

الدليل التنظيمي  
الخاص بإصدار موافقات استيرادية  
للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الاصدار: الأول

تاريخ الاصدار: ٢٠٢٢/٠٢/٠٩

تاريخ التطبيق: ٢٠٢٢/٠٢/٠٩

الصفحة	المحتوى
٣	مقدمة
٣	الادلة التنظيمية ذات الصلة
٣	تعريفات
٤	الإجراءات والقواعد المنظمة لإصدار موافقة استيرادية
٤	الإجراءات الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للمستلزمات الطبية المستوردة
٦	إجراءات استيراد مستلزمات طبية للمعارض وورش العمل والتدريب
٧	إجراءات استيراد مستلزمات طبية لبروتوكول بحثي
٨	الإجراءات الخاصة باستيراد مدخلات ومكونات الانتاج والمواد الخام لمصانع المستلزمات الطبية المحلية
١٠	الإجراءات الخاصة بإصدار موافقة على الإفراج المحرز
١٢	الإجراءات الخاصة بإصدار خطة استيراد سنوية من خلال وحدة الخطط الاستيرادية للمستلزمات الطبية
١٤	الإجراءات والقواعد المنظمة لوحدة التقييم العلمي
١٦	إجراءات الاستيراد لطلبات الاستيراد الخاصة بوحدة تقييم طلبات الاستيراد الخاص
١٨	المستندات المطلوبة لكل نوع من الطلبات
١٩	ملحق ١ : المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيراديءه لمستلزمات طبية مستوردة
٢٣	ملحق ٢ : المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيراديءه لمستلزمات واردة لفاعليات طبية
٢٤	ملحق ٣ : المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيراديءه لمستلزمات واردة لبروتوكول بحثي
٢٤	ملحق ٤ : المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيراديءه لمدخلات ومكونات الانتاج والمواد الخام لمصانع المستلزمات الطبية المحلية
٢٦	ملحق ٥ : المستندات المطلوبة للإفراج المحرز
٢٦	في حالة استيراد عينات للتسجيل
٢٦	في حالة استيراد مستلزمات صادر لها موافقة استيرادية
٢٧	في حالة استيراد مستلزمات الصادر لها خطة استيرادية سنوية
٢٧	ملحق ٦ : المستندات المطلوبة للحصول على خطط استيراد سنوية
٢٩	ملحق ٧ : المستندات الخاصة بطلبات العرض على اللجان العلمية المتخصصة
٣٠	ملحق ٨ : المستندات المطلوبة لطلبات الاستيراد الخاص
٣٢	ملحق ٩ : المستندات المطلوبة لإصدار خطاب عدم اختصاص
٣٢	ملحق ١٠: شهادات الجودة والتداول المطلوبة وفقاً للتصنيف
٣٦	اشتراطات عامة للحصول على موافقات استيرادية
٣٦	القرارات التنظيمية
٣٨	قائمة المصطلحات والاختصارات
	١
	٢
	٣
	٤
	٤,١
	٤,٢
	٤,٣
	٤,٤
	٤,٥
	٥
	٦
	٧
	٨
	٨,١
	٨,٢
	٨,٣
	٨,٤
	٨,٥
	٨,٥,١
	٨,٥,٢
	٨,٥,٣
	٨,٦
	٨,٧
	٨,٨
	٨,٩
	٨,١٠
	٩
	١٠
	١١

## محتوى الدليل

**١. مقدمة (Introduction)**

هذا الدليل يخص الإجراءات التنظيمية المتعلقة بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها.

الغرض:

وضع ارشادات لمنح موافقة استيراد لمستلزم طبي آمن وفعال، للسماح بالتداول داخل جمهورية مصر العربية.

النطاق:

يتضمن توضيحاً لكافة إجراءات العمل لكل من المستورد والموزع والمكاتب العلمية للحصول على موافقة استيرادية للمستلزم الطبي المستورد ولخامات - مدخلات ومكونات - الإنتاج الخاصة بالمستلزمات الطبية المحلية.

**٢. الأدلة التنظيمية ذات الصلة:**

- الدليل الإرشادي الخاص بالإجراءات التنظيمية لتسجيل المستلزمات الطبية المستوردة والمحليه الحاصلة على شهادات جودة عالمية
- الدليل الإرشادي الخاص بالإجراءات التنظيمية للتغيرات.
- الدليل الإرشادي الخاص بتسجيل وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية

**٣. تعريفات:**

**١. المستلزم الطبي:** أي جهاز أو أداة أو وسيلة أو مكينة أو معدة أو آلة أو تطبيق ويشمل ذلك ما يتم غرسه أو زرعه أو برنامج إلكتروني أو مادة أو أي أشياء أخرى مشابهة أو ذات صلة والتي تكون الشركة المصنعة قامت بتصنيعها بغرض الاستخدام البشري منفردة أو مجتمعة لوحدة أو أكثر من الأغراض التالية:

- التشخيص، الوقاية، المراقبة، العلاج، التخفيف من حدة المرض.
- تشخيص، رصد، علاج، تخفيف، تعويض الإصابة.
- التتحقق من استبدال أو تعديل أو دعم العملية التشريحية أو الوظيفية.
- دعم أو الحفاظ على الحياة.
- تنظيم الحمل.
- تعقيم الأجهزة الطبية.

بشرط لا يتحقق الغرض الأساسي المقصود به عن طريق التأثير الدوائي أو المناعي أو الأيضي في جسم الإنسان أو عليه ولكن يمكن مساعدة المستلزم الطبي في وظيفته المقصودة بالتأثيرات سالفة الذكر.

**٢. المستلزمات الطبية المستوردة:** المستلزمات الطبية التي يتم استيرادها تامة الصنع من الخارج للتداول داخل جمهورية مصر العربية.

**٣. المستلزمات الطبية المحلية:** المستلزمات الطبية التي يتم تصنيعها في مصانع داخل جمهورية مصر العربية.

**٤. الشركة المستوردة:** الكيان الأول في سلسلة التوريد الذي يقوم باستيراد المستلزم الطبي المصنوع في الخارج إلى جمهورية مصر العربية.

**٥. المصنع القانوني:** هو الكيان المسؤول عن تصميم المستلزم الطبي وت تصنيعه وتعبئته قبل طرحه في السوق باسمه، بغض النظر عما إذا كان قد تم تنفيذ هذه العمليات من قبل ذلك الشخص بنفسه أو نيابة عنه أو بواسطة طرف ثالث ويكون المسوول عن جودة المنتج.

**٦. المُصنع الفعلى:** هو مكان تصنيع المستلزم وتعبئته و تغليفه لصالح المصنع القانوني.

**٧. المصنع المحلي:** مصنع محلي للمستلزمات الطبية.

**٨. قائمة الدول المرجعية:** (Reference Countries)

بلجيكا - فرنسا - ألمانيا - إيطاليا - لوكمبورغ - هولندا - النمسا - فنلندا - السويد - النرويج - الدنمارك - أيرلندا - المملكة المتحدة - اليونان -

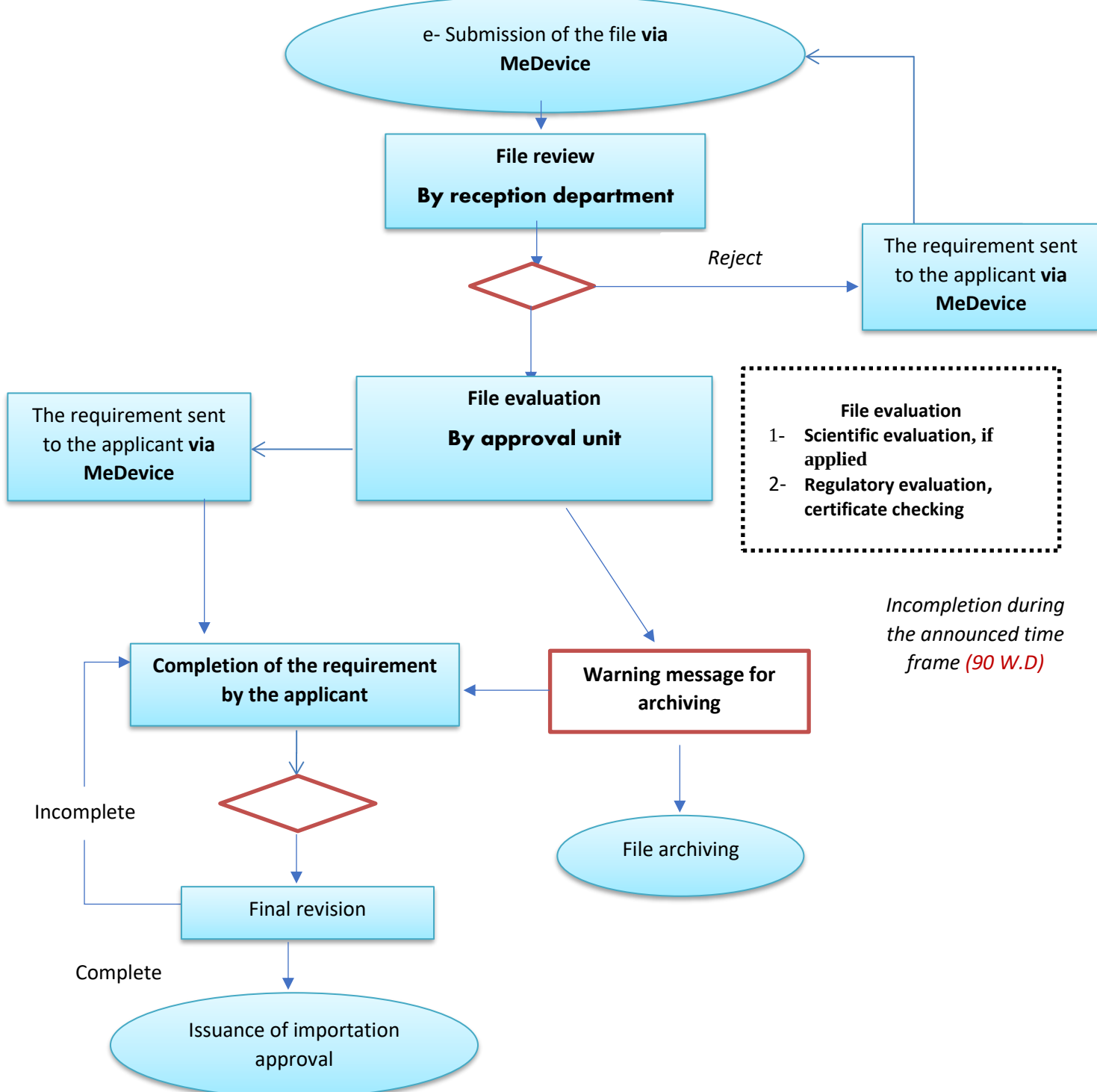
البرتغال - إسبانيا - بلغاريا - رومانيا - قبرص - جمهورية التشيك - إستونيا - المجر - لاتفيا - ليتوانيا - مالطا - بولندا - سلوفاكيا - سلوفينيا -

أستراليا - نيوزيلندا - أمريكا - كندا - اليابان - أيسلندا - سويسرا.

#### ٤. الإجراءات والقواعد المنظمة لإصدار موافقة استيرادية :

##### ١، الإجراءات الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للمستلزمات الطبية المستوردة

###### Importation workflow



**٤،١ اجراءات استقبال ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

١. تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي:

<https://medevice.edaegypt.gov.eg/>

ويتم تحصيل الرسوم طبقاً لفترة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٢٠٢٠ لسنة ٧٧٧.

٢. يتم الرد على الشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك خلال يومي عمل من تاريخ ارسال الطلب يقبل أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

» في حالة قبول الملف: يتم توجيه الطلب إلى وحدة مواقف استيراد المستلزمات الطبية للدراسة ويتم بعدها ارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg).

في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:

- في حال عدم استيفاء أي من المستندات والبيانات المطلوبة طبقاً لقائمة المستندات المطلوبة لكل نوع موافقة استيرادية خلال مدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ إرسال طلبات الاستيفاء يتم وقف إجراءات السير في نظر الملف، وبعد الطلب مرفوضاً.
- يجوز إعادة السير في إجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر ولمرة واحدة فقط، وإلا اعتبر الطلب كأن لم يكن.

في حالة رفض الطلب:

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الإيصال أو كون الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

**٤،٢ اجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم مراجعة الملف و إرسال الاستكمالات المطلوبة لمقدم الطلب من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) و ذلك في خلال ثلاثة أيام عمل من تاريخ استلام الملف

**٤،٣ اجراءات استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم استيفاء الملف عبر المنصة [MeDevice.edaegypt.gov.eg](https://MeDevice.edaegypt.gov.eg) على الرابط

**٤،٤ اصدار الموافقة الاستيرادية:**

بعد استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية يتم إصدار موافقة استيرادية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار.

**٤،٥ اجراء تعديل على موافقة استيرادية:**

يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة [MeDevice.edaegypt.gov.eg](https://MeDevice.edaegypt.gov.eg) على الرابط و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب

في حالة وجود تعديل على الموافقة الاستيرادية ( دون التعرض لقيمة الفاتورة ) بعد صدورها :

- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

وفي حالة التعديل في قيمة الفاتورة :

- يتم تحصيل باقي قيمة الرسم طبقاً لفترة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٢٠٢٠ لسنة ٧٧٧.
- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

**٤، إجراءات استيراد مستلزمات طبية للمعارض وورش العمل والتدريب:****٤، إجراءات استقبال ملف للحصول على موافقة استيرادية :**

١. يتم التقديم على المنصة الإلكترونية MeDevice على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg/>

يتم تحصيل الرسوم طبقاً لفترة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠.

٢. يتم الرد على الشركة من خلال المنصة medevice.edaegypt.gov.eg وذلك خلال يومي عمل من تاريخ ارسال الطلب قبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

**في حالة قبول الملف :**

يتم توجيه الطلب إلى وحدة الموافقات الاستيرادية للأجهزة الطبية للدراسة والإفادة ويتم بعدها ارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة medevice.edaegypt.gov.eg

**في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء :**

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً للملحق (٢) خلال مدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ ارسال طلبات الاستيفاء، وبعد الطلب مرفوضاً

- يجوز إعادة السير في اجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر ولمرة واحدة فقط، و إلا اعتبر الطلب كان لم يكن .

**في حالة رفض الطلب :**

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في الطلب مع الإيصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

**٤، إجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم مراجعة الملف وإرسال الاستكمالات المطلوبة لتقديم الطلب من خلال المنصة medevice.edaegypt.gov.eg و ذلك في خلال ثلاثة أيام عمل من تاريخ استلام الملف

**٤، إجراءات استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم استيفاء الملف عبر المنصة medevice.edaegypt.gov.eg

**٤، إصدار الموافقة الاستيرادية:**

بعد استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية يتم إصدار موافقة استيرادية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار.

**٤، إجراء تعديل على موافقة استيرادية:**

يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة medevice.edaegypt.gov.eg وتوضيح التعديل المطلوب ورفع المستندات الداعمة للطلب

**في حالة وجود تعديل على الموافقة الاستيرادية ( دون التعرض لقيمة الفاتورة ) بعد صدورها :**

- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .

- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

**وفي حالة التعديل في قيمة الفاتورة :**

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الاصدار: الأول

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ الاصدار

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ التطبيق

- يتم تحصيل باقي قيمة الرسم طبقاً لفترة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠
  - يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة
- ٣،٤. إجراءات استيراد مستلزمات طبية لبروتوكول بحثي :**

**١،٣،٤. إجراءات استقبال ملف للحصول على موافقة استيرادية :**

١. يتم التقديم على المنصة الإلكترونية MeDevice على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg/>

يتم تحصيل الرسوم طبقاً لفترة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠

٢. يتم الرد على مقدم الطلب من خلال المنصة medevice.edaegypt.gov.eg وذلك خلال يومي عمل من تاريخ ارسال الطلب بقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

**» في حالة قبول الملف :**

يتم توجيه الطلب الى وحدة الموافقات الاستيرادية للأجهزة الطبية للدراسة والافادة ويتم بعدها ارسال الاستكمالات لمقدم الطلب من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

**» في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:**

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً للملحق (٣) لمدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ ارسال طلبات الاستيفاء ، و يعد الطلب مرفوضاً

- يجوز إعادة السير في اجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر ولمرة واحدة فقط ، و إلا اعتبر الطلب كان لم يكن .

**» في حالة رفض الطلب:**

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات المستلزم في الطلب مع الإيصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

**٢،٣،٤. إجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم مراجعة الملف وإرسال الاستكمالات المطلوبة لمقدم الطلب من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) و ذلك في خلال ثلاثة أيام عمل من تاريخ استلام الملف

**٣،٣،٤. إجراءات استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية:**

يتم استيفاء الملف عبر المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

**٤،٣،٤. إصدار الموافقة الاستيرادية:**

بعد استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية يتم إصدار موافقة استيرادية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار.

**٥،٣،٤. إجراء تعديل على موافقة استيرادية :**

يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وتوضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب

في حالة وجود تعديل على الموافقة الاستيرادية ( دون التعرض لقيمة الفاتورة ) بعد صدورها :

- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

وفي حالة أن التعديل في قيمة الفاتورة :

- يتم تحصيل باقي قيمة الرسم طبقاً لفترة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠
- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

#### ٤، الإجراءات الخاصة باستيراد مدخلات و مكونات الإنتاج و المواد الخام لمصانع المستلزمات الطبية المحلية:

##### ١، اجراءات استقبال ملف للحصول على موافقة استيرادية :

1. تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg/>

و يتم تحصيل مقابل الخدمة الصادر من رئيس الهيئة

2. يتم الرد على الشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك خلال يومي عمل من تاريخ ارسال الطلب يقبل أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

» في حالة قبول الملف :

يتم توجيه الطلب إلى وحدة موافقات استيراد المستلزمات الطبية للدراسة ويتم بعدها ارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

» في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء :

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً لملحق (٤) لمدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ إرسال طلبات الاستيفاء ، و بعد الطلب مرفوضاً
- يجوز إعادة السير في اجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر ولمرة واحدة فقط ، و إلا اعتبر الطلب كأن لم يكن .

» في حالة رفض الطلب :

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الایصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

##### ٢، اجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة استيرادية :

يتم مراجعة الملف و إرسال الاستكمالات المطلوبة لمقدم الطلب على المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) و ذلك في خلال ٣ أيام عمل من تاريخ استلام الملف

##### ٣، اجراءات استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية :

يتم رفع استكمالات الملف عبر المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) و ٤، اصدار الموافقة الاستيرادية :

بعد استيفاء ملف الحصول على موافقة استيرادية يتم إصدار موافقة استيرادية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار

**٤،٤،٤ اجراء تعديل على موافقة استيرادية:**

يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة MeDevice على الرابط [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg) و توضيح التعديل المطلوب ورفع المستندات الداعمة للطلب

في حالة وجود تعديل على الموافقة الاستيرادية (دون التعرض لقيمة الفاتورة ) بعد صدورها :

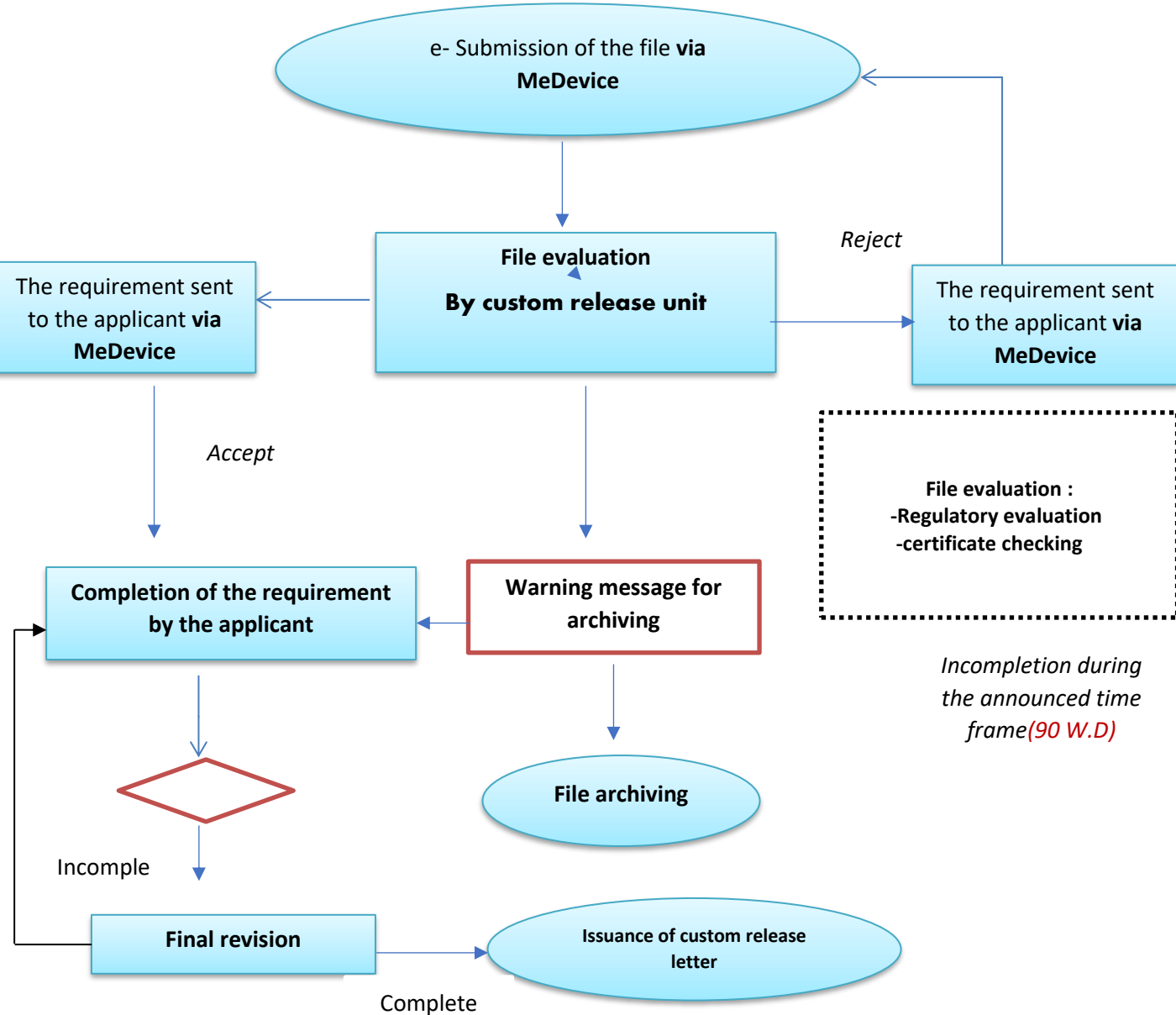
- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الإستيرادية المعدلة

**وفي حالة أن التعديل في قيمة الفاتورة :**

- يتم تحصيل باقي قيمة الرسم طبقاً لفترة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠
- يتم إصدار الموافقة الإستيرادية المعدلة

٤٤ الإجراءات الخاصة بإصدار موافقة على الإفراج المُحرز:

Custom Release workflow



الإجراءات الخاصة بالإفراج المحرز عن المستلزمات الطبية الصادر لها موافقة استيرادي (لكل فاتورة على حده أو خطة سنوية)

مشروعه بالإفراج الطبي الجمركي وتتضمن :

- الموافقات الاستيرادية للمستلزمات الطبية المسجلة
- عينات التسجيل.
- عينات تحليل الخامات
- الموافقات الاستيرادية التي يتم تحريرها من قبل وحدة الموافقات
- المستلزمات الحاصلة على خطط استيراد سنوية
- باللونات المعدة

#### ١،٥،٤، إجراءات استقبال ملف الحصول على الإفراج المحرز

١. تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg>

ويتم تحصيل الرسوم طبقاً لفترة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠

٢. يتم الرد على الشركة من خلال المنصة medevice.edaegypt.gov.eg بقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء في نفس يوم التقديم في حالة رفعه قبل الساعة الثانية بعد الظهر وبعد يوم عمل في حالة التقديم بعد الساعة الثانية بعد الظهر

» في حالة قبول الملف :

يتم توجيه الطلب إلى وحدة الإفراج المحرز للدراسة والافادة وارسال الاستكمالات للشركة

» في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً للملحق (٥) لمدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ ارسال طلبات الاستيفاء، و يعد الطلب مرفوضاً

- يجوز إعادة السير في إجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر ولمرة واحدة فقط ، وإلا اعتبر الطلب كأن لم يكن .

» في حالة رفض الطلب:

يتم رجوع الملف في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الإيصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها

#### ٢،٥،٤، إجراءات تقييم ملف الحصول على الموافقة على الإفراج المحرز :

يتم مراجعة الملف وظهور الاستكمالات المطلوبة على المنصة medevice.edaegypt.gov.eg في نفس يوم التقديم في حالة رفعه قبل الساعة الثانية بعد الظهر وبعد يوم عمل في حالة التقديم بعد الساعة الثانية بعد الظهر

#### ٣،٥،٤، إجراءات استيفاء ملف الحصول على الموافقة على الإفراج المحرز:

يتم استيفاء الملف عبر المنصة MeDevice على الرابط

#### ٤،٥،٤، إصدار الموافقة على الإفراج المحرز:

بعد استيفاء ملف الحصول على الإفراج المحرز يتم إصدار الموافقة .

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الإصدار: الأول

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ الاصدار

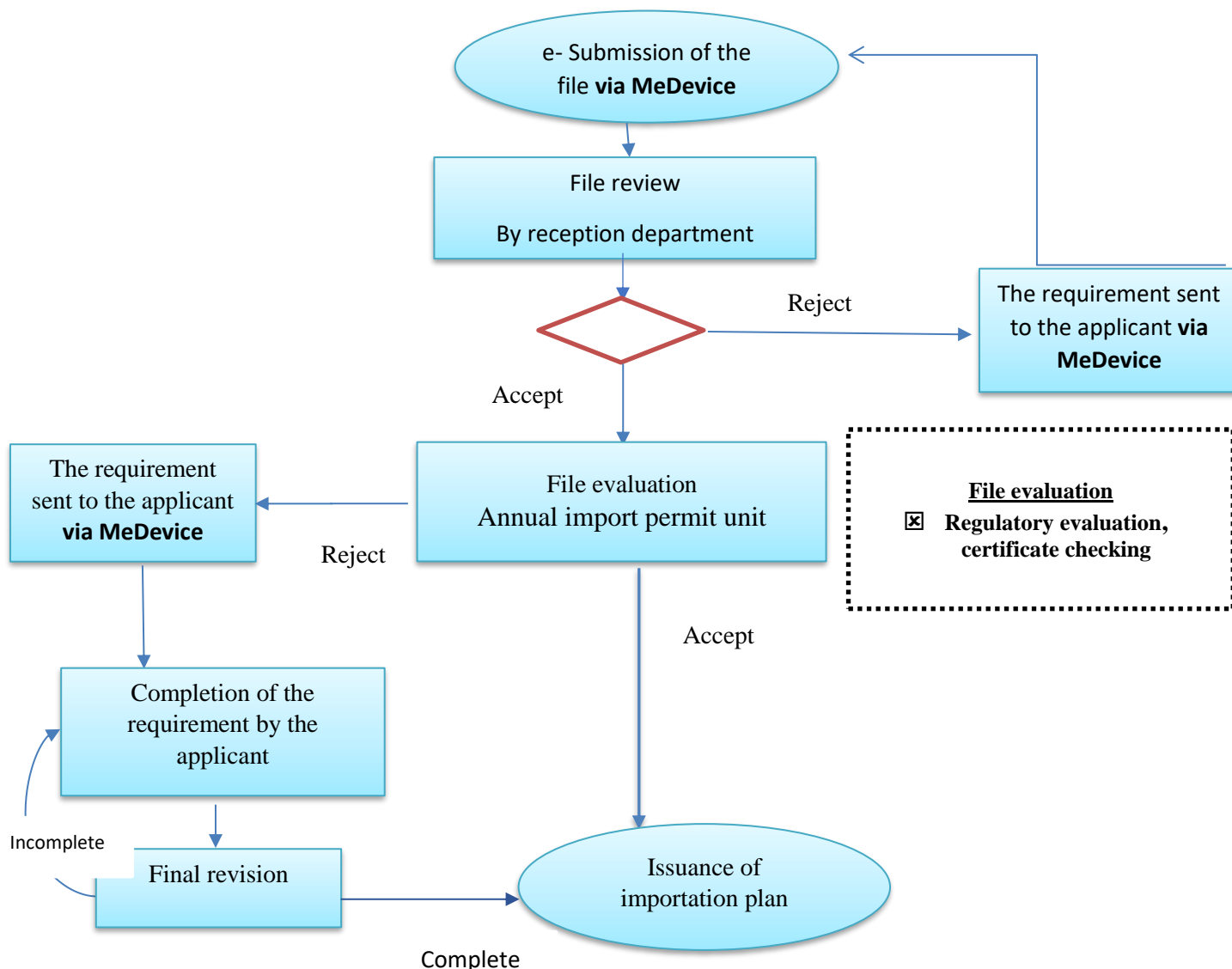
٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ التطبيق

**٤،٥،٤ اجراء تعديل على موافقة على الإفراج المحرز:**

- يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة الإفراج المحرز على المنصة MeDevice على الرابط [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg) و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب.
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار خطاب الإفراج المحرز المعدل.

