



醫療儀器行政管理制度工作坊 –
如何申請表列第II/III/IV級醫療儀器

衛生署
醫療儀器管制辦公室



工作坊流程

- 醫療儀器行政管理制制度 (MDACS)
- 本地負責人 (Local Responsible Person)
- 進口商 (Importer)
- 醫療儀器的分級 (Classification of Medical Devices)
- 練習/ 小息
- 如何準備申請文件
- 問答



醫療儀器行政管理制 度

Medical Device Administrative Control System (MDACS)



背景資料

- 在「醫療儀器行政管理制
- 2003年7月
- 2004年3月
- 2004年11月起
- 將來



醫療儀器行政管理制制度 (MDACS)

- 自願性制度
- 最終由立法取代
- 目的
 - 提高市民對使用醫療儀器的安全意識
 - 協助從業員熟悉未來的強制性規定
 - 藉此機會在業界蒐集更多資料，以改善長遠的規管制度

(資料來源: 2003年7月 <<醫療儀器的規管>> 諮詢文件)



醫療儀器行政管理制(MDACS)

■ 涵蓋範圍

- 部分醫療儀器暫時並不包涵在內
例如: - 包含人類組織的醫療儀器
- 部分體外診斷醫療儀器 (In Vitro Diagnostic (IVD) Medical Device)

■ 組成部分

1. 表列(Listing)制度

- 醫療儀器 (第II-IV級)
- 本地製造商
- 進口商



醫療儀器行政管理制(MDACS)

2. 認證評核機構 (**Conformity Assessment Body (CAB)**)認可制度
3. 醫療事故呈報制度



推行進度



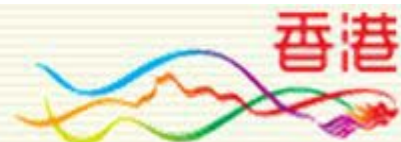
(1) 2004年11月起	表列第IV級醫療儀器
(2) 2005年11月起	表列第II及III級醫療儀器
(3) 2006年10月起	認證評核機構(Conformity Assessment Body)認可計劃
(4) 2007年3月起	表列本地製造商
(5) 2007年7月起	表列進口商
(6) 2009年12月起	表列第D級體外診斷醫療儀器



網上資料 (www.mdco.gov.hk)

- 有關的指南、守則及技術參考文件載於
http://www.mdco.gov.hk/tc_chi/mdacs/mdacs_gn/mdacs_gn.html
- 申請表格載於
http://www.mdco.gov.hk/tc_chi/download/download.html
- 「醫療儀器列表」載於
http://search.mdco.gov.hk/tc_chi/sd/sd_ld/sd_ld.php





關於我們

最新消息

醫療儀器行政管理制度

資料庫搜尋

醫療儀器回收及警報

呈報有關醫療儀器的
醫療事故

活動

相關資料及刊物

常見疑問

新聞稿

下載表格

有用網站

免責聲明

涵蓋範圍

推行進度

出版文件

常見疑 **出版文件**

申請表格

申請加入電郵發送名單

指南第 GN-02 號《第
醫療儀器表列指南》、
指南第 GN-06 號《體外診斷醫療
儀器表列指南》及相關文件已
經出版

>> 更多

活動

介紹如何申請表列醫療儀器的
工作坊(2011年12月16日) **NEW!**

>> 更多

新聞稿

有關 Lenscare SH-System Monatslinsen
隱形眼鏡的安全警示(2011年12
月7日) **NEW!**

>> 更多

醫療儀器回收及警報

醫療儀器安全資訊摘要(更新於
2011年12月8日) **NEW!**

>> 更多

財政司司長
邀請你
發表意見



news.gov.hk
政府新聞網

《香港增補字符集》

用 800 x 600 解像度及 Internet Explorer 5.0 / Netscape 4.7 或以上版本瀏覽可得更佳效果



主頁

關於我們

最新消息

醫療儀器行政管理制

資料庫搜尋

醫療儀器回收及警報

呈報有關醫療儀器的
醫療事故

活動

相關資料及刊物

常見疑問

新聞稿

下載表格

有用網站

免責聲明

醫療儀器管制辦公室

醫療儀器行政管理制

- 涵蓋範圍
- 推行進度
- 出版文件
- 常見疑問
- 申請表格
- 申請加入電郵發送名單

理制度 » 申請加入電郵發送名單

入電郵發送名單

有關醫療儀器管制辦公室和醫療儀器行政管理制度的
，你可申請加入醫療儀器管制辦公室的電郵發送名
單。申請加入電郵發送名單全免。



電郵地址：

加入

如要取消電郵發送服務，請輸入電郵地址，並按〈取消〉。

電郵地址：

取消

上一頁

返回頁首



文件一覽表

指南 (Guidance Notes)	文件編號
醫療儀器行政管理制中的定義及縮寫 (Guidance Notes for Definitions and Abbreviations for Medical Device Administrative Control System)	GN-00
醫療儀器行政管理制概覽 (Overview of the Medical Device Administrative Control System)	GN-01
第 II, III & IV 級醫療儀器表列指南 (Guidance Notes for Listing Class II, III & IV Medical Devices)	GN-02 (Jul 2011 出版)
本地負責人醫療事故呈報指南 (Guidance Notes for Adverse Incident Reporting by Local Responsible Persons)	GN-03
認證評核架構及認證評核機構 (Conformity Assessment Framework and Conformity Assessment Bodies)	GN-04
體外診斷醫療儀器表列指南 (Guidance Notes for Listing In Vitro Diagnostic Medical Devices)	GN-06 (Jul 2011 出版)
醫療儀器進口商表列事宜指南 (Guidance Notes for Listing of Importers of Medical Devices)	GN-07
本地製造商表列事宜指南 (Guidance Notes for Listing of Local Manufacturers)	GN-08



