

## תקנות ציוד רפואי (רישום ציוד רפואי בפנקס וחידושו), התשע"ג-2013<sup>1</sup>

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 3(ג) ו-6(ג) ו-8(ה) ו-22 לחוק ציוד רפואי,  
התשע"ב-2012 (להלן – החוק), אני מתקינה תקנות אלה:

- |  |   |
|--|---|
| <p>1. בתקנות אלה –</p> <p>”בעל מקצוע מתאים” – תושב ישראל, שմבקש מינחו בכתב לאיש קשר לפי תקנה 21, והוא עומד בדרישות ההכשרה שבתקנה 22;</p> <p>”מבקש” – מגיש בקשה לרישום ציוד רפואי בפנקס או בעל רישום המגיש בקשה לשינוי או חידוש רישומו של הציוד הרפואי;</p> <p>”מושוק” – מי שעוסק בשיווק כהגדתו בחוק;</p> <p>”ציוד רפואי ברמת סיון נמוכה שאינו סטרילי” – ציוד רפואי שברישימת הציוד הרפואי שאינו סטרילי, מסווג Class 1 Non Sterile, המופיעה בפרסום רשות הבריאות האנגלית (MHRA) המתעדכן מזמן לזמן;</p> <p>”תכשיר” – כהגדתו בפקודת הרוקחים [נוסח חדש], התשמ"א-1981; ;</p> <p>”תקן ISO” – תקן של ארגון התקינה הבינלאומי (International Standard Organization);</p> <p>”תקן ISO 9001” – תקן ISO להבטחת איכות הייצוגית בתכנון (Design), פיתוח, ייצור, התקנה, מתן שירות ותחזוקה;</p> <p>”תקן ISO 13485” – תקן ISO להבטחת איכות בייצור של ציוד רפואי.</p> | <p>הגרויות</p>                                      |
| <p>2. בקשה לרישום ציוד רפואי בפנקס, לשינוי של רישום או לחידוש רישומו יוגש למנהל תושב ישראל שהמבקש מינחו לכך כאמור בתקנה 21 (להלן – איש קשר) או בעל מקצוע מתאים לפי העניין.</p>   | <p>הגשת בקשה על ידי איש קשר או איש מקצועי מתאים</p> |
| <p>3. (א) בקשה לרישום בפנקס תוגש בפורמט אלקטרוני כפי שיפורסם המנהל ותכלול פרטיים ומסמכים אלה:</p>  | <p>בקשה לרישום בפנקס</p>                            |
| <p>.1 ק"ת 7258, התשע"ג (12.6.2013), עמ' 1311 (בק"ת במקור, נכתב בטウות ק"ת מס' 7216 מהתאריך .(28.1.13</p>  |   |

- (1) פרטי העסוק בישראל, כתובתו ופרטיו איש הקשר או בעל המ乞זוע המתאים וכן מס' רישון העסוק, ומועד פקיעתו של הרישון;
- (2) אישור כמפורט בתקנה 20, המעיד כי האחסון וההובלה של הציוד הרפואי תואם את תנאי האחסון וההובלה הבאות:
- (3) פרטי יצירן הציוד הרפואי ואתר הייצור ותעודה המUIDה על ייצור הציוד הרפואי בתנאי יצירן נאותים כנדרש בתקנה 19;
- (4) שמו המלא של הציוד הרפואי נושא הבקשה לרישום בעברית ובאנגלית, הפרטים המלאים של הדגמים שבאים ממקור האישור, תיאור פיזי של הציוד וכן תיאור תכונותיו הטכניות, הרפואיות והפונקציונליות;
- (5) תיאור התהוויה, ייעודו של הציוד ומטרת השימוש המבוקשת לרישום בפנקס;
- (6) שמות המשוקים וספקי המשנה של הציוד הרפואי שדרכם מיובא הציוד הרפואי;
- (7) הימצאות תכשיר, חומר כימי, רעל או חומר ביולוגי בציוד הרפואי, וכן ציון אם הציוד פולט קרינה מייננת או בלתי מייננת;
- (8) אישורים המעידים שהציוד רשום במדינת חז"ל, וכן אישור رسمي של אותה מדינה על שיווק בפועל של הציוד בתחום, אם יש כאלה;
- (9) פרטיים על אופן מתן שירות תמייה ותחזקה לציוד הרפואי והות נתוני השירות;
- (10) פרטיים על סימון ותיקו הציוד והארווה, וכן הצעה לעלון, ככל שדרש המנהל;
- (11) הוכחה על תשלום אגרה לפי סעיף 22 לחוק بعد הגשת בקשה לרישום בפנקס;
- (12) הצדדות המבקש וייצרן ציוד רפואי בדבר מסירת מידע מלא ואמין על הציוד הרפואי כנדרש בחוק ובתקנות אלה;
- (13) לבקשת המוגשת בידי בעל מקצוע מתאים יצורפו המסמכים המאשרים את ההכשרה הנדרשת לפי תקנה 22.  
  
