

## חוק ציוד רפואי, התשע"ב-2012<sup>1</sup>

### פרק א': הגדרות

הגדרות

.1. בחוק זה –

"אצווה" – כמות או סדרת ייצור של ציוד רפואי שיוצרה בתהליך ייצור אחד;  
"בעל רישום" – מי שניתנה לו תעודה המעידת על רישום ציוד רפואי בפנקס לפי סעיף 6(ה);

"טיפול רפואי", "מטופל" ו"מטופפל" – כהגדרתם בחוק זכויות החולה, התשנ"ו-1996;  
"יצור" – לרבות מיוזג, ערבות, הרכבה, איקוק, עיבוד, שינוי צורה, תכנות, והפעלה של כל תהליך כימי, פיזיקלי או ביולוגי אחר לשם הכנת ציוד רפואי, וכן אריזתו של ציוד רפואי, ובכלל זה אריזה מחדש ולמעט פעולות שהן חלק מהשימוש בציוד הרפואי לשם מתן הטיפול ופעולות תחזוקה שוטפת;

"מדינה מוכרת" – כל אחת מהמדינות המנווית בtosפת הראשונה;

"מוסד בריאות" – כל אחד מלאה:

(1) קופת חולים, כהגדרתה בחוק ביטוח בריאות ממלכתי,  
התשנ"ד-1994;

(2) בית חולים כמשמעותו בפקודת בריאות העם, 1940;  
"מחזיר ציוד רפואי" – מכלול הפעולות הנחוצות לעשיית שימוש חוזר בציוד רפואי המיועד לשימוש חד-פעמי;

"המנהל הכללי של משרד הבריאות או מי שהוא הסמיכו לעניין חוק זה, כלו או חלקו;

"הבנקס" – פנקס הציוד הרפואי, המנהל לפי הוראות סעיף 3;  
"פרסום" – פרסום בעל פה, בכתב או בכל דרך אחרת, של ציוד רפואי, המכוון לציבור, כלו או חלקו, לפחות פרסום בספרות מדעית;  
"ציוד רפואי" – כל אחד מהמפורט להלן, ולמעט תכשיר כהגדרתו בפקודת הרוקחים [נוסחת חדש], התשמ"א-1981:

.1. ס"ח 2357, התשע"ב (14.5.2012), עמ' 394. הц"ח – ממשלה, 337, התשס"ה, עמ' 190.  
תיקונים: ס"ח 2929, התשפ"ב (12.10.2021), עמ' 5. הц"ח – הכנסת, 873, התשפ"א, עמ' 92.  
ס"ח 3016, התשפ"ג (9.2.2023), עמ' 19. הц"ח – הכנסת, 945, התשפ"ג, עמ' 16.

- (1) מכשיר המשמש לטיפול רפואי, וכן מכשיר או תוכנת מחשב הנדרשים להפעלת מכשיר כאמור; לעניין זה, "מכשיר" – לרבות אבזר, חומר כימי, מוצר ביולוגי או מוצר ביוטכנולוגי;
- (2) עדשות מגע;
- (3) מכשיר חשמלי הפולט קרינה מייננת או בלתי מייננת המשמש לטיפול קוסמטי;
- "ציוויל רפואי רשום" – ציוויל רפואי הטוען רישום בפנקס לפי הוראות סעיף 2 שנרשם בפנקס;
- "רופא" – רופא כהגדתו בפקודת הרופאים [נוסח חדש], התשל"ז-1976, או רופא שניים כהגדתו בפקודת רפואי השניים [נוסח חדש], התשל"ט-1979;
- "שיווק" – מכירה, הספקה, יבוא, יצוא או העברת בעלות החזקה בדרך אחרת;
- "תאגיד לציוויל רפואי" – תאגיד שנוסף לפי החלטת הממשלה לשם הספקת ציוויל רפואי, בפועל לשיווק ציוויל רפואי לבתי חולים ממשלתיים;
- "השר" – שר הבריאות.

## פרק ב': רישום ציוויל רפואי בפנקס

2. (א) (1) ציוויל רפואי יוצר ויישוק רק אם הוא ציוויל רפואי רשום ובהתקיים תנאי הרישום או אם הוא מנוי בתוספת השנייה.
- (2) הוראה על שימוש בציוויל רפואי בטיפול רפואי תינתן ושימוש בציוויל רפואי כאמור ייעשה רק אם הציוויל הרפואי הוא ציוויל רפואי רשום או אם הוא מנוי בתוספת השנייה.
- (3) הוראה על שימוש בציוויל רפואי בטיפול רפואי תינתן ושימוש בציוויל רפואי כאמור ייעשה רק בהתאם להתויה ובהתאם לתנאי הרישום של הציוויל הרפואי, כפי שנקבעו בטעות הרישום או אם הוא ציוויל רפואי המוני בתוספת השנייה; הוראת פסקה זו לא תחול על מתן הוראה על שימוש או על עשיית שימוש כאמור בהתאם לנוהג רפואי מקובל.
- (ב) השר רשאי בצו, באישור ועדת הבריאות של הכנסת, לקבוע כי סוג מסוים של ציוויל רפואי אינו טוען רישום בפנקס, אם סביר שבאי רישומו אין כדי לפגוע בריאות הציבור; בבואה לקבוע כאמור יבחן השר אם הציוויל הרפואי אינו טוען רישום במדינה מוכרת, ומນימים מיעדים