**٥. الإجراءات الخاصة بإصدار خطة استيراد سنوية من خلال وحدة الخطط الاستيرادية للمستلزمات الطبية :**

**Annual Importation Plan Flow chart**



**١،٥ اجراءات استقبال ملف الحصول على خطة سنوية :**

- تقوم الشركة بالتقديم من خلال المنصة على الرابط التالي :

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

<https://medevice.edaegypt.gov.eg>

ويتم تحصيل مقابل الخدمة الصادر من رئيس الهيئة في هذا الشأن

- ٢- يتم الرد على الشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك خلال ٣ أيام عمل من تاريخ ارسال الطلب بقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

#### » في حالة قبول الملف:

يتم توجيه الطلب إلى وحدة الخطة الاستيرادية للمستلزمات الطبية للدراسة و الافادة وارسال الاستكمالات للشركة

#### » في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً لملحق (٦) لمدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ إرسال طلبات الاستيفاء، و بعد الطلب مرفوضاً
- يجوز إعادة السير في إجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقررة ولمرة واحدة فقط ، و إلا اعتبر الطلب كان لم يكن .

#### » في حالة رفض الطلب:

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الإصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

#### ٤،٢ اجراءات تقييم ملف الحصول على خطة استيراد سنوية:

يتم مراجعة الملف وارسال الاستكمالات المطلوبة لمقدم الطلب من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك في خلال ثلاثة أيام عمل من تاريخ استلام الملف

#### ٤،٣ اجراءات استيفاء ملف الحصول على خطة استيراد سنوية:

يتم استيفاء الملف عبر المنصة [MeDevice.edaegypt.gov.eg](https://MeDevice.edaegypt.gov.eg) على الرابط

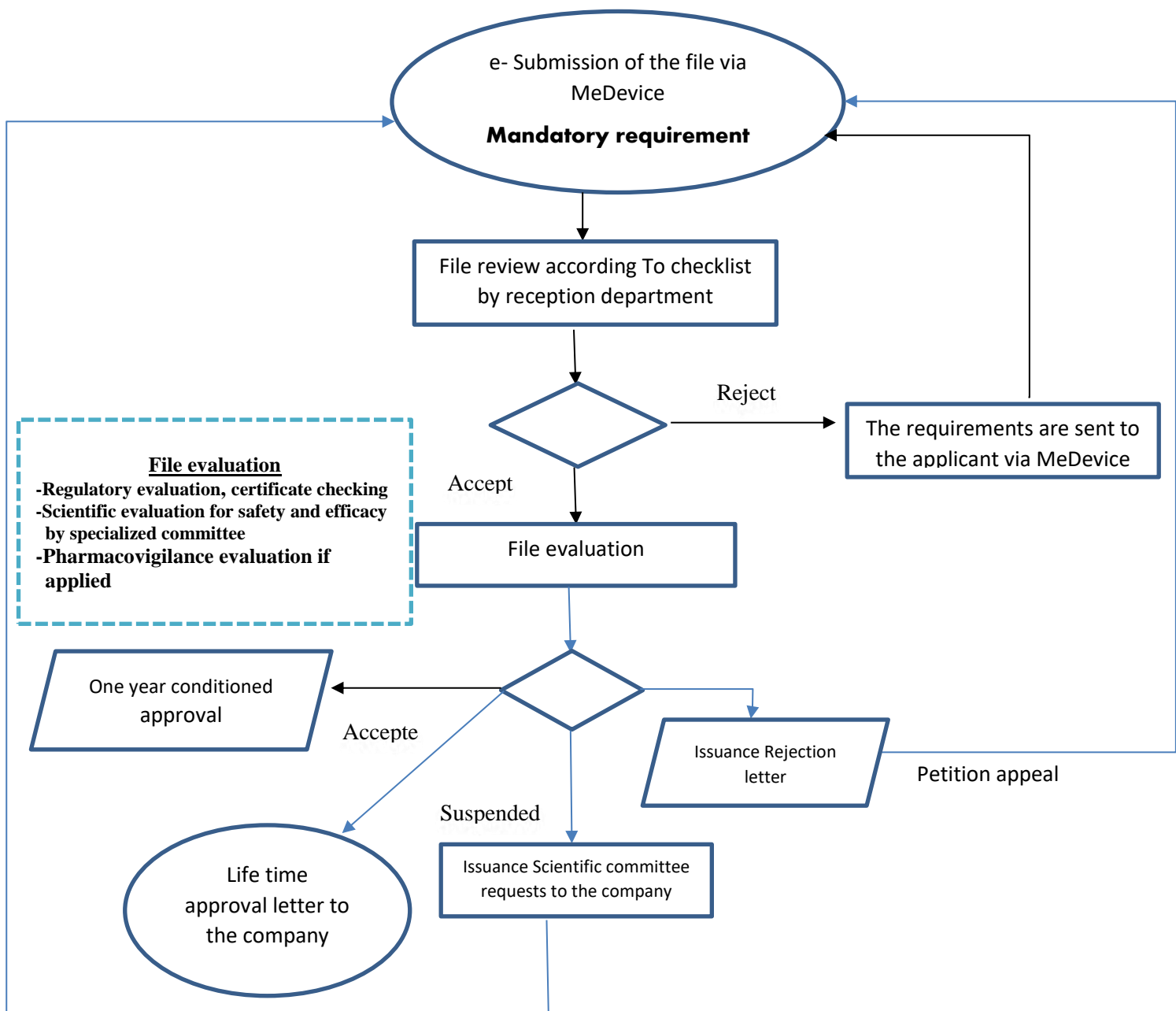
#### ٤،٤ إصدار الخطة الاستيرادية السنوية:

بعد استيفاء ملف الحصول على الخطة الاستيرادية يتم إصدار خطة استيرادية سنوية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار

#### ٤،٥ إجراء تعديل على الخطة السنوية:

- يتم تقديم طلب لتعديل الخطة السنوية على المنصة [MeDevice.edaegypt.gov.eg](https://MeDevice.edaegypt.gov.eg) على الرابط و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الخطة المعدلة

## ٦. الاجراءات و القواعد المنظمة لوحدة التقييم العلمي :



- تقسم اللجان العلمية إلى تخصصات مختلفة و يتم العرض عليها طبقاً للغرض من استخدام المستلزم .
- المستلزمات التي تخضع للتقييم من قبل اللجنة العلمية المتخصصة كخطوة سابقة للحصول على موافقة استيرادية هي كالتالي:
  - ١) المستلزمات المصنفة Class IIb , class III (Skull Cap Form) وبلد منشأها دولة غير مرجعية.
  - ٢) المستلزمات الطبية غير المعقمة على شكل صيدلي (Dosage form) بجميع تصنيفاتها
  - ٣) المستلزمات المصنعة في احدى الدول الغير المرجعية والتي تعمل بتقنية جديدة أي كان تصنيفها
  - ٤) الاستعلامات الواردة من مصلحة الضرائب المصرية لتحديد اذا كان المستلزم يزرع وتعويضي من عدمه و مخاطبة مصلحة الضرائب بالرأي الفني لاتخاذ اللازم من حيث حضور المنتج أو عدمه لضررية القيمة المضافة.

#### ٦- اجراءات استقبال ملف الحصول على موافقة من وحدة التقييم العلمي

١. يتم التقديم على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg>

و يتم تحصيل مقابل الخدمة الصادر من رئيس الهيئة في هذا الشأن

٢. يتم الرد على مقدم الطلب من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك خلال ثلاثة أيام عمل من تاريخ ارسال الطلب بقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

##### » في حالة قبول الملف :

- يتم توجيه الطلب إلى وحدة التقييم العلمي للدراسة
- يتم ارسال الاستكمالات لمقدم الطلب عن طريق المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

##### » في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً لملحق (٧) لمدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ إرسال طلبات الاستيفاء، وبعد الطلب مرفوضاً
- يجوز إعادة السير في إجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقررة ولمرة واحدة فقط، إلا أنعتبر الطلب كان لم يكن .

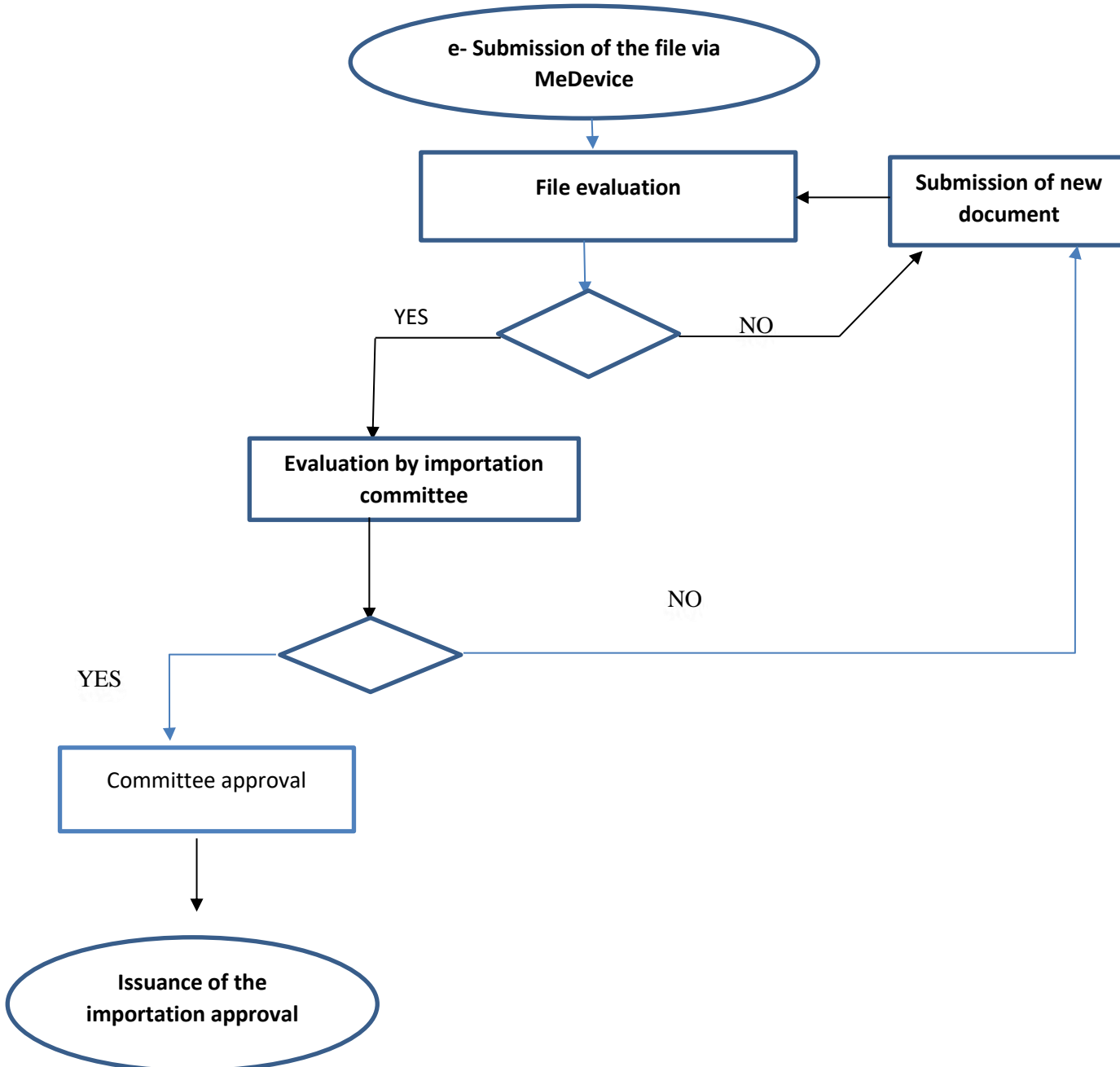
##### » في حالة رفض الطلب:

- يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات المستلزم في طلب الشركة مع الإيصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب

#### ٦- اجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة من وحدة التقييم العلمي

١. يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة و تصدر قرارها إما بالموافقة أو بالتأجيل أو بالرفض مسبباً.
٢. في حالة الرفض : يحق لمقدم الطلب تقديم التماس على قرار اللجنة شريطة التقدم بمستندات جديدة لم يسبق تقديمها للجنة أو وجود توضيح علمي لنقطات الرفض.
٣. في حالة اصدار قرار اللجنة لمدة عام مع اعادة التقييم عن طريق ادارة مأمونية المستلزمات الطبية : بعد انتهاء قرار اللجنة العلمية يتم تقديم قائمة موقعة و مختومة بأسماء المستشفى التي تم التوريد إليها حتى يتثنى لإدارة المأمونية القيام بعمل استبيانات للتحقق من أمان و فاعلية المستلزم و عرضها على اللجنة العلمية للتقييم

٧. اجراءات الاستيراد لطلبات الاستيراد الخاصة بوحدة تقييم طلبات الاستيراد الخاص:



**٧.١ أنواع طلبات الاستيراد الخاصة:**

- في حالة أن الوارد تبرع خاص بالمستشفيات.
- في حالة قيام مستشفى بالاستيراد.
- في حالة قيام الأفراد باستيراد منتج للاستخدام الشخصي.
- في حالة قيام طبيب باستيراد مستلزم طبي.
- في حالة قيام شركة بالاستيراد وليس لها نشاط يخص استيراد المستلزمات الطبية.
- في حالة قيام شركة بالاستيراد لصالح مستشفى أو مريض ولها نشاط يخص المستلزمات الطبية باستيراد مستلزمات.

**٧.٢ خطوات الحصول على موافقة استيراد بوحدة تقييم طلبات الاستيراد الخاص:****٧.٢.١ إجراءات استقال ملف للحصول على موافقة استيرادية**

١. يقوم مقدم الطلب بالتقديم على الرابط التالي :

<https://medevice.edaegypt.gov.eg>

ويتم تحصيل مقابل الخدمة الصادر في هذا الشأن

٢. يتم الرد على الشركة من خلال المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) و ذلك خلال ثالث أيام عمل من تاريخ ارسال الطلب بقبول أو عدم قبول الملف أو تعليق الطلب لحين الاستيفاء

**فـي حالة قبول الملف :**

- يتم توجيه الطلب إلى وحدة تقييم طلبات الاستيراد الخاص [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

**فـي حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء:**

- يتم وقف اجراءات السير في نظر الملف حال عدم استيفاء أي من المستندات و البيانات المطلوبة طبقاً لملحق (٨) خلال مدة ٩٠ يوم تبدأ من تاريخ إرسال طلبات الاستيفاء، و يعد الطلب مرفوضاً
- يجوز إعادة السير في إجراءات الطلب من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً خلال التسعين يوماً التالية لذلك بعد سداد مقابل الخدمة المقرر و لمرة واحدة فقط ، و إلا اعتبر الطلب كأن لم يكن .

**فـي حالة رفض الطلب:**

يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أيٍ من بيانات المستلزم في الطلب المقدم مع الإيصال أو الطلب لا يدخل في اختصاص الادارة الموجه لها الطلب.

**٧.٢.٢ إجراءات تقييم ملف الحصول على موافقة استيراد خاص:**

يتم مراجعة الملف و ظهور الاستكمالات المطلوبة على المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg) وذلك في خلال ٣ أيام عمل من تاريخ إسلام الملف

**٧.٢.٣ إجراءات استيفاء ملف الحصول على موافقة استيراد خاص:**

يتم رفع استكمالات الملف عبر المنصة [medevice.edaegypt.gov.eg](https://medevice.edaegypt.gov.eg)

- في حالة استيفاء الطلبات يتم العرض على اللجنة.
- تصدر لجنة الاستيراد قرارها إما بالموافقة أو بالتأجيل أو بالرفض مع توضيح أسباب الرفض أو التأجيل.
- في حالة الرفض يحق لمقدم الطلب تقديم التماس على قرار اللجنة شريطة التقدم بمستندات جديدة لم يسبق تقديمها للجنة أو حال وجود توضيح علمي لنقطات الرفض.