文件一覽表

技術參考文件 (Technical Reference)	文件編號
醫療儀器認證評核原則 (Principles of Conformity Assessment for Medical Devices)	TR-001
證明符合醫療儀器安全及性能基本原則的技術文件摘要 (Summary Technical Documentation for Demonstrating Conformity to the Essential Principles of Safety and Performance of Medical Devices (STED))	TR-002
醫療儀器分級規則 (Classification Rules for Medical Devices)	TR-003
體外診斷醫療儀器分級原則(Principles of In Vitro Diagnostic Medical Devices Classification)	TR-006
守則 (Code of Practice)	文件編號
本地負責人守則 (Code of Practice for Local Responsible Persons)	COP-01
認證評核機構守則 (Code of Practice for Conformity Assessment Bodies)	COP-02
表列本地製造商守則 (Code of Practice for Listed Local Manufacturers)	COP-03
表列醫療儀器進口商守則 (Code of Practice for Listed Importers of Medical Devices)	COP-04



有關資料

資料	章節
醫療儀器行政管理制度的涵蓋範圍	見GN-01第 3.2.1節
醫療儀器分級規則	最新醫療儀器分級規則，請參閱TR-003。
本地負責人的委任	見GN-01第 3.1(b)、4.3 及 4.6 節及附錄5的委任函樣本
本地負責人的責任	見GN-01第 3.1(b) 及 4.4 節及COP-01
如何申請表列第II, III&IV級醫療儀器	見GN-01第 5 節及GN-02



有關資料

資料	章節
醫療儀器系列(family)、族系(series)及系統(system)的定義	見GN-02第 6 節第C002項
有關呈報醫療事故的規定	見GN-03
醫療儀器安全及性能基本原則	見TR-004
標籤及其他標示規定	見GN-01第 4.4.13 節，TR-005 及COP-01第 3.12 節



有關資料

資料	章節
表列醫療儀器進口商 須符合的規定	見 GN-07及 COP-04
表列本地製造商 須符合的規定	見 GN-08及 COP-03



本地負責人 Local Responsible Person (LRP)



本地負責人的重要性

委任本地負責人的好處

- 充當使用者、製造商、進口商及政府之間的溝通中樞
- 確保儀器的使用安全及成效
- 向使用者及公眾提供優質服務

醫療儀器行政管理制度的要求 每件醫療儀器
(第II-IV級) 都有本地負責人



怎樣成為本地負責人

成為本地負責人必須

- ▶ 在香港成立為法團的法人，或
在香港有商業登記的自然人或法人
- ▶ 是儀器製造商，或獲儀器製造商書面委任



文件1 - Microsoft Word

常用 插入 版面配置 參考資料 郵件 校閱 檢視 增益集

本地負責人委任函的樣本

<製造商名稱>

<製造商地址>

<本地負責人名稱>

<本地負責人地址>

執事先生：

為<儀器的簡要說明>委任本地負責人

→ 我們現根據香港特別行政區醫療儀器行政管理制訂的規定，委任你／貴公司，即<本地負責人名稱>，擔任下列儀器的本地負責人：

<儀器的簡要說明，包括其廠名、型號、類別和其他相關識別資料>

這項委任即時生效，你／貴公司須遵守醫療儀器行政管理制訂就你／貴公司作為上述儀器本地負責人所施加的所有規定，包括但不限於推出市面之前及之後的所有規定。我們承諾依時向你／貴公司提供一切必須由我們提供以讓你／貴公司辦理儀器表列申請及履行醫療儀器行政管理制訂下各項責任所需的項目(文件、資料、儀器和標籤樣本等)及支援。這些項目和支援包括但不限於：

- (i) 與上述儀器的安全及性能有關的設計詳情；
- (ii) 儀器表列申請表中所要求提供的文件副本；
- (iii) 後來作出的改動或改裝；
- (iv) 有關任何回收、警報及相關預防和補救行動的詳情；
- (v) 有關醫療事故或推出市面後所作監察的調查或報告。

(本信簽署人員的姓名和職銜)

(簽署)

→ (製造商的正式印章(如有的話))

<發信日期>

頁面: 1 / 1 字數: 466 中文(台灣) 插入 100% CH

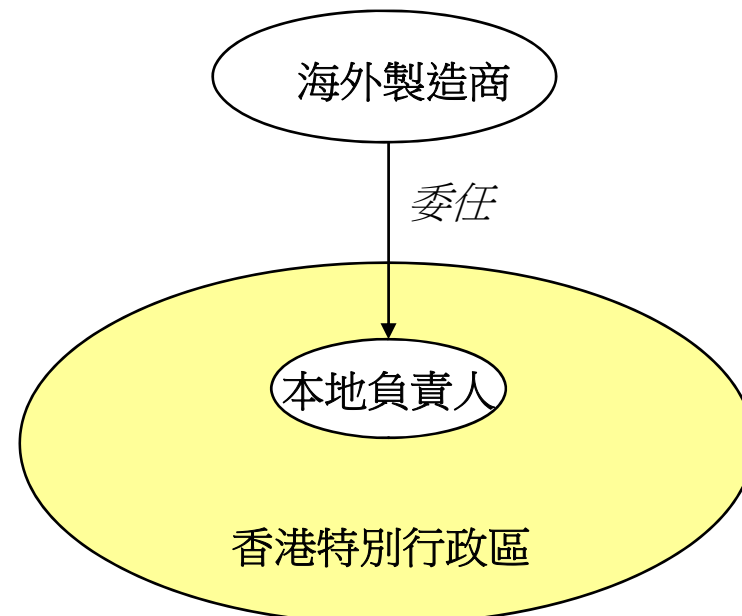
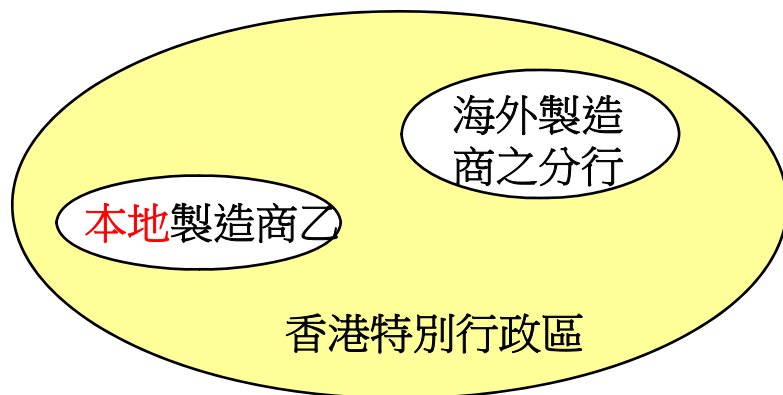
開始 SM HO - In... Yahoo! Hon... 收件匣 - O... Workshop o... 簡報1 醫療儀器... GN-01C@1... 文件1 - Mic... 10:39