איסור ייצור, שיווק  
או שימוש בצו  
רופאינו ציוויל  
רופאינו רשום  
(תיקון התשפ"ג)

שיירשמו, רשאי הוא לקבוע בצו כאמור ציוד רפואי הטעון רישום במדינה מוכרת; בסעיף קטן זה, "רישום" – לרבות מסירת הודעה לרשות בריאות לצורך ייצור בתחום או שיווק ציוד רפואי או קבלת אישור אחר.

פנקס הציוד הרפואי

3. (א) המנהל ינהל פנקס שבו ירשום ציוד רפואי שהוגשה בקשה לרישומו לפי סעיף זה והתקיימו לגביו הוראות סעיף 6, וכן יקבע את צורתו ואת פרטי הרישום בו; הפנקס יהיה פתוח לעיון הציבור.

(ב) בקשה לרישום בפנקס של ציוד רפואי הטעון רישום תוגש למנהל בידי תושב ישראל או תאגיד הרשות בישראל, ותכלול פרטים, אישורים ומסמכים כפי שיקבע השר בתקנות לפי סעיף קטן (ג); המנהל רשאי לדרש ממבקש הרישום כל מידע או מסמך נוספיםים הדורשים לשם בדיקת הבקשה.

(ג) השר יקבע הוראות לעניין סעיף זה, לרבות לעניין דרכי הגשת בקשה לרישום או חידוש רישום בפנקס, לעניין הפרטים, האישורים והמסמכים שיש לכלול בבקשתה כאמור, ולענין תקופת הרישום בפנקס (בחקוק זה – תקופת הרישום), ורשיין הוא לקבוע תקופות רישום שונות לסוגים שונים של ציוד רפואי.

(ד) השר רשאי לקבוע בתקנות, לעניין סוג מסוימים של ציוד רפואי, ובכלל זה ציוד רפואי תומך חיים ומקיים חיים, שתלים, ציוד רפואי המשלב תכשיר, מכשירי דימות, ציוד בטכנולוגית לייזר, וכן סוגים נוספים של ציוד רפואי שיקבע השר אם סבר שהשימוש בהם מסכן את בריאות הציבור, כי הגשת בקשה לרישום ציוד רפואי מטעם מבקש הרישום וביצוע פעולות לפי חוק זה, ייעשו באמצעות איש מקצוע בעל הכשרה מסויימת, כפי שיקבע.

(ה) אין ברישום ציוד רפואי בפנקס כדי להקנות זכויות, מכל סוג שהוא, בצד הרפואי הרשות, או לגרוע מהן.

חו"ר לעניין  
פעולות באיזור  
רפואית שאינה  
ציוד רפואי רישום  
או שלא בהתאם  
لتנאי הרישום  
(תיקון התשפ"ג)

4. על אף הוראות סעיף 2(א), השר רשאי, באישור ועדת הבריאות של הכנסת, לקבוע בתקנות כלליים ולפיהם המנהל רשאי להתר, בתנאים וביקף שיורה, ייצור או שיווק של ציוד רפואי הטעון רישום או שימוש בציוד כאמור, אף אם הציוד הרפואי אינו ציוד רפואי רשום או שלא בהתאם לתנאי הרישום, אם ראה כי הדבר דרוש לצורך אחד מהמפורטים להלן, ואולם לא ייתן המנהל היתר כאמור אלא לאחר שוכחנו כי אין בכך פגוע בבריאות הציבור:

(1) מתן טיפול רפואי חיוני;

(2) מחקר;

- (3) פיתוח וייצור של הציוד הרפואי, למעט שיווק;
- (4) הייערכות לשעת חירום או שימוש בציוד רפואי בשעת חירום;
- (5) ציוד רפואי המיועד לייצוא בלבד;
- (6) שימוש על ידי מוסד בריאות בציוד רפואי שרישומו נמחק או לא חדש;
- (7) שימוש בציוד רפואי רשום שלא בהתאם להתוויות הרשות;
- (8) שימוש על ידי מוסד בריאות בציוד רפואי המותר לשיווק במדינה מוכרת, שהוגשה בקשה לרישומו בפנקס אך טרם נרשם, לשם ביצוע הערקה קלינית במספר חולמים מצומצם;
- (9) שימוש אישי של אדם בציוד רפואי.