**٤،٢،٢ إصدار الموافقة الاستيرادية :**

بعد الحصول على موافقة اللجنة يتم إصدار موافقة استيرادية سارية لمدة عام من تاريخ الإصدار

**٥،٢،٧ إجراء تعديل على موافقة استيرادية:**

يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة [MeDevice](http://medevice.edaegypt.gov.eg) على الرابط [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg) و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب

في حالة وجود تعديل على الموافقة الاستيرادية ( دون التعرض لقيمة الفاتورة ) بعد صدورها :

- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- بعد استيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

**وفي حالة أن التعديل في قيمة الفاتورة :**

- يتم تحصيل باقي قيمة الرسم طبقاً لفترة الفاتورة الواردة باللائحة التنفيذية لقانون إنشاء هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء رقم ٢٧٧ لسنة ٢٠٢٠

- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية المعدلة

**٨. قائمة المستندات المطلوبة :**

- ملحق ١: المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات طبية مستوردة
- ١،١ المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات معقمه مسجلة
- ٢ المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات طبية غير معقمه
- ٣ المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات طبية عينات
- ملحق ٢: المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات واردة لفاعليات طبيه
- ملحق ٣: المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات واردة لبروتوكول بحثي
- ملحق ٤: المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمدخلات ومكونات الانتاج والمواد الخام لمصانع المستلزمات الطبية المحلية
- ملحق ٥ : المستندات المطلوبة للافراج المحرز:

٨,٥,١ في حالة استيراد عينات للتسجيل

٨,٥,٢ في حالة استيراد مستلزمات صادر لها موافقة استيرادية

٨,٥,٣ في حالة استيراد مستلزمات صادر لها خطة إستيرادية سنوية

- ملحق ٦: المستندات المطلوبة للحصول على خطط استيراد سنوية

- ملحق ٧: المستندات الخاصة بطلبات العرض على اللجان العلمية المتخصصة

٨,٧,١ (لجنة العظام)

٨,٧,٢ في حالة المستلزمات الطبية في شكل صيدلي(Dosage forms)

٨,٧,٣ المستلزمات الطبية بكلفة أنواعها(General):

- ملحق ٨: المستندات المطلوبة لطلبات الاستيراد الخاص

٨,٨,١ في حالة أن الوارد تبرع خاص بالمستشفيات

٨,٨,٢ في حالة قيام المستشفى بالاستيراد

٨,٨,٣ في حالة قيام فرد باستيراد منتج للاستخدام الشخصي

٨,٨,٤ في حالة قيام طبيب بالاستيراد

٨,٨,٥ في حالة استيراد شركة لها نشاط يخص المستلزمات الطبية

٨,٨,٦ في حالة استيراد شركة لها نشاط لا يخص المستلزمات الطبية

- ملحق ٩: المستندات المطلوبة لاصدار خطاب عدم إختصاص

- ملحق ١٠: شهادات الجودة والتداول وفقاً للتصنيف

## ملحق ١

**المستندات المطلوبة للحصول على موافقه استيراديه لمستلزمات طبية مستوردة****١،٨ المستندات الخاصة بطلب الموافقة الاستيرادية لمستلزمات طبية مسجلة**

- ١- تقويض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الإدارة العامة للسماح بالتداول ومحظوظ من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوفيق.
- ٢- إيصال الدفع برقم الفاتورة مورد ومحظوظ بختم الهيئة.
- ٣- الفاتورة المبدئية.
- ٤- في حالة الاصلاح والاعادة لمستلزمات الواقع : مطلوب الفاتورة التي تم التصدير بها
- ٥- التقرير الخاص بالإصلاح والاعادة لمستلزمات الواقع
- ٦- في حالة المناقصات الخاصة بهيئة الشراء الموحد: مطلوب تحديد اذا كان مكان التخزين في مخازن الهيئة أم الشركة المستوردة .
- ٧- ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية مضاف إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة
- ٨- س ١٤ للوكاء في حالة الاشارة إليها بترخيص القيد
- ٩- عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ في حالة الإشارة إليه بترخيص القيد أو ذكر مصطلح for some products موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية
- في حالة المناقصات: مطلوب عقد المناقصة و تقويض الوكيل بانهاء إجراءات الحصول على الموافقات الازمة للإستيراد
- ١٠- في حالة اختلاف الشركة المصنعة عن الشركة الموردة: يتم تقديم العلاقة وتتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الواردة إلى مصر صادرة من المصنع الأجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية
- ١١- اخطار تسجيل ساري صادر من الإداره العامة للتسجيل
- ١٢- في حالة المتغيرات على مستلزم طبي مسجل ( وجود أي اختلاف بين بيانات الإخطار وبيانات المستلزم الوارد بالفاتورة ) : يتم تقديم الخطابات الصادرة من ادارة المتغيرات التابعة للاداره العامة للتسجيل فيما يخص اخطارات التسجيل أو تقديم رقم القبول المبدئي لطلب المتغيرات لدى الاداره العامة للتسجيل .
- ١٣- في حالة اختلاف postal code في الشهادات يتم تقديم خطاب توضيحي صادر من الشركة المصنعة يفيد أن التغيير الظاهر ببعض الارقام بعنوان الشركة المصنعة هو تغيير في Postal Code
- ١٤- في حالة عدم وضوح بعض البيانات الخاصة بالمستلزم بالاطهار عند مقارنته بالفاتورة أو شهادات الجودة المجددة : يتم تقديم الكتالوج الخاص بالشركة المصنعة مواضحا استخدام المنتج و موديلاته و ا��واده
- ١٥- في حالة عدم وضوح بعض البيانات بعد المطابقة بين الإخطار والفاتورة والشهادات المجددة : يتم طلب شهادة Declaration على سبيل المثال لا الحصر (عنوان أحد الشركات المصنعة - التصنيف الخاص بالمنتج )
- ١٦- في حالة انتهاء صلاحية أو عدم سريان شهادات التداول والجودة الواردة في اخطار التسجيل: يتم تقديمها وفقاً للتصنيف كنا هو موضح بملحق (١٠)
- ١٧- اذا احتوت شهادة FDA على مصنع تحت مسمى Owner / Operator يتم تقديم خطاب صادر من المصنع القانوني بوضوح صفة كل منهم.
- ١٨- قرار لجنة الاستيراد بالموافقة على الاستيراد بشأن المستلزم (في حالة استيراد أفراد أو مستشفيات لمستلزمات معقمة غير المسجلة أو (custom made))
- ١٩- في حالة اختلاف اسم طالب التسجيل بإخطار التسجيل الساري (مستلزم سبق تسجيله لكيان آخر) عن مقدم الطلب وعدم وجود أصل الاخطار مع الوكيل الجديد: يتم تقديم الآتي:
  - العقد الموثق بين الوكيل الجديد والشركة الأجنبية .
  - خطاب صادر من المورد الأجنبي يفيد انتهاء العلاقة التعاقدية بينه وبين الوكيل القديم موثقاً
  - رقم القبول المبدئي لملف التسجيل لدى الاداره العامة للتسجيل ملحوظة: يتم الرجوع الى البند رقم(١) بالإرشادات الواردة أدناه

**ارشادات خاصة:**

- بالنسبة للمستلزمات الطبية المقدمة للتسجيل (تسجيل جديد) لا يفرج عنها الا بعد صدور اخطار التسجيل الخاص بها الا في الحالتين الآتتين:
  - اذا سبق تسجيلها مع وجود تغيير في المواد الخام فقط للمستلزم المقدم للتسجيل عن المستلزم المسجل .
  - اذا سبق تسجيلها مع وجود تغيير في اسم طالب التسجيل فقط و متغيرات أخرى ضمن قائمة المتغيرات .
 وفي كلتا الحالتين يتم منح الشركة مهلة عام للإفراج من تاريخ قبول الملف لدى الادارة العامة للتسجيل .
- بالنسبة للمستلزمات الطبية المقدمة لإعادة التسجيل :
  - يتم تقديم رقم قبول الملف من الادارة العامة للتسجيل
  - وفي حالة تطابق الوارد مع المقدم لإدارة التسجيل يتم منح الشركة مهلة عام للإفراج من تاريخ قبول الملف.

**٨،١،٢ المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيرادية لمستلزمات طبية غير معقمة**

١- توسيع الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الادارة العامة للسماح بالتداول موقع ومحظوم من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
٢- الفاتورة المبدئية.
٣- ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية : *مضاف إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناء على خطاب العلاقة
٤- من ٤ لوكلاء في حال الاشارة لها في ترخيص القيد.
٥- عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التارikh موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية - في حالة المناقصات يتم تقديم عقد المناقصة و توسيع الوكيل .
٦- في حالة اختلاف الشركة المصنعة عن الشركة الموردة: يتم تقديم العلاقة بينهما تتضمن أحقيـة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الواردة إلى مصر صادرة من المصنع الأجنبي موثق من غرفة تجارية والسفارة المصرية
٧- إيصال الدفع محظوم بأختام الهيئة ومدون عليه رقم الفاتورة.
٨- في حالة المستشفيات: يتم تقديم رخصة المستشفى من ادارة العلاج الحر والسجل التجاري مذكور به نشاط استيراد مستلزمات الطبية أو مذكور به تبعية لقانون هيئة الاستئثار
٩- اخطار تسجيل ساري صادر من الادارة العامة للتسجيل أو تقديم الرقم المبدئي الخاص بقبول ملف التسجيل للمستلزمات الخاضعة للتسجيل
١٠- في حالة المتغيرات ( وجود أي اختلاف بين بيانات الإخطار وبيانات المستلزم الوارد بالفاتورة ) : يتم تقديم الخطابات الصادرة من ادارة المتغيرات التابعة للادارة العامة للتسجيل فيما يخص اخطارات التسجيل أو تقديم رقم القبول المبدئي لطلب المتغيرات لدى الادارة العامة للتسجيل .
١١- في حالة اختلاف اسم طالب التسجيل باخطار التسجيل الساري (مستلزم سبق تسجيله لكيان آخر) عن مقدم الطلب وعدم وجود أصل الاخطار مع الوكيل الجديد: يتم تقديم الآتي: - العقد الموثق بين الوكيل الجديد والشركة الأجنبية . - خطاب صادر من المورد الأجنبي يفيد انتهاء العلاقة التعاقدية بينه وبين الوكيل القديم موثقاً - رقم القبول المبدئي لملف التسجيل لدى الادارة العامة للتسجيل

١٢- في حالة وجود اختلاف في ال <b>postal code</b> في الشهادات: يتم تقديم خطاب توضيحي صادر من الشركة المصنعة يفيد أن الاختلاف الظاهر ببعض الأرقام بعنوان الشركة المصنعة هو تغيير في <b>Postal Code</b> شهادات الجودة.
١٣- الكatalog الخاص بالشركة المصنعة موضحا المستلزم الطبي الوارد و المطابقة عليه(موديل أو الكود) مع توضيح الغرض من الاستخدام <b>(Intended Use)</b> . وفي حالة أن الكatalog غير موضح به كيفية استخدامه يتم تقديم خطاب من الشركة المصنعة يوضح <b>intended use</b> .
١٤- شهادات التداول والجودة المطلوبة وفقاً للتصنيف: ملحق (١٠)
١٥- في حالة اذا كان المستلزم في صورة شكل صيدلي :بالإضافة إلى ما سبق من مستندات طبقاً للتصنيف يتم العرض على اللجان العلمية المتخصصة للحصول على الموافقة الاستيرادية .
١٦- في حالة مستلزمات الاسنان يجب مراعاة ما يلى : Hand pieces: تقديم ما يفيد أنها autoclavable وذلك من خلال تقديم كatalog اصل للمصنع أو خطاب اصل موثق من المصنع أو موقع المصنع الرسمي على الانترنت. في حالة استيراد Composite, adhesives, amalgam capsules, files, burs, examination gloves (أو ما يستجد من بنود وفقاً لقرار اللجنة العلمية): يتم سحب عينة سنوية من الشحنة الواردة للتحليل بأحدى الجهات المعتمدة من هيئة الدواء المصرية التي تحدها الإداره المختصه قبل إصدار الموافقة الاستيرادية. وفي حالة صدور قرار بالمطابقة للمواصفات يتم اصدار الموافقة الاستيرادية.
١٧- في حالة استيراد Medical gas outlets, Ceiling pendant or Bed head unit واردة من إحدى الدول غير المرجعية يتم تقديم شهادة free sale من دولة مرجعية .

**الارشادات الخاصة بطلب الحصول على موافقة استيرادية لمستلزم طبى غير معقم:**

- ١- بخصوص الألات الجراحية الغير معقمة و الالت جراحة المناظير الغير معقمة و مستلزمات جراحة العظام الغير معقمة التي تزرع داخل الجسم الواردة من احدى الدول الغير مرجعية:

يتم سحب عينات من أول شحنة للتحليل بأحد الجهات المعتمدة التي تحدها الإداره المختصه و يعتبر التقرير الفني الخاص بها ساري لمدة عام كامل لنفس التصنيع و لنفس الشركة المصنعة.

- ٢- في حالة مستلزمات العظام التي تزرع داخل الجسم و الواردة من احدى الدول غير المرجعية يتم سحب عينات من قبل مفتشي الإداره المركزية للعمليات بغرض التحليل لكل category بكلية هندسة عين شمس و يعتبر التقرير الفني الخاص بها ساري لمدة عام كامل لنفس مواد التصنيع و لنفس الشركة المصنعة .

- ٣- بخصوص المستلزمات الطبية المصنفة Class IIb & III الواردة من الدول غير المرجعية يتم العرض على اللجان العلمية المختصه .

- ٤- في حالة استيراد فقايات طبية غير معقمة يشترط أن تكون خالية من البودرة (Powder free) و يشترط كتابة brand name الخاص به في الشهادات و سجل مستوردي المستلزمات الطبية و يتم سحب عينات التحليل سنويًا بكلية طب الاسنان جامعة عين شمس .

- ٥- في حالة المستلزمات الطبية التي تؤخذ عن طريق الفم والانف **(Oral And Nasal Route)** لا يتم السماح بالاستيراد إلا بعد الحصول على إخطار التسجيل.

- ٦- بالنسبة للمستلزمات الطبية المقدمة للتسجيل (تسجيل جديد) لا يفرج عنها إلا بعد صدور اخطار التسجيل الخاص بها إلا في الحالتين الآتيتين:  
اذا سبق تسجيلها مع وجود تغيير في المواد الخام فقط للمستلزم المقدم للتسجيل عن المستلزم المسجل .