本地負責人委任函的樣本，
可參閱指南第GN-01附錄5。



製造商與本地負責人的關係

- 儀器製造商分為本地及海外兩類
- 本地製造商可以選擇自身或委任本地負責人

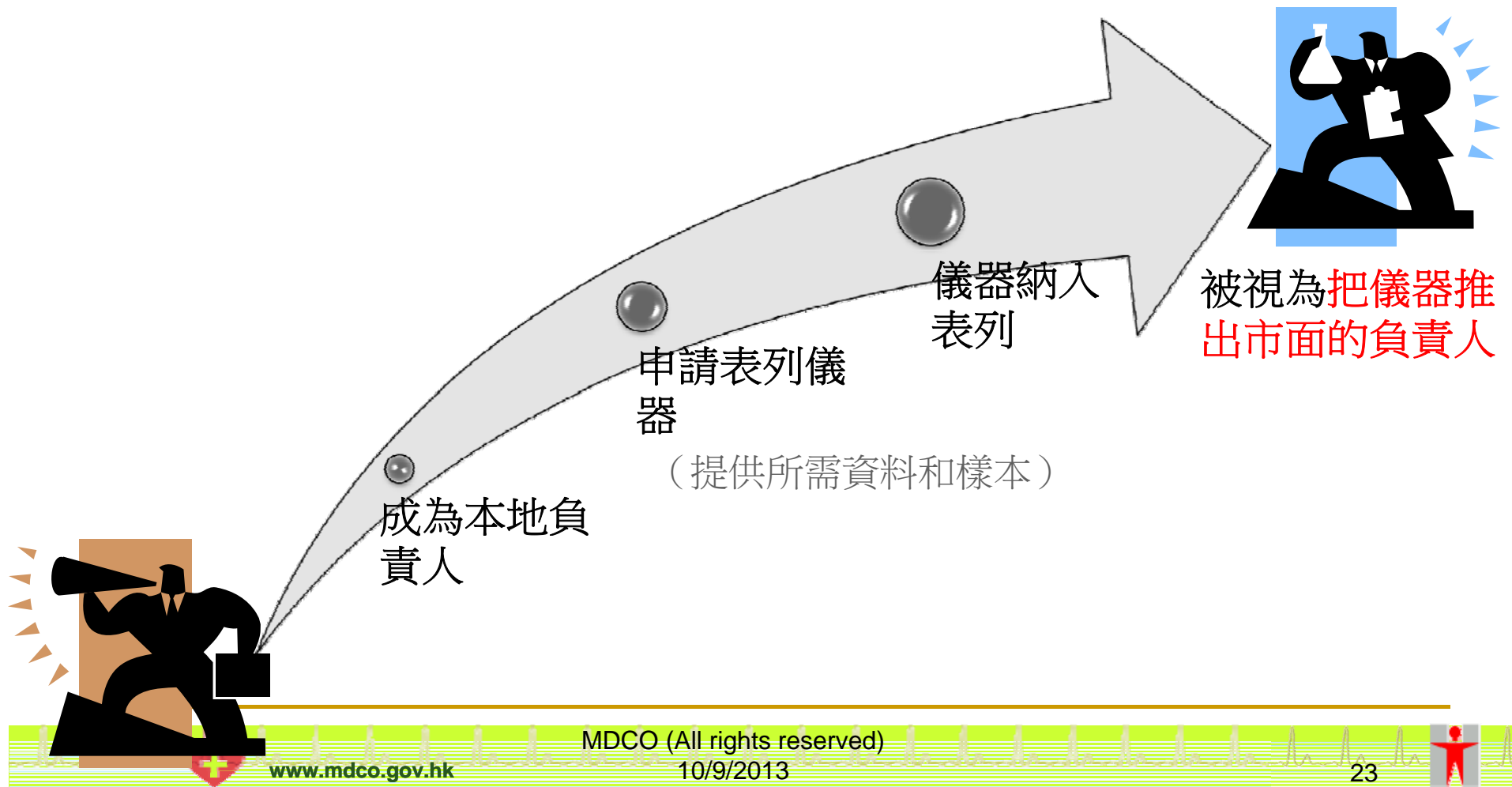


製造商與本地負責人的關係

製造商類別	自身	委任
本地製造商	✓	✓
海外製造商 (在香港設有分公司)	✓ (香港分公司)	✓
海外製造商 (在香港沒有分公司)	✗	✓



成為表列儀器的負責人



本地負責人的角色



[返回](#) ↑



本地負責人的角色

安全及成效

呈報及調查醫療事故

須遵守指南第GN-03號所載的醫療事故呈報規定，向醫療儀器管制辦公室呈報所有須呈報醫療事故。

處理產品警報、 改裝及回收

當製造商或海外當局發出產品警報、改裝及回收通知時，必須盡快在通知發出後10個曆日內把有關詳情通知醫療儀器管制辦公室。

追蹤特定醫療儀器

須設有追蹤制度，就指定的高風險儀器（例如植入式心臟起搏器，其電極及引線）追蹤至病人層面或儀器使用機構的層面。（參閱指南第GN-01附錄4）



本地負責人的角色

優質服務

確保維修保養安排

為使用者提供或安排他人提供預防性及故障維修服務。

處理投訴

以文件記錄的投訴處理程序，並向公眾提供查詢及投訴渠道，如熱線電話號碼。

此外，須提供「特別表列資料」在：

- (一)、在儀器的外層包裝標明，或儀器的文件中列明、或
- (二)、一份印有「特別表列資料」的文件，如收據單。

[返回](#) 



