

الدليل التنظيمي الخاص بالقواعد و الإجراءات المنظمة لعملية استيراد وتصدير عينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع والمواد الخام ومدخلات الإنتاج الخاصة بها.

الكود :EDREX:GL.PPMA/CAMD.001

رقم الاصدار: الأول

تاريخ الاصدار: 08/2025

تاريخ التطبيق: 08/2025



محتوى الدليل

الصفحة	المحتوى	
3	1- مقدمة	
3	2- تعریفات	
6	3- الأدلة ذات الصلة	
7	4- القواعد و الإجراءات المُنظمة <u>لاستيراد</u> ا لمصانع المحلية لعينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع و المواد الخام ومدخلات الانتاج الخاصة بها.	
9	5-القواعد و الإجراءات المُنظمة <u>لاستبراد</u> الشركات المستوردة المقيدة بهيئة الدواء المصرية لعينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع.	
11	 الملحقات ملحق (1): نموذج طلب الإفراج عن العينات المقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية للمصانع المحلية . ملحق (2): تعهد استيراد العينات لأغراض غير تجارية للمصانع المحلية . ملحق (3): نموذج طلب الإفراج عن العينات المقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية للشركات المستوردة. ملحق (4): تعهد استيراد العينات لأغراض غير تجارية للشركات المستوردة . 	
15	7- القواعد و الإجراءات المُنظمة <u>لتصدير المصانع المحلية</u> لعينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية نامة الصنع والمواد الخام ومدخلات الانتاج الخاصة بها .	
18	8- قائمة المصطلحات والاختصارات (Glossary)	



1. مقدمة

هذا الدليل يخص القواعد و الإجراءات المنظمة لعملية استيراد وتصدير عينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع والمواد الخام ومدخلات الإنتاج الخاصة بها من المنافذ الجمركية .

2. تعريفات:

√ المستلزم الطبي طبقًا للتعريف الوارد في قانون هيئة الدواء المصرية الصادر بالقانون رقم (151) لسنة 2019:

أي جهاز أو أداة أو وسيلة أو ماكينة أو معدة أو آلة أو تطبيق، و يشمل ذلك ما يتم غرسه، أو زرعه، أو كاشف معملي للاستخدام في المختبر أو برنامج إلكتروني أو مادة أو أي أشياء أخرى مشابهه أو ذات صلة و التي تكون الشركة المصنعة قامت بتصنيعها بغرض الاستخدام البشرى منفردة أو مجتمعة لواحدة أو أكثر من الأغراض الآتية:

- التشخيص، الوقاية، المراقبة، العلاج، التخفيف من حدة المرض.
 - تشخيص، رصد، علاج، تخفيف، تعويض الإصابة.
- التحقق من استبدال أو تعديل أو دعم العملية التشريحية أو الوظيفية.
 - دعم أو الحفاظ على الحياة.
 - السيطرة على حدوث الحمل.
 - تطهير المستلزمات الطبية.
- توفير المعلومات عن طريق الفحص المخبري للعينات المشتقة أو المأخوذة من الجسم البشري. بشرط ألا يتحقق الغرض الأساسي المقصود به عن طريق التأثير الدوائي أو المناعي أو الأيضي في جسم الإنسان أو عليه ولكن يمكن مساعدة المستلزم الطبي في وظيفته المقصودة بالتأثيرات سالفة الذكر.

√ المستلزم الطبي طبقًا للتعريف الوارد في قانون المستلزمات الطبية الأوروبي"MDD 93/42/EEC

"Medical Device" means any "instrument, apparatus, appliance, software, material or other article, whether used alone or in combination, including the software intended by its manufacturer to be used specifically for diagnostic and/or therapeutic purposes and necessary for its proper application, intended by the manufacturer to be used for human beings for the purpose of:

- diagnosis, prevention, monitoring, treatment or alleviation of disease,
- diagnosis, monitoring, treatment, alleviation of or compensation for an injury or handicap,
- investigation, replacement or modification of the anatomy or of a physiological process,
- control of conception ,and which does not achieve its principal intended action in or on the human body by pharmacological, immunological or metabolic means, but which may be assisted in its function by such means"



