



## الدليل التنظيمي الخاص بإجراءات قيد وإصدار الموافقات الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية

الكود: EDREX:GL.CAMD.001

رقم الإصدار: الثالث

تاريخ الإصدار : ٢٠٢٥/٠٩/١

تاريخ التطبيق : ٢٠٢٥/٠٩/١

| الصفحة  | المحتوى   | م     |
|---|---|-------|
| ٤   | مقدمة   | ١     |
| ٥   | الأدلة التنظيمية ذات الصلة  | ٢     |
| ٥   | تعريفات   | ٣     |
| <b>قيد الكواشف المعملية التشخيصية</b>                     |   |       |
| ٦   | إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية   | ٤     |
| ٦   | إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة   | ٤,١   |
| ٧   | إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)   | ٤,٢   |
| ٧   | إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية) التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)                           | ٤,٣   |
| ٨   | إجراءات قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)   | ٥     |
| ٨   | إجراءات إستقبال طلب القيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)   | ٥,١   |
| ٩   | إجراءات تقييم طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)   | ٥,٢   |
| ٩   | إجراءات استيفاء طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ <i>bundling</i> (على شكل مجموعات)   | ٥,٣   |
| ٩   | متطلبات المأمونية الخاصة بالكواشف المعملية التشخيصية  | ٦     |
| ٩   | متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية General, Self-Testing IVDs و ما يعادلها ولم يحدث لها إجراءات رقابية  | ٦,١   |
| ٩   | متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية جميع General أو ما يعادلها و List A, B IVDs أو ما يعادلها والـ Self-Testing IVDs (أو ما يعادلها والتي حدث لها إجراءات رقابية في فترة (٣) ثلاثة أعوام سابقة لتاريخ التقديم. | ٦,٢   |
| ٩   | إصدار رخصة القيد التسويقية  | ٧     |
| ١٠  | تجديد رخصة القيد التسويقية  | ٨     |
| <b>الموافقات الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية</b> |   |       |
| ١٠  | إجراءات إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية   | ٩     |
| ١٠  | الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة.   | ٩,١   |
| ١٠  | إجراءات الحصول على موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة.  | ٩,١,١ |
| ١١  | إجراءات تعديل على الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية لكل فاتورة على حدة بعد صدورها   | ٩,١,٢ |

|    |  |       |
|----|--|-------|
| ١١ | في حالة استيراد عينات كواشف معملية تشخيصية تامة الصنع غير مخصصة للتداول في السوق   | ٩,١,٣ |
| ١١ | في حالة استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقييم  | ٩,١,٤ |
| ١١ | في حالة إستيراد خامات و مدخلات إنتاج كواشف معملية و تشخيصية للمصانع المحلية  | ٩,١,٥ |
| ١٢ | الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية السنوية  | ٩,٢   |
| ١٢ | إجراءات الحصول على الموافقة الإستيرادية السنوية للكواشف المعملية و التشخيصية   | ٩,٢,١ |
| ١٢ | شروط الحصول على الموافقة الإستيرادية السنوية للكواشف المعملية التشخيصية (المصنفة Invitro ( diagnostics   | ٩,٢,٢ |
| ١٣ | الموافقة الإستيرادية السنوية للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية (RUO)  | ٩,٢,٣ |
| ١٤ | اشتراطات عامة  | ١٠    |
|    | ملحقات   | ١١    |
| ١٥ | ملحق ١: قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية(غير حاصلة على شهادات جودة عالمية )   |       |
| ١٩ | ملحق ٢: متطلبات الملف الفني ( technical documentation ) طبقاً للتصنيف الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية ) |       |
| ٢١ | ملحق ٣: قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة و المحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية  |       |
| ٣٠ | ملحق ٤ : نموذج تعهد المأمونية Manufacturer's Commitment About Safety of Medical Device   |       |
| ٣٢ | ملحق ٥: قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية و التشخيصية   |       |
| ٤٠ | ملحق ٦: البيانات الأساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة  |       |
| ٤٣ | ملحق ٧: مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية  |       |
| ٤٥ | ملحق ٨: مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية   |       |
| ٤٧ | ملحق ٩: تعهد الحد الأدنى للبيانات  |       |
| ٤٨ | ملحق ١٠ : تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول   |       |
| ٤٩ | ملحق ١١ : تعهد المصانع المحلية بالالتزام بإجراءات المأمونية  |       |
| ٥٠ | ملحق ١٢ : تعهد شركات الاستيراد بالالتزام بإجراءات المأمونية  |       |
| ٥١ | ملحق ١٣ : تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية  |       |
| ٥٢ | قائمة المصطلحات  | ١٢    |
| ٥٣ | المراجع  | ١٣    |
| ٥٤ | الإصدارات  | ١٤    |

## ١. مقدمة:

صدر قرار عن السيد الأستاذ الدكتور/ رئيس هيئة الدواء المصرية رقم ٢ لسنة ٢٠٢١ بشأن الدليل الإرشادي الخاص بقواعد تنظيم تسجيل وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية.

وفقاً للمادة الثانية من هذا القرار، لا يجوز تداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المصنعة محلياً اعتباراً من ٢٠٢١/٧/١ إلا بعد التقدم إلى هيئة الدواء المصرية بملف تسجيل تلك الكواشف المعملية أو التشخيصية وفقاً لقواعد المرفقة بهذا القرار.

كما تنص المادة الثالثة على أنه يُحظر استيراد الكواشف المعملية أو التشخيصية اعتباراً من ٢٠٢١/٤/١ إلا بعد الحصول على موافقة استيرادية من هيئة الدواء المصرية.

وفيما يخص المادة الرابعة، فهي توضح أنه لا يُسمح بتداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المستوردة المصنفة **list B, list A** أو ما يعادلها اعتباراً من ٢٠٢٢/١/١ دون الحصول على رخصة تسويقية من هيئة الدواء المصرية.

كما يُحظر تداول الكواشف المعملية أو التشخيصية المستوردة المصنفة **Self-testing, General IVD** أو ما يعادلها اعتباراً من ٢٠٢٢/١/١ إلا بعد الحصول على رخصة تسويقية من هيئة الدواء المصرية.

بناءً على ذلك، أصبح من الضروري إصدار الدليل التنظيمي لإجراءات قيد وتداول الكواشف المعملية والتشخيصية، مع الأخذ في الاعتبار تحديه بشكل دوري ليتماشى مع احتياجات السوق المصري، والتطورات العلمية في مجال المستلزمات الطبية ولا سيما الكواشف المعملية والتشخيصية ، وفقاً للمعايير العالمية والمستجدات العلمية.

### فِيمَا يَلِيَ الْمَهْلَ الْمَمْنُوحةُ لِلْسَّمَاحِ بِاسْتِيرَادِ الْكَوَاشِفِ الْمَعْلُومِيَّةِ وَالْتَّشْخِيصِيَّةِ :

| مهلة الحصول على الرخصة التسويقية | موقف ملف القيد  | البند   |
|----------------------------------|---|---|
| ٢٠٢٧/١٢/٣١                       | يجب تقديم جميع طلبات القيد قبل ٢٠٢٥/٠٦/٣٠ للسماح بالتداول                       | الكواشف المعملية و التشخيصية المحلية  |
| ٢٠٢٥/١٢/٣١                       | يسمح بالحصول على المواقف الإستيرادية للكواشف التشخيصية المقدم لها طلبات القيد * | الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة <b>List A</b><br>أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى                   |
| ٢٠٢٦/١٢/٣١                       |   | الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة <b>List B</b><br>أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى                   |
| ٢٠٢٧/١٢/٣١                       |   | الكواشف المعملية و التشخيصية المصنفة <b>and Self-Testing General</b><br>أو ما يعادلها من تصنيفات أخرى |

\*ملحوظة : يتم تطبيق المهل المشار إليها وفقاً للجدول السابق بعد أن يتم سداد مقابل الخدمات المقرر للسماح بالاستيراد لحين الحصول على الرخصة التسويقية .

## ٢. الأدلة التنظيمية ذات الصلة :

- الإجراء التنظيمي الخاص بإستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافش التشخيصية التي يتم تداولها في بريطانيا العظمى (إنجلترا - ويلز-اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي .
- الإجراء التنظيمي الخاص بإستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافش التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات وقواعد المنظمة في اليابان .

Regulatory Guideline on Requirements for Unique Device Identification (UDI) for Medical Devices

- الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافش التشخيصية ومكونات ودخلات الإنتاج .
- الدليل التنظيمي لإجراءات وقواعد الحصول على الموافقات الإستيرادية للأجهزة المعملية والتشخيصية وملحقاتها المستوردة.
- الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها .

## ٣. تعريفات:

## • الكوافش المعملية التشخيصية طبقاً لـ European directive 98/79/EC

'In vitro diagnostic medical device' means any medical device which is a reagent, reagent product, calibrator, control material, kit, instrument, apparatus, equipment, or system, whether used alone or in combination, intended by the manufacturer to be used in vitro for the examination of specimens, including blood and tissue donations, derived from the human body, solely or principally for the purpose of providing information:

- concerning a physiological or pathological state, or
- concerning a congenital abnormality, or
- to determine the safety and compatibility with potential recipients, or
- to monitor therapeutic measures.

Specimen receptacles are considered to be in vitro diagnostic medical devices. 'Specimen receptacles' are those devices, whether vacuum-type or not, specifically intended by their manufacturers for the primary containment and preservation of specimens derived from the human body for the purpose of in vitro diagnostic examination.

Products for general laboratory use are not in vitro diagnostic medical devices unless such products, in view of their characteristics, are specifically intended by their manufacturer to be used for in vitro diagnostic examination.

## • الكوافش المعملية التشخيصية طبقاً لـ IVDR " REGULATION (EU) 2017/746 "

'in vitro diagnostic medical device' means any medical device which is a reagent, reagent product, calibrator, control material, kit, instrument, apparatus, piece of equipment, software or system, whether used alone or in combination, intended by the manufacturer to be used in vitro for the examination of specimens, including blood and tissue donations, derived from the human body, solely or principally for the purpose of providing information on one or more of the following:

- (a) concerning a physiological or pathological process or state;
- (b) concerning congenital physical or mental impairments;
- (c) concerning the predisposition to a medical condition or a disease;
- (d) to determine the safety and compatibility with potential recipients;
- (e) to predict treatment response or reactions;
- (f) to define or monitoring therapeutic measures.

Specimen receptacles shall also be deemed to be in vitro diagnostic medical devices;

- **الكواشف المعملية والتشخيصية المصنعة محلياً:** الكواشف المعملية والتشخيصية التي يتم تصنيعها في مصانع داخل جمهورية مصر العربية.
- **الكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة:** الكواشف المعملية والتشخيصية التي تستورد من خارج جمهورية مصر العربية تامة الصنع.
- **الكواشف المعملية غير التشخيصية :** الكواشف المعملية التي لا تُستخدم بشكل مباشر لتشخيص الأمراض أو الحالات الطبية. مثل الكواشف التي تُستخدم لأغراض البحث العلمي، التعليم، ضبط الجودة، أو دعم العمليات الإنتاجية في مختلف الصناعات.
- **الكواشف المعملية التشخيصية :** هي الكواشف التي تستخدم داخل المعمل على عينة من الجسم البشري لأغراض تشخيصية .
- **الكواشف المعملية والتشخيصية :** تشمل الكواشف المعملية التشخيصية والكواشف المعملية غير التشخيصية
- **مقدم الطلب:** أ-مصنع محلي للكواشف المعملية والتشخيصية المصنعة محلياً.  
ب-مكتب علمي أو موزع / وكيل الشركة الأجنبية للكواشف المعملية والتشخيصية المستوردة .
- **الدول المرجعية:** بلجيكا - فرنسا - ألمانيا - إيطاليا - لوكسمبورغ - 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 - كرواتيا - ليختنشتاين
- **(التشغيلية التجريبية):** كمية من المنتج يتم تصنيعها على نطاق أصغر من الإنتاج التجاري - لا يجوز تداولها في السوق - وذلك بهدف التتحقق من جدوى العمليات الإنتاجية وإثبات تطابق المنتج مع المواصفات المطلوبة قبل الانتقال إلى الإنتاج التجاري الكامل .
- **رخصة القيد التسويقية:** موافقة تصدر من قبل هيئة الدواء المصرية على بيع وتسويق وتداول الكواشف المعملية التشخيصية داخل جمهورية مصر العربية بعد مراجعة الأدلة الداعمة للمنتج .

#### أولاً: قيد الكواشف المعملية التشخيصية

٤. إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية
  ٤. إشتراطات قيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة :
- يتعين على المصانع المحلية أثناء إجراءات التقدم وإستيفاء ملف القيد وقبل الحصول على الرخصة التسويقية الآتي :
- التوجة للإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية لإستصدار شهادة GMP سارية موجهة للإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مذكور بها خطوط الإنتاج للكواشف المعملية التشخيصية التي يتم تصنيعها .
  - تقديم مطابقة للكاشف المعملي التشخيصي صادرة من معامل هيئة الدواء المصرية ، وفي حالة عدم تداول الكاشف قبل التقدم للقيد يتم سحب عينات من خلال التفتيش الصيدلي من التشغيلة التجريبية Pilot Batch - التي لا يجوز تداولها في السوق - للتحليل بمعامل هيئة الدواء المصرية .

٤.٢ إشتراطات تقديم طلبات القيد على الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة والمحلية الحاصلة على شهادات الجودة والتداول كمثيلاتها المستوردة بنظام الـ **bundling** ( على شكل مجموعات ) :

لتطبيق نظام الـ **bundling** ( على شكل مجموعات ) في قيد الكواشف يتبع أن تكون مشتركة في الآتي:

- 1) Same legal manufacturer.
- 2) Same risk classification.
- 3) Same intended use or category or principle of operation or mode of action.
- 4) Same IVD form (ex; reagent, rapid test (test strip, cassette, ...), .....