醫療儀器進口商 (Importer)



醫療儀器進口商 (Importer)

進口商

指把醫療儀器行政管理制度涵蓋範圍內的醫療儀器運入或導致其運入香港以作銷售或使用的法人或自然人

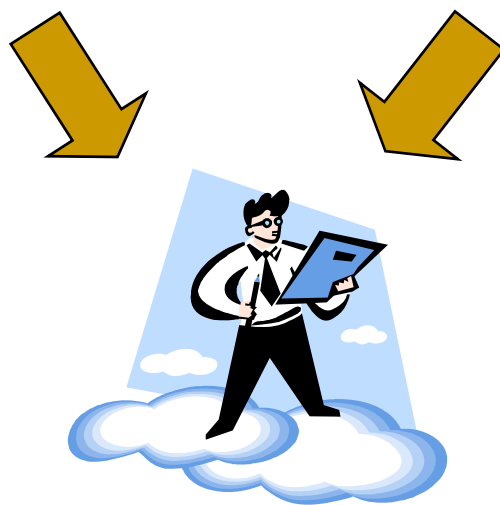
(但這並不包括受此人雇用或委託將此產品攜帶入香港的人)



醫療儀器進口商

表列產品

非表列產品



表列進口商

「進口商列表」申請純屬自願性質

- (i) 法人團體或合夥公司：提交書面證明
 個別人士：身分證明文件
- (ii) 書面程序副本



進口商的責任

設立程序
(分銷記錄、投訴、勸諭通知、
呈報醫療事故)

出示分銷記錄等文
件以供檢查

進口商的責任

與廣告、宣傳資料
等有關的規定

其他責任
(資料有任何改變時，
應通知醫療儀器管制
辦公室)



本部分完



醫療儀器的分級

Classification of Medical Devices



醫療儀器的分級

■ 術語的定義 (請參看指南GN-00號)

醫療儀器

製造商擬用於人體作以下用途:

- 診斷、預防、監察、治療或減輕疾病；或
- 診斷、監察、治療、減輕傷勢或為補償因傷而受損的功能；或
- 檢驗、替補、調節或維持身體結構器官或生理過程；或
- 維持或延續生命；或
- 控制受孕；或
- 消毒醫療儀器；或
- 為人體樣本進行體外檢驗，以提供資料作醫學/診斷用途

而該等儀器並非透過藥物、免疫或新陳代謝的途徑在人體內 / 上達至主要的原擬作用



醫療儀器的分級

侵入性(Invasive)醫療儀器:

通過人體孔道或人體表面，整體或部份進入體內的醫療儀器

有源(Active)醫療儀器:

依靠電源，或任何非直接源自人體或重力的能源而運作

體外診斷[In Vitro Diagnostic (IVD)]醫療儀器:

為從人體抽取的樣本進行體外檢驗，以提供資料作醫學或診斷用途



醫療儀器的分級

使用期	時間
<u>短暫</u> 使用	通常擬連續使用少於60分鐘
<u>短期</u> 使用	通常擬連續使用60分鐘至30日
<u>長期</u> 使用	通常擬連續使用超過30日

- 獨立的軟件 - 當作有源醫療儀器分級



醫療儀器的分級

- 按儀器的風險(Risk)分為四級
 - 第I級 (Class I) - 最低風險
- 風險因素
 - 儀器的原擬用途(Intended Use)
 - 儀器與身體接觸之時間
 - 侵入程度
 - 有否傳送藥物或能量給予病人
- 必須考慮文件第TR-03號所載的全部規則
- 若適用於儀器的規則超過一項，則以把儀器歸入最高級別的規則為準



醫療儀器的分級

(下述規則不適用於體外診斷(In Vitro Diagnostic)醫療儀器)

非侵入性儀器
(規則1至4)

侵入性儀器
(規則5至8)

有源儀器
(規則9至12)

附加規則
(規則13至16)

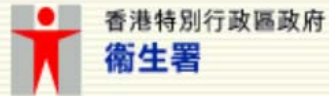


醫療儀器的分級

網上分級系統:

http://search.mdco.gov.hk/tc_chi/question.php





主頁

關於我們

最新消息

醫療儀器行政管理制

資料庫搜尋

安全警報及訊息

呈報有關醫療儀器的醫療事故

活動

相關資料及刊物

常見疑問

新聞稿

最新消息

主頁 >> 醫療儀器分級網上系統

● 登入

用戶名:	:	<input type="text"/>
密碼:	:	<input type="password"/>

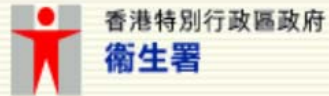
登入

重設

此系統試驗並不符合萬維網聯盟 (W3C) 《無障礙網頁內容指引》 (WCAG) 2.0 AA級別標準

◀ 上一頁

▶ 返回頁首



主頁

關於我們

最新消息

醫療儀器行政管理制

資料庫搜尋

安全警報及訊息

呈報有關醫療儀器的醫療事故

活動

相關資料及刊物

常見疑問

新聞稿

最新消息

主頁 >> 醫療儀器分級網上系統

醫療儀器分級網上系統

醫療儀器分級系統 (級別 I, II, III, IV 的醫療儀器)