5. על אף הוראות סעיף (א), אשר רשאי, באישור ועדת הבריאות של הכנסת, לקבוע התקנות הוראות בדבר אופן המיחזור של ציוד רפואי, חובת קבלת אישור למיכוןו, בדיקתו, וכן אריזתו של ציוד רפואי ממוחזר, סימונו, המשחר בו, אחסונו והשימוש בו, וכן רשאי הוא לקבוע לעניין זה הוראות שונות לסוגים שונים של ציוד רפואי; קבועشرع הוראות כאמור, לא יעסוק אדם במיחזור של ציוד רפואי, ישווקו או יעשה בו שימוש בטיפול רפואי אלא בהתאם להוראות שנקבעו לעניין זה.

מיוזור של ציוד רפואי  
(תיקון התשפ"ג)

6. (א) המנהל לא ירשום בפנקס ציוד רפואי הטעהו רישום, ולא יאשר כל שינוי ברישום של ציוד כאמור, אלא לאחר ששוכנע כי התקיימו כל אלה:

- (1) התועלת בשימוש בציוד הרפואי עולה על הסיכון הכרוך בו;
- (2) הציוד הרפואי נמצא עיל וabeiות מתאימה, לשימוש שלו הוא נועד;
- (3) הציוד הרפואי מיוצר בתנאי ייצור נאותים;
- (4) אין בשם של הציוד הרפואי כדי להטעות ביחס לתכונותיו, אופן העול להזק בריאות הציבור.

תנאים לרישום  
בפנקס ומיעדי הרישום

(ב) על אף הוראות סעיף קטן (א), הוכח להנחת דעתו של המנהל כי ציוד רפואי שלגביו מתבקש רישום בפנקס, רשום במדינה מוכרת או מותר לשיווק במדינה מוכרת ומשווק באותה מדינה, ניתן אותו המנהל בפנקס לתקופת רישום שלא עולה על התקופה שבה מותר לשוקו באותה מדינה מוכרת, ואם נקבעו ברישום באותה המוכרת תנאים שיש לקיים במהלך רישומו של הציוד הרפואי באותה מדינה, יכלול המנהל תנאים אלה ברישום בפנקס.

(ג) רישום בפנקס של ציוד רפואי שהתקיימו לגבי הוראות סעיפים  
קטנים (א) או (ב) יעשה בתוך תקופה שתיקבע בתננות ממועד הגשת הבקשה  
לרישום לפי סעיף 3(ב) (בסעיף זה – תקופת בדיקת הבקשה); סירב המנהל  
לרשות את הציוד הרפואי בפנקס, ימסור בתוך התקופה האמורה הוועדה  
מנומקת בכתב לבקש הרישום על סירובו.

(ד) דרש המנהל ממבקש הרישום מיידע או מסמך נוסף לפי הוראות סעיף  
3(ב), תחל תקופת בדיקת הבקשה במועד שבו הומצאו למנהל המידע או המסמך  
כאמור, והמנהל ייתן את החלטתו בבקשת לרישום בפנקס בתוך שלושים ימים  
מהמועד שבו סופק לו המידע או המסמך כאמור או עד תום תקופת בדיקת  
הבקשה לפי סעיף קטן (ג), לפי המאוחר.

(ה) רשם המנהל ציוד רפואי בפנקס, ייתן למי שלבকשו נרשם הציוד  
 הרפואי בפנקס תעודה המעידת על הרישום כאמור לא יותר משלושה ימים  
מיום רישומו של הציוד הרפואי בפנקס.

7. (א) המנהל רשאי לקבוע ברישום של ציוד רפואי בפנקס, תנאים  
בunnyיננס המפורטים להלן, שיש לקיים בתקופת הרישום של הציוד הרפואי,  
כולה או חלקה, וכן רשאי הוא להוסיף על התנאים כאמור או לשנותם בכל עת,  
בח滴滴ת מונומכת:

(1) חובת בעל הרישום לבצע בדיקה של אצווה ראשונה של הציוד  
 הרפואי בטרם שיוקו לראשונה בישראל;

(2) הגבלת השימוש בציוד הרפואי לבורי הcarsה מקצועית  
משמעות בלבד, ואולם המנהל לא יקבע הגבלה כאמור לגבי מכשיר  
חשיימי הפולט קרינה בלתי מייננת המשמש בטיפול קוסמטי ואני  
משמש בטיפול רפואי, המוני בתוספת השליישית;

(3) התנאיית השימוש בציוד הרפואי בהוראה שלרופא;

(4) כמות הציוד הרפואי שנינתן לארוז באירוע אחת, וכן קביעת סוג  
האירוע, איכותה, סימוניה, צורתה ובטיחותה; תנאים לפי פסקה  
זו יכול שייהיו שונים לסוגים שונים של צרכנים שלהם ישוק הציוד  
 הרפואי או שייעשו בו שימוש;

(5) סימונו הציוד הרפואי;

(6) הגבלות לעניין אופן הפרisos של הציוד הרפואי ותוכנו של  
הפרisos כאמור;

(7) חובת הפצת עלוון למשתמש בציוד הרפואי;

(8) התנאים שבהם יש להוביל או לאחסן את הציוד הרפואי;

תנאים שיש  
לקיים בתקופת  
הרישום

(9) קיומם הספקה סדירה של הציוד הרפואי לצרכים, למעט מוסד בריאות, שהם יספקו הציוד הרפואי או שיישו בו שימוש, ומתן שירות ותחזקה נאותה של הציוד הרפואי כאמור;

(10) כל קביעה אחרת הנוגעת לשימוש בטוחה בצדוק הרפואי.