تقسم المجموعات للكواشف المصنفة :

| regulation     | Class       |              |           |           |
|----------------|-------------|--------------|-----------|-----------|
| EU (98/79/EC ) | General IVD | Self-testing | List B    | List A    |
| USA            | Class I     | Class II     | Class II  | Class III |
| Canadian       | Class I     | Class II     | Class III | Class IV  |
| Japan          | Class I     | Class II     |           | Class III |

وأيضاً بالإضافة إلى التصنيفات طبقاً لـ "IVDR REGULATION (EU) 2017/746"

| regulation    | Class |   |   |   |
|---------------|-------|---|---|---|
| EU (2017/746) | A     | B | C | D |

يتم التقسيم الكواشف إلى شكل مجموعات على النحو التالي:

| النوع<br>(Self-testing/list A/Class II, III, IV) or (Class B/C/D) | النوع<br>(General IVD/ Class I/ Class A) | المجموعة         |
|---|--|------------------|
| من ٢ إلى ١٠ كاشف تشخيصي   | من ٢ إلى ٢٥ كاشف تشخيصي                  | المجموعة الأولى  |
| من ١١ إلى ٢٠ كاشف تشخيصي  | من ٢٦ إلى ٥٠ كاشف تشخيصي                 | المجموعة الثانية |
| من ٢١ إلى ٣٠ كاشف تشخيصي  | من ٥١ إلى ٧٥ كاشف تشخيصي                 | المجموعة الثالثة |
| من ٣١ إلى ٤٠ كاشف تشخيصي  | من ٧٦ إلى ١٠٠ كاشف تشخيصي                | المجموعة الرابعة |

٣.إشتراطات تقديم طلبات القيد للكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع (الغير حاصلة على شهادات جودة عالمية) التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية بنظام الـ **bundling** ( على شكل مجموعات ) :

لتطبيق نظام الـ **bundling** ( على شكل مجموعات ) في قيد الكواشف يتبع أن تكون مشتركة في الآتي:

- 1) Same legal manufacturer
- 2) Same risk classification.
- 3) Same intended use or category or principle of operation or mode of action.
- 4) Same IVD form (ex; reagent, rapid test (test strip, cassette, ...), .....

يتم تحديد تصنيف الكواشف المعملية التشخيصية طبقاً للتصنيف الأوروبي (EU 98/79/EC) أو (EU 2017/746) أو (EU 2017/746) كالتالي:

| Regulation    | Class       |              |        |        |
|---------------|-------------|--------------|--------|--------|
| EU (98/79/EC) | General IVD | Self-testing | List B | List A |

طبقاً لـ "IVDR REGULATION (EU) 2017/746" كالتالي:

| Regulation    | Class |   |   |   |
|---------------|-------|---|---|---|
| EU (2017/746) | A     | B | C | D |

يتم تقسيم الكواشف إلى مجموعات على النحو التالي:  
٥. إجراءات قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة الكواشف المعملية التشخيصية بنظام الـ **Bundling** (على شكل مجموعات)

| General IVD ,Self-testing, list A, list B or (Class A, B, C, D) | المجموعة |
|---|----------|
| من ٢ إلى ٥ كاشف تشخيصي  | الأولى   |
| من ٦ إلى ١٠ كاشف تشخيصي   | الثانية  |

- ١، ٥ إجراءات إستقبال طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملية تشخيصية بنظام الـ **bundling** (على شكل مجموعات)
- يقدم طلب قيد الكواشف المعملية التشخيصية من خلال المنصة على الرابط التالي : [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg) طبقاً لـ **لائمة المستندات checklist** (ملحق ٢٦ و ٣٢)
  - ويتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرارات الصادرة من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
  - يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٧) من تاريخ إرسال الطلب طبقاً لنوع الطلب المقدم يقبول أو عدم قبول أو رفض الطلب

| في حالة رفض الطلب  | في حالة عدم قبول الطلب  | في حالة قبول الطلب                        |
|--|---|---|
| يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف في طلب الشركة مع الإيصال والمستندات المقدمة أو الطلب لايخص الإدارة الموجه لها الطلب. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- يتم إرسال الاستكمالات لمقدم الطلب طبقاً لـ <b>لائمة المستندات المعلنة checklist</b> (checklist) وفي حالة عدم إستيفاء أي من المستندات في مدة أقصاها ٩٠ يوم عمل يعتبر طلب القيد لاغي.</li> <li>- عند إستيفاء الشركة للمستندات المطلوبة خلال مدة الاستيفاء المحددة يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً و يتم بعد ذلك إتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف .</li> </ul> | يتم إصدار رقم مبدئي و توجيه الطلب للفحص . |

## ٥٢- إجراءات تقييم طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملي تشخيصية بنظام الـ *bundling* (على شكل مجموعات):

- **في حالة قبول الطلب:** يتم مراجعة الملف وإرسال الاستكمالات المطلوبة على المنصة وذلك في خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٦) من تاريخ قبول الطلب طبقاً لنوع الطلب.

- يتم إتباع الإجراءات الخاصة بـمأمونية المستلزمات الطبية (كما هي مذكورة في البند ٦).

## ٥٣- إجراءات استيفاء طلب قيد كاشف معملي تشخيصي واحد أو مجموعة كواشف معملي تشخيصية بنظام الـ *bundling* (على شكل مجموعات):

- يتم إرسال استكمالات طلب القيد عبر المنصة.

- يتم مراجعة الاستكمالات التي تم استيفاءها من قبل مقدم الطلب خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٧) من تاريخ استكمال الطلب طبقاً لنوع الطلب.

- في حالة تعليق الطلب لحين الاستيفاء: يتم تعليق الملف وذلك بناءً على طلب يقدم من الشركة/المصنع لتعليق الملف.

- في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة (checklist) لمدة أقصاها ٩٠ يوم عمل يعتبر طلب القيد لاغي (حيث يتم رفض الطلب ويعتبر على الشركة تقديم طلب جديد وسداد مقابل الخدمات المقررة مرة أخرى).

## ٦- متطلبات المأمونية الخاصة بالكواشف المعملية التشخيصية:

### ٦١- متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية *General, Self-Testing IVDs* و ما يعادلها متضمنا *IVDR* ولم يحدث لها إجراءات رقابية :

تلزم الشركات بتقديم التعهد (ملحق ٤) الذي يرسله المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة من خلال البريد الإلكتروني للادارة المختصة أو البريد المسجل وليس عن طريق الوكيل، ولا يتم استصدار خطاب تحويل لها للتوجه لإدارة المأمونية.

### ٦٢- متطلبات المأمونية بالنسبة للكواشف المعملية التشخيصية (جميع *IVDR* أو ما يعادلها متضمنا *List A, B IVDs* أو ما يعادلها متضمنا *General, Self-Testing IVD* أو التي حدث لها إجراءات رقابية في فترة (٣) أعوام سابقة لتاريخ التقديم):

- تلزم الشركات بالتوجه لإدارة المأمونية بموجب خطاب التحويل من إدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية بتقديم المستندات المطلوبة لتقدير المأمونية في إطار قيد / إعادة قيد/متغيرات (تعديل بيانات أساسية على الكاشف الطبي ) (والتي تتضمن ملخص تاريخ التسويق SMH).

- تلزم الشركات بتقديم التعهد المطلوب (ملحق ٤)، على أن يتم إرساله بواسطة المصنع القانوني (Legal Manufacturer) لإدارة قيد الكواشف المعملية والتشخيصية بالإدارة المركزية للمستلزمات الطبية مباشرة من خلال البريد الإلكتروني للادارة المختصة أو البريد المسجل وليس عن طريق الوكيل.

## ٧- إصدار رخصة القيد التسويقية:

- يتم إصدار رخصة القيد التسويقية للكاشف/ الكواشف المعملية التشخيصية سارية لمدة ٥ سنوات .



٨. تجديد رخصة القيد التسويقية:
- يتم إعادة قيد الكواشف كل ٥ سنوات بناءً على طلب يُقدم إلى الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية وذلك خلال الـ ٦ شهور الأخيرة من صلاحية رخصة القيد التسويقية.
  - يلتزم مقدم الطلب بتقديم ملف إعادة القيد طبقاً لقائمة المستندات المطلوبة.
  - يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
  - يلتزم مقدم الطلب بإنهاء إجراءات إعادة القيد خلال عام من تاريخ انتهاء مدة صلاحية رخصة القيد التسويقية، ويسمح له بالتداول خلال تلك الفترة.
  - وعند انتهاء هذه المدة وعدم استيفاء متطلبات الملف النهائي لإعادة القيد يعتبر الطلب لاغي، ويتم إخطار الإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية، ويجدد الطلب بناء على طلب رسمي مقدم من الشركة وإعادة تسديد مقابل خدمات إعادة القيد و يتم إعادة قبول الملف وينتظر عام لاستكمال متطلبات إعادة القيد.

### ثانياً: المواقف الاستيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية

٩. إجراءات إصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية
- يشترط أن تكون الكواشف المعملية والتشخيصية حاصلة على رخصة قيد تسويقية من إدارة قيد الكواشف
  - (طبقاً للمهل المذكورة بالجدول الوارد بمقدمة الدليل).
  - تصدر موافقة إستيرادية لكل فاتورة على حدة أو موافقة سنوية حسب رغبة الشركة المستوردة ( طبقاً للملحق ٥ )
  - ٩.١ الموافقة إستيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية لكل فاتورة على حدة :

### ٩.١.١. إجراءات الحصول على موافقة استيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية لكل فاتورة على حدة

- تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي: [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg)
- يتم تحصيل الرسوم طبقاً لفترة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠ أو مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- يتم الرد على الشركة من خلال المنصة وذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٨ ) من تاريخ إرسال الطلب طبقاً لنوع الطلب المقدم بقبول أو عدم قبول أو رفض الطلب

| في حالة رفض الطلب  | في حالة عدم قبول الطلب   | في حالة قبول الملف  |
|--|--|---|
| <p>يتم رفض الطلب في حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف في طلب الشركة مع الإيصال أو المستندات المقدمة أو الطلب لا يخص الإدارة الموجه لها الطلب.</p> | <p>يتم إرسال الاستكمالات لمقدم الطلب طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist (ملحق ٣) .</p> <p>عند استيفاء الشركة للمستندات المطلوبة خلال مدة الاستيفاء المحددة يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً ويتم بعد ذلك إتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف.</p> <p><u>في حالة عدم الاستيفاء:</u> يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر</p> <p>الطلب لاغي ( حيث يتم رفض الطلب و يتبع على الشركة تقديم طلب جديد و سداد مقابل الخدمات المقررة مرة أخرى ).</p> | <p>يتم فحص الطلب ، وارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة المدد الزمنية(الموضحة في ملحق ٨) من تاريخ الحصول على الرقم المبدئي.</p> <p><u>بعد إستيفاء الملف:</u> يتم المراجعة والتقييم والحصول على موافقة إستيرادية و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ١) .</p> <p>يتم إصدار موافقة إستيرادية السنوية سارية لمدة عام من تاريخ اصدارها و يتم الإفراج محظياً على كل فاتورة على حدة.</p> <p><u>* في حالة عدم الاستيفاء:</u> يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر الطلب لاغي</p> |

## ٩,١,٢ . إجراءات تعديل على الموافقة الإستيرادية للكواشف المعملية والتشخيصية لكل فاتورة على حدة بعد صدورها :

### ١- تعديل على الموافقة ( دون التعرض لقيمة الفاتورة ) :

- يتم تقديم طلب لتعديل بيانات موافقة استيرادية على المنصة و توضيح التعديل المطلوب و رفع المستندات الداعمة للطلب.
- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- بعد إستيفاء المستندات المطلوبة يتم إصدار الموافقة الإستيرادية المعدلة .

### ٢- في حالة تعديل قيمة الفاتورة:

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

## ٩,١,٣ . في حالة استيراد عينات كواشف معملية تشخيصية تامة الصنع غير مخصصة للتداول في السوق :

### للمصانع المحلية :

- تطبق إجراءات استيراد عينات المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع للأغراض غير التجارية المعلنة على موقع الهيئة

### للشركات المستوردة :

- لا يشترط أن تكون الشركة المستوردة موزع أو وكيل للشركة الأجنبية (أي لا يشترط أن تكون الشركة مضافة على ترخيص قيد سجل مستوردي الكواشف المعملية).
- يشترط أن تكون الشركة الأجنبية ليس لها وكيل أو موزع في الوقت الحالي داخل جمهورية مصر العربية .
- فاتورة العينات لا تتجاوز عشرة بنود وكل بند يحتوي على عينة واحدة من أقل وحدة بيع للتقييم ، ودراسة السوق لمرة واحدة فقط لكل كاشف تشخيصي .
- يتم توضيح أن الوارد للتجربة والتقييم وليس للتداول في السوق في الطلب المقدم للحصول على موافقة إستيرادية .

### ٩,١,٤ . في حالة استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقىيم :

- يسمح للشركات التي لها نشاط إستيراد الكواشف بإستيراد الكواشف المعملية للأغراض البحثية (RUO) و الكواشف المعملية الخاصة بالتقىيم ( for performance assessment for investigational use ) او ( evaluation ) .

- يتم إصدار موافقة إستيرادية لكل فاتورة على حدة ويتم الإفراج محرزاً.

### ٩,١,٥ . في حالة إستيراد خامات و مدخلات إنتاج كواشف معملية تشخيصية للمصانع المحلية :

- يسمح لمصانع الكواشف المحلية بإستيراد خامات و مدخلات الإنتاج الخاصة بتصنيع الكواشف التشخيصية.
- يتم إصدار موافقة إستيرادية نهائية لكل فاتورة على حدة ويتم الإفراج المحرز.
- يسمح باستيراد أحد المستلزمات الطبية أو الكواشف التشخيصية في صورة منتج نهائى وذلك بفرض استخدامها كأحد مكونات إنتاج procedure pack وليس بفرض البيع منفرداً على أن يتم الالتزام بالإجراءات الآتية:
  - ✓ الاستيراد وفقاً للمستندات المطلوبة حسب التصنيف
  - ✓ التعبئة مع المنتج المحلي في نفس العبوة
  - ✓ القيد ك Procedure Pack وفقاً لإجراءات قيد المنتج النهائي المحلي.
  - ✓ التحقق من عدم قيام المصنع ببيع تلك المستلزمات أو الكواشف المستوردة كمنتج نهائى بالسوق المصري .