✓ المستلزم الطبي طبقًا للتعريف الوارد في قانون المستلزمات الطبية الأوروبي "MDR "REGULATION EU 2017/745"

"Medical Device" means any instrument, apparatus, appliance, software, implant, reagent, material or other article intended by the manufacturer to be used, alone or in combination, for human beings for one or more of the following specific medical purposes:

- diagnosis, prevention, monitoring, prediction, prognosis, treatment or alleviation of disease
- diagnosis, monitoring, treatment, alleviation of, or compensation for, an injury or disability
- investigation, replacement or modification of the anatomy or of a physiological or pathological process or state
- providing information by means of in vitro examination of specimens derived from the human body, including organ, blood and tissue donations, and which does not achieve its principal intended action by pharmacological, immunological or metabolic means, in or on the human body, but which may be assisted in its function by such means. The following products shall also be deemed to be medical devices
- devices for the control or support of conception
- products specifically intended for the cleaning, disinfection or sterilization of devices as referred to in Article 1(4) and of those referred to in the first paragraph of this point.

✓ الكاشف المعملي والتشخيصي طبقًا للتعريف الوارد في قانون الكواشف التشخيصية الأوروبي "Directive 98/79/EC" IVDD"

"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:

- o concerning a physiological or pathological state, or
- o concerning a congenital abnormality, or
- o 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.



✓ الكاشف المعملي والتشخيصي طبقًا للتعريف الوارد في قانون الكواشف التشخيصية الأوروبي

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
- ✓ المواد الخام و مدخلات الانتاج: جميع المواد و المكونات المستخدمة في عملية تصنيع وإنتاج المستلزمات الطبية بكافة أنواعها أو الكواشف المعملية والتشخيصية
 - ✓ المصنع المحلى/الشركة المنتجة: المصنع الفعلى للمستلزمات الطبية أو الكواشف المعملية والتشخيصية.
- ✓ إخطار التسجيل للمستلزمات الطبية /الرخصة التسويقية للكواشف التشخيصية : موافقة هيئة الدواء المصرية على إنتاج و بيع و تسويق منتج داخل جمهوربة مصر العربية بعد مراجعة الأدلة الداعمة للمنتج .
- ✓ المستلزمات الطبية و الأجهزة الطبية المصنعة محليًا: المستلزمات والأجهزة الطبية التي يتم تصنيعها في مصانع داخل جمهورية مصر العربية.
- ✓ المستلزمات و الأجهزة الطبية المستوردة: المستلزمات والأجهزة الطبية التي يتم استيرادها تامة الصنع من خارج جمهورية مصر العربية للتداول داخل الجمهورية.
 - ✓ المستلزم الطبي غير المعقم: هو المستلزم الطبي الذي يتم تصنيعه دون تعقيمه، و يستخدم بحالته غير المعقمة.
 - ✓ المستلزم الطي المعد للتعقيم: هو المستلزم الطبي الذي يتم تصنيعه دون تعقيمه، و يتم تعقيمه عن طريق المستخدم قبل الإستخدام.
 - ✓ المستلزم الطي المعقم: هو المستلزم الطبي الذي يتم تصنيعه معقماً، و يستخدم بحالته المعقمة.
 - ✓ الكواشف المعملية والتشخيصية المصنعة محليًا: 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.

رقم الاصدار /السنة :الاول/ 2025



- 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
- ✓ الملصق: المعلومات المكتوبة أو المطبوعة أو المرسومة إما على المستلزم نفسه أو على العبوة الخاصة بكل وحدة منفصلة أو العبوة التي تحتوي على
 وحدات متعددة .