- اذا سبق تسجيلها مع وجود تغيير في اسم طالب التسجيل فقط و متغيرات أخرى ضمن قائمة المتغيرات .  
وفى كلتا الحالتين يتم منح الشركة مهلة عام للإفراج من تاريخ قبول الملف لدى الإداره العامة للتسجيل.

- ٧- بالنسبة للمستلزمات الطبية المقدمة لإعادة التسجيل :  
 يتم تقديم رقم قبول الملف من الإداره العامة للتسجيل

و في حالة تطابق الوارد مع المقدم لإدارة التسجيل يتم منح الشركة مهلة عام للإفراج من تاريخ قبول الملف

**٨,١ المستندات الخاصة بطلب الموافقة الاستيرادية لعينات لأى من الأغراض التالية :**

- التقييم و الدراسة
- العرض على اللجان العلمية

- التحليل
- التسويق

١- تفويض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الادارة العامة للسماح بالتداول موقع ومحظوظ من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن الترقيع.
٢- الفاتورة المبدئية.
٣- ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية أو رخصة المكتب العلمي في حالة المكتب العلمي ومضاف إليه الشركة الموردة.
٤- في حالة اختلاف الشركة المصنعة عن الشركة الموردة: يتم تقديم علاقة تتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الواردة إلى مصر صادرة من المصنع الأجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية .
٥- في حالة استيراد عينات للتقيم لأول مرة : مطلوب خطاب من المصنع يفيد بعدم وجود وكيل في مصر.
٦- في حالة المستشفيات: رخصة المستشفى من العلاج الحر و السجل التجاري مذكور به نشاط استيراد مستلزمات طبية أو مذكور به تبعيته لقانون هيئة الاستثمار.
٧- ايصال الدفع محظوظ بأختام الهيئة و مدون عليه رقم الفاتورة.
٨- في حالة المستلزمات المسجلة: تقديم اخطار تسجيل ساري صادر من الادارة العامة للتسجيل في حالة التقدم للتسجيل: تقديم رقم قبول ملف التسجيل المبدئي للمستلزمات الخاضعة للتسجيل
٩- في حالة المتغيرات ( وجود أي اختلاف بين بيانات الإطار وبيانات المستلزم الوارد بالفاتورة ): يتم تقديم الخطابات الصادرة من ادارة المتغيرات التابعة للادارة العامة للتسجيل فيما يخص اخطارات التسجيل أو تقديم رقم القبول المبدئي لطلب المتغيرات لدى الادارة العامة للتسجيل
١٠- الكatalog الخاص بالشركة المصنعة موضحا المستلزم الطني الوارد و المطابقة عليه(موبيل أو كود) مع توضيح الغرض من الاستخدام (Intended Use)
١١- في حالة اذا كان المستلزم في صورة شكل صيدلي بالإضافة إلى ما سبق من مستندات طبقاً للتصنيف يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة للحصول على الموافقة الاستيرادية .

#### ارشادات خاصة باستيراد العينات :

- في حالة استيراد عينات للتقيم أو الدراسة : \*فيما يخص عينات المستلزمات الطبية المعقمة:
- يسمح باستيراد عينة واحدة من كل مقاس أو صنف على لا تتعدي كمية الفاتورة ١٠ قطع
- تقديم الشهادات وفقاً للتصنيف (ملحق ١٠)
- للصنف الواحد يسمح باستيراد عينات لمرة واحدة فقط لنفس الشركة المصنعة و تستثنى الشركة من جميع شهادات الجودة فيما عدا شهادة CE وشهادة DOC
- اذا تم تقديم ما يثبت أن الوارد في صورة غير معقمة أو على هيئة Demo يعنى من شهادات الجودة \*فيما يخص عينات المستلزمات الغير معقمة:
- يسمح باستيراد عينة واحد فقط من كل مقاس أو صنف على لا تتعدي كمية الفاتورة ١٠ قطع
- يستثنى من جميع شهادات الجودة و يكتفى بشهادة ال declaration مع تعهد الشركة بأنه في حالة احضار بضاعة تلتزم الشركة بجميع شهادات الجودة
- في حالة استيراد عينات للتقيم العلمي للعرض على اللجنة العلمية :

يجب لا تتعدي كميات الفاتورة قطعة واحدة من كل صنف مع

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الاصدار: الأول

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ الاصدار

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ التطبيق

تقديم ما يفيد أن الوارد مطلوب للتفتيش العلمي ويتم تقديم شهادات الجودة الخاصة بها كاملاً طبقاً لتصنيف المستلزم.

- ٣- في حالة استيراد عينات التحليل بكلية الهندسة ليتم عرضها على اللجنة العلمية المتخصصة:
- يشترط أن تكون الكميات المذكورة بالفاتورة ٣ قطع من كل صنف .
  - في حالة عدم وجود عقد مع الشركة المصنعة (الموردة) تلتزم الشركة بتقديم خطاب من المصنع يفيد بعدم وجود وكيل لها في مصر.
  - يتم تقديم شهادات الجودة طبقاً لتصنيف .

#### ٤- عينات للتسويق(الدعائية):

يحق للمكاتب العلمية فقط استيراد عينات بغرض الدعاية والتسويق ومطبوع عليها أنها للدعاية وليس للبيع وتقوم ادارة التفتيش على المكاتب العلمية بالتحقق من ذلك مع التزام المكاتب العلمية المستوردة بتقديم جميع شهادات الجودة الخاصة بالمستلزم الطبي طبقاً لتصنيفه.

#### ملحق ٢

#### المستندات الخاصة بطلب موافقة الاستيرادية لمستلزمات واردة لفاعليات طبية

١- توقيض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الإداره العامة للسماح بالتداول موقع ومختم من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
٢- تحقيق الشخصية للمفوض من قبل الشركة .
٣- الفاتورة المبدئية على أن يكون مذكوراً بها ميعاد المؤتمر أو ورشة العمل إن أمكن.
٤- في حالة أن المنقسم شركه لها نشاط استيراد مستلزمات طبية: مطلوب ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية - في حالة أن طالب الاستيراد مكتب علمي: مطلوب رخصة المكتب العلمي مضاف إليه الشركة الموردة
٥- الكتالوج أو الد manual الخاص بالشركة المصنعة موضحاً الوارد.
٦- في حالة المستشفيات: يتم تقديم رخصة المستشفى من إدارة العلاج الحر - السجل التجاري مذكور به نشاط استيراد مستلزمات طبية أو مذكور به تتبعيته لقانون هيئة الاستثمار.

#### ارشادات خاصة بطلب موافقة استيرادية لمستلزمات واردة لفاعليات طبية:

#### الإرشادات الخاصة بطلب الحصول على موافقه استيراديه للمستلزمات الطبية الغير معقمه:

- في حالة الأصناف الواردة مستعملة لورش العمل و التدريب و المؤتمرات و المعارض العلمية شريطة لا يتم استخدامها على البشر و تستخدم على نماذج بلاستيكية أو عينات بشرية بقسم التشريح يمكن السماح بالاستيراد مع مراعاة التالي:  
 يتم ذكر ميعاد المؤتمر أو ورشة العمل في الفاتورة . (إن أمكن)  
 وفي حالة عدم ذكره بالفاتورة: تقديم خطاب من الجهة المستضيفة للحدث يوضح تاريخ ومكان حدوثه
- تلتزم الشركة بتقديم ما يفيد إعادة التصدير فور انتهاء ورشة العمل أو المؤتمر و متابعة الادارة المركزية للعمليات-ادارة التفتيش .
- تقديم تعهد من الجهة المستضيفة للحدث بأن الوارد لن يستعمل على البشر

**ملحق ٣****المستندات الخاصة بطلب الموافقة الاستيرادية الخاصة ببروتوكول بحثي**

١. تقويس الشركة المستوردة أو الجامعة للشخص المسئول عن التعامل مع الادارة العامة للسماح بالتداول موقع ومحظوظ مع التصديق البنكي عن التوقيع.
٢. تحقيق الشخصية للمفوض من قبل الشركة أو الجامعة أو الجهة البحثية المتقدمة بطلب الاستيراد .
٣. الفاتورة المبدئية على أن يكون مذكوراً بها رقم البروتوكول واسم الباحث واسم الجامعة.
٤. في حالة أن المتقدم شركه لها نشاط استيراد مستلزمات طبية: مطلوب ترخيص قد سجل مستوردي المستلزمات الطبية .  
- في حالة أن طالب الاستيراد مكتب علمي: مطلوب رخصة المكتب العلمي.
٥. موافقة اللجنة المؤسسية لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية بالجهة البحثية المسجلة بالمجلس الأعلى لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية الإكلينيكية مذكورة بها رقم البروتوكول واسم الباحث والجهات التي يتم اجراء التجارب الإكلينيكية بها.
٦. خطاب من المصنع الأجنبي يوضح أماكن التصنيع وبلاد المنشأ للبنود الواردة وبلاد المنشأ حال اختلافها عن المورد .
٧. الكatalog أو manual الخاص بالشركة المصنعة موضحا الوارد
٨. إيصال الدفع مختم بأختام الهيئة ومدون عليه رقم الفاتورة.

**الارشادات الخاصة بتقديم موافقة استيرادية لبروتوكول بحثي:**

في حالة قيام الشركات أو المستشفيات باستيراد مستلزمات معقمة أو غير معقمة للاستخدام في بروتوكولات معتمدة من اللجنة المؤسسية لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية بالجهة البحثية يتم الإفراج بشهادات الجودة المتاحة (في حال توافرها) أو اخطارات التسجيل استناداً للبروتوكول الأصلي المقدم.

**ملحق ٤****المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيرادية لمدخلات و مكونات الانتاج والم المواد الخام لمصانع المستلزمات الطبية المحلية**

- ١- تقويس المصنع للشخص المسئول عن التعامل مع الادارة العامة للسماح بالتداول موقع ومحظوظ من المدير المسئول مع التصديق البنكي عن التوقيع.
- ٢- الفاتورة المبدئية المطلوب الإفراج عنها.
- ٣- رخصة المصنع (موضح بها أنشطة المصنع ) أو شهادة بيانات المصنع الصادرة من الادارة العامة للتراخيص التابعة للادارة المركزية للعمليات
- ٤- سجل صناعي ساري التاريخ (موضح بها أنشطة المصنع )
- ٥- السجل التجاري
- ٦- البطاقة الضريبية
- ٧- رخصة تشغيل من الهيئة العامة للتنمية الصناعية
- ٨- شهادة CE للمنتج النهائي.
- ٩- شهادة ISO13485:2016 للمصنع .
- ١٠- شهادة تحليل للخامات الواردة موضح بها ال standard الذي تم التصنيع عليها
- ١١- شهادة الـ declaration of conformity .
- ١٢- إخطار تسجيل ساري للمنتج النهائي ( في حالة المستلزمات المعقمة ).
- ١٣- في حالة التقدم بملف اعادة التسجيل : تقديم رقم القبول المبدئي
- ١٤- مطابقة الخامات و المكونات الواردة على إخطار التسجيل أو على بيان التركيب إذا كان المنتج النهائي غير معقم.
- ١٥- قائمة الموردين المعتمدين للمصنع.(approved supplier list)
- ١٦- تعهد بمسئوليّة المصنع عن وجود البيانات الكاملة على الوارد و دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية.

**ارشادات خاصة:**

١. لا يسمح بالإفراج عن المستلزمات الطبية التي تتعامل مباشرة مع دم الإنسان ( human blood ) في صورة ( BULK ) غير معقمة و يستثنى من

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الاصدار: الأول

تاريخ الاصدار: ٢٠٢٢/٠٢/٠٩

تاريخ التطبيق: ٢٠٢٢/٠٢/٠٩

ذلك الفعازات الطبية فقط لا غير.

٢. لا يجوز للمصانع المحلية استيراد مستلزمات طبية تامة الصنع بخلاف العينات الواردة للدراسة و التقييم أو التصنيع المماثل من مستلزمات طبية أحادية الاستخدام .
٣. يلزم أن تكون الخامات والمكونات الواردة مدون عليها على الأقل البيانات التالية:

- Trade name (if present)
- Product name
- Product code or Ref. (if applicable)
- Batch number or lot no (if necessary)
- Any special handling precautions (if present).
- Any special storage precautions (if present).
- Expiry date (at least in terms of year and month) in accepted format (if applicable).

i.e., clear identification of the time limit for using the product (in month/year format at least).

For example: expires on 12-2025

Or manufacturing date and shelf-life time

For example: manufactured on 12-2020, shelf life: 3 years

٤. لا يتم الإفراج عن أي خامات أو مكونات لإنتاج أي مستلزم طبي غير مستوفى شروط التداول بالسوق المحلي تحت أي مسمى.

٥. يتم السماح بالاستيراد في حالة رغبة المصنع في استيراد عينات من الخامات أو المكونات بغرض الإنتاج للتقييم أو تجربة خط الإنتاج.

٦. وفي حالة ورود شحنة تحتوي على كميات كبيرة يتم التقييم من خلال لجنة الاستيراد

٧. في حالة المتغيرات (وجود أي اختلاف في الخامات الواردة عن إخطار التسجيل): يلتزم المصنع بتقديم الخطابات الصادرة من ادارة المتغيرات التابعة للادارة العامة للتسجيل والتي تقيد التغيير اللازم على إخطار التسجيل أو المستندات المطلوبة لإثبات مطابقة الخامات الواردة للمواصفات.

٨. يلتزم المصنع بشكل تام باستخدام الخامات والمكونات الواردة في الأغراض التي تمت الموافقة من أجلها.

٩. في حالة خامات مستلزمات الاسنان لا يسمح باستيراد الزئبق الخام أو Amalgam Powder إلا للمصانع المحلية التي تقوم بتصنيع كبسولات Amalgam Capsules وذلك وفقاً للسجل الصناعي.

١٠. في حالة استيراد مادة Polyurethane يتم الإفراج عنها حتى انتهاء مدة صلاحيتها

ملحق ٥المستندات المطلوبة للإفراج المحرز

## ١. في حالة استيراد عينات التسجيل

١ - تعهد على ورق الشركة المستوردة موقع و مختوم من المدير المسؤول يفيد أن الوارد بغرض التسجيل وليس للبيع أو الاتجار.
٢ - تقويض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الإدارة العامة للسماح بالتداول موقع و مختوم من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
٣ - الفاتورة التجارية commercial invoice مختومة من المصنوع و موضح بها التسلسل الخاص بعدد الصفحات و موضح بها بلد المنشأ لكل مستلزم ملحوظة : في حالة عدم تقديم أصل الفاتورة التجارية ، يمكن تقديم تعهد أن الفاتورة المقدمة مطابقة للفاتورة الأصلية المقدمة في الجمارك و مرفوعة على منظومة ACI .
٤ - خطة الشركة لتقديم ملف التسجيل مع تعهد بعدم البيع أو الاتجار وتحمل المسئولية القانونية في حالة المخالفة
٥ - Packing list الواردة مع الشحنة.
٦ - بوليصة شحن مرتبطة بالفاتورة التجارية.