## ٩.٢ الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية والتشخيصية:

### ٩.٢.١ إجراءات الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية والتشخيصية :

- تقوم الشركة بالتقديم على الرابط التالي: [medevice.edaegypt.gov.eg](http://medevice.edaegypt.gov.eg) طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist ( ملحق ٣ )
- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادرة من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن .
- يتم الرد على الشركة من خلال المنصة و ذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٨ ) من تاريخ ارسال الطلب قبول أو عدم قبول الملف أو رفض الطلب.

| في حالة رفض الطلب   | في حالة عدم قبول الطلب   | في حالة قبول الملف  |
|---|--|---|
| <p><b>يتم رفض الطلب</b> في حالة عدم تطابق أي من بيانات الكاشف في طلب الشركة مع الإيصال أو المستندات المقدمة أو الطلب لا يخص الإداره الموجه لها الطلب.</p> | <p><b>يتم ارسال الاستكمالات لمقدم الطلب</b> طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist ( ملحق ٣ ).</p> <p><b>بعد استيفاء الملف</b> يتم استكمال الطلب على المنصة من خلال نفس رقم الطلب المقدم سابقاً ويتم بعد ذلك إتباع نفس الخطوات في حالة قبول الملف.</p> <p><b>في حالة عدم الاستيفاء</b>: يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة أقصاها ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر الطلب لاغي</p> | <p><b>يتم فحص الطلب</b> ، وارسال الاستكمالات للشركة من خلال المنصة المدد الزمنية(الموضحة في ملحق ٨,٢) من تاريخ الحصول على الرقم المبدئي.</p> <p><b>بعد استيفاء الملف</b>: يتم المراجعة والتقييم والحصول على موافقة إستيرادية وذلك خلال المدد الزمنية (الموضحة في ملحق ٨,٢)</p> <p>- يتم إصدار موافقة إستيرادية سنوية سارية لمدة عام من تاريخ اصدارها ويتم الإفراج محراً على كل فاتورة على حدة.</p> <p><b>* في حالة عدم الاستيفاء</b>: يتم تعليق الملف في حالة عدم استيفاء أي من المستندات طبقاً لقائمة المستندات المعلنة checklist لمدة أقصاها ٩٠ يوم عمل بعدها يعتبر الطلب لاغي.</p> |

### ٩.٢.٢ شروط الحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية للكواشف المعملية التشخيصية (المصنفة ( Invitro diagnostics

- تصدر بدون كميات للكواشف التشخيصية المصنفة Invitro diagnostics التي يقوم مقدم الطلب باستيرادها لكل مصنع أجنبي على حدة.
- يتم إصدار الموافقة السنوية سارية لمدة عام.
- التقديم للحصول على موافقة إستيرادية سنوية يكون لكل كاشف على حدة أو لمجموعات من الكواشف .
- يتم تحصيل مقابل الخدمات طبقاً للقرار الصادر من رئيس هيئة الدواء في هذا الشأن.
- يلتزم مقدم الطلب بتقديم الشهادات المجددة (للشهادات المنتهية أو غير السارية)، و سجل قيد مستوردين به الشركة الموردة على أن يكون عقدها سارياً، والعقد المجدد مع تلك الشركة (للعقود المنتهية بترخيص قيد سجل المستوردين) خلال مدة سريان الموافقة الاستيرادية السنوية لاستمرار العمل به .
- يتم الإفراج المحرز عن كل فاتورة على حدة للأصناف المدرجة بالموافقة الاستيرادية السنوية.

للحصول على موافقة إستيرادية سنوية لمجموعة من الكواشف يشترط أن تشتراك في العوامل التالية:

- Same legal manufacturer
- Same risk classification.

نُقسم المجموعات للكواشف المصنفة :

| Regulation     | Class       |              |           |           |
|----------------|-------------|--------------|-----------|-----------|
| EU (98/79/EC ) | General IVD | Self-testing | List B    | List A    |
| USA            | Class I     | Class II     | Class II  | Class III |
| Canadian       | Class I     | Class II     | Class III | Class IV  |
| Japan          | Class I     | Class II     |           | Class III |

وأيضا بالإضافة إلى التصنيفات طبقاً للـ "IVDR" REGULATION (EU) 2017/746

| Regulation    | Class |   |   |   |
|---------------|-------|---|---|---|
| EU (2017/746) | A     | B | C | D |

على النحو التالي:

| النحو التالي:   | المجموعة  | النحو التالي:    |
|---|---|------------------|
| عدد البنود في المجموعة<br>(Self-testing/list A/List B) or (Class II, III, IV)<br>or (Class B/C/D) | عدد البنود في المجموعة<br>(General IVD/ Class I/ Class A) | المجموعة         |
| من ٢ إلى ١٠ كاشف تشخيصي   | من ٢ إلى ٢٥ كاشف تشخيصي                                   | المجموعة الأولى  |
| من ١١ إلى ٢٠ كاشف تشخيصي  | من ٢٦ إلى ٥٠ كاشف تشخيصي                                  | المجموعة الثانية |
| من ٢١ إلى ٣٠ كاشف تشخيصي  | من ٥١ إلى ٧٥ كاشف تشخيصي                                  | المجموعة الثالثة |
| من ٣١ إلى ٤٠ كاشف تشخيصي  | من ٧٦ إلى ١٠٠ كاشف تشخيصي                                 | المجموعة الرابعة |

- يُسمح بتصدور موافقة استيرادية لكل فاتورة على حدة في حالة طلب ذلك لأصناف غير مدرجة بموافقة الاستيراد السنوية وواردة مع الأصناف المدرجة في الموافقة السنوية في نفس الفاتورة.

### ٩.٢. الموافقة الإستيرادية السنوية للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية أو التقييم:

- التقديم للحصول على موافقة إستيرادية سنوية يكون لكل كاشف على حدة أو على شكل مجموعات (في حالة أن يكون لها نفس المصنع القانوني legal manufacturer و بحد أقصى ٢٥ بند في كل طلب).
- يتم الإفراج محراً عن كل فاتورة على حدة للأصناف المدرجة بالموافقة الإستيرادية السنوية.
- لا يتم طلب شهادات تداول أو جودة.

- يتم تقديم ما يفيد أن الوارد for investigational use او for performance evaluation او for research use only او for external quality assessment أو

- يلتزم المصنع الأجنبي بوضع (RUO) بشكل واضح على العبوات للكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية.

- يتم متابعة السجلات والبيانات الخاصة بالشركة المستوردة للتحقق من جهات التوريد من خلال ممثلي هيئة الدواء المصرية  
بالإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية.

#### ١. إشتراطات عامة:

- يلتزم مقدم الطلب بما يلى:
- الحد الأدنى من البيانات كما هي مدونة في الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات و الاجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات مدخلات الانتاج وتحديثاته.
  - عدم إحداث أي تغيير في الكاشف إلا بعد الحصول على موافقة الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية طبقاً للإجراءات المتبعة حسب نوع المتغير وإلا تلغى الرخصة التسويقية.
  - تطبيق نظام الاستدعاء (Recall System) هو إطار تنظيمي وإجرائي يتم وضعه لضمان السحب السريع والفعال للمنتجات.
  - يلتزم مقدم الطلب بتطبيق متطلبات المأمونية.
  - شهادات التداول والجودة: تقدم أصل موثق أو يتم التتحقق من الجهة المصدرة للشهادات.
  - قيام المصانع المحلية بطباعة الـ QR code التالي والذي يوضح الرابط الإلكتروني الخاص بإبلاغ هيئة الدواء المصرية عن حدوث أي مشكلات للمرضى أو للمستخدمين أو مشكلات لها علاقة بالإستخدام أو الجودة.



#### ١١. ملحقات

|   |   |
|---|---|
| ١ | ملحق ١<br>قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية )   |
| ٢ | ملحق ٢<br>تفاصيل الملف الفنى ( technical documentation ) الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية ) طبقاً للتصنيف |
| ٣ | ملحق ٣<br>قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة و المحلية الحاصلة على شهادات جودة عالمية   |
| ٤ | ملحق ٤<br>نموذج تعهد المأمونية  |
| ٥ | ملحق ٥<br>قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية و التشخيصية  |

|    |  |         |
|----|--|---------|
| ٦  | البيانات الأساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة                      | ملحق ٦  |
| ٧  | مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية                      | ملحق ٧  |
| ٨  | مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية | ملحق ٨  |
| ٩  | تعهد الحد الأدنى للبيانات  | ملحق ٩  |
| ١٠ | تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول   | ملحق ١٠ |
| ١١ | تعهد المصانع المحلية بالالتزام بإجراءات المأمونية                        | ملحق ١١ |
| ١٢ | تعهد شركات الاستيراد بالالتزام بإجراءات المأمونية                        | ملحق ١٢ |
| ١٣ | تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية                                | ملحق ١٣ |

### ملحق ١

#### قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير حاصلة على شهادات جودة عالمية)

##### أولاً: مستندات خاصة بطالب القيد:

١. ايصال الدفع الخاص بمقابل الخدمات المعلنة.
٢. تعهد المصانع بالالتزام بتطبيق آليات المأمونية (ملحق ١٠)
٣. أصل التفويض صادر من المصانع معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية



٤. في حالة المصانع المحلية:  
• السجل التجاري.

• رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.

• السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية .

• رخصة التشغيل الفني الصادرة من الإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية.  
• شهادة GMP.

• \*\* LAB Qualifications

• موقعة و مختومة Approved Supplier List

٥. في حالة مصانع المنطقة الحرة:  
• السجل التجاري.

• الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.

• رخصة التشغيل الفني من الإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية

• شهادة GMP

• \*\*Lab Qualifications

• موقعة و مختومة Approved Supplier List

ثانياً: الملف الفني (Technical documentation):

| 1. Administration     |   |
|-----------------------|---|
| 1.                    | Name of manufacturer  |
| 2.                    | Address of manufacturer   |
| 3.                    | Address of any associated manufacturing sites                           |
| 4.                    | Statement of legal liability  |
| 5.                    | License of manufacturing no. (attachment)                               |
| 6.                    | Name of authorized person   |
| 7.                    | Authorized person Delegation Letter (attachment)                        |
| 8.                    | Name of contact person  |
| 9.                    | Tel.  |
| 10.                   | Fax   |
| 11.                   | E- mail   |
| 12.                   | Web address   |
| 2. Certificates       |   |
| 1.                    | 13485:2016 (attachment)   |
| 2.                    | Declaration of conformity according to European regulation (attachment) |
| 3. Device description |   |
| 1.                    | Name of the device.   |
| 2.                    | Brand name.   |
| 3.                    | Variant: codes, references, or sizes.                                   |
| 4.                    | Intended use.   |

|   |
|---|
| 5. classification According to the European regulation  |
| 6. Description of principle of the assay and methodology used.  |
| 7. Description of components included in the IVD and their compositions. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Where applicable, the following should also be provided: <ul style="list-style-type: none"> <li>- A description of the accessories, other IVDs and other products that are medical devices or not medical devices which are intended to be used in combination with the IVD.</li> </ul> </li> </ul>   |
| 8. A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available.  |
| 9. Shelf life & Storage condition.  |
| 10. Package description statement.  |
| <b>4.Risk analysis and control summary.</b>   |
| <b>5.Design and / or manufacturing information</b>  |
| <b>6.Clinical Performance Evaluation:</b>   |
| 1. diagnostic sensitivity   |
| 2. diagnostic specificity   |
| 3. Positive and negative predictive value   |
| 4. Likelihood ratio and expected values in normal & affected population   |
| All parameters must be considered unless any omission can be justified as non-applicable.   |
| <b>7-Product Validation and Verification (Analytical Performance):</b>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Specimen type:</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ A list of all appropriate specimen type(s) suitable for use with the IVD must be provided, including anticoagulants, matrices</li> </ul> </li> </ul>  |
| N.B: Analytical performance study reports should include information about the nature of the specimen types tested (e.g., spiked, wild type etc.) and the geographic location where specimens were obtained, as appropriate   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Any special instructions or conditions associated with specimen collection.</li> <li>○ specimen stability, appropriate storage conditions and where applicable, transport conditions storage includes elements such as duration, temperature limits, number of freeze/thaw cycles.</li> </ul>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Accuracy: = both trueness and precision (Reproducibility and repeatability).</u></li> <li>○ Reproducibility should include information about studies to estimate total variability and as appropriate, between-day, between-run, between-sites, between-lots, between-operators and between-instrument variability.</li> <li>○ Repeatability should include information about studies to estimate total variability and as appropriate, within-run variability.</li> <li>○ The results of testing should include samples that represent the full range of expected analytic concentrations within the target population.</li> </ul> |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Analytical sensitivity:</u></li> <li>○ specimen characterization and number of replicates tested at each concentration.</li> </ul>  |

|   |
|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Calculations used to determine the assay sensitivity should be included.</li> <li>● <u>Analytical specificity:</u></li> </ul>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Information relating to any studies conducted to determine the effect caused by potentially interfering or cross-reacting substances or agents on test results should be provided.</li> <li>○ Consideration should be given to both exogenous and endogenous factors expected to be encountered.</li> </ul>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>● <u>Measuring range of assay:</u></li> </ul>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ A summary of the studies conducted to define the assay measuring range should be included for both linear and non-linear systems.</li> <li>○ Information provided should describe the lower limit of detection and how this was determined (e.g., preparation of dilutions, standards, number of replicates) and include an investigation into any potential effects of Prozone or high-dose hook effect, if applicable</li> </ul> |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>● <u>Traceability of calibrator and controls:</u></li> </ul>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Information summarizing the traceability of calibrators and trueness control materials should be provided, if applicable.</li> <li>○ Methods used to determine traceability to reference material of a higher order, acceptance criteria, and the assignment and validation of values should be included.</li> </ul>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>● <u>Linearity.</u></li> <li>● <u>detection limit.</u></li> <li>● <u>Determination of assay cut-off:</u></li> </ul>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ A summary of the process used to establish the assay cut-off should be provided.</li> <li>○ Information provided should be based on the population studied, method(s) used to establish the true status and any statistical methods used to generate results e.g., ROC curve.</li> </ul>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>● <u>Verification and validation of instrumentation/software:</u></li> </ul>   |
| <p>The study report should include a summary of performance testing undertaken conducted in a valid end-user environment</p>  |
| <b>8. Clinical evidence report (if IVDR applied).</b>   |
| <b>9. Clinical summary report (if IVDR applied).</b>  |
| <b>10. Stability study.</b>   |
| <b>11. Labeling:</b>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Inner and outer labels</li> <li>○ Instructions for Use**</li> </ul>  |
| <b>12. Manufacturing process and control</b>  |
| <p>Bill of materials, and components</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a. Certificates of compliances of materials and components from the supplier</li> <li>b. Manufacturer inspection and testing</li> <li>c. Approved suppliers list and supplier evaluation criteria</li> </ol>  |
| <b>13. In process inspection and testing</b>  |
| <b>14. Finished product assembly and testing reports</b>  |
| <b>15. Product release process and statement of compliance</b>  |

**16. Manufacturer testing reports**

**17. Commitment to follow up with medical device PMS. (attachment 4)**

\*\*The Instructions for Use (IFU): can be utilized to obtain specific information relevant to certain sections of the technical file, provided that the legal manufacturer has referred to it explicitly. However, its applicability depends on the type of information required and the context of the referral.