(ב) המנהל רשאי, על פי בקשה מנומקת מאות מוסד בריאות, לקבע כי תנאי מהתנאים לפיה הוראות סעיף קטן (א)(2) עד (4), (7) או (8) לא יהול בוגע לשימוש או לשיווק ציוד רפואי רשום המיועד לשימוש באותו מוסד בריאות, ועל פי בקשה מנומקת מאות תאגיד לציוד רפואי - כי תנאי מהתנאים לפיה הוראות סעיף קטן (א)(4), (7) או (8) לא יהול בוגע לציוד רפואי רשום המשווק על ידי התאגיד לבית חולים ממשלי.

8. (א) המנהל רשאי, על פי בקשה מאות בעל רישום, לחדש את רישומו של ציוד רפואי בפנקס לתקופת רישום נוספת, אחת או יותר, ויחלו לעניין הבקשה ולענין החלטת המנהל כאמור הוראות סעיפים (זב), 6(א), (ב), (ד) ו(ה) ו-7, בשינויים המחויבים.

(ב) בעל הרישום יגיש למנהל בקשה לחידוש רישומו של ציוד רפואי בפנקס כאמור בסעיף קטן (א), ארבעה חודשים לפחות לפני פקיעת תוקפו של הרישום בפנקס.

(ג) הוגשה בקשה לפי סעיף קטן (ב), יראו את הרישום כሞרך עד להחלטת המנהל בבקשתו.

(ד) סבר המנהל שאון לחדש את רישומו של ציוד רפואי בפנקס, יודיע על כך, בהודעה מנומקת בכתב, לבעל הרישום, וכן יעדכן את מוסדות הבריאות בדבר אי-חידוש רישומו של הציוד; בטרם יחליט המנהל על אי-חידוש רישומו של הציוד הרפואי כאמור, יתנו לבעל הרישום הזדמנות לטעון את טענותיו לפני.

(ה) על אף הוראות סעיפים (א) ו(ב), השר רשאי לקבוע בתיקון כי לגבי סוג מסוים של ציוד רפואי, חידוש הרישום בפנקס יעשה בהודעה של בעל הרישום על חידוש הרישום, ורשאי הוא לקבוע הוראות בדבר דרכי הגשת ההודעה, הפרטים, האישורים והמסמכים שיש לכלול בהודעה כאמור ותקופת הרישום החדשה, וכן רשאי הוא לקבוע תקופות רישום שונות לסוגים שונים של ציוד רפואי שרישומו בפנקס חדש בהודעה כאמור.

9. (א) המנהל רשאי לאסור את יצורו או את שיוקו של ציוד רפואי או למחוק רישום של ציוד רפואי מהפנקס, בכל אחד מآل:

חידוש רישום  
בפנקס

מחיקת רישום  
מהפנקס

- (1) לעניין ציוד רפואי שהתקיימו לגבי התנאים המנוים בסעיף 6(א) – חדל להתקיים לגבי תנאי מהתנאים כאמור;
- (2) לעניין ציוד רפואי הראשום ומשווק במדינה מוכרת כאמור בסעיף 6(ב) – רישומו במדינה המוכרת נמתק, או שהמנהל ראה שהוא מייך או עלול להזיק לבריאות הציבור או שאינו עיל או שאינו באיכות מתאימה לשימוש שלו הוא נועד;
- (3) בעל הרישום הפר תנאי שנקבעו לפי סעיף 6(א) או שלא קיימים הוראה שנייה לגבי הציוד הרפואי לפי סעיף 11.
- (ב) בטרם יחוליט המנהל על איסור ייצורו או שיוקו של ציוד רפואי או על מכיקת רישום של ציוד רפואי מהבנקס, ניתןבעל הרישום הזדמנות לטעון את טענותיו לפניו.
- (ג) נאשר ייצורו או שיוקו של ציוד רפואי או נמחק רישומו מהבנקס עדכן המנהל את מוסדות הבריאות ואת הציבור בדבר האיסור או המכיקה.