(ב) בבקשת לרישום של ציוד רפואי הרשות במדינה מוכרת או המותר לשיווק בה יצוין הדבר במפורש וכן יצוין המבקש את משכי הרישום שאושרו במדינה המוכרת, תנאי הרישום או מגבלות שהוטלו בה, אם יש כאלה, וכן הוראות שניתנו לגבי סימון הציוד ואריותו.

(ג) לבקשת לרישום ציוד רפואי המוצע בישראל ושהינו רשום או מותר לשיווק במדינה מוכרת, יוצר המבוקש גם תוצאות סקר ניהול סיכון שערץ לציוד (Risk Analysis), הערכה קלינית (Clinical Evaluation), תיק וסiccום הניסויים הקליניים שנערכו לציוד וכן שתי חוות דעת מקצועיות של מומחים רפואיים בתחום הרלוונטי להיבטי הבטיחות והיעילות של הציוד הרפואי.

(ד) בקשה לרישום של ציוד רפואי, השקול מהותו לציוד רפואי הרשות בפנקס בישראל או במדינה מוכרת, תוגש כאמור בתקנות משנה (א) ר'ב); לעניין זה, "ציוד רפואי שקול" – ציוד רפואי המוצע לאוטו שימוש כמו הציוד הרפואי הרשות, והוא בעל אותו מאפיינים טכנולוגיים ופרופיל הבטיחות והיעילות שלו וזה לפרופיל הציור הרשות.

(ה) הייתה הבקשת לרישום ציוד רפואי המוצע לשימוש במוסד בריאות בלבד, ציין זאת המבוקש במפורש.

4. המנהל רשאי לדרוש ממבקש מסמכים או מידע נוסף אשר לא נכללו בבקשתו, וכן דוגמאות של הציוד הרפואי ולהציג למבקש שאלות בכלל עניין מן העניינים הנוגעים לרישום הציוד הרפואי.

בקשה לקבלת מידע  
נוסף ודרוגמו

5. (א) המנהל ימסור את החלטתו בבקשת לרישום הציוד בתוך 120 ימים מיום הגשת הבקשתו ואם סורבה הבקשתו, ימסור את ההחלטה בהודעה בכתב.

(ב) דרש המנהל ממבקש השלמת נתונים או נתונים נוספים, תיווסף התקופה שעד לקבלת נתונים כאמור, לפרק הזמן הקבוע בתקנת משנה (א).

(ג) אישר המנהל בבקשת לרישום ציוד רפואי בפנקס, יוציא תעודה רישום של הציוד בפנקס בתוך שלושה ימי עבודה מיום שמסר את החלטתו.

קבלת החלטה  
בקשה

6. (א) בבקשת לשינוי ברישום בפנקס תוגש בפורמט אלקטרוני שייפרסם המנהל ותכלול את הפרטים והמסמכים המפורטים בתקנה 3(א), בשינויים המוחיבים.

(ב) על החלטת המנהל בבקשת לשינוי ברישום בפנקס יחולו הוראות תקנה 5(א) עד (ג).

הגשת בקשה  
לשינוי ברישום  
קיים

7. (א) בבקשת להידוש רישום בפנקס תוגש בפורמט אלקטרוני כפי שייפרסם המנהל ותכלול את הפרטים המפורטים בתקנה 3(א) ו-3(3); הבקשת תכלול את שאר הפרטים שבתקנה 3, ככל שחל בהם שינוי Mao שהוגשה הבקשת המקורית לרישום.

(ב) בבקשת להידוש רישום בפנקס יוצרפו סיכום פעולות המעקב והביקורת שביצע בעל הרישום לפי סעיף 11 ל所在, בתוכנות שהורה עליה המנהל; מוסד בריאות המגיש בבקשת להידוש כאמור, יוצרף את סיכום פעולות המעקב והביקורת שבוצעו במוסד הבריאות.

הגשת בקשה  
להידוש

(ג) המנהל רשאי לדרוש כי מבקש חידוש רישום יצירף בקשה חוות דעת של בעל מקצוע המשמש כציוויל הרפואה בישראל, לגבי השימוש כציוויל הרפואה הרשות.