٢ ملحق

متطلبات الملف الفنى ( technical documentation ) الخاص بقيد الكواشف المعملية التشخيصية محلية الصنع التي سوف يتم تداولها باعتماد هيئة الدواء المصرية (غير الحاصلة على شهادات جودة عالمية) طبقاً للتصنيف

|  | General IVD                    | Self-testing | List A | List B |
|--|--------------------------------|--------------|--------|--------|
| <b>1- Administration</b>                                     | <b>Applied for all classes</b> |              |        |        |
| • Name of manufacturer                                       |                                |              |        |        |
| • Address of manufacturer                                    |                                |              |        |        |
| • Address of any associated manufacturing sites              |                                |              |        |        |
| • Statement of legal liability                               |                                |              |        |        |
| • License of manufacturing no. (attachment)                  |                                |              |        |        |
| • Name of authorized person                                  |                                |              |        |        |
| • Authorized person Delegation Letter (attachment)           |                                |              |        |        |
| • Name of contact person                                     |                                |              |        |        |
| • Tel  |                                |              |        |        |
| • Fax  |                                |              |        |        |
| • E- mail  |                                |              |        |        |
| • Web address  |                                |              |        |        |
| <b>2-Certificates</b>  |                                |              |        |        |
| • 13485:2016   |                                |              |        |        |
| • Declaration of conformity According to European regulation |                                |              |        |        |
| <b>3-Device description</b>                                  | <b>Applied for all classes</b> |              |        |        |
| • Name of the device   |                                |              |        |        |
| • Brand name   |                                |              |        |        |
| • Variant: Codes, references, or sizes.                      |                                |              |        |        |

|  | General<br>IVD | Self-testing   | List A   | List B   |
|--|----------------|--|--|--|
| • Intended use   |                |  |  |  |
| • Classification According to the European regulation                  |                |  |  |  |
| • Description of principle of the assay and methodology used           |                |  |  |  |
| • Description of components included in the IVD and their compositions |                |  |  |  |
| • A complete list of any configurations or variants                    |                |  |  |  |
| • Shelf life & storage condition                                       |                |  |  |  |
| • Package description statement.                                       |                |  |  |  |
| <b>4-Risk analysis and control summary</b>                             | Summary        | Summary  | detailed report  | detailed report  |
| <b>5-Design information/ manufacturing information</b>                 | Summary        | description of the design aspects that make it suitable for lay person use | detailed information on material specifications would be provided. | Detailed information on material specifications would be provided. |
| <b>6-Clinical Performance evaluation</b>                               | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| <b>7-Product Validation and Verification (Analytical Performance)</b>  |                |  |  |  |
| 1.Specimen type  | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 2.Accuracy   | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 3.Analytical sensitivity   | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 4.Analytical specificity   | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 5.Measuring range of assay   | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 6.Traceability of calibrator and controls                              | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 7.linearity  | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 8.detection limit  | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 7.Determination of assay cut-off                                       | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |
| 8.Verification and validation of instrumentation/software              | Summary        | Summary  | Detailed   | Detailed   |

|   | General<br>IVD | Self-testing | List A                         | List B   |
|---|----------------|--------------|--------------------------------|----------|
| <b>8-Clinical evidence report</b>   |                |              | <b>If IVDR applied</b>         |          |
| <b>9-Clinical summary report</b>  |                |              | <b>If IVDR applied</b>         |          |
| <b>10-Stability study</b>   | Summary        | Summary      | Detailed                       | Detailed |
| <b>11-Labeling</b>  |                |              | <b>Applied for all classes</b> |          |
| <b>12-Manufacturing process and control</b>   |                |              | <b>Applied for all classes</b> |          |
| <b>13-In process inspection and testing</b>   |                |              |                                |          |
| <b>14- Finished product assembly and testing reports</b>                              |                |              |                                |          |
| <b>15-Product release process and statement of compliance</b>                         |                |              | <b>Applied for all classes</b> |          |
| <b>16-Manufacturer testing reports</b>  |                |              |                                |          |
| <b>17-Commitment to follow up with medical device Post-Market Surveillance (PMS).</b> |                |              |                                |          |

**ملحق ٣**  
**قائمة المستندات الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية المستوردة**  
**و المحلية الصناعية الصناعية على شهادات جودة عالمية**

**أولاً: مستندات خاصة بطال القيد:**

|   |   |
|---|---|
| ١ | إيصال الدفع الخاص بسداد مقابل الخدمات.  |
| ٢ | تعهد مقدم الطلب بالالتزام بتطبيق آليات الأمانة. (ملحق ١١)   |
| ٣ | أصل التفويض صادر من مقدم الطلب معتمد من رئيس مجلس الإدارة مع التصديق البنكي على التوقيع بالشخص المسئول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية واستلام الرخصة التسويقية للكاشف.  |
| ٤ | <p><b>في حالة الشركات بطلب الآتي:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ترخيص القيد به اسم الشركة المصنعة أو اسم الشركة الموزعة بناءً على خطاب العلاقة بين المصنعين والموردين.</li> <li>• عقد التوزيع أو الوكالة مع المورد الأجنبي مباشرةً ساري المفعول (موثق).</li> <li>• علاقة المصنعين الأجانب مع الموزع أو المورد الأجنبي إذا وجد، على أن يتضمن النص صراحةً أحقيبة الشركة الموزعة أو الموردة الأجنبية في إبرام العقود والوكالات الخارجية نيابة عن المصنعين (موثقة).</li> <li>• وفي حالة عدم توفر العقد أثناء إجراءات القيد يلزمه مقدم الطلب تقديم خطاب موثق لتفويض الشركة المستوردة بالقيد مذكور به اسم الكاشف يشمل الاسم التجاري للكاشف صادر من:</li> <ul style="list-style-type: none"> <li>-المصنعين القانونيين أو من يفوضه المصنعين القانونيين بموجب علاقة موثقة</li> <li>-أو من الشركة الأم أو من تفوضه بموجب علاقة موثقة (توضح الشركة الأم والمصنعين القانونيين والجهة المسئولة عن إصدار تفويض القيد مع توضيح الاسم والعنوان لكل منهم).</li> </ul> <p><b>في حالة المكاتب العلمية بطلب الآتي:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• رخصة مكتب علمي</li> <li>• خطاب (موثق) يوضح العلاقة بين فروع الشركة الأجنبية.</li> <li>• تصريح للمكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية المستوردة صادر من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية.</li> <li>• على المكاتب العلمية التي تسجل الكواشف التشخيصية من إنتاج شركات ليست أحد فروع الشركة الأم الخاصة بالمكتب العلمي تقديم الآتي:</li> </ul> </ul> |

|  |                                  |
|--|----------------------------------|
| رخصة مكتب علمي   | <input type="radio"/>            |
| خطاب موثق صادر من المصنع القانوني للكواشف التشخيصية يفوض المكتب العلمي بالقيد لها في مصر   | <input type="radio"/>            |
| خطاب موثق صادر من الشركة الأم للمكتب العلمي يفيد بعدم ممانعتها في قيام الشركة المالكة للكواشف التشخيصية بتفويض المكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية الخاصة بها في مصر. | <input type="radio"/>            |
| تصريح للمكتب العلمي بقيد الكواشف التشخيصية المستوردة صادر من الادارة المركزية للمستلزمات الطبية.   | <input type="radio"/>            |
| في حالة المصانع المحلية (لكاشف حاصل على شهادة جودة وتداول):  | <input checked="" type="radio"/> |
| السجل التجاري.   | <input type="radio"/>            |
| رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.  | <input type="radio"/>            |
| السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.  | <input type="radio"/>            |
| ترخيص التشغيل الفني الصادر من الادارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية.   | <input type="radio"/>            |
| GMP شهادة  | <input type="radio"/>            |
| شهادة ISO 13485:2016   | <input type="radio"/>            |
| ** Lab Qualifications  | <input type="radio"/>            |
| موقعة و مختومة Approved Supplier List  | <input type="radio"/>            |
| في حالة مصانع المنطقة الحرة (لكاشف حاصل على شهادة جودة وتداول):  | <input checked="" type="radio"/> |
| السجل التجاري.   | <input type="radio"/>            |
| الترخيص الصادر من الهيئة العامة للاستثمار والمناطق الحرة بمزاولة النشاط بنظام المناطق الحرة.   | <input type="radio"/>            |
| ترخيص التشغيل الفني من الادارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية.  | <input type="radio"/>            |
| GMP شهادة  | <input type="radio"/>            |
| شهادة ISO 13485:2016   | <input type="radio"/>            |
| ** Lab Qualifications  | <input type="radio"/>            |
| موقعة و مختومة Approved Supplier List  | <input type="radio"/>            |

### \*\* Lab Qualifications

1. Test Methods used (ex. Colorimetry, ELISA, ....)
2. Personnel (ex, Technician training certificates)
3. Equipment for Measuring environmental conditions (Temperature & humidity)
4. List of equipment & instruments included in the lab.
5. Metrological traceability & Valid Calibration certificates.

ثانياً: شهادات التداول والجودة الخاصة بالكواشف (ملحق ٦ يوضح البيانات الاساسية التي يجب توافقها) :

١. بناء على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في IVD Directive 98/79/EEC

| الشهادات  | Class   |
|---|---|
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive وتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br><b>الكاشف المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي</b> : شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي | <b>General IVD</b><br>Examples:<br>Tests for hormones, cardiac markers, hematology and clinical chemistry tests |

| الشهادات  | Class   |
|---|---|
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافض المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br>• <b>الكوافض المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>٣. شهادة ISO 13485:2016<br>٤. شهادة CE<br>(CE annex III .sec 6) or (CE annex IV. Excluding sec 4&6)<br><u>Or (CE V+VI) or (CE V+VII)</u> | <b>IVDs for self -testing</b><br><u>Examples:</u><br>Pregnancy, cholesterol home test<br>self-testing devices             |
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافض المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br>• <b>الكوافض المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>٣. شهادة ISO: 13485:2016<br>٤. شهادة CE<br>(CE annex IV. Excluding sec 4&6) or <u>(CE V+VI) or (CE V+VII)</u>                            | <b>IVDs in Annex II List B (Moderate risk)</b><br><u>Examples:</u><br>Rubella, PSA,<br>Self-Test for Blood Glucose strips |
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف<br>٢. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافض المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br>• <b>الكوافض المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>٣. شهادة ISO: 13485:2016<br>٤. شهادة CE<br>(CE annex IV. Excluding sec 4&6+ annex IV.sec4)<br><u>or (CE V+VII)</u>                        | <b>IVDs in Annex II List A (High risk)</b><br><u>Examples:</u> HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping                         |