10. תמה תקופת הרישום של ציוד רפואי בבנקס ולא חדש, או נמחק או בוטל רישומו, ניתן להמשיך לשוקו וכן להורות על שימוש בו או לעשות בו שימוש על אף האמור בסעיף 2(א), למעט ייבוא של אותו ציוד רפואי, לתקופה שלא עולה על שנתיים ממועד תקופת הרישום, zostת אם הורה המנהל אחרת בכתב.

ציוד רפואי  
שרישומו לא  
הורש, נמחק או  
בוטל

#### פרק ג': בקרה ופיקוח על ציוד רפואי

11. (א) אשר יקבע בתקנות הוראות בדבר חובת בעל הרישום –
- (1) לבצע פעולות מעקב וביקורת לשם הערכה של ציוד רפואי ראשומי ושיפור בטיחותו ואיכותו, ולדוחה למנהל על ביצוע הפעולות כאמור;
- (2) למסור למנהל דיווח תקופתי על ביצוע פעולות כאמור בפסקה (1), ועל המידע שהגיע לידי בעקבות ביצועו;
- (3) לדוחה למנהל על כל אירוע מיוחד שהגיע לידיתו של בעל הרישום, כמפורט להלן, הקשור בשימוש בציוד הרפואי הרשום:
- (א) תקלחת חמורה בגין רפואי שאירעה בישראל או במדינה אחרת ועלולה לסכן את בריאותו של המטופל;

בקורת איכות של  
ציוד רפואי רשות  
DOIWA על אירוחים  
מיוחדים

(ב) שימוש בציוד רפואי שגרם או שיש חשש שגרם לנזק לבריאותו הגופנית או הנפשית של מטופל, אשר אינו צפוי במהלך הריגל של מחלת או של הטיפול בו, שהגיע לידיתו של בעל הרישום, או שימוש בציוד רפואי שגרם לנזק ממשועות או לפטירה של מטופל בישראל או במדינה אחרת; לעניין זה, "נזק ממשועות" – פגיעה בלתי הפיכה במבנה הגוף, בתפקודו או במרקמו, או פגיעה המצריכה טיפול רפואי דחוף,מושך או פולשני, וכן פגעה שבשלתה נשכפת סכנה לחיים, שיש בה כדי לCKER את תוכלת החיים או שתగרים מום לוולד;

(ג) פעולה שנתקה רשות בריאות בעולם או הודיע שפורסמה על ידי יצרן, בעל רישום או רשות בריאות בעולם לגבי הציוד הרפואי, שיוקו והשימוש בו, או מידע חדש שפורסם בספרות המדעית המרכזית בתחום הציוד הרפואי בנוגע לבטיחות הציוד הרפואי.

(ב) המנהל רשאי לפרסם לציבור, בדרך שיקבע השר בתקנות לפי סעיף קטן (א), מידע שדוחה לו בהתאם להוראות אותו סעיף קטן.

12. (א) בלי לגרוע מההוראות סעיף 11, ראה המנהל כי ציוד רפואי או תוכנו של פרסם לגבי ציוד רפואי מסוים או עליל להיאק לבריאות הציבור, רשאי הוא להורות בכתב לבעל הרישום, ליצרן הציוד הרפואי, למשוקו או למי שעושה בו שימוש, להפסיק את ייצורו או את שיוקו של הציוד הרפואי או את השימוש בו, או להתנוטם בתנאים, או להטייל על מי שאחראי לפרסומו של הציוד הרפואי כאמור הגבלות לעניין אופן הפרסום או תוכנו, וכן רשאי המנהל להורות על החזרה מהשוק של הציוד הרפואי כאמור, וכן כל הוראה אחרת הנדרשת לשם שמירה על בריאות הציבור.

(ב) בטרם ייתן המנהל הוראה או יטיל הגבלה כאמור בסעיף קטן (א), ייתן לבעל הרישום, ליצרן הציוד הרפואי, למשוקו, למי שימוש בציוד רפואי או למי שאחראי לפרסומו, לפי העניין, הזרמתו לטעונו את טענותיו לפניו, וכן יעדכו בדבר את מוסדות הבריאות; ואולם אם ראה המנהל כי השהייה מותן ההוראה כאמור מזיקה או עלולה להיאק לבריאות הציבור, רשאי הוא לתתת לאלתר, ובלבבד שייתן זכות שימוש לפי סעיף קטן זה בחזרמות הראשונה לאחר מכן.

(ג) הורה המנהל על הפסקת הייצור או השיווק של הציוד הרפואי או השימוש בו לפי סעיף זה או התנה את ייצורו, שיוקו או השימוש בו בתנאים, יעדכן את מוסדות הבריאות בדבר ההוראה האמורה.

הגבלות על ביצוע  
פעולות בציוד  
 רפואי מטעמי  
בריאות הציבור

מינוחים מפקחים  
וسمבויות פיקוח

13. (א) השר רשאי למנות מפקחים מבין עובדי משרד (בפרק זה – מפקחים), לשם פיקוח על ביצוע ההוראות לפי חוק זה.