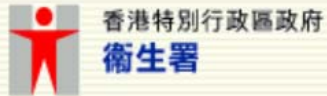
Q1 此儀器是否包含不可或缺的物質，而該物質獨立使用時可視作藥品，並可輔助該儀器對人體產生作用？

免責聲明

上述醫療儀器分級程式的結果僅供參考。
由於醫療行政管理制度的涵蓋範圍會不時更新，因此醫療儀器的實際分級亦會有所更改。
程式設計者及網頁管理員均不會對此分級程式結果的準確性負上或承擔任何法律責任。

system Disable





主頁

關於我們

最新消息

醫療儀器行政管理制

資料庫搜尋

安全警報及訊息

呈報有關醫療儀器的醫療事故

活動

相關資料及刊物

常見疑問

新聞稿

最新消息

主頁 >> 醫療儀器分級網上系統

醫療儀器分級網上系統

醫療儀器分級系統 (級別 I, II, III, IV 的醫療儀器)

Q1 此儀器是否包含不可或缺的物質，而該物質獨立使用時可視作藥品，並可輔助該儀器對人體產生作用？

是 否

此醫療儀器所屬的風險級別為：

級別 IV

(規則13)

- 完 -

返回頁首

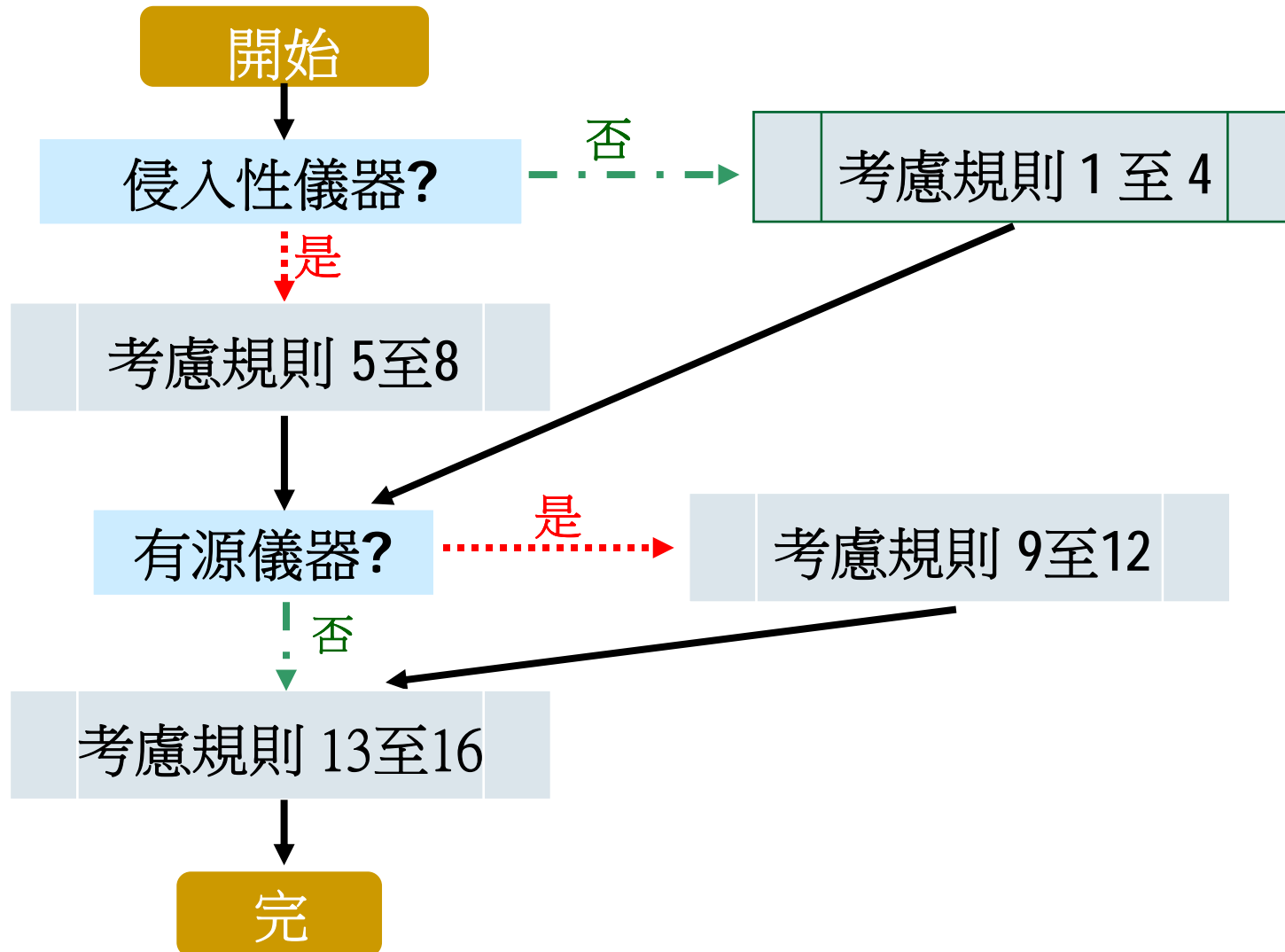
重設

意見表

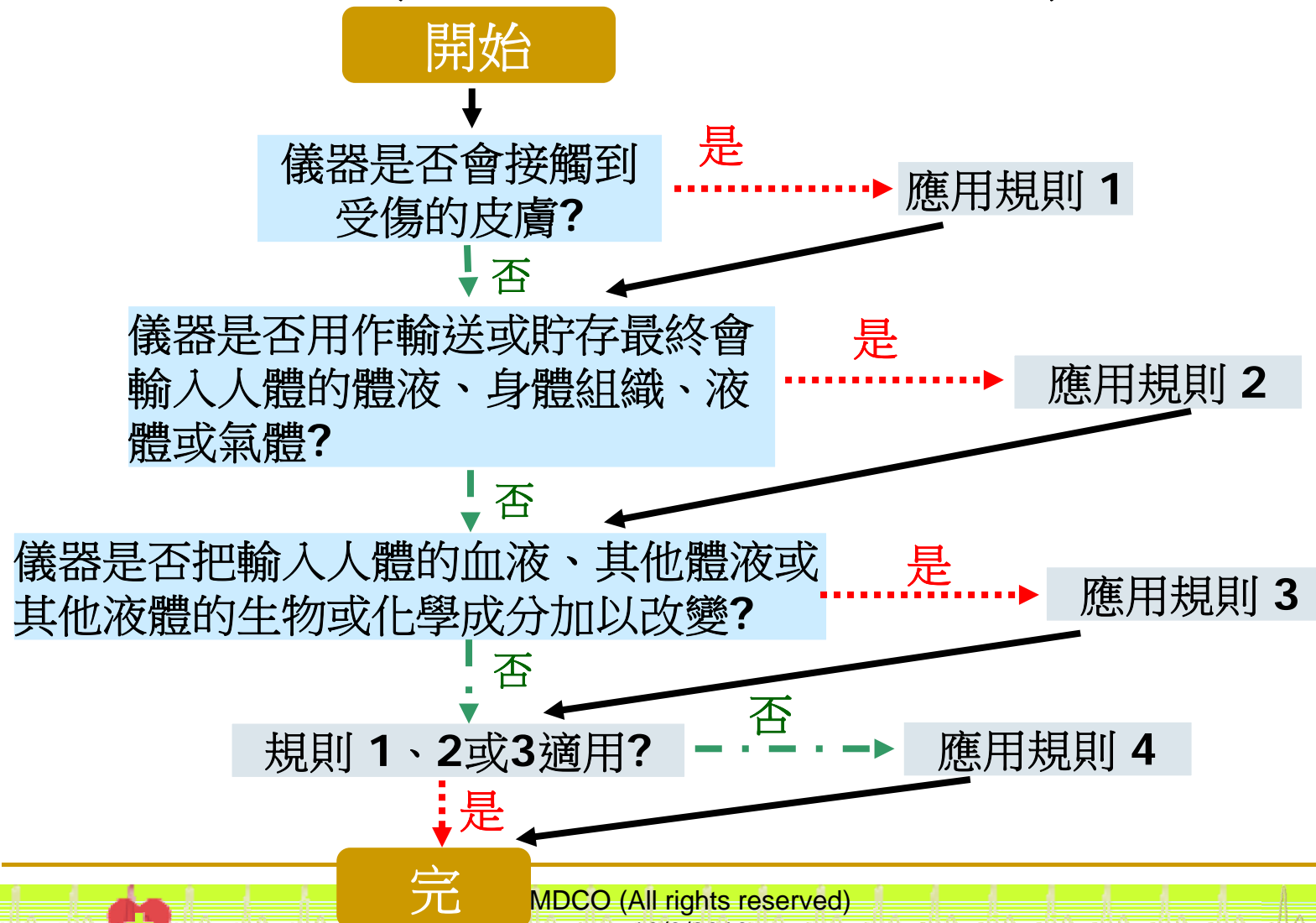
免責聲明



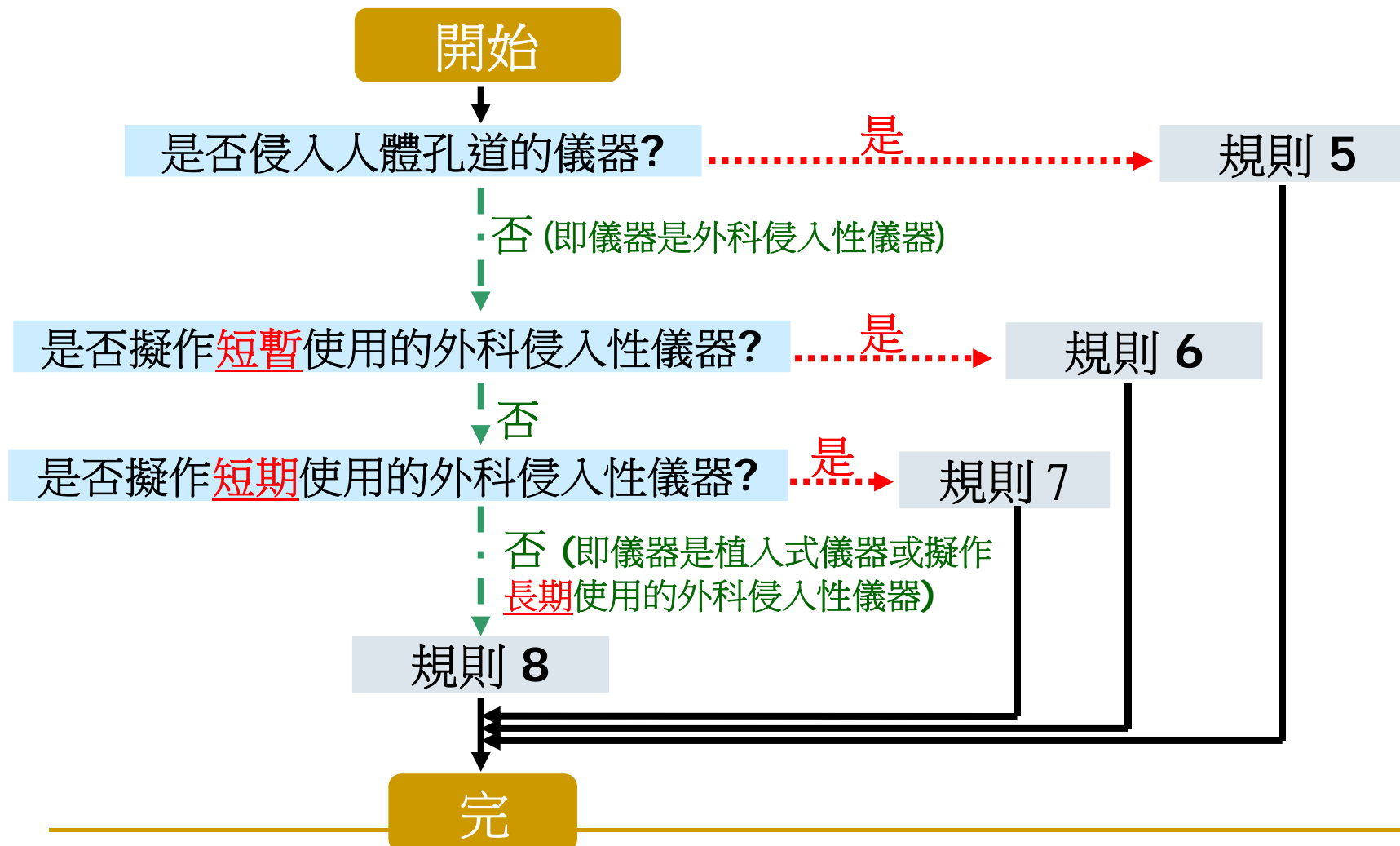
醫療儀器的分級



考慮規則 1 至 4 (非侵入性醫療儀器)



考慮規則 5 至 8 (侵入性醫療儀器)



考慮規則 9 至 12 (有源醫療儀器)