## ٢. في حالة استيراد مستلزمات صادر لها موافقة استيرادية

١. تعهد على ورق الشركة المستوردة موقع و مختوم من المدير المسؤول يفيد بعدم فض مشمول الفاتورة إلا في وجود أحد السادة مفتشي الإدارية المركزية للعمليات .
٢. تقويض الشركة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الإدارة العامة للسماح بالتداول موقع و مختوم من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
٣ - أصل الفاتورة التجارية commercial invoice مختومة من المصنوع و موضح بها التسلسل الخاص بعدد الصفحات و موضح بها بلد المنشأ لكل مستلزم ملحوظة : في حالة عدم تقديم أصل الفاتورة التجارية ، يمكن تقديم تعهد أن الفاتورة المقدمة مطابقة للفاتورة الأصلية المقدمة في الجمارك و مرفوعة على منظومة ACI .
٤ - خطة الشركة لتقديم ملف التسجيل مع تعهد بعدم البيع أو الاتجار وتحمل المسئولية القانونية في حالة المخالفة
٥ - الموافقة الاستيرادية (مختومة ) التي حصلت عليها الشركة مسبقاً من الإدارية العامة للسماح بالتداول مرفقاً بها الفاتورة المبدئية (Proforma invoice )
٦ - شهادة منشأ مرتبطة بالفاتورة التجارية (في حالة أن المنشأ غير مذكور بوضوح في الفاتورة).
٧ - Packing list الواردة مع الشحنة
٨ - بوليصة شحن مرتبطة بالفاتورة التجارية.
٩ - إخطار تسجيل تم مطابقة بنود الفاتورة بالأرقام عليه
١٠. شهادات التداول والجودة المطلوبة وفقاً للتصنيف في حالة انتهاء صلاحيتها/عدم سريانها في الموافقة الاستيرادية.

## ٨،٥ في حالة استيراد مستلزمات طبية صادر لها خطة استيرادية سنوية

- ١- تعهد على ورق الشركة المستوردة موقع و مختوم من المدير المسئول يفيد بعدم فض مشمول الفاتورة إلا في وجود أحد السادة مفتشي الادارة المركزية للعمليات .
- ٢- تفويض الشركة المستوردة للشخص المسئول عن التعامل مع الإدارة العامة للسماح بالتداول موقع و مختوم من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
- ٣- أصل الفاتورة التجارية commercial invoice مختومة من المصنع و موضح بها التسلسل الخاص بعده الصفحات و موضح بها بلد المنشأ لكل مستلزم ملحوظة : في حالة عدم تقديم أصل الفاتورة التجارية ، يمكن تقديم تعهد أن الفاتورة المقدمة مطابقة لفاتورة الأصلية المقدمة في الجمارك و مرفوعة على منظومة ACI .
- ٤- ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية : على أن يكون مضافاً إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناء على خطاب العلاقة .
- ٥- س ٤ للوكاء في حالة الاشارة إليها في ترخيص القيد بسجل المستوردين
- ٦- عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ إن وجدت بالترخيص
- ٧- في حالة اختلاف الشركة المصنعة عن الشركة الموردة : يتم تقديم علاقة بينهما تتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الطبية الواردة إلى مصر صادرة من المصنع الاجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية.
- ٨- في حالة اختلاف عنوان الشركة المستوردة في الفاتورة عن عنوانها في ترخيص القيد: يتم تقديم البطاقة الضريبية و السجل التجاري للشركة المستوردة
- ٩- الخطة الاستيرادية التي حصلت عليها الشركة مسبقاً من الإدارة العامة للسماح بالتداول(سارية).
- ١٠- شهادات التداول والجودة المطلوبة وفقاً للتصنيف في حالة انتهاء صلاحيتها/عدم سريانها في الخطة الاستيرادية.
- ١١- شهادة منشاً مرتبطة بالفاتورة التجارية (في حالة أن المنشاً غير مذكور بوضوح في الفاتورة).
- ١٢- Packing list-الواردة مع الشحنة
- ١٣- بوليصة شحن مرتبطة بالفاتورة التجارية.
- ٤- إخطار التسجيل ساري .

ملحق ٦المستندات المطلوبة للحصول على خطط استيراد سنويةأولاً: المستلزم الطبي المسجل:

- ١- تفويض الشركة المستوردة للشخص المسئول عن التعامل مع الإداره العامة للسماح بالتداول موقع و مختوم من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.
- ٢- ترخيص قيد سجل مستوردي المستلزمات الطبية مضاف إلى الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناء على خطاب العلاقة
- ٣- س ٤ للوكاء
- ٤- عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية في حالة الإشارة إليه بترخيص القيد أو ذكر مصطلح for some products.

الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها

الكود: EDREX:GL.CAMD.008

رقم الاصدار: الأول

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ الاصدار

٢٠٢٢/٠٢/٠٩: تاريخ التطبيق

٥- في حالة اختلاف الشركة المصنعة بالإخطار عن الشركة المذكورة بترخيص القيد يتم طلب عقد علاقة بينهما يتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد المستلزمات الواردة إلى مصر أو الشرق الأوسط صادرة من المصنع الأجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية.

٦- اخطار تسجيل ساري صادر من الادارة العامة للتسجيل

٧- في حالة المتغيرات: تقديم الخطابات الصادرة من الادارة العامة للتسجيل ( إدارة المتغيرات) بخصوص اخطارات التسجيل

٨- في حالة وجود متغير بإخطار التسجيل (على سبيل المثال الغاء ا��وا德 أو تغيير في بيانات المصنع):

\* تقديم رقم قبول ملف المتغير الخاص بإخطار التسجيل

\* تعهد باستكمال الخطة الاستيرادية قبل مرور سنة من تاريخ قبول ملف المتغير

٩- في حالة إلغاء ا��واد أو عبوة :

\* خطاب على مسؤولية الشركة المصنعة يوضح جميع اسباب حذف الكود أو العبوة

\* تقديم تعهد من الشركة المستوردة بالالتزام بالإجراءات المتبعة من ادارة مأمونية المستلزمات الطبية

١١- في حالة عدم وضوح بعض البيانات الخاصة بالمستلزم بالإخطار أو شهادات الجودة المجددة: يتم تقديم الكتالوج الخاص بالشركة المصنعة  
موضحا استخدام المنتج و موديلاته و ا��واده

١٢- يتم تقديم clarification letter في حالة عدم وضوح بعض البيانات المذكورة بالاخطر والمستندات المقدمة

١٣- اخر خطة استيرادية تم الحصول عليها في حالة تجديد الخطة

١٤- في حالة اختلاف postal code في الشهادات: يتم تقديم خطاب توضيحي صادر من الشركة المصنعة يفيد أن التغيير الظاهر ببعض الارقام  
بعنوان الشركة المصنعة هو تغيير في Postal Code .

١٥- في حالة انتهاء صلاحية أو عدم سريان إحدى أو كل شهادات التداول والجودة في اخطار التسجيل: يتم تقديم الشهادات المجددة السارية  
وفقاً للتصنيف: ملحق (١٠)

**ثانياً : خامات ومكونات الإنتاج الخاصة بانتاج مستلزمات طبية لجميع موردي الخامات للمصنوع:**

الإجراءات اختياري للمصنوع حيث يحق للمصنوع التقدم بطلب الحصول على خطة استيرادية سنوية لخاماته أو طلب للحصول على موافقة استيرادية لكل فاتورة على حدة .

نقوم الإداره المركزية للمستلزمات الطبية بإصدار خطة استيراديء سنوية لخامات و مكونات الإنتاج الخاصة بانتاج مستلزمات طبية لجميع موردي الخامات للمصنوع للعام المالي.

- نقوم الإداره المركزية للمستلزمات الطبية بدراسة الطلبات و إصدار خطة الاستيراد السنوية المستوفاة لقائمة المستندات المطلوبة وهي كالتالي:

(١) بيان بالـ supplier list موقع و مختوم من المدير المسئول بالمصنوع

(٢) شهادة البيانات الصادرة من الادارة العامة للتراث

(٣) توقيع المصنوع للشخص المسئول عن التعامل مع إدارة الموافقات الاستيراديء موقع و مختوم من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع.

(٤) رخصة المصنوع (موضح بها أنشطة المصنوع )

(٥) سجل صناعي ساري التاريخ (موضح بها أنشطة المصنوع )

(٦) السجل التجاري .

(٧) البطاقة الضريبية .

(٨) شهادة CE للمنتج النهائي ( سارية ) .

(٩) شهادة ISO ٢٠١٦:١٣٤٨٥ للمصنوع ( سارية ) .

(١٠) إخطارات تسجيل المنتج النهائي ( في حالة المستلزمات المعقمة ) .

١١) تعهد بمسئوليّة المصنّع عن وجود البيانات الكاملة على الوارد و تقديم طلب تحدّيث الـ supplier list في حالة إضافة أو تغيير مادة خام أو مورد.

٢) Material safety data sheet لكل خامة من كل مورد.

٣) excel sheet يذكر الآتي :

اسم الخامّة - اسم المنتج النهائي - أرقام اخطارات التسجيل التي تدخل في إنتاجها

٤) تعهد من المصنّع موقع و مختوم من مدير المصنّع يفيد الالتزام بتحديث المستندات و البيانات المقدمة حال وجود أي تغيير او تحدّيث او مرّة كل سنة قبل موعد تجديد موافقة الاستيراد السنوية بـ ٢٠ يوم عمل على الأقل.

- يتم العمل بخطة الاستيراد السنوية من أول يوليو حتّى نهاية يونيو من كل عام .

- يتم تحدّيث المستندات المقدمة حسب الحالة (أي في حالة انتهاء أو تحدّيث أحد أو بعض المستندات )

على أن يتم إصدار موافقة على الإفراج النهائي لكل فاتورة على حدة بعد مقارنة البند بالفاتورة الواردة مع خطة الاستيراد السنوية و التأكّد من سريان الشهادات و المستندات التي صدرت الخطة بناء عليها .

#### إرشادات عامة للخطط الاستيرادية:

##### ١. الحالات التالية :

- المستلزم الطبي المسجل و مقدم له طلب لتعديل بيانات في إخطار التسجيل لدى إدارة المتغيرات : يتم إصدار خطط استيرادية سنوية للمستلزمات الطبية المسجلة على البيانات المثبتة فعلياً بالإخطار ثم استكمال لخطة الاستيراد السنوية بعد صدور خطاب بالموافقة على إجراء المتغيرات .

- إلغاء أ��واد أو العباءة عبوة و تم حذف الكود أو العبوة من الشهادات (free sale and / or CE certificate) يتم إصدار خطة استيراد للأکواد و العبوات المذكورة فقط في الشهادات المجددة بالإضافة إليها :

✓ تقديم خطاب على مسؤولية الشركة المصنعة يوضح جميع أسباب حذف الكود أو العبوة.

✓ الالتزام بالإجراءات المتبعة من قبل إدارة مأمونية المستلزمات الطبية.

- حذف أو تغيير اسم أحد المصانع الفعلية و / أو عنوانه في الشهادات ( free sale , CE certificate, declaration of conformity ) يتم إصدار خططة استيراد and / or ) يتم إصدار خططة استيراد للمصانع المذكورة فقط في الشهادات المقدمة .

٢. يتم التقدّم بالخطة الاستيرادية السنوية لكل مستلزم طبي مسجل و الحصول على الموافقات الخاصة بهذه الخطة مرّة واحدة سنويّاً من خلال وحدة الإفراج المحرّز والمتابعة عن طريق إدارة التفتيش بالإدارة المركزية للعمليات طبقاً لإجراءات التسجيل

٣. لا يتم تحديد الكميات بالخطة الاستيرادية من قبل الشركات المستوردة

٤. يتم الإفراج المحرّز عن كل فاتورة على حدة.

٥. في حالة استيراد بنود غير مدرجة بموجّهة الاستيراد السنوية يتم إصدار موافقة استيرادية لكل فاتورة على حدة بناء على طلب الشركة.

##### ملحق ٧

#### المستندات الخاصة بطلب العرض على اللجان العلمية المتخصصة

- يتم تقديم شهادات التداول والجودة المطلوبة وفقاً للتصنيف: ملحق( ١٠ )
- تقديم عينة للعرض على اللجنة العلمية .

في حالة اصدار قرار اللجنة لمدة عام مع اعادة التقييم عن طريق ادارة مأمونية المستلزمات الطبية ، بعد انتهاء قرار اللجنة العلمية يتم تقديم قائمة موقعة و مختومة بأسماء المستشفىات التي تم التوريد إليها حتى يتسرى لإدارة مأمونية القيام بعمل استبيانات للتحقق من أمان وفاعلية المستلزم وعرضها على اللجنة العلمية للتقييم .

##### ٨,٧,١ (مستلزمات العظام)

١- نتائج تحليل كلية هندسة جامعة عين شمس لمستلزمات العظام غير المعقمة

٢- كتالوج

٣- شهادات الجودة والتداول كما هو موضح بجدول الشهادات وفقاً للتصنيف

٤- في حالة عدم وجود شهادة تداول من دولة مرعية ووجود موافقات سابقة: تقديم قائمة موقعة و مختومة بأسماء المستشفى التي تم التوريد إليها حتى يتسرى لإدارة الأمونية القيام بعمل استبيانات للتحقق من أمان وفاعلية المستلزم

#### ٨,٧,٢ المستلزمات الطبية في صورة شكل صيدلي (Dosage forms)

١- Declaration from manufacturer showing intended use, each ingredient and its function
٢- Catalogue or inner leaflet +Art work
٣- شهادات الجودة والتداول كما هو موضح بجدول الشهادات وفقاً للتصنيف
٤- دراسات اكلينيكية (في حالة طلب اللجنة العلمية)

#### ٨,٧,٣ المستلزمات الطبية بكافة أنواعها:

١- شهادة الـ Intended use ) The Items written in the DOC must be for the same intended use
٢- في حالة عدم وجود شهادة تداول من دولة مرعية للمستلزمات الطبية المصنفة Class IIb :تقديم قائمة موقعة و مختومة بأسماء المستشفى التي تم التوريد إليها حتى يتسرى لإدارة الأمونية القيام بعمل استبيانات .
٣- كتالوج
٤- شهادات الجودة والتداول كما هو موضح بجدول الشهادات وفقاً للتصنيف
٥- دراسات اكلينيكية (في حالة طلب اللجنة العلمية)

#### ملحق ٨

##### المستندات المطلوبة لطلبات الاستيراد الخاص

###### ١- في حالة أن الوارد تبرع خاص بالمستشفيات:

١. خطاب قبول التبرع الخاص بأي مؤسسة أو وزارة يجب أن يكون صادراً من السلطة المخولة بإصدار هذه النوعية من الخطابات على أن يكون موقعاً و مختوماً من مدير المؤسسة أو المنشأة. (بناء على قرار مجلس الوزراء رقم ١٨١٨ لسنة ٢٠١٩ ) في حالة زيادة قيمة الفاتورة عن مليون جنيه ولم تتجاوز عشرة ملايين جنيه أو زادت القيمة عن عشرة ملايين جنيه يتم تقديم موافقة الوزير المختص بالجهة مقدمة الطلب أو من سلطاته وذلك طبقاً لقرار رئيس الوزراء رقم ١٨١٨ لسنة ٢٠١٩
٢. إقرار موقع و مختار بخت المستشفى أو المركز الطبي ( مصدقاً بما يثبت صحة التوقيع للمنشآت غير الحكومية ) بأن الوارد ليس للبيع أو الإتجار وأنه تحت مسؤوليتهم الكاملة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية.
٣. رخصة المستشفى أو المركز الطبي من العلاج الحر ولائحة النشاط الأساسي للجمعيات و المؤسسات الأهلية .