(ב) לא ימונה למפקח אלא מי שהתקיימו לגבי כל אלה:

(1) הוא לא הורשע בעבירה אשר מפאת מהותה, חומרתה או נסיבותיה, אין הוא ראוי, לדעת השר, לשמש מפקח;

(2) הוא בעל הכשרה מתאימה כפי שהורה השר.

(ג) לשם פיקוח על ביצוע ההוראות לפי חוק זה, רשאי מפקח –

(1) לדרוש מאדם הנוגע בדבר למסור לו מידע ומסמכים הנוגעים לביצוע הוראה מההוראות לפי חוק זה, ובכלל זה מידע ומסמכים הנוגעים לייצור או לשיווק של ציוד רפואי או לשימוש בו; בפסקה זו, "מסמך" – לרבות פلت, כהגדרתו בחוק המחשבים, התשנ"ה-1995;

(2) להיכנס, לאחר שהזדהה, למקום שיש לו יסוד סביר להניח שבו מייצרים או מאחסנים ציוד רפואי הטעון רישום או עשוי בו שימוש, כדי לבדוק את בטיחותו,יעילותו או איכותו של הציוד הרפואי, ואם לא ניתן לבצע את הבדיקה כאמור במקום – ליטול את הציוד הרפואי, בנסיבות הדروשה לבדיקה, לתגובה שלא תעלה על 21 ימים, לשם ביצוע הבדיקה במקום שבו ניתן לבצע, בלבד שבדיקה של ציוד רפואי במוסד בריאות ייעשו באופן שלא יפגע בפעילותו השוטפת של מוסד הבריאות; ואולם לא יכנס מפקח למקום המשמש למוגרים בלבד אלא על פי צו של בית משפט.

(ד) לא יעשה מפקח שימוש בסמכויותיו לפי סעיף זה לגבי מקום המוחזק

על ידי מערכת הביטחון או צבא הגנה לישראל; בחוק זה, "מערכת הביטחון" – כל אחד מהלא:

(1) משרד הביטחון ויחידות הסמך של משרד הביטחון;

(2) יחידות ויחידות סמך של משרד ראש הממשלה, שעיקר פעילותן בתחום ביטחון המדינה;

(3) מפעלי מערכת הביטחון, כמשמעותם בסעיף 20 לחוק להסדרת הביטחון בגופים ציבוריים, התשנ"ח-1998, שר הביטחון הוודיע עליהם לשר;

(4) משטרת ישראל, שירות בתי הסוהר והרשויות להגנה על עדים.

חוות ענידת תג  
מוודה

14. מפקח לא יעשה שימוש בסמכויות הנთונות לו לפי פרק זה, אלא בעת מיידי תפקידו וכשהוא עונד באופן גלוי תג המאהה אותו ואת תפקידו ואם יש בידו תעודה החותמה על ידי השר, המעידת על תפקידו ועל סמכויותיו של מפקח, שאותה יציג על פי דרישתך.

#### פרק ד': הוראות שונות

15. (א) העושה אחד מלאה, דינו – מאסר שנה או קנס כאמור בסעיף 61(א)  
(4) לחוק העונשין, התשל"ז-1977 (בחוק זה – חוק העונשין), ואם עברה העבירה על ידי תאגיד, דינו – כפל הקנס האמור:

(1) מייצר או משוקץ ציוד רפואי שאינו ציוד רפואי רשום אף שהוא טוען רישום, שלא לשימושו האישי, או מייצר או משוקץ ציוד רפואי רשום, שלא בהתאם לתנאי הרישום, בניגוד להוראות סעיף 2(א)(1);  
(2) מורה על שימוש או עושה שימוש, במסגרת טיפול רפואי בציוד רפואי שאינו ציוד רפואי רשום אף שהוא טוען רישום, בניגוד להוראות סעיף 2(א)(2);

(3) בעל רישום, יצrown, משוקץ, מפרסם או מי שומרה על שימוש או עושה שימוש בציוד רפואי במתן טיפול רפואי, שאינו מקיים הוראה שניתנה או פועל בניגוד להגבלת שהוטלה לפי הוראות סעיף 12.

(ב) בעל רישום שאינו מקיים הוראה בדבר ביצוע פעולות מעקב וביקורת לשם הערכה של ציוד רפואי רשום ובדבר דיווח על ביצוע פעולות כאמור, או שאינו מקיים הוראה בדבר דיווח על אריזה מיוחד הקשור בשימוש בציוד הרפואי הרשות שלא בהתאם להוראות סעיף 11(א)(1) או (3), דינו – מאסר חצי שנה או קנס כאמור בסעיף 61(א)(3) לחוק העונשין, ואם עברה העבירה על ידי תאגיד, דינו – כפל הקנס האמור.