開始

是否擬用以施加或交換能量的治療儀器? **是** → 應用規則 9 第一部份

否

儀器是否控制、監察或直接影響第 III 級有源治療儀器的性能? **是** → 應用規則 9 第二部份

否

是否診斷儀器或與發放電離輻射有關? **是** → 應用規則 10

否

是否將藥物、體液或其他物質輸入身體或將之從身體清除的儀器? **是** → 應用規則 11

否

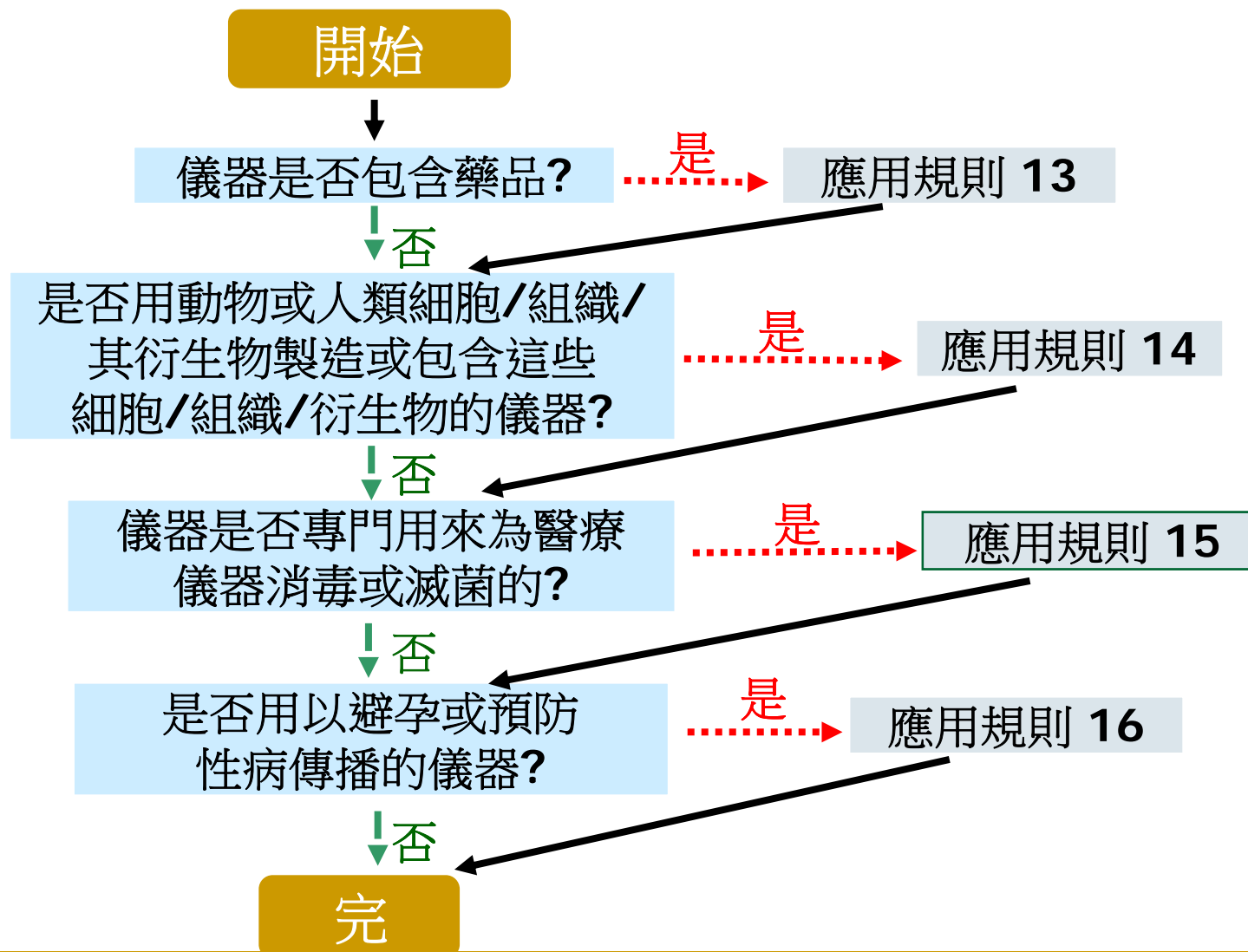
規則 9、10 或 11 適用? **否** → 應用規則 12

是

完



考慮規則 13 至 16



醫療儀器的分級 – 練習1(a)

靜脈輸注用器材

液袋本身(沒有藥物)
屬哪級醫療儀器?