8. (א) בעל רישום של ציוויל רפואי ברמת סיכון נמוכה שאינו סטרילי הרשות בפנקס ישלח למנחל, 30 ימים לפני פקיעת תוקף רישומו של הציוויל הרפואי, הודעה בדבר המשך שיווק של ציוויל רפואי, במתכונת שיפרסם המנהל באתר האינטראקטן של המשרד, אם לא הול שוני בפרטיה הרישום והמסמכים שהוגשו בבקשת המקורית; ההודעה תכלול את הפרטים המפורטים בתקנה 3(א)(1) ו(3) וכן את סיכום פעולות המעקב והביקורת שביצע בעל הרישום לפי סעיף 11 ל所在, במתכונת שהווראה עלייה המנהל באתר האינטראקטן של המשרד וכן יצירף קבילה על תשלום האגרה לפי סעיף 22 לחוק بعد מסירת הודעה על חידוש רישום בפנקס.

מתן הודעה על המשך שיווק לציוויל בرمאות סיכון נמוכה שאינו סטרילי

(ב) הוגשה במועד הודעה בדבר המשך שיווק כאמור בתקנת משנה (א), לצורך הצהרה של בעל הרישום כי לא חל כל איrhoע מיוחד הקשור בשימוש כציוויל הרפואי, כמפורט בסעיף 11(א)(3) לחוק, וכי לא בוצעו כל פעולות של החוורה מן השוק; הוגשה הודעה כאמור ולא הודיע המנהל על התנגדותו להמשך השיווק בתחום אדריכלה עשר ימי עכורה מיום הגשתה, יראו את הרישום כሞارد לתקופה של חמישה שנים, ורשיי בעל הרישום בקשר למונח תעודה המעידת על כך כי תוקף הרישום של הציוויל הרפואי הוואר עלי פי הودעת בעל הרישום; תעודה כאמור ימסור המנהל לבעל הרישום בתחום שלושה ימי עכורה מיום קבלת הבקשה.

9. (א) הוגשה בקשה לרישום ציוויל רפואי המשלב תכשיר יהיליט המנהל אם יש לרישומו בפנקס הציוויל הרפואי כ מוצר מסויל או שיש לרשום את התכשיר בפנקס התכשירים הרפואיים המתנהל לפי סעיף 47 לא לפקורות הרוקחים [נוסח חרש], התשמ"א-1981.

הוראות מיוחדות לעניין מסויל

(ב) בטרם יהיליט המנהל על סיווג המוצר כתכשיר או ציוויל רפואי יבחן את פעולתו ושימושו העיקרי (Primary Mode of Action) וכן יבחן מה היא המומחיות הנדרשת ממי שմבקש את רישומו של המוצר.

(ג) לצורך סיווג המוצר רשאי המנהל לדروسן מן המבקש מסמכים ונתונים נוספים הדרושים לו לצורך קבלת החלטה.

(ד) בקשה מוקדמת לסיווג מוצר לציוויל רפואי או כתכשיר תוגש למחלkat הציוויל הרפואי במשרד הבריאות; החלטה בבקשת תינתן בתחום 30 ימי עכורה מיום הגשתה.

10. היה ציוויל רפואי רשום ביותר מדינה מוכרת אחת, ובכלל זה משרד הבריאות בארה"ב של אמריקה (FDA), יאמץ המנהל את הסיווג וכן את תנאי הרישום ותקופות הרישום כפי שקבעה רשות הבריאות של ארה"ב.

עדיפות סיווג הציוויל של רשות הבריאות של ארץות הברית

11. (א) לא יקבל המנהל בקשה לדרישם ציוד רפואי בפנקס או בקשה לחידוש רישומו או לשינוי רישום כאמור, ולא יטפל בבקשתה כזו אלא אם כן הוגשה במלואה בכתבם כל הממכים והטפסים הנדרשים; הוגשה בקשה באופן חלקי, ידיה אותה המנהל ללא נימוק נוסף.

דוחית בקשות  
המושגות בזורה  
חוליות

(ב) נדחתה בקשה כאמור בתקנת משנה (א) לא תוחזר האגרה ששולמה בשלה ולא תתאפשר הגשת חזרה של אותה בקשה אלא לאחר חלוף חורש מיום מתן ההורעה על דחיתה; הוגשה בקשה כאמור שני פעמיים נוספת ונדחתה בשל הוגש חלקי כאמור בתקנת משנה.

(ג) לא יוכל מבקש להגישה עוד אלא אם כן אישר זאת המנהל בהחלטה מנומקת בכתב.