(ג) העובר עברה כאמור בסעיפים קטנים (א) או (ב), שכתחזאה ממנה נגרמה או עלולה להיגרם פגעה ממשית בבריאות הציבור, דינו – מאסר שלוש שנים או כפל הקנס שבית המשפט היה רשאי להטיל עליו לפי הוראות סעיף זה בשל העבירה שבה הורשע, ואם עברה העבירה על ידי תאגיד, דינו – קנס פי חמישה מהקנס האמור בסעיף 61(א)(4) לחוק העונשין.

(ד) הייתה העבירה כאמור בסעיפים קטנים (א) עד (ג) עבירה נשכחת, רשאי בית המשפט להטיל בשל אותה עבירה קנס נוסף, בשיעור של חמישה אחוזים מסכום הקנס הקבוע לאותה עבירה, לכל יום שבו נמשכת העבירה מעבר לתקופת הזמן שנקבעה בהתראה או בהודעה, בכתב, מעת המנהל ושתחייבתה בתום המועד שנקבע בהתראה או בהודעה כאמור.

16. (א) נושא משרה בתאגיד חייב לפקח ולעשות כל שנייתן למניעת עבירות לפי סעיף 15 בידי התאגיד או בידי עובד מעובדי; המפר הוראה זו, דין – קנס כאמור בסעיף 61(א)(4) לחוק העונשי; לעניין סעיף זה, "נושא משרה" – מנהל פעיל בתאגיד, שותף, למעט שותף מוגבל, או פקיד האחראי מטעם התאגיד על התחומים שבו בוצעה העבירה.

אחריות נושא  
משרה בתאגיד

(ב) נעברה עבירה לפי סעיף 15 בידי תאגיד או בידי עובד מעובדי, חזקה היא כי נושא משרה בתאגיד חוברתו לפי סעיף קטן (א), אלא אם כן הוכיח כי עשה כל שנייתן כדי למלא את חובתו.

17. המנהלומי שפעיל סמכות מכוח חוק זה, לא יגלו את תוכנו של מסמך שנמסר לצורך מיולי הוראות חוק זה, אלא לצורך רישומו של הציוד, פיקוח עליו או שמירה על בריאות הציבור או על פי כל דין.

שמירת סודיות

18. הוראות חוק זה באות להוסיף על הוראות כל דין.

שמירת דינם

19. השר רשאי, בצו, באישור ועדת הבריאות של הכנסת, לשנות את התוספת הראשונה, לאחר התיעצות עם שר התעשייה המסחר והתשוקה, את התוספת השנייה, בכפוף להוראות סעיף 2(ב), ואת התוספת השלישית.

שינויי התוספות  
(תיקון התשפ"ג)

20. (א) חוק זה יחול גם על המדינה.

תחולת על המדינה

(ב) על אף האמור בסעיף קטן (א), ייצור, שיוק או החזקה של ציוד רפואי הטוען, מתן הוראה על שימוש בצד כיוון כאמור או שימוש בו, בידי צבא הגנה לישראל, ייעשו בהתאם לפקודות הצבא כהגדרתו בחוק השיפוט הצבאי, התשטו'-1955, ובלבך שבפקודות אלה יקבעו הוראות שיבתיחו כי ביצוע הפעולות כאמור יעשה באופן שהתועלת בשימוש בצד הרפואי למטופלים עולה על הסיכון הכרוך בו.

21. (א) השר הממונה, בהתאם עם השר, יורה בנוהל על אופן יישום הוראות חוק זה במערכת הביטחון לעניין השימוש בצד רפואי והפיקוח עליו.

הוראות מיזוחיות  
לענין מערכת  
הביטחון

(ב) גופו המינוי בהגדירה "מערכת הביטחון" ידווח למנהל על כל נזק ממשועורי או פטייה של מטופל, ולביקשת המנהל ידווח לו על קבלת הודעה ויישומה בקשר להחלטת המנהל לפי סעיף 12.

(ג) בסעיף זה -

"מערכת הביטחון" – כהגדרתה בסעיף 13;

"נק משמעותי" – כמשמעותו בסעיף 11(א)(ב);

"השר הממונה" –

(1) לעניין הגוף המנויים בפסקאות (1) ו-(3) להגדירה "מערכת הביטחון" – שר הביטחון;

(2) לעניין הגוף המנויים בפסקה (2) להגדירה "מערכת הביטחון" – ראש הממשלה;

(3) לעניין הגוף המנויים בפסקה (4) להגדירה "מערכת הביטחון" – השר לביטחון הפנים.

22. השר ממונה על ביצוע חוק זה, והוא רשאי להתקין תקנות בכל עניין הנוגע לביצועו, ובכלל זה תקנות בדבר תנאי ייצור נאותים של ציוד רפואי, תנאי אחסון או הובללה נאותים של ציוד רפואי וכן תקנות בדבר קביעת אגרות بعد הגשת בקשה לרישום בפנקס של ציוד רפואי הטעון רישום, بعد הגשת בקשה לחידוש או לשינוי של רישום כאמור, עד מסירת הודעה על חידוש רישום בפנקס, ובعد הגשת בקשה למייחזר של ציוד רפואי לפי הוראות סעיף 5.