## ٢ . بناء على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في IVDR (EU) 2017/746

| الشهادات   | Class  |   |                            |  |  |
|--|--|---|----------------------------|--|--|
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVDR Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br><b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة من CE mark registration من الممثل الأوروبي  | <b>Class A devices</b><br><u>Examples:</u><br>cleaners, buffer solutions, lysing solutions, diluents specified for use with an IVD |   |                            |  |  |
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVDR Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br><b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة من CE mark registration من الممثل الأوروبي<br>ISO 13485:2016.<br>٣. شهادة CE.<br>٤. شهادة CE<br>CE annex IX chapter I, III) Or (CE annex XI)  | <b>Class A Sterile devices</b>   |   |                            |  |  |
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br><b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>ISO 13485:2016.<br>٣. شهادة CE.<br>٤. شهادة CE<br><table border="1" style="display: inline-table; vertical-align: middle;"> <tr> <td><u>Class B</u></td> <td><u>Class B (Self-testing &amp; NPT)</u></td> </tr> <tr> <td>CE annex IX chapter I, III</td> <td>CE annex IX chapter I, III<br/>CE annex IX chapter II</td> </tr> </table> | <u>Class B</u>   | <u>Class B (Self-testing &amp; NPT)</u> | CE annex IX chapter I, III | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II | <b>Class B devices</b><br><u>Examples:</u><br>1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests<br>2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and Giardia lamblia |
| <u>Class B</u>   | <u>Class B (Self-testing &amp; NPT)</u>  |   |                            |  |  |
| CE annex IX chapter I, III   | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II   |   |                            |  |  |

| الشهادات  | Class  |                                     |                            |  |   |
|---|--|-------------------------------------|----------------------------|--|---|
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف.<br>٢. شهادة تداول:<br>• <b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>ISO 13485:2016<br>٣. شهادة<br>٤. شهادة CE <table border="1"> <tr> <th>Class C</th> <th>Class C (Self-testing &amp;NPT) and CDx</th> </tr> <tr> <td>CE annex IX chapter I, III</td> <td>CE annex IX chapter I, III<br/>CE annex IX chapter II</td> </tr> </table> <p>**For Class C CDx: CA OR EMA consultation (Annex IX. Sec 5.2)</p> | Class C  | Class C (Self-testing &NPT) and CDx | CE annex IX chapter I, III | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II | <b>Class C devices</b><br><u>Examples:</u><br>-Devices for self-testing of blood sugar<br>-Self-testing devices for blood clotting<br>-Reagents for HLA-A, -B, -C, -DRB1, -DQB1 and DPB1, for transplantation purposes. |
| Class C   | Class C (Self-testing &NPT) and CDx  |                                     |                            |  |   |
| CE annex IX chapter I, III  | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II   |                                     |                            |  |   |
| ١. شهادة DOC مذكور بها IVD Directive والتصنيف<br>٢. شهادة تداول:<br>• <b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br><b>الكاشف المحلي:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br>ISO 13485:2016<br>٣. شهادة<br>٤. شهادة CE<br>CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II<br><p>**For Class D CDx: CA OR EMA consultation (Annex IX. Sec 5.2)</p>  | <b>Class D devices</b><br><u>Examples:</u><br>-Hepatitis B (HBs-Ag).<br>- Hepatitis C (Anti-HCV).<br>- Human Immunodeficiency Virus ½ (Anti-HIV ½)<br>- ABO compatibility test cards |                                     |                            |  |   |

 ٣. بناء على القواعد المتبعة في الولايات المتحدة الأمريكية استناداً لما تم ذكره في **FDA**

| الشهادات  | Class                    |
|---|--------------------------|
| ١- شهادة CFG without GMP<br>٢- شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و<br>Code of federal regulation 21 CFR 862, 21 CFR 864, 21 CFR 866   | <b>Class I</b>           |
| ١- شهادة CFG with GMP<br>أو شهادة ISO 13485:2016 + CFG without GMP<br>٢- شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و<br>Code of federal regulation 21 CFR 862, 21 CFR 864, 21 CFR 866 | <b>Class II, and III</b> |

## ٤. طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

| المستندات المطلوبة   | Class             |
|--|-------------------|
| <p>1-Declaration letter mentions full medical device list submitted to the Egyptian health authority</p> <p>2-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification</p> <p>3-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC) issued from: the (HPFBI), Health Canada</p> <p>4-Medical device establishment license</p>  | Class I           |
| <p>1-Declaration letter mentions full medical device list submitted to the Egyptian health authority</p> <p>2-Medical device active license<br/>(In case medical device active license is issued for medical device family, medical device group, or medical device group family)</p> <p>N.B: the declaration letter will be sent to the health Canada to confirm that the license covers the whole medical device list</p> <p>3-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification</p> <p>4-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= Free sale) issued from: The Health Products and Food Branch Inspectorate (HPFBI), Health Canada</p> <p>5-MDSAP certificate</p> | Class II, III, IV |

## ٥. طبقاً للقواعد المتبعة في اليابان\*:

| المستندات المطلوبة  | Class  |
|---|--|
| <p>1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations*</p> <p>2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW).</p> <p>3-Certificate of QMS 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).</p>  | <p>Class I</p> <p>IVD instruments, Analytes(e.g., CRP, Mg, CSA, HbA1c etc.)</p>  |
| <p>1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations *</p> <p>2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW) *.</p> <p>3-Certificate of conformity (Issuance authority registered certification body (RCB)).</p> <p>4-Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169)</p> <p>Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present" for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN) (Issuance authority MHLW or RCB). *</p> | <p>Class II</p> <p>Tests for analytes (e.g., TACR, TnI, BNP, TSH, etc.)</p> <p>Class III</p> <p>tests for infectious diseases, cancer markers' Antistreptolysin O, bacterial identification (e.g. HIV, HBs-Ag, CA19-9, HCV-Ab)</p> |

\* الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراءات التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافش التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات والقواعد المنظمة في اليابان) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية.

6. طبقاً للقواعد المتبعة في بريطانيا العظمى \* (إنجلترا - ويلز - اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي:

| الشهادات   | Class   |
|--|---|
| 1. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.<br>2. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافش المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) أو (MHRA)<br>• <b>الكوافش المحلية</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA) أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي | <b>General IVD</b><br>Examples: *tests for hormones *cardiac markers hematology and clinical chemistry tests              |
| 1. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.<br>2. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافش المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>• <b>الكوافش المحلية</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>3. شهادة ISO 13485:2016.<br>4. شهادة UKCA               | <b>IVDs for self -testing</b><br><u>Examples:</u><br>*Pregnancy, cholesterol home test<br>* self-testing devices          |
| 1. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.<br>2. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافش المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>• <b>الكوافش المحلية</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>3. شهادة ISO 13485:2016<br>4. شهادة UKCA                | <b>IVDs in Annex II List B (Moderate risk)</b><br><u>Examples:</u><br>Rubella, PSA,<br>Self-Test for Blood Glucose strips |
| 1. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف<br>2. شهادة تداول:<br>• <b>الكوافش المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>• <b>الكوافش المحلية</b> : شهادة تداول "FSC" من (MHRA)<br>3. شهادة ISO13485:2016<br>4. شهادة UKCA                  | <b>IVDs in Annex II List A (High risk)</b><br><u>Examples:</u> HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping                         |

\* الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراءات التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافش التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات والقواعد المنظمة في بريطانيا العظمى (إنجلترا - ويلز - اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية.

**ثالث: الملف الفني (Technical Documentation)**

| <b>1. Administration:</b>   |
|---|
| 1. Name of manufacturer   |
| 2. Address of manufacturer  |
| 3. Address of any associated manufacturing sites  |
| 4. Statement of legal liability   |
| 5. License of manufacturing no. (attachment)  |
| 6. Name of authorized person  |
| 7. Authorized person Delegation Letter (attachment)   |
| 8. Name of contact person   |
| 9. Tel  |
| 10. Fax   |
| 11. E-mail  |
| 12. Web address   |
| <b>2. Device description</b>  |
| 1. Name of the device.  |
| 2. Brand name.  |
| 3. Variant: codes, references, or sizes.  |
| 4. Intended use.  |
| 5. Description of components included in the IVD and their compositions. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Where applicable, the following should also be provided:</li> </ul> |
| - A description of the accessories, other IVDs and other products that are medical devices or not medical devices which are intended to be used in combination with the IVD.          |
| 6. A complete list of any configurations or variants of the IVD, other than kit size, that will be made available.  |
| 7. Shelf life & Storage condition.  |
| 8. Package description statement.   |
| <b>3. Clinical Performance (Mandatory where applicable based on intended use of the products)</b>   |
| - Diagnostic sensitivity  |
| - Diagnostic specificity  |
| - Positive and negative predictive value  |
| - All parameters must be considered unless any omission can be justified as non-applicable.   |
| <b>4. Analytical performance evaluation examples:</b>   |
| - Specimen type.  |

-Accuracy: both trueness and precision (Reproducibility and repeatability).

-Analytical sensitivity.

- Analytical specificity

-Linearity

-Detection limit

- Determination of assay cut-off.

- Traceability of calibrator and controls

#### 5.Labeling:

Inner and outer labels

Instructions for Use\*\*

#### 6.Manufacturer testing reports

Example of batch release certificate

#### 7.Commitment to follow up with medical device PMS. (attachment 4)

\*\***The Instructions for Use (IFU):** can be utilized to obtain specific information relevant to certain sections of the technical file, provided that the legal manufacturer has referred to it explicitly. However, its applicability depends on the type of information required and the context of the referral.

ملحق ٤

[COMPANY NAME]

(Date)

Declaration (1)

For IVDs Class (General, Self-Testing IVDs) OR Their Equivalent  
Classes

Dear Head of Central Administration of Medical Devices,

Dear Head of General Administration of Medical Devices Marketing Authorization,

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

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Acceptance Number:
- In-Vitro Diagnostic Medical Device Name:
- In-Vitro Diagnostic Medical Device Models/Codes/Sizes:
- **(Company)** undertakes that the in-vitro diagnostic medical device applied for (registration/re-registration/variation), which will be marketed in the Arab Republic of Egypt, has not received any regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) in respect of (Models/Codes/Sizes, Lots/Batches, or Serials), in an interval of (3) three years before the date of application for (registration/re-registration/variation).
- **(Company)** undertakes that in case of any regulatory actions (Including but not limited to recalls, FSNs, or FSCAs) raised after the application for (registration/re-registration/variation) and before granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device, those regulatory actions concerning the safety of the in-vitro diagnostic medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the “Administration of IVD Listing” and communicated to the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)” by **(Agent)** – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt.
- **(Company)** undertakes that since granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic 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) to the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)” by **(Agent)** – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt, this is according to the Egyptian Guidelines for Medical Device Vigilance System.
- **(Company)** responsible that there is a vigilance system in place, and for the oversights of the vigilance system of the **(Agent)** – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt, and makes sure that **(Agent)** meets all vigilance requirements (in reference to the Egyptian Guideline for Medical Device Vigilance System), and communicates them with the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)”.

Signature

Title

(Date)

[COMPANY NAME]

(Date)

Declaration (2)

For IVDs Class (List A, B IVDs) and (General, Self-testing with  
Regulatory Actions) OR Their Equivalent Classes.

Dear Head of Central Administration of Medical Devices,

Dear Head of General Administration of Medical Devices Marketing Authorization,

For the following IVD applied for ([registration/re-registration/variation](#)) of marketing authorization  
in the Arab Republic of Egypt:

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Acceptance Number:

- In-Vitro Diagnostic Medical Device Name:

- In-Vitro Diagnostic 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/re-registration/variation](#)) and before granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic medical device, those regulatory actions concerning the safety of the in-vitro diagnostic medical device in respect of (Models/Codes No., Lot/Batch No., or Serial No.) will be informed to the “Administration of IVD Listing” and communicated to the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)” by ([Agent](#)) – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt.
- ([Company](#)) undertakes that since granting the marketing authorization of the in-vitro diagnostic 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) to the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)” by ([Agent](#)) – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt, this is according to the Egyptian Guidelines for Medical Device Vigilance System.
- ([Company](#)) responsible that there is a vigilance system in place, and for the oversights of the vigilance system of the ([Agent](#)) – the company’s agent in the Arab Republic of Egypt, and makes sure that ([Agent](#)) meets all vigilance requirements (in reference to the Egyptian Guideline for Medical Device Vigilance System), and communicates them with the “Medical Device Safety Department (MDSD – EPVC)”.

Signature

Title

(Date)

## ملحق ٥

### قائمة المستندات الخاصة باستيراد الكواشف المعملية و التشخيصية

**أولاً: المستندات الخاصة بطلب الموافقة الاستيرادية ( يتم رفع المستندات كصور ملونة ممسوحة ضوئياً من الأصل ) :**

- ١- تفويض الشركة المستوردة / المصنع للشخص المسؤول عن التعامل مع الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية موقع ومحظوم من المدير المسؤول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع (الأصل للإطلاع) .
- ٢- الفاتورة المبدئية للموافقة لكل فاتورة على حدة / أو طلب به أسماء الكواشف وأковادها ( الموافقة السنوي ) .
- ٣- تعهد بالإلتزام بالحد الأدنى من البيانات على الوارد (ملحق ٨) و تعهد بصحة الأوراق المقدمة في ملف الموافقة الاستيرادية (ملحق ٩) .
- ٤- رخصة القيد التسويقية للكواشف المعملية التشخيصية .
- ٥- **في حالة الشركات المستوردة (الأصول للإطلاع):**

١. ترخيص قيد سجل مستوردي كواشف (للكواشف المعملية و التشخيصية): مضاف إليه الشركة الموردة أو الشركة المصنعة بناءً على خطاب العلاقة .

٢. س ١٤ للوكالء أو عقد التوزيع أو الوكالة مع الشركة الموردة ساري التاريخ .

٣. علاقة بين الشركة المصنعة والشركة الموردة (في حالة أنهما ليس نفس الشركة) يتضمن أحقيبة الشركة الموردة في توريد الكواشف التشخيصية الواردة إلى مصر أو الشرق الأوسط صادرة من المصنع الأجنبي موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية

**٦- في حالة المصانع المحلية: (الأصول للإطلاع):**

١. السجل التجاري .

٢. البطاقة الضريبية.

٣. رخصة التشغيل الصادرة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية.

٤. السجل الصناعي الصادر من الهيئة العامة للتنمية الصناعية .

٥. رخصة التشغيل الفني الصادرة من من الإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية.

٦. شهادة ISO 13485:2016 .

٧. Approved supplier list

**٧- في حال كان الاستيراد بغرض إجراء Clinical Trial:**

يشترط وجود موافقة اللجنة المؤسسية لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية بالجهة البحثية.

(يستثنى من إحضار شهادات جودة أو الرخصة التسويقية استناداً للبروتوكول الأصلي المقدم).

**٨- يتم العرض على لجنة الاستيراد للتقديم في الحالات الآتية:**

- قيام مصنع محلي باستيراد خامات و مدخلات إنتاج لمنتج نهائي جديد بغرض عمل المطابقات و القيد بـ هيئة الدواء المصرية .

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

- في حال كون المستورد مركز بحثي أو جهة بحثية.

- في حال كون المستورد جامعة أو باحث لغرض البحث العلمي.

- في حال كون المستورد مستشفى لغرض طبي أو لغرض البحث العلمي.