√

3.الأدلة ذات الصلة:

- الدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للمستلزمات الطبية بكافة أنواعها
- الدليل التنظيمي لإجراءات وقواعد الحصول على الموافقات الاستيرادية للأجهزة المعملية والتشخيصية وملحقاتها المستوردة.
 - الدليل التنظيمي الخاص بإجراءات قيد وإصدار الموافقات الاستيرادية للكواشف المعملية و التشخيصية
- الإجراء التنظيمي الخاص باستيراد و تسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية و المعملية و الكواشف التشخيصية التي يتم تداولها في بريطانيا العظمي (إنجلترا ويلز-اسكتلندا) ولا يشترط تداولها في الاتحاد الأوروبي .
- الإجراء التنظيمي الخاص باستيراد وتسجيل المستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية التي يتم تداولها وفقاً
 للإجراءات والقواعد المنظمة في اليابان .
 - Regulatory Guideline on Requirements for Unique Device Identification (UDI) for Medical Devices o
- الدليل التنظيمي الخاص ببيانات الملصقات للمستلزمات والأجهزة الطبية والمعملية والكواشف التشخيصية ومكونات ومدخلات
 الإنتاج



4.القواعد و الإجراءات المنظمة لاستيراد المصانع المحلية لعينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع و المواد الخام ومدخلات الانتاج الخاصة بها:

منتج تام الصنع	مواد خام/ مدخلات الإنتاج		الفئة
 R&D(البحث و التطوير) Validation or Evaluation (التحقق أو التقييم) Reverse engineering (هندسة عكسية) Comparative study (دراسة بغرض المقارنة) 	التقييم		الغرض من الاستيراد
 مستلزم طي: الكمية لا تزيد عن 50 قطعة من كل بند. كواشف تشخيصيه : الكميه 5 عبوات من أقل وحدة بيع في حالة box of 10 or more و 50عينة للواردة فردية. يتم الإفراج التام من المنافذ الجمركية 	كمية محدودة ليست للإنتاج الكمى - "فاتورة لا تزيد قيمتها عن 100 دولار أو ما يعادلها" - يتم الإفراج التام من المنافذ الجمركية		الإشتراطات
جميع المستلزمات الطبية (معقم /غيرمعقم) (تزرع -لاتزرع) والكواشف المعملية والتشخيصية ماعدا الأجهزة الطبية و أجزائها وقطع غيارها ومشتملاتها .	جميع المواد الخام و مدخلات الانتاج		نطاق التطبيق
طلب مقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (ملحق 1)			
تفويض المصنع للشخص المسئول عن التعامل مع هيئة الدواء المصرية ومختوم بخاتم الشركة وموقع من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع			
رخصة المصنع الصّادرة من جهة الإّختصاص مثّل: الهيئة العامة للتنمية الصناعية – الهيئة العامة للإستثمار و المناطق الحرة			المستندات المطلوبة
رخصّة التشغيل الفني الصادرة من هيئة الدواء المصرية(إن وجدت)			
	فاتورة		
	تعهد بأن الوارد ليس للبيع أو الإتجار أو بغرض الإستخدام على	6	
مستند لتوضيح طبيعة البند مثل : كتالوج أو IFU	MSDS (material safety data sheet)	7	
عدم الحاجة إلى إتباع الاجراءات الواردة بالدليل التنظيمى الخاص بالحد الأدنى للبيانات و عليه لا تخضع للمعالجة (يكتفى بتوضيح اسم الصنف الوارد و المصنع الخارجي – Sample not for human use (في حالة عدم وجود بيانات يتم إرسال بريد إلكتروني من المصنع الخارجي لتوضيح الصنف الوارد والتأكيد بأن التصنيع من طرف المصنع الخارجي) على البريد الالكتروني التالي: icr.customs@edaedgypt.gov.eg	عدم الحاجة إلى إتباع الاجراءات الواردة بالدليل التنظيمي الخاص بالحد الأدني للبيانات و عليه لاتخضع للمعالجة (يكتفى بتوضيح اسم الصنف الوارد و المصنع الخارجي) ملحوظة : الكيماويات والسوائل و المساحيق بدون بيانات (يتم رفضها)	1	إجراءات تيسيرية