#### ביצוע ותקנות

23. תיקון חוק התקנות (תיקון עקיף בחוק התקנים, התשי"ג-1953).

תיקון חוק התקנות – מס' 9

24. (א) תחילתו של חוק זה שישים ימים מיום תחילתן של תקנות לפי סעיפים 3, 4, 6 ו-8 (להלן – יום התחילה).

(ב) על אף האמור בסעיף קטן (א), תחילתם של סעיפים 2(א), 15 ו-16 שנה מיום התחילה.

#### תחילה

25. (א) ציוד רפואי הטעון רישום, יהיה רשום עבר יום התחילה בפנקס האזרחים והמכשירים הרפואיים שהתנהל לפני היום האמור משרד הבריאות, יראו אותו כאילו נרשם לפי חוק זה ורישומו יהיה תקף עד תום תקופת תוקפו של הרישום כאמור, אלא אם כן נמתק קודם לכך הוראות חוק זה.

#### הוראות מעבר

(ב) הוראות סעיף 2(א) לא יהולו על פעולות של מיחוזר ציוד רפואי הנעשות על ידי מוסד בריאות, כל עוד לא נכנסו לתוקף הוראות לעניין זה לפי סעיף 5.

### תוספת ראשונה

(סעיף 1, הגדירה "מדינה מוכרת")

#### רשימת המדינות המוכרות

.12.	יוון;	.1.	אוסטריה;
.13.	נורווגיה;	.2.	אוסטרליה;
.14.	ניו זילנד;	.3.	איטליה;
.15.	ספרד;	.4.	איסלנד;
.16.	פורטוגל;	.5.	אירלנד;
.17.	ארצות הברית;	.6.	פינלנד;
.18.	בלגיה;	.7.	צרפט;
.19.	קנדה;	.8.	בריטניה;
.20.	שביריה;	.9.	גרמניה;
.21.	שווייץ.	.10.	דנמרק;
		.11.	הולנד;

### תוספת שנייה

(סעיף 2(ב))

#### ציוד רפואי שאינו טעון וישום בפןקס

1. אבדויים המשמשים לבדיקה, כגון מטושים ומקלות עז לבדיקה לא חודרנית או לבדיקה לחילוף הפה;
2. אגדים אלסטיים;
3. חוטים דנטליים;
4. חומרי חיבור לא סטריליים;
5. חומרי חיטוי לצירור שאינו צירור רפואי;
6. קוונדומים, למעט קוונדומים המכילים תכשירים;
7. מוצריgiene נשית;
8. מוצרי צמר גפן;
9. משקولات לשקלית בני אדם, למעט פגמים, או לשקלת חומרים.

### תוספת שלישית

(סעיף 7(א)(ב))

### מכשירים חשמליים הפולטים קרינה בלתי מייננת ומשמשים בטיפול קוסמטי

טכנולוגיה	הعروת	תדר	הספק
הבוקי אוד רבי עוצמה (IPL)	ראש רגיל	קרינה בלתי מייננת, 1,200–420 ננומטר	עד 22 ג'אול לכל סמ"ר (j/cm <sup>2</sup> )
הבוקי אוד רבי עוצמה (IPL)	ראש קירור – Contact	קרינה בלתי מייננת, 1,200–420 ננומטר	עד 40 ג'אול לכל סמ"ר (j/cm <sup>2</sup> )
ליזיר	Cooling on skin עד 5, 0, surface מעלות צלסיוס		
על-קול (Ultrasound)	לא חורדרני	קרינה בלתי מייננת 1,100–800 ננומטר	עד 10 ג'אול לכל סמ"ר (j/cm <sup>2</sup> )
תדרי רדיו	לא חורדרני עד 42 מעלות צלסיוס לשימוש חיצוני על פני העור	10–180 קילוהרץ 50–250 מגהההרץ	40 ואט עד 250 וואט
Radio Frequency (RF)			

### בנייה נתנויהו

ראש הממשלה ושר הבריאות

ראובן ריבליין

שמעון פרס

יושב ראש הכנסת

נשיא המדינה



医课汇  
公众号  
专业医疗器械资讯平台  
WECHAT OF  
HLONGMED



hlongmed.com  
医疗器械咨询服务  
MEDICAL DEVICE  
CONSULTING  
SERVICES



医课培训平台  
医疗器械任职培训  
WEB TRAINING  
CENTER



医械宝  
医疗器械知识平台  
KNOWLEDG  
ECENTEROF  
MEDICAL  
DEVICE



MDCPP.COM  
医械云专业平台  
KNOWLEDG  
ECENTEROF MEDICAL  
DEVICE