ويتعين تقديم تعهد من الجهة المستفيدة أو المستخدمة للكواشف الواردة بعدم استخدامها في التطبيقات التشخيصية وإنما يقتصر استعمالها على المجالات الواردة من أجلها (مثال: المجال البحثي أو التعليمي) فقط بغض النظر عن كفاءة الكواشف للاستخدامات التشخيصية . (ملحق ١٢)

- لا يتم العرض على لجنة الاستيراد في حال إثبات أن الكاشف الوارد **For Research Use Only** أو لا يستخدم لأى غرض طبى أو تشخيصي وذلك من خلال تقديم خطاب من المصنع و **labelling** أو **IFU** أو الكatalog الخاص بالشركة المصنعة .

ثانياً: شهادات التداول والجودة (ملحق ٦ يوضح البيانات الاساسية التي يجب توافقها )

**أولاً: الكواشف المعملية التشخيصية *Invitro diagnostics***

١. بناءً على القواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في IVD Directive 98/79/EEC

| الشهادات  | Class  |
|---|--|
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها <u>98/79/EEC</u> IVD Directive والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ <b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية</li> <li>◦ <b>الكاشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي .</li> </ul> <p>٣. كتalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام .</p>   | <p><b>General IVD</b></p> <p>Examples:</p> <p>*Hematology and clinical chemistry analyzers<br/>*Tests for hormones *cardiac markers<br/>*hematology and clinical chemistry tests</p> |
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها <u>98/79/EEC</u> IVD Directive والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ <b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية</li> <li>◦ <b>الكاشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية</li> </ul> <p>٣. شهادة ISO 13485:2016</p> <p>٤. شهادة CE:</p> <p><u>CE annex III .sec 6</u><br/><u>or CE annex IV. Excluding sec 4&amp;6</u><br/><u>or CE V+VI</u><br/><u>or CE V+VII</u></p> <p>٥. كتalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | <p><b>IVDs for self -testing</b></p> <p>Examples:</p> <p>*Pregnancy, cholesterol home test<br/>* self-testing devices</p>  |
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها " IVD Directive " والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ <b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية</li> <li>◦ <b>الكاشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية</li> </ul> <p>٣. شهادة ISO13485:2016.</p> <p>٤. شهادة CE:</p> <p><u>CE annex IV. Excluding sec 4&amp;6</u><br/><u>or CE V+VII or CE V+VI</u></p> <p>٥. كتalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>   | <p><b>IVDs in Annex II List B (Moderate risk)</b></p> <p>Examples:</p> <p>Rubella, PSA,<br/>Self-Test for Blood Glucose strips</p>   |

|  |  |
|--|--|
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها "IVD Directive" والتصنيف.<br/>     ٢. شهادة تداول:<br/>       ○ <b>الكواشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br/>       ○ <b>الكواشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br/>     ٣. شهادة ISO13485:2016.<br/>     ٤. شهادة CE:<br/> <p><u>CE annex IV. Excluding sec 4&amp;6</u><br/> <u>or CE V+VII</u></p> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> </p> | <p><b>IVDs in Annex II<br/>List A<br/>(High risk)</b></p> <p><u>Examples:</u> HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping</p> |
|--|--|

٢. طبقاً للقواعد المتبعة في الاتحاد الأوروبي استناداً لما تم ذكره في (EU) 2017/746

| الشهادات  | Class   |
|---|---|
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها REGULATION (EU) 2017/746 والتصنيف.<br/>     ٢. شهادة تداول:<br/>       • <b>الكواشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br/>       • <b>الكواشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي<br/>     ٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>  | <p><b>Class A devices</b><br/> <u>Examples:</u><br/>     cleaners, buffer solutions, lysing solutions, diluents specified for use with an IVD</p> |
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها REGULATION (EU) 2017/746 والتصنيف.<br/>     ٢. شهادة تداول:<br/>       • <b>الكواشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br/>       • <b>الكواشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي<br/>     ٣. شهادة ISO: 13485:2016.<br/>     ٤. شهادة CE:<br/> <p><u>CE annex IX chapter I, III</u><br/> <u>Or CE annex XI</u></p> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> </p> | <p><b>Class A Sterile devices</b></p>   |

| الشهادات  | Class  |                                     |                            |  |   |
|---|--|-------------------------------------|----------------------------|--|---|
| <p>REGULATION (EU) 2017/746 مذكور بها ١. شهادة DOC مذكور بها والتصنيف .<br/>٢. شهادة تداول:<br/> <b>الكواشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br/> <b>الكواشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br/>         ISO: 13485:2016. ٣. شهادة CE: ٤. شهادة CE</p> <table border="1"> <tr> <th>Class B</th><th>Class B (Self-testing &amp;NPT)</th></tr> <tr> <td>CE annex IX chapter I, III</td><td>CE annex IX chapter I, III<br/>CE annex IX chapter II</td></tr> </table> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>   | Class B  | Class B (Self-testing &NPT)         | CE annex IX chapter I, III | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II | <p><b>Class B devices</b><br/> <u>Examples:</u><br/>         1-IVDs for self-testing with less risk to the patient than those in Class C ex. Pregnancy tests, fertility tests, and cholesterol tests<br/>         2- Test to detect Helicobacter pylori, Clostridium difficile, adenovirus, rotavirus and Giardia lamblia</p> |
| Class B   | Class B (Self-testing &NPT)                          |                                     |                            |  |   |
| CE annex IX chapter I, III  | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II |                                     |                            |  |   |
| <p>REGULATION (EU) 2017/746 مذكور بها ١. شهادة DOC مذكور بها والتصنيف .<br/>٢. شهادة تداول:<br/> <b>الكواشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية<br/> <b>الكواشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية<br/>         ISO 13485:2016. ٣. شهادة CE<br/>         ٤. شهادة CE</p> <table border="1"> <tr> <th>Class C</th><th>Class C (Self-testing &amp;NPT) and CDx</th></tr> <tr> <td>CE annex IX chapter I, III</td><td>CE annex IX chapter I, III<br/>CE annex IX chapter II</td></tr> </table> <p>**For Class C CDx: CA OR EMA consultation (Annex IX. Sec 5.2)</p> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | Class C  | Class C (Self-testing &NPT) and CDx | CE annex IX chapter I, III | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II | <p><b>Class C devices</b><br/> <u>Examples:</u><br/>         -Devices for self-testing of blood sugar<br/>         -Self-testing devices for blood clotting<br/>         -Reagents for HLA-A, -B, -C, -DRB1, -DQB1 and DPB1, for transplantation purposes.</p>  |
| Class C   | Class C (Self-testing &NPT) and CDx                  |                                     |                            |  |   |
| CE annex IX chapter I, III  | CE annex IX chapter I, III<br>CE annex IX chapter II |                                     |                            |  |   |

| الشهادات   | Class  |
|--|--|
| <p>REGULATION (EU) 2017/746 مذكور بها</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>شهادة DOC مذكور بها والتصنيف .</li> <li>شهادة تداول:</li> </ol> <p><b>الكاشف المستوردة:</b> شهادة تداول "FSC" من بلد المنشأ أو إحدى الدول المرجعية</p> <p><b>الكاشف المحلية:</b> شهادة تداول "FSC" من إحدى الدول المرجعية</p> <p>ISO: 13485:2016</p> <p>3. شهادة CE</p> <p>4. شهادة CE annax IX chapter I, III<br/>CE annex IX chapter II<br/><u>**For Class D CDx: CA OR EMA consultation (Annex IX. Sec 5.2)</u></p> <p>5. كatalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | <p><b>Class D devices</b></p> <p><u>Examples:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Hepatitis B (HBs-Ag).</li> <li>- Hepatitis C (Anti-HCV).</li> <li>- Human Immunodeficiency Virus ½ (Anti-HIV ½)</li> <li>- ABO compatibility test cards</li> </ul> |

٣. طبقاً للقواعد المتبعة في الولايات المتحدة الأمريكية استناداً لما تم ذكره في FDA:

| الشهادات  | Class             |
|---|-------------------|
| <p>1. شهادة CFG without GMP<br/>2. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و Code of federal regulation<br/>21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866<br/>3. كatalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>   | Class I           |
| <p>1. شهادة CFG with GMP أو شهادة CFG without GMP + شهادة ISO: 13485:2016<br/>2. شهادة letter of declaration مذكور بها التصنيف و Code of federal regulation<br/>21CFR 862, 21CFR 864 or 21CFR 866<br/>3. كatalog أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | Class II, and III |

٤. طبقاً للقواعد المتبعة في كندا:

| Required Documents   | Class   |
|--|---------|
| <p>1-DOC acc. To Canadian regulation mention the classification<br/>2-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= FSC) issued from: the HPFBI, Health Canada<br/>3-Medical device establishment license<br/>4-Catalogue or IFU(يوضح الغرض من الاستخدام)</p> | Class I |

| Required Documents   | Class             |
|--|-------------------|
| <p>1-Medical device active license<br/>(In case medical device active license is issued for medical device family, medical device group, or medical device group family)</p> <p>N.B: the declaration letter will be sent to the health Canada to confirm that the license covers the whole medical device list</p> <p>2-Declaration of conformity acc. To Canadian regulation mention the classification</p> <p>3-Manufacturer certificate to cover export of medical devices (= free sale) issued from: the HPFBI, Health Canada</p> <p>1- MDSAP certificate</p> <p>2- Catalogue or IFU (يوضح الغرض من الاستخدام)</p> | Class II, III, IV |

#### ٥. طبقاً للقواعد المتبعة في اليابان\* :

| Required Documents   | Class   |
|--|---|
| <p>1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations*.</p> <p>2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW). *</p> <p>3-Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169) Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer “if present”) (if applicable according to JMDN) *</p> <p>(Issuance authority MHLW or RCB).</p> <p>4- Catalogue or IFU (يوضح الغرض من الاستخدام)</p> | <p>Class I</p> <p>IVD instruments, Analytes(e.g., CRP, Mg, CSA, HbA1c etc.)</p> |
| <p>1-Declaration of Conformity according to Japanese regulations. *</p> <p>2-Free sale certificate (Issuance authority MHLW) *.</p> <p>3-Certificate of conformity (Issuance authority</p>   | <p>Class II</p> <p>Tests for analytes (e.g., TACR, TnI, BNP, TSH, etc.)</p>     |

|  |  |
|--|--|
| <p>registered certification body (RCB)).</p> <p>4- Certificate of QMS conformity (kijun tekigoshou)(In conformity with ordinance 169)</p> <p>Or (MDSAP) Issued to MAH and foreign manufacturer "if present" for all classes and class I devices (if applicable according to JMDN)</p> <p>( Issuance authority MHLW or RCB). *</p> <p>5- Catalogue or IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | <p><b>Class III</b></p> <p>tests for infectious diseases, cancermarkers' Antistreptolysin O, bacterial identification (e.g. HIV, HBs-Ag, CA19-9, HCV-Ab)</p> |
|--|--|

\* الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراءات التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكوافض التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً للإجراءات و القواعد المنظمة في اليابان) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية معلن على موقع هيئة الدواء المصرية

#### ٦. طبقاً للقواعد المتبعة في بريطانيا العظمى \* (إنجلترا - ويلز - اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي:

| الشهادات   | Class   |
|--|---|
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>الكوافض المستوردة: شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA</li> <li>الكوافض المحلية: شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA أو شهادة CE mark registration من الممثل الأوروبي.</li> </ul> <p>٣. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | <p><b>General IVD</b></p> <p>Examples: *tests for hormones *cardiac markers hematology and clinical chemistry tests</p>               |
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>الكوافض المستوردة: شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA</li> <li>الكوافض المحلية: شهادة تداول "FSC" صادرة من ISO 13485:2016</li> </ul> <p>٣. شهادة UKCA</p> <p>٤. شهادة</p> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>    | <p><b>IVDs for self -testing</b></p> <p>Examples:</p> <p>*Pregnancy, cholesterol home test</p> <p>* self-testing devices</p>          |
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف.</p> <p>٢. شهادة تداول :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>الكوافض المستوردة: شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA</li> <li>الكوافض المحلية: شهادة تداول "FSC" صادرة من ISO13485:2016</li> </ul> <p>٣. شهادة UKCA</p> <p>٤. شهادة</p> <p>٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p>     | <p><b>IVDs in Annex II List B (Moderate risk)</b></p> <p>Examples:</p> <p>Rubella, PSA,</p> <p>Self-Test for Blood Glucose strips</p> |

| الشهادات   | Class   |
|--|---|
| <p>١. شهادة DOC مذكور بها (UK MDR 2002) والتصنيف<br/>٢. شهادة تداول :<br/> <b>الكواشف المستوردة</b> : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA<br/> <b>الكواشف المحلية</b> : شهادة تداول "FSC" صادرة من MHRA<br/> ٣. شهادة ISO13485:2016<br/> ٤. شهادة UKCA<br/> ٥. كتالوج أو IFU يوضح الغرض من الاستخدام</p> | <p>IVDs in Annex II List A (High risk)<br/> <u>Examples</u>: HIV, Hepatitis, ABO Blood Grouping</p> |

\*الدليل التنظيمي التفصيلي (الإجراءات التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية التي يتم تداولها وفقا للإجراءات والقواعد المنظمة في بريطانيا العظمى (إنجلترا - ويلز-اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي) معلن على موقع هيئة الدواء المصرية معلن على موقع هيئة الدواء المصرية

**ثانياً: استيراد الكواشف المعملية غير التشخيصية للأغراض البحثية " research use only " أو للتقييم "for performance evaluation" أو "for investigational use only"**

- لا يتم طلب شهادات تداول أو جودة .
- يكفي بتقديم خطاب من المصنع يفيد بأن الوارد "research use only" أو "for investigational use only" أو "for performance evaluation" . Catalogue أو IFU labels أو احضار evaluation

**ثالثاً: استيراد خامات و مدخلات إنتاج الكواشف المعملية و التشخيصية للمصانع المحلية :**

- تقديم خطاب من المصنع المحلي يوضح استخدام الخامات و المدخلات الواردة في تصنيع المنتج النهائي.
- احضار شهادات الجودة للمنتج المحلي النهائي ( في حالة قيد كاشف محلي حاصل على شهادات عالمية).
- يكفي باحضار شهادة (DOC) للمنتج المحلي النهائي ( في حالة قيد كاشف محلي غير حاصل على شهادات جودة عالمية).
- شهادات التحليل من المورد الأجنبي للوارد بالفاتورة من خامات و مدخلات إنتاج.