(ג) על אף האמור בתקנת משנה (ב) שולמה אגרה بعد בקשה אשר נדחתה בשל הוגש חלקי כאמור בתקנת משנה (א) לא תיגבה אגרה נוספת בעקבות הוגש חזרה של אותה בקשה בששת החודשים הבאים למתן הורעה על דחיתה.

12. אישר המנהל את רישומו של ציוד רפואי בפנקס, ירשם אותו לתקופה שלא תעלתה על חמיש שנים; ואולם ציוד רפואי מן הסוג המפורט להלן יירשם לתקופות כמו זו:

תקופת הרישום של  
ציוד רפואי בפנקס

(1) שתלים – שלוש שנים;

(2) ציוד רפואי הרישום או מותר בשיווק במדינה מוכרת – עד תום תוקפו של הרישום או ההיתר באותה מדינה, ובבלבד שתקופת הרישום לא תעלתה על 5 שנים מיום הרישום בישראל.

ההוראה מן השוק

13. ראה המנהל או בעל הרישום כי ציוד רפואי אינו עומד ברדיישות הרישום, או כי הוא פגום באופן העוליל לפגוע במטופל, יפסיק מיד שיוקו, ובעל הרישום ינקוט פעולות הדרושים לצורך החזרת הציוד הרפואי מן השוק לפני הוראות המנהל.

14. לא יוכל בעל הרישום לחפש רישום של ציוד רפואי, יודיע על כך בכתב למנהל לפניו פקיעת תוקף הרישום; בהורעתו יצין בעל הרישום את סיבתஇיהחדוש וכון אם קיימים בשוק תחליפים מספקים לציוד החדשום; בעלי הרישום יפרסם הורעה למוסדות הבריאות ולציבור בדבר איחוד רישומו של הציוד הרפואי והפסקת שיוקו, העתק ההורעה ישלח למנהל.

אייחידוש רישום  
של ציוד רפואי

15. (א) נודיע לבעל הרישום בכל עת, לדברות לאחר רישומו של ציוד רפואי בפנקס, על שינוי בכל עניין מן המפורטים בתקנה 3(א) יודיע על כך בעל הרישום, בהכרם האפשרי באמצעות איש הקשר או בעלי המקטז המתאים, לפי העניין, למנהל ולמוסדות הבריאות שוכש את הציור.

הורעה על שינויים

(ב) על כוונה לעורר שינוי בפרט מן הפרטים המפורטים בתקנה 3 ניתן בעל רישום בקשה לאישור השינוי לפני תקנה 6.

16. לבקש בבעל רישום ינפיק לו המנהל, העתק רשמי של תעורת רישום של ציוד רפואי בפנקס, בתוך שבעה ימי עבורה מיום שהגיש את בקשתו.
17. רשם המנהל ציוד רפואי בפנקס, ניתן לבבעל הרישום או לsocchno המורשה אישור ייבוא של הציוד הרפואי לישראל.
18. המנהל רשאי, לבקש בעל רישום, תחת לו אישור המעד כי ציוד רפואי מסויים רשום בפנקס ומותר לשיווק בישראל.
19. (א) ציוד רפואי המשוק בישראל יוצר במפעל המחזק תעורה של רשות בריאות במדינת הייצור או כל גוף מוסמך אחר במדינת הייצור שלפה תנאי הייצור הנאותים במפעל תואמים את דרישות תקן ISO 13485 ISO לברות תיקונים שנעשו בו מזמן לזמן.
- (ב) לא ישוק ציוד רפואי המיוצר בישראל אלא אם כן מפעל הייצור מוחזק באישור של גוף השכיר בו המנהל, כי תנאי הייצור הנאותים שבו תואימים את דרישות תקן ISO 13485, וכן ברישון עסק לייצור ציוד רפואי לפי חוק רישיון עסקים, התשכ"ח-1968 (להלן – חוק הרישיון).
20. ציוד רפואי המשוק בישראל יובל ויאוחסן בידי מי שהחזק אישור של גוף השכיר בו המנהל, כי תנאי הובלה שלו תואמים את דרישות תקן 9001 ISO, וכן ברישון עסק לאחסן והובלה של ציוד רפואי לפי חוק הרישיון.
21. מבקש ימנה מתוך עובדיו איש קשר אשר יהיה אחראי על הגשת בקשה לפי תקנות אלה ומטען מענה לפניות המנהל לגבי ציוד רפואי הרשום בפנקס; מינוי איש קשר יעשה בכתב ועתוק שלו ישלח למנהל וכן למוסד רפואי הרושם ממנה את הציוד הרפואי.
22. לגבי בקשה לרישום של ציוד רפואי מן המפורטים בפסקאות (1) עד (3) יהיה איש הקשר בעל מקצוע מתאים שהוא בעל הכשרה כמפורט לצד סוג הבקשות שללhn:
- (1) לגבי בקשה לרישום ציוד רפואי תומך חיים ומקיים חיים וכן שתלים – רפואי או בעל תואר ראשון מוכר במדעי החיים או בעל תואר ראשון מוכר במדעי הרפואה או בעל תעורת מהנדס רפואי המוכרת על ידי מי שהוסמך לנוהל את פנקס המהנדסים והאדריכלים לפי חוק המהנדסים והאדריכלים, התשי"ח-1958 (להלן – רשם המהנדסים);