###### ٢- في حالة قيام مستشفى بالاستيراد:

١. إقرار موقع و مختار بخت المستشفى أو المركز الطبي ( مصدقاً بما يثبت صحة التوقيع للمنشآت غير الحكومية ) بأن الوارد ليس للبيع أو الإتجار وأنه تحت مسؤوليتهم الكاملة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية

###### ٢. رخصة المستشفى أو المركز الطبي من العلاج الحر ولائحة النشاط الأساسي للجمعيات و المؤسسات الأهلية

٣. السجل التجاري الخاص بالمستشفى (مذكوراً به نشاط الاستيراد أو التبعة لقانون هيئة الاستثمار رقم ٨ لسنة ١٩٩٧ أو ٧٢ لسنة ٢٠١٧ ) في حالة أن السجل التجاري غير مذكور به التبعة لقانون الاستثمار: تقديم خطاب هيئة الاستثمار بأن المنشأة الطبية تخضع لقانون الاستثمار وفي حالة عدم وجود نشاط الاستيراد في السجل التجاري أو إذا لم تكن تابعة لقانون هيئة الاستثمار يتم العرض على لجنة الاستثمار.

###### ٣- في حالة قيام فرد باستيراد منتج للاستخدام الشخصي:

١. أن يكون البند الوارد من الخارج مناسب لعلاج الحالة وأن يكون جديداً و غير مستعمل

- و في حالة أن الوارد مستعمل فيتم اخطار مقدم الطلب بالتقدم إلى لجنة الاستيراد .
٢. تقديم تقرير طبي واضح عن الحالة.
  ٣. أن يكون الوارد مناسب للاستعمال المنزلي وفي حالة وجود الحالة تحت إشراف طبي يلزم أن يقدم الطبيب المعالج إقراراً بمسئوليته الكاملة عن استعمال الوارد وأن يتبعه بعدم استخدامه لأى حالات أخرى.
  ٤. تعهد المريض أو أحد أقاربه من الدرجة الأولى (في حالة المريض الفاقد للأهلية) بأن الوارد ليس للبيع أو الإتجار وأن استخدامه يقع تحت مسئوليته الكاملة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية و يكون الإقرار مؤكداً بإحدى طرق إثبات صحة التوفيق :
    - ٤,١ شهادات الجودة اللازمة للإفراج عن المستلزم الوارد تبعاً لتصنيف البند الوارد .
    - ٤,٢ رخصة العيادة من العلاج الحر.
    - ٤,٣ ترخيص مزاولة المهنة الخاص بالطبيب.
    - ٤,٤ قرار اللجنة العلمية المتخصصة الخاصة بالمستلزم اذا كان يخضع للعرض على اللجان العلمية المتخصصة.
    - ٤,٥ لا يسمح للطبيب باستيراد منتجات معقمة تستدعي الاستخدام بغرف العمليات الا في حالة وجود رخصة لمستشفى أو مركز طبي متخصص و تعهد من المنشأة بأن الوارد على مسؤولية المنشأة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية.
    - ٤,٦ في حالة استيراد شركة لها نشاط يخص استيراد المستلزمات الطبية لصالح مستشفى يتم تقديم المستندات التالية:
      - ٤,٦,١ تقرير طبي واضح عن الحالة التي تم استيراد البند لها.
      - ٤,٦,٢ إقرار موقع و مختوم بختم المستشفى أو للمركز الطبي ( مصدقاً بما يثبت صحة التوفيق للمنشآت غير الحكومية ) بأن الوارد ليس للبيع أو الإتجار وأنه تحت مسئوليهم الكاملة بدون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية
      - ٤,٦,٣ رخصة المستشفى أو المركز الطبي من ادارة العلاج الحر و لائحة النشاط الأساسي للجمعيات و المؤسسات الأهلية  - ٥,٦ في حالة استيراد شركة لها نشاط لا يخص استيراد المستلزمات الطبية بالاستيراد يتم تقديم المستندات التالية:
    - ٥,٦,١ السجل التجاري الخاص بالشركة الذي يوضح النشاط.
    - ٥,٦,٢ تعهد بأن الوارد للاستخدام داخل المنشأة و ليس بغرض الإتجار.
    - ٥,٦,٣ كتالوج واضح يوضح الغرض من الاستخدام.
- مع مراعاة التالي:
- وجود طبيب بشري يعمل داخل الشركة.
  - رخصة مزاولة المهنة للطبيب.
  - وجود عيادة داخل الشركة.
- ارشادات بشأن طلبات الاستيراد الخاص:**
- يجب تقديم شهادات الجودة الخاصة بالمستلزم الطبي وفي حال عدم توافرها يتم تقديم تعهد من المستخدم سواء كان الوارد استخدام شخصي أو مركز طبي أو مستشفى بعلمهم بعدم وجود شهادات جودة خاصة بالمنتج وأن استيراد المستلزم على مسؤوليتهم دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية
  - لا يسمح باستيراد كميات تجارية في جميع حالات الاستيراد الخاصة.
  - في حالة اذا كان المستلزم الطبي الوارد خاضع للتسجيل :

- يتم تقديم إخطار التسجيل الخاص به الصادر من الإداره العامة لتسجيل المستلزمات الطبية
- وفي حال عدم توافر الاخطار فمطلوب تقديم تعهد من المستخدم سواء كان الوارد استخدام شخصي أو مركز طبي أو مستشفى بعلمهم بعدم وجود اخطار تسجيل خاص بالمنتج وأن المستلزم الطبي على مسؤوليتهم دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية
- في حالة زيادة قيمة الفاتورة عن مليون جنيه ولم تتجاوز عشرة ملايين جنيه أو زادت القيمة عن عشرة ملايين جنيه يتم تقديم موافقة الوزير المختص بالجهة مقدمة الطلب أو من له سلطته أو الوزير المختص أو من له سلطته أو رئيس مجلس الوزراء بحسب الأحوال وذلك طبقاً لقرار

رئيس مجلس الوزراء رقم ١٨١٨ لسنة ٢٠١٩، بشأن تعديل قرار رئيس الوزراء رقم ٨٦٩ لسنة ٢٠١٠ بشأن قواعد وضوابط الرقابة الخاصة بقبول المنح والهبات والتبرعات من جهات أجنبية أو وطنية

ملحق ٩المستندات المطلوبة للحصول على خطاب عدم الاختصاص

- ١- تفويض الشركة أو الجهة المستوردة للشخص المسؤول عن التعامل مع الادارة العامة للسماح بالتداول موقع ومحظوظ من المدير المسؤول للشركة أو الجهة مع التصديق البنكي عن التوفيق.
- ٢- في حالة أن الاستيراد للاستخدام الشخصي : مطلوب تحقيق الشخصية للمستورد نفسه أو للشخص المفوض من قبل الجهة أو الشركة المستوردة في حالة أن طالب الاستيراد جهة معينة أو شركة.
- ٣- الفاتورة المبدئية.
- ٤- الكatalog أو الـ manual الخاص بالشركة المصنعة موضحا الوارد .
- ٥- إيصال الدفع مختاراً بأختام الهيئة و مكتوب عليه رقم الفاتورة.
- ٦- في حالة معمل الاسنان :تقديم رخصة المعمل الصادرة من وزارة الصحة
- ٧- في حالة مصنع أسنان محلي :تقديم السجل الصناعي .
- ٨- السجل التجاري والبطاقة الضريبية في حال أن المستورد شركة ليس لها نشاط استيراد مستلزمات طبية.
- ٩- شهادة Declaration of conformity مختومة وموثقة من المصنع القانوني وموثقة من الغرفة التجارية والسفارة المصرية مذكور بها أن الوارد ليس مستلزم طبي .
- وفي حالة أن ال DOC ليس مذكور بها ال Intended Use مطلوب clarification letter من المصنع مذكور به الاستخدام موقع ومحظوظ

ملحق ١٠شهادات التداول والجودة المطلوبة وفقاً للتصنيف: بناءً على القواعد المتبعة في ال European community

Certificates	Class
شهادة Declaration of Conformity (إفادة من الشركة المصنعة بصحة الشهادة) أو شهادة التداول الحر (Free Sale certificate )	Class I non sterile
شهادة Declaration of Conformity (إفادة من الشركة المصنعة بصحة الشهادة) و شهادة التداول الحر (Free Sale certificate )	Class I sterile
١. شهادة Declaration of Conformity (إفادة من الشركة المصنعة بصحة الشهادة) ٢. شهادة التداول الحر (Free Sale certificate ) ٣. شهادة CE	Class II a
١. شهادة Declaration of Conformity (إفادة من الشركة المصنعة بصحة الشهادة) ٢. شهادة التداول الحر (Free Sale certificate ) ٣. شهادة CE من دولة مرجعية	Class IIb / III

١. شهادة Declaration of Conformity الموديلات الواردة (افادة من الشركة المصنعة بصحة الشهادة) ٢. شهادة التداول الحر ( Free Sale certificate ) ٣. شهادة CE ٤. في حالة العرض على لجنة علمية : ارفاق موافقة اللجنة العلمية المتخصصة.	Class IIB / III من دوله غير مرجعيه
شهادة ISO13485:2016	

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

الشهادات	Class
١. شهادة CFG ٢. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف طبقاً للقواعد الأمريكية	Class I
١. شهادة CFG ٢. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف طبقاً للقواعد الأمريكية	Class II, and III

طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

Certificates	Class
1-DOC acc. To Canadian regulation mentioning the classification  طبقاً للنموذج المنشور على موقع Health Canada <a href="https://www.canada.ca/en/health-canada/services/drugs-health-products/medical-devices/application-information/forms/declaration-conformity-forms-medical-devices.html">https://www.canada.ca/en/health-canada/services/drugs-health-products/medical-devices/application-information/forms/declaration-conformity-forms-medical-devices.html</a>	Class I
2-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC) issued from: the HPFBI, Health Canada	
3- Medical device establishment license	
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)	
يتم التأكيد من سريانها من خلال الرابط	
Active license data base <a href="https://health-products.canada.ca/mdall-limh/prepareSearch-preparerRecherche.do;jsessionid=2243EC9EFE11F2466DD71F7934514E89?type=active">https://health-products.canada.ca/mdall-limh/prepareSearch-preparerRecherche.do;jsessionid=2243EC9EFE11F2466DD71F7934514E89?type=active</a>	Class II, III,IV
Archived license data base <a href="https://health-products.canada.ca/mdall-limh/prepareSearch-preparerRecherche.do;jsessionid=2243EC9EFE11F2466DD71F7934514E89?type=archived_archive">https://health-products.canada.ca/mdall-limh/prepareSearch-preparerRecherche.do;jsessionid=2243EC9EFE11F2466DD71F7934514E89?type=archived_archive</a>	
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: 2016 <a href="https://www.fda.gov/media/131149/download">https://www.fda.gov/media/131149/download</a>	

على أن تحتوي الشهادات سالفه الذكر على البيانات الآتية:

تحتوي على	صادرة من	الشهادة
<ul style="list-style-type: none"> <li>• statement that the EU declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer</li> <li>• Name of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>• full address of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>• Trade name of the medical device</li> <li>• medical device description</li> <li>• Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue number,.....</li> <li>• Classification in accordance with the rules set out in Annex IX in MDD or Annex VIII of the EUMDR</li> <li>• Complying with Medical Device Directive 93/42/EEC or EUMDR 2017/745</li> <li>• Name and identification number of the notified body.(if applicable)</li> <li>• CE no. (if applicable)</li> <li>• Intended use. If not stated, it can be submitted in a separate clarification letter.</li> <li>• Place and date of issue of the declaration, name and function of the person who signed it as well as an indication for, and on behalf of whom, that person signed, signature.</li> </ul>	المصنع القانوني (Legal manufacturer)	(D.O.C ) Declaration of conformity <u>signed and stamped</u>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Name of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>• full address of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>• trade name of the medical device</li> <li>• medical device description</li> <li>• Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue number,.....</li> <li>• Certificate No</li> <li>• Issuance date</li> <li>• Validity</li> <li>• Stating the manufacturer's compliance with current good manufacturing practice requirements for the product or submitting CFG Without GMP+ISO13485:2016</li> </ul>	(USFDA) The US Food and Drug Administration	(CFG) certificate to foreign government <u>signed</u>

<ul style="list-style-type: none"> <li>Name of the legal and actual manufacturers ( if present) where applicable</li> <li>full address of the legal and actual manufacturers ( if present)where applicable</li> <li>trade name of the medical device</li> <li>medical device description(if present)</li> <li>Variants either: Codes, models, sizes, references, catalogue number,.....</li> <li>Issuance date</li> <li>Certificate No.(if present)</li> <li>Validity(if present)</li> <li>Complying with Medical Device Directive 93/42/EEC or EUMDR 2017/745</li> </ul>	السلطة الرقابية من بلد الإصدار	شهادة التداول الحر (Free sale ) <u>signed</u>
<ul style="list-style-type: none"> <li>Name of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>full address of the legal and actual manufacturers ( if present)</li> <li>trade name of the medical device(in case of EC –Type Examination or EC Design Examination)</li> <li>Variants ((in case of EC –Type Examination or EC Design Examination))either: Codes, models, sizes, references, catalogue number,.....</li> <li>Certificate No</li> <li>Issuance date</li> <li>Validity</li> <li>Scope of certificate(category/family for submitted products)</li> </ul>	Accredited Notified body <u>note:</u> list of Accredited Notified body is found on <a href="https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/">the NANDO website</a> <a href="https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/">https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/</a>	CE <u>signed</u> للمتاج النهائي <b>Class I Sterile:</b> CE (Annex V or Annex II.3) <b>Class IIa:</b> CE (Annex V or Annex II.3) <b>Class IIb :</b> CE Annex II.3 or CE Annex V + CE Annex III <b>Class III:</b> CE Annex II Section 3 + CE Annex II Section 4 or CE Annex III + CE Annex V
<ul style="list-style-type: none"> <li>Name of the actual manufacturer</li> <li>full address of the actual manufacturer</li> <li>Certificate No.</li> <li>Scope of certificate mentioning production, /manufacture of medical devices</li> <li>Issuance date</li> <li>validity</li> </ul>	Certification body with accreditation recognized by IAF <u>note:</u> list of accreditation Bodies <a href="https://iaf.nu/en/accreditation-bodies/">https://iaf.nu/en/accreditation-bodies/</a>	ISO 13485:2016 <u>signed</u> ((Quality management system للشركة المصنعة

## ملحوظة:

- لا يشترط توثيق شهادات الجودة الخاصة بالمستلزمات الطبية (CFG -Free Sale - CE – ISO13485:2016) الصادرة من الدول المرجعية من (الغرفة التجارية و السفارة المصرية ببلد المنشأ) و التي قامت الادارة بالتحقق من صحتها من الجهات التي تصدر هذه الشهادات.