ملحق ٦: البيانات الأساسية التي يجب توافرها في شهادات الجودة

| Certificates  | Issued from                             | Include   |
|---|---|---|
| <b>Declaration of Conformity signed &amp; stamped</b> | المصنع القانوني<br>(Legal manufacturer) | <ul style="list-style-type: none"> <li>statement that the <u>EU declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer</u></li> <li><u>Name of the legal and actual manufacturers</u> (if present)</li> <li><u>Full address of the legal and actual manufacturers</u> (if present)</li> <li><u>Trade name</u> of the medical device</li> <li><u>medical device description</u></li> <li><u>Variants</u> either:<br/>Codes, models, sizes, references, catalogue, number...</li> <li><u>Classification</u></li> <li>Complying with <u>IVD Medical Device Directive</u> (Eu regulation 98/79/EEC or EUIVDR 2017/746) or Include CFR <u>(US Regulations)</u></li> <li><u>Name and identification number of the notified body</u>. (if applicable)</li> <li><u>CE no.</u> (if applicable)</li> <li><u>Intended use</u>.<br/>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> |

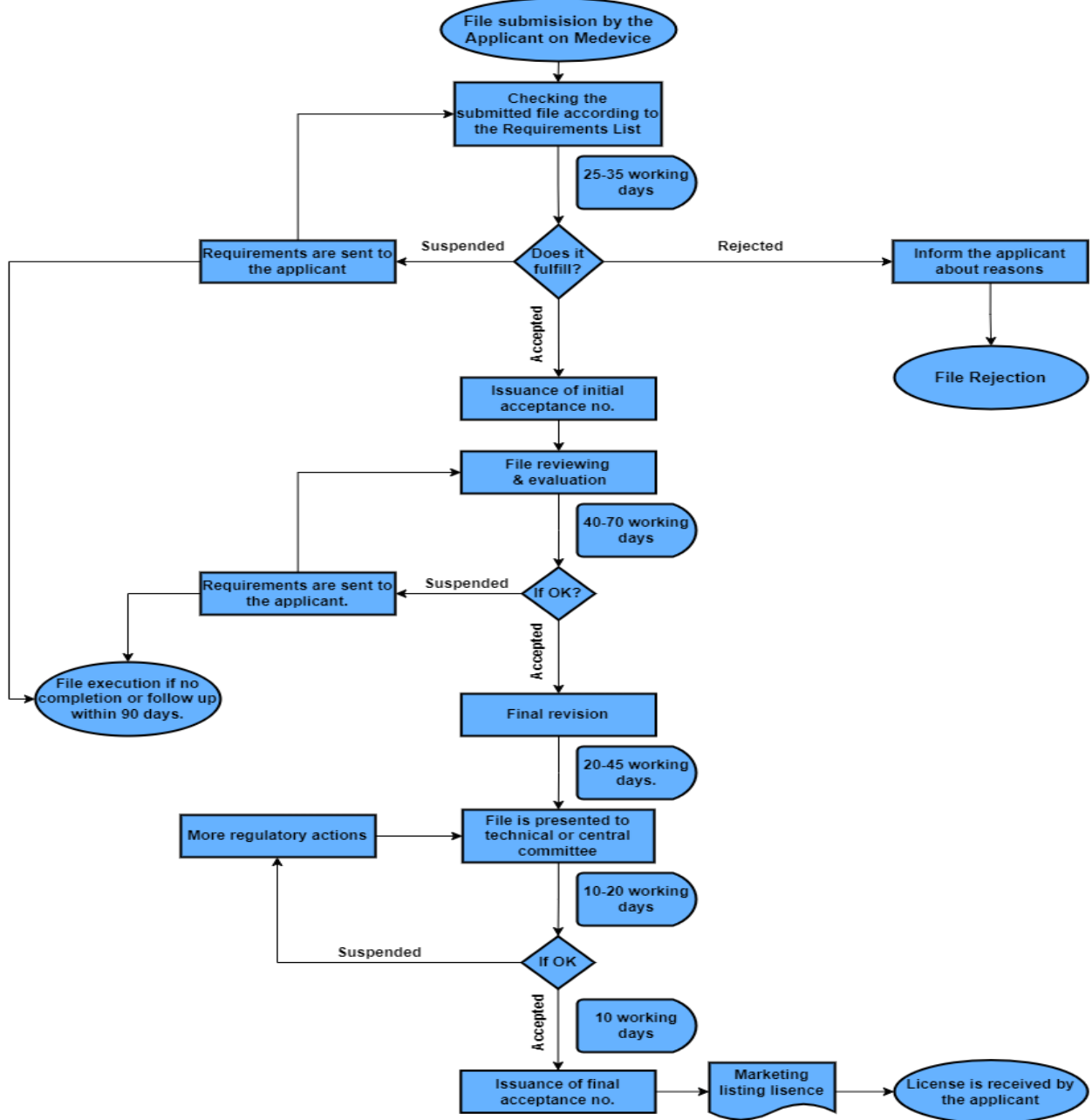
|  |   |   |
|--|---|---|
| <p><b>(CFG)</b><br/>certificate to foreign<br/>government<br/><br/><u>signed</u></p> | <p>(USFDA)<br/>The US Food and Drug<br/>Administration</p>  | <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Name of the legal and actual manufacturers</b> (if present)</li> <li><b>Full address of the legal and actual manufacturers</b> (if present)</li> <li><b>Trade name of the medical device</b></li> <li><b>Medical device description</b></li> <li><b>Variants</b> either:<br/>Codes, models, sizes, references, catalogue, number.....</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Certificate No</b></li> <li><b>Issuance date</b></li> <li><b>Validity</b></li> <li>Stating the manufacturer's compliance with current <b>good manufacturing practice requirements</b> for the product.<br/>or <b>submitting CFG Without GMP+ISO13485:2016</b></li> </ul> |
| <p>شهادة التداول الحر<br/>Free sale<br/><u>signed &amp; stamped</u></p>              | <p>السلطة الرقابية ببلد المنشأ أو أي دولة<br/>أخرى</p>  | <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Name of the legal and actual manufacturers</b> (if present) where applicable</li> <li><b>Full address of the legal and actual manufacturers</b> (if present) where applicable</li> <li><b>Trade name of the medical device</b></li> <li><b>Medical device description</b> (if present)</li> <li><b>Variants</b> either:<br/>Codes, models, sizes, references, catalogue, number.....</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Issuance date</b></li> <li><b>Certificate No.</b> (if present)</li> <li><b>Validity</b> (if present)</li> </ul>   |
| <p>CE certificate<br/><u>signed</u><br/>للمتاج النهائي</p>                           | <p><b>Accredited Notified body</b><br/>list of Accredited Notified body is<br/>found on the NANDO website<br/><a href="https://ec.europa.eu/growth/iso-databases/nando">https://ec.europa.eu/growth/iso-databases/nando</a></p> | <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Name of the legal and actual manufacturers</b> (if present)</li> <li><b>Full address of the legal and actual manufacturers</b> (if present)</li> <li><b>Trade name of the medical device</b> (in case of EC –Type Examination or EC Design Examination or EU technical documentation assessment)</li> </ul>   |



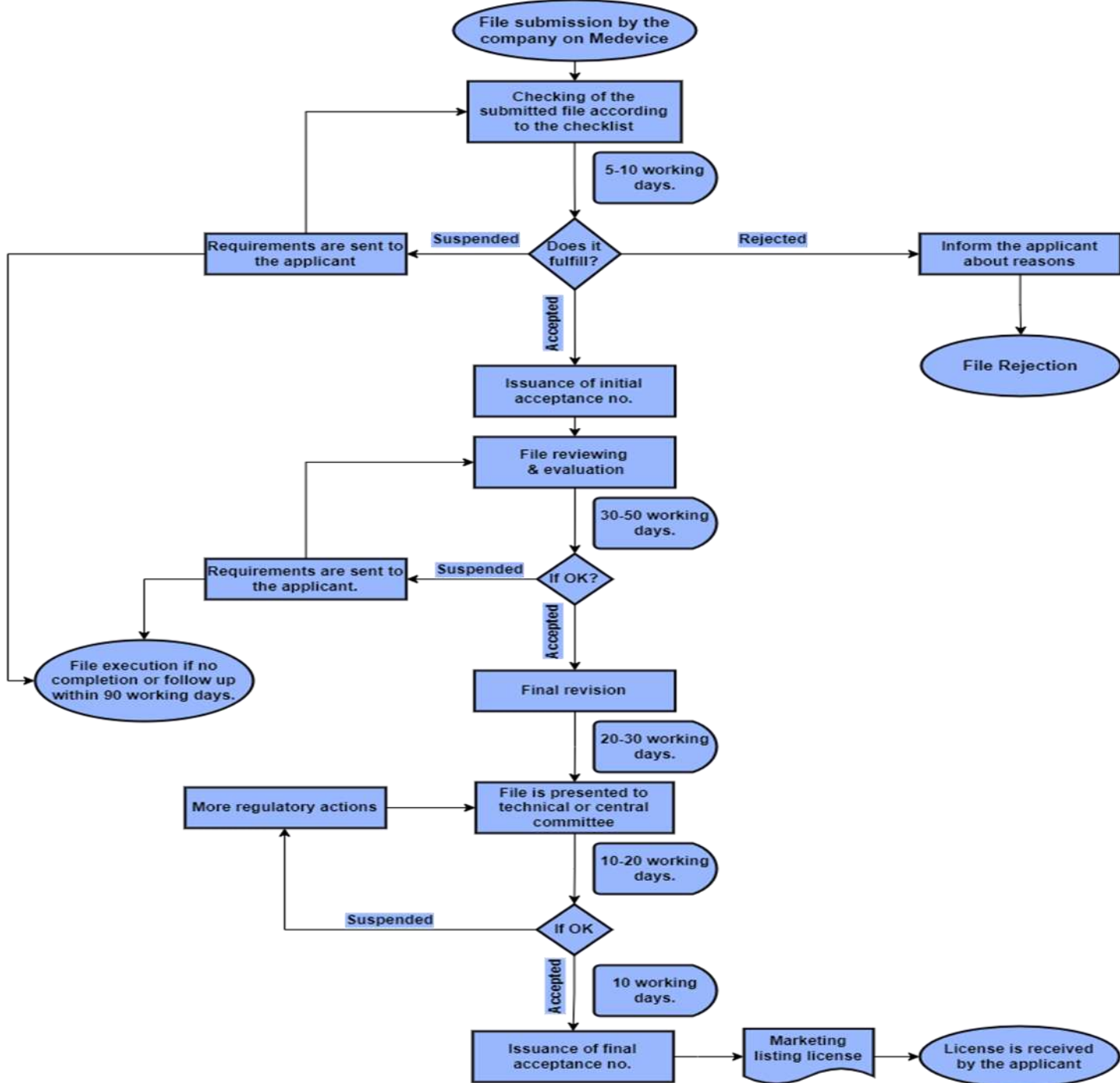
|   |  |   |
|---|--|---|
|   |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Variants</u> (in case of EC –Type Examination or EC Design Examination or EU technical documentation assessment)<br/>either: Codes, models, sizes, references, catalogue number.....</li> <li>• <u>Certificate No</u></li> <li>• <u>Issuance date</u></li> <li>• <u>Validity</u></li> <li>• <u>Scope of certificate</u> (category/family for submitted products)</li> </ul> |
| ISO 13485:2016<br><u>signed</u><br>(Quality management<br>system)<br>للشركة المصنعة | <p><u>Certification body with accreditation recognized by IAF</u><br/>note: list of accreditation Bodies<br/><a href="https://iaf.nu/en/accreditation-bodies/">https://iaf.nu/en/accreditation-bodies/</a></p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Name of the actual manufacturer</u></li> <li>• <u>Full address of the actual manufacturer</u></li> <li>• <u>Certificate No.</u></li> <li>• <u>Scope of certificate</u> mentioning production, /manufacture of IVD medical devices</li> <li>• <u>Issuance date</u></li> <li>• <u>Validity</u></li> </ul>   |