הוצאת העתק  
תעודת רישום

אישור ייבוא

אישור על מכירה  
חופשית בישראל

תנאי ייצור נאותים  
לציוד רפואי

תנאי אחסון  
והובלה נאותים

איש קשר

דרישות הبشرה  
של בעל מקצוע

- (2) לגבי בקשה לרישום ציוד רפואי החלב תכשיר, ציוד המועד לטיפול במוצר דם וציוד רפואי המכיל חומר מן החי – בעל מקצוע כאמור בפסקה (1) או רוקח מורשה כהగדרתו בפקודת הרוקחים [נוסח חדש], התשמ"א-1981;
- (3) לגבי בקשה לרישום מכשירי דימות, ציוד הפולט קרינה מייננת או בלתי מייננת, ציוד בטכנולוגית ליוור – בעל מקצוע כאמור בפסקה (1) או בעל תעודה מהנדס אלקטרוניקה שהכיר בה רשם המהנדסים או בעל תואר ראשון במדעי הפיזיקה.

23. (א) לא ישוק אדם ציוד רפואי בישראל אלא אם כן עלי גבי אריות הציוד או בעלון המצויה באירועו, לפי החלטת המנהל, צוינו הפרטים שלහן בשפט העברית, העברית והאנגלית, באופן קריא, בהיר ובבלתי מחייב:

- (1) שמו המשחררי של הציוד הרפואי;
  - (2) מטרת השימוש בציוד הרפואי והתוויות;
  - (3) שם הייצור וארץ הייצור של הציוד הרפואי;
  - (4) שמו ומענו של בעל הרישום של הציוד ומספר טלפון שלו למענה לפניות הציבור;
  - (5) אזהרות והגבלות לשימוש בציוד הרפואי ככל שהורה המנהל,omidut nosef הנוגע לשימוש בטוח בציור; צורף לאירועה עלון המפרט את האזהרות והמידע כאמור, תצוין על גבי האריהה, באופן בולט לעין, הוראה בנוסח "יש לעיין בעלון המצורף לפני השימוש";
  - (6) מספר אצונות הייצור או מספר סידורי לפי הציוד ותאריך הייצור במתכונת שiorah upla ha manhal;
  - (7) תאריך תפוגה, אם קיים, במתכונת שהורה עליה המנהל;
  - (8) כמות הפריטים באירועה;
  - (9) הכליל הציוד גם תכשיר, יפורטו החומרם הפעילים של התכשיר וכמוניותיהם במנה של התכשיר בשמותיהם הגנריים באותיות לטיניות;
  - (10) כל סימון אחר שהורה עליו המנהל בתעודה הרישום של הציוד הרפואי.
- (ב) לא ישוק ציוד רפואי בישראל אלא אם כן על גבי הציוד עצמו מופיעים מספרי האצווה של הציוד ומספר סידורי, ככל שישנו, תאריך הייצור וכל סימון אחר שציין המנהל בתעודה הרישום, באופן קריא, בהיר ובבלתי מחייב.
- (ג) המנהל רשאי לפטור משוק, לבקשו, מן הצורך בסימונים לפי תקנת משנה (א), כולם או מקצתם, בשלוש השפות כאמור, על ציוד רפואי שאינו מיועד לשימוש של משתמש ביתי, אם סבר כי אין בכך כדי לפגוע בביטחונות השימוש בו.

הורעה על זהות  
משווקים

24. בעל רישום יודיע למנהל, על פי בקשו, את זהות המשווקים שאליהם העביר את הzieror הרפואית, וכן ישמר את המסמכים הנוגעים לזהות המשווקים כאמור למשך שלוש שנים לפחות מיום שאצווה הועברה לידיים.

תחיליה

25. תחילתן של תקנות אלה 30 ימים מיום פרסום.

כ"ב באיר התשע"ג (2 במאי 2013)

על גרמן  
שות הבריאות



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  
医疗器械任职业培训  
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