رقم الاصدار /السنة :الاول/ 2025



4.1.القواعد و الاجراءات المُنظمة لاستيراد المصانع المحلية لعينات <u>المستلزمات الطبية تامة الصنع</u>:

- 1- يتم تقديم طلب إلى الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (مرفق به المستندات "طبقا للجدول السابق")
- 2- يتم الإفراج الطبي الجمركي مباشرة من المنافذ الجمركية عن عينات المستلزمات الطبية / الكواشف المعملية و التشخيصية الواردة.
- 3- يتم عمل حصر شهري و إحاطة الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية من خلال تفعيل رابط إلكتروني مشترك بين الإدارة المركزية
 للمستلزمات الطبية و الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق.
 - 4- يلتزم المصنع بالإحتفاظ ببيانات العينات الواردة إلكترونياً و/أو ورقياً.

4.2. القواعد و الاجراءات المُنظمة لاستيراد المصانع المحلية لعينات المواد الخام ومدخلات الإنتاج:

- 1- يتم تقديم طلب إلى الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (مرفق به المستندات "طبقا للجدول السابق")
 - 2- يتم الإفراج الطبي الجمركي مباشرة من المنافذ الجمركية عن عينات المواد الخام ومدخلات الانتاج الواردة.
- 3- يتم عمل حصر شهري و إحاطة كلا من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية من خلال تفعيل رابط إلكتروني مشترك بين الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية و الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق.
 - 4- يلتزم المصنع بالإحتفاظ ببيانات العينات الواردة إلكترونياً و/ أو ورقياً .

4.3 . القواعد و الاجراءات المُنظمة لاستيراد المصانع المحلية للأجهزة الطبية و المعملية و التشخيصية :

Medical equipment, lab and IVD equipment

يتم الحصول على موافقة استيرادية مسبقة من خلال التقديم على المنصة الالكترونية MeDevice على الرابط التالي :

https://medevice.edaegypt.gov.eg

يتم تحصيل رسوم استيراد **الأجهزة** طبقا لفئة الرسم الواردة باللائحة التنفيذية لقانون هيئة الدواء المصرية الصادرة بقرار رئيس مجلس الوزراء 777 لسنة 2020 كما هو متبع بالدليل التنظيمي الخاص بإصدار موافقات استيرادية للأجهزة الطبية وملحقاتها وقطع غيارها ، والدليل التنظيمي الخاص بإجراءات وقواعد الحصول على الموافقات الاستيرادية للأجهزة المعملية والتشخيصية وملحقاتها المستوردة.



5.القواعد والإجراءات المنظمة لاستيراد الشركات المستوردة المقيدة بهيئة الدواء المصرية لعينات المستلزمات الطبية والكواشف التشخيصية تامة الصنع :

كاشف تشخيصي تام الصنع	مستلزم طبي تام الصنع	الفئة
الشركات المقيدة بقيد سجل المستوردين الصادر من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية في مجال الكواشف التشخيصية	الشركات المقيدة بقيد سجل المستوردين الصادر من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية في مجال المستلزمات الطبية	الشركات المسموح لها بالاستيراد
الدراسة Comparative study	الغرض من الاستيراد	
يسمح بعينة واحدة من أقل وحدة بيع في حالة box of 10 or more و 10عينات للواردة فردية و ذلك للتقييم، ودراسة السوق لكل كاشف تشخيصي ولنفس المصنع أجنبي .	يسمح بعينة واحدة من أقل وحدة بيع للتقييم، ودراسة السوق لكل مستلزم طبي من نفس المصنع الأجنبي (يتم الإفراج التام من المنافذ الجمركية)	الإشتراطات
جميع الكواشف التشخيصية	جميع المستلزمات الطبية (معقم – غير معقم) اتزرع -لاتزرع) ماعدا الأجهزة الطبية و أجزائها وقطع غيارها و يستثني من ذلك المستلزمات الطبية : 1. Screws, nails, nuts, plate 2. All joint system 3. All anchors 4. All stent 5. All valves 6. Dental implants 7. All sutures, meshes 8. All prefilled syringe 9. Cochlear implants 10. Pacemakers 11. IOL 12. Glaucoma valve 13. All cardiovascular medical devices 14. All CNS medical devices	نطاق التطبيق