ملحق ٧: مخططات العمل الخاصة بقيد الكواشف المعملية التشخيصية

**7.1 Imported IVDs Listing Flowchart**



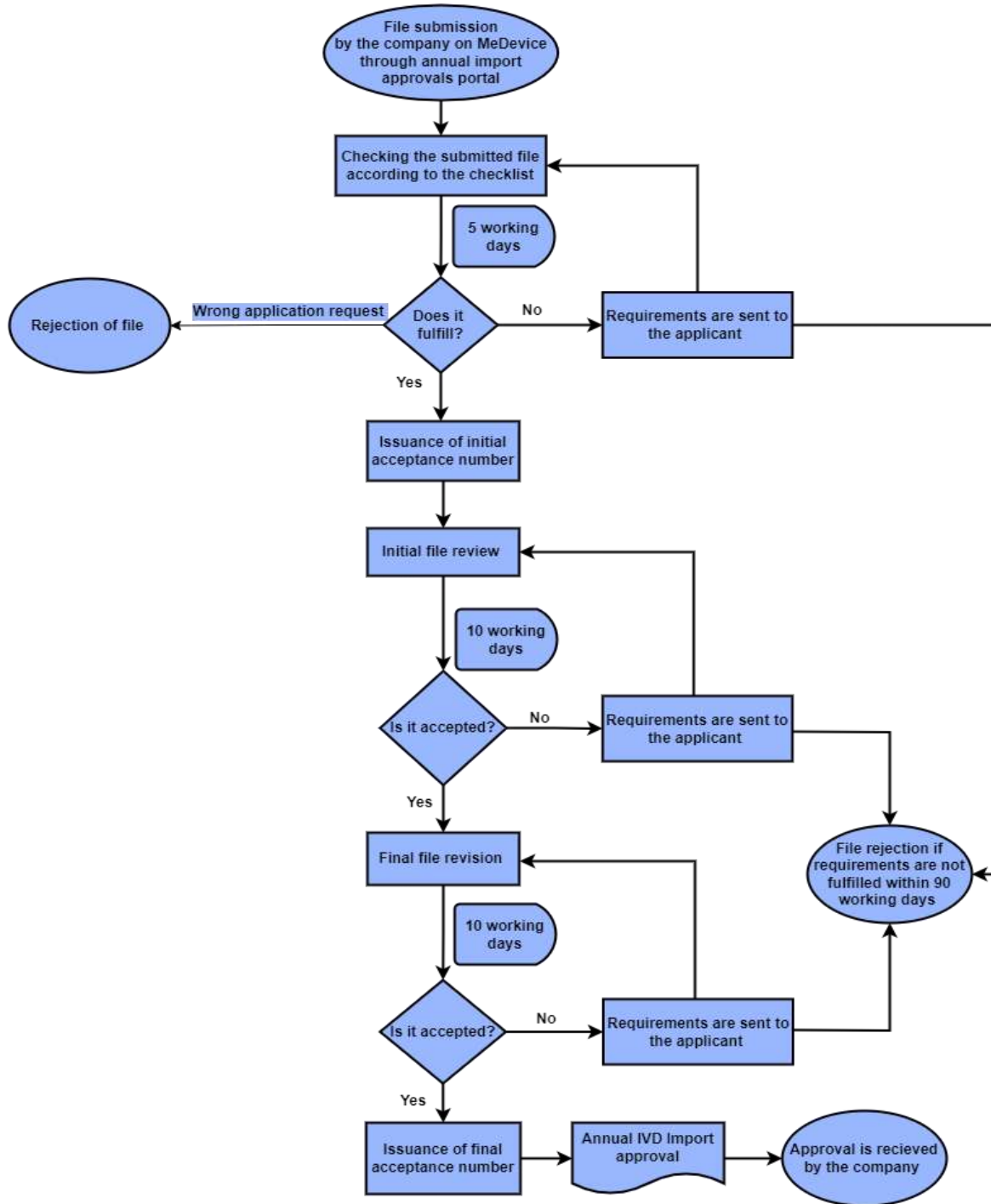
## 7.2 Local IVDs Listing Flowchart



ملحق ٨: مخططات العمل الخاصة بإصدار موافقة استيرادية للكواشف المعملية والتخيصية:

**8.2 IVDs Annual Approvals Flowchart**







ملحق ٩ : تعهد الحد الأدنى للبيانات

السادة / هيئة الدواء المصرية (الادارة المركزية للمستلزمات الطبية)

نتعهد نحن شركة/مصنع "الاسم كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية / رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية" ..... بالتزامنا بالحد الأدنى من البيانات مدون على الشحنة الواردة كما هي مذكورة في الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات ومدخلات الانتاج، مع التأكيد على تحملنا المسئولية الفنية والقانونية كاملةً في حال عدم التزامنا بذلك .

الاسم الوظيفي : مدير الشركة / المصنع أو من يفوضه

الاسم :

التوقيع :

خاتم الشركة / المصنع

ملحوظة : في حالة تفويض مدير الشركة / المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومحظوظ من المدير المسؤول مع التصديق البني على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة / المصنع .

### ملحق ١٠ : تعهد صحة المستندات وتقديم الأصول

#### السادة / هيئة الدواء المصرية ( الادارة المركزية للمستلزمات الطبية )

نتعهد نحن شركة/مصنع "الاسم" كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية / رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية "..... بصحة المستندات المرفقة ووجود أصول لها، بالإضافة إلى صحة الشهادات المرفقة ووجود أصول موثقة لها، كما نتعهد بتقديمها للعرض على هيئة الدواء المصرية فور الطلب، وبخلاف ذلك ستعرض الشركة للمساءلة القانونية .

الاسم الوظيفي : مدير الشركة/المصنع أو من يفوضه

الاسم :

التوقيع :

خاتم الشركة/المصنع

ملحوظة : في حالة تفويض مدير الشركة / المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومختوم من المدير المسؤول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة / المصنع .

### ملحق ١١ : تعهد المصانع المحلية بالالتزام بإجراءات المأمونية

#### السادة / هيئة الدواء المصرية ( الادارة المركزية للمستلزمات الطبية )

##### **بخصوص الكاشف (Product name)**

نتعهد نحن مصنع "الاسم" كما هو مدون في رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية " بأن الكاشف محل القيد والذي سوف يتم تداوله في جمهورية مصر العربية لم يصدر ضده أي عمليات سحب عالمية Recall وذلك فيما يخص (All Models, Serial No., Lot No. or Batch No.) التي سيتم تداولها في جمهورية مصر العربية. ونتعهد بأنه في حالة ظهور أي تحذيرات / FSN/ FSCA أو عملية سحب "Recall" بعد تقديم طلب القيد، سوف تقوم بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية بالتحذيرات / FSN/FSCA التي تخص مأمونية المستلزم "Safety" أما فيما يخص التحذيرات / FSN/FSCA التي تخص الجودة "Quality" فسيتم إخطار الادارة المركزية للتتفتيش على المؤسسات الصيدلية بها، مع التأكيد على أن عدم علمنا بتلك التحذيرات لا يعفينا من المسئولية.

كما نتعهد أنه منذ التقدم بطلب قيد الكاشف وخلال مرحلة تسويقه بأننا متلزمين بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية عن أي حوادث عكسية يتم رصدها في جمهورية مصر العربية وفقاً للآتي:

- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى خطر يهدد الصحة العامة يجب الإبلاغ خلال يومين.
- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى الوفاة أو تدهور في حالة المريض يجب الإبلاغ خلال عشرة أيام.
- وفي باقي أحوال الحوادث يجب الإبلاغ خلال ثلاثة أيام.

كما نتعهد بمتابعة كافة أنشطة نظام اليقظة ومتابعة كافة مستلزماتنا الطبية بعد التسويق مع إدارة مأمونية المستلزمات الطبية وتقديم كل ما تطلبه الادارة في إطار ذلك وفي حالة مخالفتنا لما سبق ذكره سوف نتعرض للمساءلة القانونية.

**FSCA: Field safety corrective actions      FSN: Field safety notice**

المسئولي  
الاسم :  
التوقيع :  
خاتم المصنع

**ملحوظة :** في حالة تفويض مدير المصنع لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقع ومحظوظ من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير المصنع .

## ملحق ١٢ : تعهد شركات الاستيراد بالالتزام بإجراءات الأمانة

### السادة / هيئة الدواء المصرية ( الادارة المركزية للمستلزمات الطبية )

#### بخصوص الكاشف (Product name)

نتعهد نحن شركة "الاسم كما هو مدون في ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف التشخيصية " بأن الكاشف محل القيد والذي سوف يتم تداوله في جمهورية مصر العربية لم يصدر ضده أي عمليات سحب عالمية Recall وذلك فيما يخص (All Models, Serial No., Lot No. or Batch No.)

ونتعهد بالمتابعة الدائمة مع المصنوع في حالة ظهور أي تحذيرات / FSN / FSCA أو عملية سحب "Recall" تستجد بالخارج بعد تقديم طلب القيد وأننا سنقوم بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية بالتحذيرات / FSN/FSCA التي تخص مأمونية المستلزم "Safety" أما فيما يخص التحذيرات / FSN/FSCA التي تخص الجودة "Quality" فسيتم إخطار الادارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية ، مع التأكيد على أن عدم علمنا بتلك التحذيرات لا يعفينا من المسئولية.

كما نتعهد أنه منذ التقدم بطلب قيد الكاشف وخلال مرحلة تسويقه بأننا متلزمين بإبلاغ إدارة مأمونية المستلزمات الطبية عن أي حوادث عكسية يتم رصدها في جمهورية مصر العربية وفقاً للآتي:

- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى خطر يهدد الصحة العامة يجب الإبلاغ خلال يومين.
- في حالة الحوادث التي تؤدي إلى الوفاة أو تدهور في حالة المريض يجب الإبلاغ خلال عشرة أيام.
- وفي باقي أحوال الحوادث يجب الإبلاغ خلال ثلاثة أيام.

كما نتعهد بمتابعة كافة أنشطة نظام اليقظة ومتابعة كافة مستلزماتنا الطبية بعد التسويق مع إدارة مأمونية المستلزمات الطبية وتقديم كل ما تطلبه الادارة في إطار ذلك وفي حالة مخالفتنا لما سبق ذكره سوف نتعرض للمساءلة القانونية.

**FSCA: Field safety corrective actions      FSN: Field safety notice**

المسمى الوظيفي : مدير الشركة أو من يفوضه

الاسم :

التوقيع :

خاتم الشركة

**ملحوظة :** في حالة تفويض مدير الشركة لشخص بالتوقيع نيابةً عنه يجب أن يكون التفويض ساري وموقعاً ومحظوم من المدير المسئول مع التصديق البني على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة .



ملحق ١٣ : تعهد استخدام الوارد للأغراض غير التشخيصية

السادة / هيئة الدواء المصرية ( الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية )

نتعهد نحن "اسم الجهة أو الشركة" بأن الوارد بالطلب رقم ..... هو كواشف معملية غير تشخيصية بغرض (ويذكر الاستخدام على سبيل المثال لا الحصر: للأغراض البحثية أو التعليمية)، وأنها ليست للبيع أو الاتجار أو الاستخدام على البشر وذلك على مسؤولية "اسم الجهة المستفيدة أو الشركة" ، دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية .

المسمي الوظيفي :

الاسم :

التوقيع :

خاتم الجهة

## ١٢. قائمة المصطلحات (Glossary):

|       |   |
|-------|---|
| EDA   | <b>Egyptian Drug Authority</b>                        |
| IVDs  | <b>In vitro Diagnostic Medical Devices</b>            |
| IVDR  | <b>In vitro Diagnostic Device Regulation</b>          |
| CE    | <b>Conformity European</b>                            |
| EEC   | <b>European Economic Community</b>                    |
| FDA   | <b>Food and Drug Administration</b>                   |
| CFG   | <b>Certificate to Foreign Government</b>              |
| CFR   | <b>Code of federal regulation</b>                     |
| DOC   | <b>Declaration of conformity</b>                      |
| FSC   | <b>Free Sale Certificate</b>                          |
| ISO   | <b>International Organization for Standardization</b> |
| GMP   | <b>Good Manufacturing Practice</b>                    |
| HPFBI | <b>Health Products and Food Branch Inspectorate</b>   |
| MHLW  | <b>Ministry of Health, Labor and Welfare</b>          |
| MAH   | <b>Marketing authorization holder</b>                 |
| RCB   | <b>Registered certified body</b>                      |
| MDSAP | <b>Medical device single audit Program</b>            |
| EPVC  | <b>Egyptian Pharmaceutical Vigilance Center</b>       |
| FSCA  | <b>Field Safety Corrective Actions</b>                |
| FSNs  | <b>Effective Field Safety Notices</b>                 |
| MIRS  | <b>Manufacturer Incident Reports</b>                  |
| MDSD  | <b>Medical Device Safety Department</b>               |
| PMS   | <b>Post-Market Surveillance</b>                       |
| SMH   | <b>Summary of Marketing History</b>                   |
| PSRs  | <b>Periodic Summary Reports</b>                       |
| HIV   | <b>Human Immunodeficiency Virus</b>                   |
| PSA   | <b>Prostate Specific Antigen</b>                      |

\* ١٣. المراجع (References)

- DIRECTIVE 98/79/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices
- Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on in vitro diagnostic medical devices and repealing Directive 98/79/EC and Commission Decision 2010/227/EU
- US-Code of Federal Regulations Title 21. USFDA/21CFR26.1
- IMDRF/IVD WG/N64FINAL:2021 Principles of In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Devices Classification.
- IMDRF/GRRP WG/N47FINAL:2018 Essential Principles of Safety and Performance of Medical Devices and IVD Medical Devices
- IMDRF/GRRP WG/N52FINAL:2019 Principles of Labelling for Medical Devices and IVD Medical Devices
- IMDRF/RPS WG/N13 FINAL:2019 In Vitro Diagnostic Medical Device Market Authorization Table of Contents (IVD MD ToC).
- GHTF/SG1/N071:2012 Definition of the Terms 'Medical Device' and 'In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Device'
- GHTF/SG1/N046:2008 Principles of Conformity Assessment for In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Devices
- GHTF/SG1/N071:2012 Definition of the Terms 'Medical Device' and 'In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Device'
- GHTF/SG5/N8:2012 Clinical Evidence for IVD Medical Devices - Clinical Performance Studies for In Vitro Diagnostic Medical Devices
- GHTF/SG5/N7:2012 Clinical Evidence for IVD medical devices – Scientific Validity Determination and Performance Evaluation
- ISO 13485:2016. Medical devices-Quality management systems-Requirements for regulatory purposes," 2016.
- ISO 14971:2019 Medical devices: application of risk management to medical devices," 2019. [Online].

**\*Regulations and guidance documents from the organizations were considered in the drafting of this document**

#### ١٤. الإصدارات :

| مواضيع التعديلات  | تاريخ الإصدار | الإصدار        |
|---|---------------|----------------|
| —   | ٢٠٢١/٠٤       | الإصدار الأول  |
| تم تحدث النقاط التالية :<br>١- اسم الدليل التنظيمي<br>٢- التعريفات<br>٣- إجراءات إصدار رخصة القيد التسويقية<br>٤- إجراءات تجديد الرخصة التسويقية<br>٥- إجراءات إصدار موافقة إستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية للسماح بتداولها<br>٦- الاشتراطات العامة<br>٧- الملحقات | ٢٠٢٥/٢/٢٤     | الإصدار الثاني |
| تم تحدث مسمى الادارة المركزية للعمليات ليصبح الادارة المركزية للتفتیش على المؤسسات الصيدلية أو الادارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية كلما ورد ذكرهم في الدليل و ذلك حسب الاختصاص.   | ٢٠٢٥/٠٩/٠١    | الإصدار الثالث |