغيير بالتفصيل.

٢– صورة كاملة من اخطار التسجيل (وملاحق المتغيرات إن وجدت).

۳– صورة من شهادات التداول و الجودة (Free Sale+ CE+ ISO13485 or CFG+ ISO13485).

-8– صورة من Declaration of conformity.

٥– صورة من الخطاب المعتمد من الشركة المنتجة / المصنع القانوني يفيد بعدم وجود أي تغيير في المنتج من

حيث المواد الخام، مدة الصلاحية، التغليف والتعبئة، التعقيم، التحليل، دراسة الثبات، وبيانات العبوات الداخلية

والخارجية، التصنيف، الغرض من الاستخدام، GMDN code مع توضيح التعديل المطلوب بالتفصيل.

**ملحوظة هامة : يتم تحديد باقى المستندات المطلوبة حسب التعديل المراد تغييره.

I۳. <u>قائمة الاختصارات</u>:

الاختصار	المصطلح	
EDA	Egyptian Drug Authority	هيئة الدواء المصرية
MD	Medical Device	مستلزم طبی
AIMD	Active Implantable Medical Device	مستلزم طبى يزرع داخل الجسم
ISO	International Organization for Standardization	المنظمة الدولية للمقاييس
CE or EC	European Conformity	المطابقة الأوروبية
FDA	Food & Drug Administration	منظمة الغذاء والدواء
CFG	Certificate for Foreign Governments	شهادة للحكومات الاجنبية
FSC or CFS	Free Sale Certificate or Certificate of Free Sale	شهادة التداول الحر
NB	Notified Body	جهة اصدار شهادات الجودة
DOC	Declaration Of Conformity	اعلان المطابقة
IFU	Instruction For Use	تعليمات الاستخدام
GMDN Code	Global Medical Device Nomenclature code	المعيار العالمى لتسمية المستلزمات الطبية
REF.	Reference	مرجع
FSNs	Field Safety Notices	إشعار السلامة الميدانية
FSCAs	Field Safety Corrective Actions	الإجراء التصحيحي للسلامة الميدانية
GMP	Good Manufacturing Practice	أساليب / ممارسات التصنيع الجيد
РМА	Pre-Market Approval	اعتماد ما قبل التسويق
USP	United States Pharmacopeia	دستور الدواء الأمريكي



ASTM F1980	Standard Guide for Accelerated Aging of Sterile Barrier Systems and Medical Devices	الدليل القياسى لمعيار الثبات المعجل لنظام الحجز المعقم والمستلزمات الطبية
AIMD	Active Implantable Medical Devices	المستلزم الطبي النشيط القابل للزرع داخل الجسم
CE-Marking	Conformity European – Marking	هى علامة إدارية تدل على ان هذا المستلزم الطبى يتوافق مع معايير الصحة و السلامة للمنتجات التى يتم تداولها بالمنطقة الاقتصادية الأوروبية
TGA	Therapeutic Goods Administration	إدارة السلع العلاجية
MHLW	Ministry of Health, Labor and Welfare	وزارة الصحة والعمل والرعاية الاجتماعية
MDSAP	Medical device single audit Program	برنامج التدقيق للأجهزة الطبية
RCB	Registered certified body	هيئة معتمدة مسجلة

١٤. الإصدارات

مواضيع التعديلات	تاريخ الإصدار	الأصدار
	Γ.ΓΙ/Ι./ΓΛ	الإصدار الأول
 إضافة مخطط ارشادي لتحديد نوع 		
التغيير (متغيرات –تسجيل جديد –		
ملف دراسة الحالة)		
۲- تعديلات في قواعد المتغيرات		
٣- إضافة ملَّف دراسة الحالة	ר.רש/ור/וו	الإصدار الثانى
² - إصدار افادات خاصة للتصدير		
 ۵- اضافة ملحق خاص بشهادات التداول 		
والجودة الخاصة بالمستلزمات		
الطبية المسجلة		