كاشف تشخيصي تام الصنع	مستلزم طبي تام الصنع		الفئة
ملحق 3)	طلب مقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (ملحق 3)		
تفويض المصنع للشخص المسئول عن التعامل مع هيئة الدواء المصرية ومختوم بخاتم الشركة وموقع من المدير المسئول للشركة مع التصديق البنكي عن التوقيع			
ترخيص قيد بسجل مستوردي الكواشف المعملية و التشخيصية الصادر من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية لا يشترط أن تكون الشركة المستوردة موزع أو وكيل للشركة الاجنبية (أي لايشترط أن تكون الشركة مضافة على ترخيص القيد بسجل مستوردي الكواشف المعملية والتشخيصية)	ترخيص قيد بسجل مستوردي المستلزمات الطبية الصادر من الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية ليشترط أن تكون الشركة المستوردة موزع أو وكيل للشركة الاجنبية (أي لايشترط أن تكون الشركة مضافة على ترخيص القيد بسجل مستوردي المستلزمات الطبية)	.3	المستندات المطلوبة
فاتورة استيراد المستلزم			
تعهد بأن المستلزم الوارد للتجربة والتقييم وليس للبيع أو الإتجار أو بغرض الإستخدام على البشر (ملحق 4)			
مستند لتوضيح طبيعة المستلزم مثل : كتالوج أو IFU			

- 1. يتم تقديم طلب إلي الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (مرفق به المستندات "طبقا للجدول السابق").
- 2. يتم الإفراج الطبي الجمركي مباشرة من المنافذ الجمركية عن عينات المستلزمات الطبية / الكواشف المعملية و التشخيصية الواردة
- 3. يتم عمل حصر شهري و إحاطة الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية من خلال تفعيل رابط إلكتروني مشترك بين الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية و الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق.



6. ملحقات:

ملحق (1)

نموذج طلب الإفراج عن عينات مستلزمات طبية/كواشف تشخيصية المقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (للمصانع المحلية)

السادة / هيئة الدواء المصرية (الإفراج الطبي الجمرك بالمنافذ الجمركية – الادارة العامة للموافقات الاستيرادية و الافراج الطبي الجمرك -الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق)

نتقدم نحن مصنع " الاسم كما هو مدون في رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية " بطلب الإفراج عن مشمول الفاتورة رقم

المسمى الوظيفي : مدير المصنع أو من يفوضه

الاسم:

التوقيع:

خاتم المصنع

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



ملحق (2)

تعهد استيراد العينات لأغراض غير تجارية (للمصانع المحلية)

السادة / هيئة الدواء المصرية (الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية – الادارة العامة للموافقات الاستيرادية و الافراج الطبي الجمركي -الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق)

نتعهد نحن مصنع " الاسم كما هو مدون في رخصة التشغيل من هيئة التنمية الصناعية " بأن الشحنة الواردة ضمن مشمول الفاتورة رقم هي للاستخدام بغرض (كتابة الغرض) وليست للبيع أو الإتجار أو الاستخدام على البشر .

(العينات الواردة لمصانع محلية من مستلزمات طبية وكواشف معملية وتشخيصية تامة الصنع لأغراض غير تجارية مثل البحث والتطوير Reverse engineering أو الهندسة العكسية Reverse engineering البحث والتطوير Comparative study أو الهندسة العكسية Comparative study

المسمى الوظيفي : مدير المصنع أو من يفوضه

الاسم:

التوقيع:

خاتم المصنع

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



ملحق (3)

نموذج طلب الإفراج عن العينات المقدم للإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية (لشركات الاستيراد)

السادة / هيئة الدواء المصرية (الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية – الادارة العامة للموافقات الاستيرادية و الافراج الطبي الجمركي -الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق)

نتقدم نحن شركة " الاسم كما هو مدون في ترخص القيد بسجل المستوردين " بطلب الإفراج عن مشمول الفاتورة رقم

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 وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة .



ملحق (4)

تعهد استيراد العينات لأغراض غير تجارية (لشركات الاستيراد)

(العينات الواردة لشركات الإستيراد من مستلزمات طبية وكواشف معملية وتشخيصية تامة الصنع بغرض التقييم

السادة / هيئة الدواء المصرية (الإفراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية – الادارة العامة للموافقات الاستيرادية و الافراج الطبي الجمركي -الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق)

نتعهد نحن شركة " الاسم كما هو مدون في سجل المستوردين " بأن الشحنة الواردة ضمن مشمول الفاتورة رقم هي للاستخدام بغرض (كتابة الغرض) وليست للبيع أو الاتجار أو الاستخدام على البشر .

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 وموقع ومختوم من المدير المسئول مع التصديق البنكي على التوقيع، ومذكور بالتفويض أن الشخص الذي تم تفويضه له الحق بالتوقيع نيابةً عن مدير الشركة .



7. القواعد والإجراءات المنظمة لتصدير المصانع المحلية لعينات المستلزمات الطبية والكواشف المعملية والتشخيصية تامة الصنع والمواد الخام ومدخلات الانتاج الخاصة بها:



أولاً: مناط التطبيق

• المستلزمات الطبية والكواشف التشخيصية و المعملية تامة الصنع والمواد الخام ومدخلات الانتاج الخاصة بها .





أولاً: المستلزمات الطبية

يتم السماح بالتصدير بعد تقديم المستندات التالية :

- 1. تقديم طلب إلي الافراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية يوضح الغرض من تصدير العينات (أغراض بحثية , معارض , أي أغراض تسويقية)وتعهد بأن المشمول عباره عن عينات وليس له أي غرض تجاري وأن التصدير على مسئولية الشركة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية، على ورق الشركة ممهور بخاتم الشركة وتوقيع الشخص مسؤول.
 - 2. إذا كان المصدر ليس صاحب المنتج المراد تصديره، يتم تقديم تفويض ممهور بصحة توقيع بنكي .
 - 3. رخصة التشغيل وسجل صناعي صادران للمصنع من هيئة التنمية الصناعيه.
- 4. <u>حال المستلزم معقم</u> يتم تقديم إخطار تسجيل المستلزم بهيئة الدواء المصرية و شهادة البيانات الخاصة بالمصنع الصادرة من هيئة الدواء المصرية (للتأكد من أن خط الانتاج مرخص من هيئة الدواء المصرية).
- 5. <u>حال المستلزم غير معقم</u> يتم تقديم اخطار التسجيل المستلزم إن وجد أو الـ Declaration of Conformity في حالة المستلزم الطبي غير مسجل مع توضيح الـ Class .
 - 6. فاتورة موضح بها التالى:
 - 🔘 اسم الشركة المصدرة والعنوان
 - 🔘 اسم الشركة المستوردة والعنوان والدولة
 - العملة 🔘
 - 🔘 اسم المستلزم الطبي
 - 🥠 في حالة المستلزمات الطبية الغير معقمة (يتم توضيح ذلك بالفاتورة)
 - 🔘 الكود/ المقاس (إذا وجد)
 - 🤘 رقم التسجيل إذا وجد
 - 🔘 حجم العبوة
 - الكمية 🔘
 - 🔘 سعر الوحدة
 - 🤘 إجمالي السعر

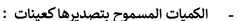


ثانيا: الكواشف المعملية والتشخيصية

يتم السماح بالتصدير بعد تقديم المستندات التالية:

- 1. تقديم طلب إلى الافراج الطبي الجمركي بالمنافذ الجمركية يوضح الغرض من تصدير العينات(أغراض بحثية , معارض , أي أغراض تسويقية)وتعهد بأن المشمول عباره عن عينات وليس له أي غرض تجاري وأن التصدير على مسئولية الشركة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية، على ورق الشركة ممهور بخاتم الشركة وتوقيع الشخص مسؤول
 - 2. إذا كان المصدر ليس صاحب المنتج المراد تصديره، يتم تقديم تفويض ممهور بصحة توقيع بنكي
 - 3. رخصة التشغيل الصادرة من التنمية الصناعية
 - فاتورة موضح بها التالي:
 - 🔘 اسم الشركة المصدرة والعنوان
 - 🔘 اسم الشركة المستوردة والعنوان والدولة
 - العملة 🔘
 - 🔘 اسم الكاشف المعملي
 - الكود
 - 🔘 رقم التسجيل إذا وجد
 - 🤵 حجم العبوة
 - الكمية 🔘
 - 🔘 سعر الوحدة
 - 🥠 إجمالي السعر

ثالثا: إشرراطات عامة



- مستلزم طي: الكمية لا تزيد عن 20 قطعة من كل بند.
- كواشف تشخيصيه :الكمية عبوتين من أقل وحدة بيع في حالة box of 10 or more و 20عينة للواردة فردية.
 - يتم السماح بالتصدير مباشرة من المنافذ الجمركية.
 - تلتزم الشركة بكتابة البيانات التاليه على العينات المطلوب تصديرها:

"اسم الصنف واسم المصنع و Samples Not For Commercial Use"

- الغرض من التصدير : (أغراض بحثية , معارض , أي أغراض تسويقية)
 - إجراءات تصدير الأجهزة (رابط التقديم و المستندات المطلوبة):

الرابط الخاص بالتقديم للحصول على موافقة تصديرية https://forms.gle/hEvtVE3NNeaC541A9

والمتضمن الدليل التنظيمي للقواعد والإجراءات المنظمة لعملية تصدير المستحضرات والمستلزمات الطبية

https://drive.google.com/file/d/1SWf9b3xXJwGvUn2-49SE46Jv-Cuyh-UI/view?usp=sharing



ملحق 1: النماذج

نموذج طلب التصدير

يطبع على ورق الشركة وممهور بختم الشركة

السادة/هيئةالدواءالمصرية

تحيۃ طيبۃ وبعد،،،

نرجو من سيادتكم التكرم بالإفادة بشأن تصدير مشمول الرسالة وبياناتها كالتالي:

تاريخ الطلب	.1
اسم الشركة	۲.
رقم الفاتورة	۳.
تاريخ الفاتورة	٤.
نوع الشحنة (عينات)	
(إيضاح الغرض من تصدير عينات)	۵.
فيمت الفاتورة بالعملة	٦.
الدولة المصدر إليها	٧.
المنفذ الجمركي	۸.

وتفضلوا بقبول فائق الاحتزام والتقدير،،،

المدير السئول: الصفة الوطيفية

الصفة الوظيفية:

الامضاء

التاريخ.

ختم الشركة



نموذج التعهد:



يطبع على ورق الشركة وممهور بختم الشركة

السادة/هيئت\الدواء المصريت

تحيۃ طيبۃ وبعد،،،

تتعهد شركة بصحة جميع الأوراق الخاصة بالفاتورة رقم المراد تصديرها إلى دولة والمقدمة إلى سيادتكم، وتتعهد الشركة أن تصدير مشمول الفاتورة على مسئولية الشركة دون أدنى مسئولية على هيئة الدواء المصرية،

كما تتعهد الشركة أن المنتجات الواردة بالفاتورة وخاماتها مسئولية الشركة المسنعة ولم يصدر لها أي قرار بعدم المطابقة،

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير،،،

ختم الشركة

المدير المسئول الصفة الوطيفية الصفة الوطيفية. الامضاء: التاريخ:

8. قائمة المصطلحات والاختصارات (Glossary)

Abbreviation	Term
MDD	Medical Device Directive
MDR	Medical Device Regulation
IVD	In Vitro Diagnostics Directive
IVDR	In Vitro Diagnostics Regulation
UDI	Unique Device Identifier
R&D	Research and Development
IFU	Instructions for Use