- و في حالة عدم التأكد من صحة صدور هذه الشهادات من تلك الجهات يتم تقديم هذه الشهادات موقتاً من الغرفة التجارية و السفارة المصرية و في حالة عدم رد الجهة في خلال ٣ شهور من تاريخ استقبال الملف يتم تحويل الملف للحفظ و إعادة تقديمها بعد التوثيق مرة اخري وفقاً لقائمة المستندات المعلنة وقت إعادة التقديم.

- لا يشترط توثيق شهادات CFG from USFDA من الغرفة التجارية و السفارة المصرية في حالة التحقق من بيانات المستلزم المذكورة بها وذلك من خلال موقع كل من:

Premarket Notification (FDA CDRH Export certificate validation) و FDA CDRH Export certificate validation class III (PMA Approval) للمستلزمات الطبية المصنفة II و FDA CDRH Export certificate validation class II (Premarket Approval) للمستلزمات الطبية المصنفة III و

## ٩. اشتراطات عامة للحصول على موافقات استيرادية

١. الموافقة صادرة لصاحب الموافقة ولا يجوز التنازل عنها أو تحويلها.
٢. كل كشط في الموافقة يجعلها لاغية.
٣. الموافقة الاستيرادية صالحة للشحن الكلي فقط وغير قابلة للتجزئة.
٤. يتم الاستيراد على فاتورة مبدئية و لا يتم شحن أي بند وارد من الخارج إلا بعد الحصول على الموافقة الاستيرادية الازمة وفي حالة شحن البضاعة تتحمل الشركة المسئولية كاملة وعدم المطالبة بإصدار الموافقة إلا بعد استكمال جميع الأوراق و العرض على اللجان المتخصصة اذا لزم الامر.
٥. لا يسمح بالإعلان عن المستلزمات الطبية في أي من وسائل الإعلام إلا بعد الحصول على موافقة هيئة الدواء المصرية
٦. أن يكون الوارد جديد وغير مستعمل.
٧. أن يكون الوارد مطابق لفاتورة المرفقة.
٨. لا يسمح بالتقدم للحصول على موافقة استيرادية لفاتورة الواحدة اكثر من مرة.
٩. الفاتورة تعتبر سارية لمدة عام فقط من تاريخ صدورها في حالة عدم ذكر الشركة الموردة لتاريخ انتهاء محدد
١٠. لا يسمح باستيراد أي مستلزم طبي مستعمل سواء للاستخدام الخاص أو للتجار إلا بعد الرجوع للإدارة العامة للسماح بالتداول للنظر في مدى السماح الاستيراد والتداول.
١١. في حالة أن مقدم الطلب مكتب علمي : مطلوب رخصة المكتب العلمي مضاف إليه الشركة الموردة ويتم الرجوع لقرار رئيس هيئة الدواء المصرية رقم ٣١٥ لسنة ٢٠٢١ بشأن تنظيم المكاتب العلمية
١٢. تقديم الطلب على الموقع الخاص بالهيئة يعني مسؤولية المصنع و ممثله بشكل كامل عن كافة البيانات و المستندات المقدمة.
١٣. في حالة مخالفة أي من التعليمات السابقة يتحمل المستورد أي نتائج مالية أو قانونية أو إدارية مترتبة على ذلك

## ١٠. القرارات التنظيمية

### ١- فيما يخص التحليل بكلية الهندسة

- فيما يخص مستلزمات العظام غير المعقمة والالات الجراحية التي يتم تحليلها في إحدى الجهات المعتمدة من هيئة الدواء المصرية التي تحددها الإدارة المختصة يتم تحريز البضاعة لحين صدور نتيجة تحليل كلية الهندسة بالموافقة
- بالنسبة لمصانع العظام المحلية يقتصر سحب العينات على المنتج النهائي وليس خامات الانتاج
- يتم سحب ثلاث عينات بحد أقصى من خمس أصناف(categories) مختلفة ذلك فيما يخص الالات الجراحية و ليس المزروعات على أن يتم اعادة التحليل بعد مرور عام على أن يتم تحديد ميعاد سحب العينة من قبل الادارة العامة للسماح بالتداول

### ٢- فيما يخص المصانع المحلية

بخصوص الإفراج عن مستلزمات و خامات الانتاج الخاصة بالمصانع:

- يسمح لمصانع المستلزمات الطبية المرخصة باستيراد الخامات و المكونات المستخدمة في تصنيع منتجاتها من المستلزمات الطبية المعقمة حال انتهاء صلاحية اخطارات تسجيلها شريطة أن تكون مقدمة لإعادة التسجيل و تمنح مهلة لمدة عام من تاريخ التقدم بملف إعادة التسجيل و في حال عدم استكمال اجراءات اعادة التسجيل يتم عرض الحالة على اللجنة العلمية المتخصصة لدراسة وانتاج واستيراد المستلزمات و الاجهزة الطبية للتقدير
- في حالة قيام بعض المصانع المحلية بإنتاج مستلزمات طبية و تصديرها إلى الخارج و في بعض الحالات يتم رفض المنتج من قبل الشركات المستوردة له ثم يتقدم المصنع بطلب لاسترجاع هذه المنتجات: يتم الموافقة على مرتجع التصدير(عينات ) لدراسة شكوى العميل و يتم الموافقة على المرتجع (البضاعة) بغرض إجراء بعض التعديلات على المنتج (على أن يفرج عنه محراً و يتم متابعة إنهاء التعديلات تحت إشراف إدارة التقنيين) ثم إعادة تصدير هذا المنتج مرة أخرى مع تقديم المستندات الدالة على التصدير.
- ويتم دراسة كل حالة على حدة
- يتم الموافقة على قيام احد المصانعين بتصدير كمية صغيرة من المنتج التام بهدف ادخال بعض التطوير عليها ثم استعادتها لدراسة كفاءة المنتج بعد التعديل.

### ٣- فيما يخص انتهاء/عدم سريان شهادات الجودة والتداول في الاخطار أو ارفاق اصدار قديم لشهادات الجودة

يتم تقديم ما يفيد أنه تم إنتاج المستلزم قبل تاريخ انتهاء شهادة الجودة أو التداول ويتم السماح بالاستيراد لمدة ٦ أشهر شريطة أن يكون الأخطار ساريةً للمستلزم الطبي المسجل.

#### ٤- فيما يخص استيراد مستلزم تسجيل جديد

لا يتم الإفراج عن أي مستلزم طبى معقم مقدم للتسجيل الجديد لحين حصول الشركة على اخطار التسجيل حيث إنه لا يحمل رقم اخطار لكونه تسجيل جديد وبالتالي لا يمكن تتبعه بعد التداول.

#### ٥- فيما يخص سيارات الاعساف

فيما يخص تقديم هيئة الإسعاف المصرية بطلب للإفراج عن سيارات إسعاف بتجهيزاتها الطبية و سيارات إسعاف جمع الدم يتم الإفراج دون شهادات جودة و دون الحاجة للعرض على اللجنة العلمية المتخصصة لدراسة إنتاج واستيراد المستلزمات والاجهزه الطبية

#### ٦- فيما يخص باللونات المعدة

يتم مراعاة الضوابط الآتية للإفراج عن البالونات وهي طباعة البيانات التالية:

#### أولاً: دوافع الاستعمال (Indications)

١- السمنة بمعامل BMI من ٣٠-٤٠

٢- زيادة الوزن بمعامل BMI من ٢٦-٢٩ و بعد عدة تجارب للتنظيم الغذائي فشل فيها المريض

٣- السمنة بمعامل BMI أعلى من ٥٥-٦٠ (السمنة المفرطة) في الحالات الآتية فقط:

-إذا كان هناك خطورة في التخدير فتستخدم البالون كخطوة أولى لتقليل الوزن ثم اجراء الجراحة الامثل لعلاج السمنة

-إذا لم يرغب المريض في اجراء جراحة و ذلك رغم اطلاعه على أن الجراحة هي العلاج الامثل في مثل هذا الوزن

#### ثانياً: موانع الاستعمال (Contraindications)

١- السمنة المفرطة (معامل BMI أعلى من ٤٠)

٢- الحمل و الرضاعة

٣- اذا كانت المعدة تعرضت لأى نوع من أنواع الجراحات سابقاً

٤- اذا كان يوجد فتق في الحجاب الحاجز اكتر من ٨سم او ارتفاع بالمريء من الدرجة الثالثة او الرابعة

٥- لا يفضل الاستعمال في المريض النفسي الملزوم بعلاج نفسي او عقلي

#### ثالثاً: تعليمات الاستعمال:

١- يجب اطلاع المريض على كل الوسائل المتاحة لعلاج السمنة و سبب اختيار وسيلة دون اخرى

٢- يجب اعلام المريض بأن وضع البالون داخل المعدة هو خطوة تساعد على التحكم في كم الغذاء(الشهية) وليس نوعه و أن فقدان الوزن هو اسلوب

حياة كامل و أن البالون هي جزء من الكل في هذا الاطار و عليه الالتزام بقواعد القافة الغذائية و الصحية

٣- شرح كل المضاعفات و المحاذير لاستخدام البالون للمريض و العلاجات المطلوبة خلال مراحل وجود البالون

٤- ايجاد وسيلة اتصال فعالة لدى المريض للاتصال عند الطوارئ

\*\* يتم اصدار موافقة استيرادية محززة و مخاطبة ادارة التغذية - الادارة المركزية للعمليات للتأكد من كتابة التحذيرات المكتوبة فيما يخص جميع أنواع باللونات المعدة المصنعة في دول مرجعية

#### ٧- فيما يخص قفازات الفحص

ضرورة اختبار جميع قفازات الفحص إما في إحدى الجهات المعتمدة من هيئة الدواء المصرية التي تحددها الإداره المختصة.

#### ٨- فيما يخص تغيير التصنيف (classification)

بالنسبة للمستلزمات الطبية الحاصلة على اخطار تسجيل ساري وتم تغيير التصنيف في بلد منشأها يتم السماح بالاستيراد لشحنة واحدة فقد على أن يتم تقديم:

- تعهد بالالتزام بتقييم ملف التسجيل علمًا أن هذه البضاعة سوف تحمل نفس رقم اخطار التسجيل

- شهادات الجودة والتداول الجديدة.

- خطاب من المصنع يوضح سبب تغيير التصنيف.

وبعد قبول ملف التسجيل لدى الادارة العامة للتسجيل يتم منح مهلة عام للاستيراد من تاريخ قبول ملف التسجيل.

#### ٩- فيما يخص المستلزمات المستعملة

- يتم العرض على اللجنة العلمية المتخصصة لدراسة وانتاج واستيراد المستلزمات والاجهزة الطبية لتقدير الآتي:
- ✓ المستلزمات الواردة مستعملة لورش العمل والتدريب والمؤتمرات والمعارض العلمية شريطة ألا يتم استخدامها على البشر .
  - ✓ المستلزمات الواردة لأغراض بحثية أو طيبة .
  - ✓ المستلزمات الواردة للاستخدام الشخصي مثل :
  - طقم أسنان كامل أو جزئي وبعض مستلزمات الاسنان التي يستعملها المريض بنفسه مثل:

#### Dentures (full or partial) Orthotic device, including braces

- سماعة الاذن الطبية
- حزام بطن أو ظهر
- اطراف صناعية تعويضية و مشتملاتها(Prosthetic devices)
- Bedpan

#### ١٠ - فيما يخص الاصلاح والاعادة (refurbishing) أو التبديل (replacement) للاجزاء الخاصة بقوقعة الاذن

- يتم التصدير فور قيام الشركة بإرسال فاتورة بال serial number و تكون مرتبطة بالفاتورة التي تم تصديرها
- بعد الانتهاء من الاصلاح والاعادة أو التبديل تقوم الشركة المصنعة بإرسال فاتورة مفصلة بكل serial number و الاجراءات التي تمت عليها
- سواء كانت ال refurbishing أو replacement
- تصدر الموافقة مذكور بها كلمة اصلاح واعادة أو بديل صالح في حالة كون قطع الغيار صغيره جداً يصعب اصلاحها فيتم استبدالها بأخرى جديدة

#### ١١ - بخصوص الشكاكات المرفقة مع اجهزة السكر

يتم الإفراج النهائي عن شحنات أجهزة قياس السكر بالدم و المحتوية على عينات شكاكات بعد الاطلاع على شهادتي العقامة والتحليل الواردتين مع كل شحنة و ذلك دون الحاجة إلى سحب عينات منها و تحليلها بمعامل الهيئة

شريطة أن تكون الموافقة محربة للتتأكد من أن البيانات الواردة في الفاتورة مطابقة لشهادة العقامة و شهادة التحليل.

#### ١٢ - فيما يخص مستلزمات الأسنان

- يتم تطبيق كافة الاجراءات المتبعة للإفراج عن المستلزمات الطبية كل حسب نوعه(معدم / غير معقم / خامه لمصنع) وكافة الاجراءات المتبعة للعرض على اللجان العلمية
- فيما يخص مستلزمات الأسنان المعقمة الخاصة للتسجيل يتم الإفراج بموجب الآتي:
  - » **المستلزم المقمم التسجيل:** يتم الإفراج من خلال تقليم رقم قبول الملف المبدئي و يتم ارفاقه ضمن المستندات المطلوبة
  - » **في حالة عدم التقديم بالملف لدى الادارة العامة للتسجيل :** تقوم الشركة المستوردة بتقديم خطه التقديم للتسجيل خلال عام مذكور به اسم المستلزم والكود الخاص به والمصنوع لهذا المستلزم و بلد المنشأ والموعد المخطط للتقديم للتسجيل مؤرخ بالشهر والسنة مع تعهد الشركة بالالتزام بهذه المواعيد حتى لا يتعدى اصدار موافقه استيرادي لهم بعد حلول هذا التاريخ.

#### ١١ . قائمة المصطلحات والاختصارات

ال اختصار	المصطلح
EDA	(هيئة الدواء المصرية)
MOH	Ministry Of Health (وزارة الصحة)
MD	(مستلزم طبي)
MDR(2017/745)	Medical Device Regulations (القواعد المنظمة للمستلزمات الطبية)

MDD(93/42/EEC)	(توجيهات المستلزمات الطبية) Medical Device Directive
ISO	(المنظمة الدولية للمقاييس) International Organization for Standardization
CE or EC	(المطابقة الأوروبية) European Conformity
FDA	(منظمة الغذاء والدواء) Food & Drug Administration
CFG	(شهادة لحكومات الاجنبية) Certificate for Foreign Governments
FSC or CFS	(شهادة التداول الحر) Free Sale Certificate or Certificate Of Free Sale
NB	(جهة اصدار شهادات الجودة) Notified Body
DOC	(اعلان المطابقة) Declaration Of Conformity
REF.	(مرجع) Reference
GMP	(ممارسات التصنيع الجيد) Good Manufacturing Practice
ACI	(نظام التسجيل المسبق للشحنات) Advance Cargo Information