液袋本身屬哪級醫療儀器?

考慮規則...

哪些規則適用?

1至4(非侵入性)

5至8(侵入性)

9至12(有源)

13至16(附加規則)



醫療儀器的分級 – 練習1(b)

靜脈輸注用器材

導液管套件屬哪
一級儀器?

考慮規則...	哪些規則適用?
1至4(非侵入性)	
5至8(侵入性)	
9至12(有源)	
13至16(附加規則)	



醫療儀器的分級 – 練習1(c)

靜脈輸注用器材

輸注針頭屬
哪一級儀器?

考慮規則...	哪些規則適用?
1至4(非侵入性)	
5至8(侵入性)	
9至12(有源)	
13至16(附加規則)	



醫療儀器的分級 – 練習2

電子體溫計屬哪一級儀器？

考慮規則...	哪些規則適用？
1至4(非侵入性)	
5至8(侵入性)	
9至12(有源)	
13至16(附加規則)	



醫療儀器的分級 – 練習3

血氧定量計 (Pulse Oximeter) 屬哪一級儀器？

原擬用途 (Intended Use) :
在醫護設施的 急症護理環境中 (acute care environment)，用以監察及紀錄病人脈搏及動脈血液的經皮血氧飽和度 (SpO₂)，並在適當時發出警報。

考慮規則...	哪些規則適用？
1至4(非侵入性)	
5至8(侵入性)	
9至12(有源)	
13至16(附加規則)	



醫療儀器的分級 – 練習4

外科手術用激光屬哪一級儀器？

考慮規則...	哪些規則適用？
1至4(非侵入性)	
5至8(侵入性)	
9至12(有源)	
13至16(附加規則)	



練習

1. 下列哪些是醫療儀器?
 - 1.1) 避孕套
 - 1.2) 隱形眼鏡護理液
2. 醫療儀器表列是否強制性法例要求?
3. 哪些級別的醫療儀器可被納入醫療儀器列表內?
4. 哪一級醫療儀器是最高風險?
5. 短期使用的時間是多久?

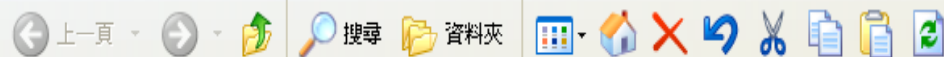


如何準備申請文件



ABC Medical PMS-123

檔案(F) 編輯(E) 檢視(V) 我的最愛(A) 工具(T) 說明(H)



網址(D) C:\Documents and Settings\ro_mdco.dh\桌面\ABC Medical PMS-123

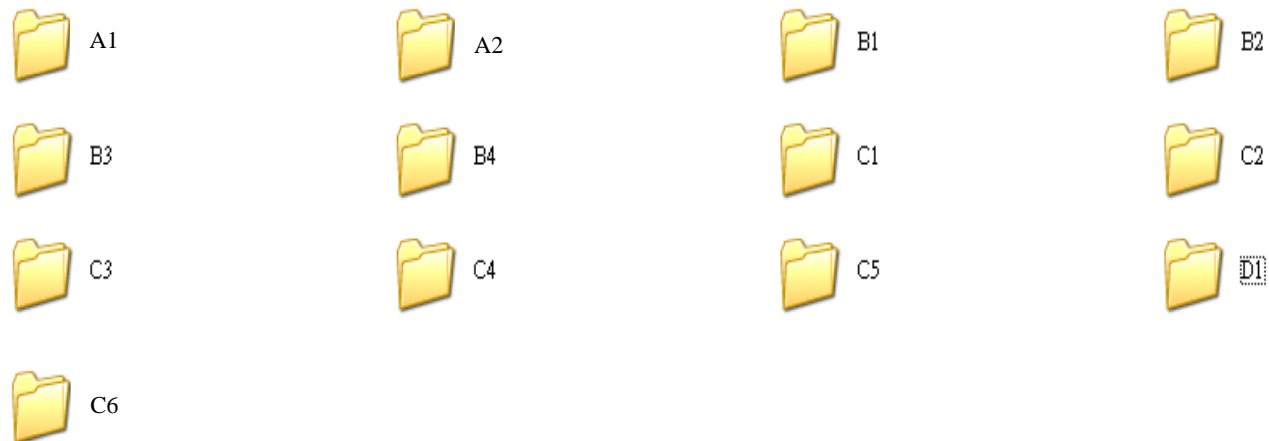
檔案及資料夾工作

- 建立新的資料夾
- 將這個資料夾發佈到網站
- 共用這個資料夾

其他位置

- 桌面
- 我的文件
- 共用文件
- 我的電腦
- 網路上的芳鄰

詳細資料



本地負責人(LRP)

本地負責人委任函(B2) (GN-01附錄 5)

本地負責人委任函的樣本

<製造商名稱>

<製造商地址>

<本地負責人名稱>

<本地負責人地址>

↵

執事先生：

為<儀器的簡要說明>委任本地負責人

→ 我們現根據香港特別行政區醫療儀器行政管理制所訂的規定，委任你／貴公司，即<本地負責人名稱>，擔任下列儀器的本地負責人：

<儀器的簡要說明，包括其廠名、型號、類別和其他相關識別資料>

這項委任即時生效，你／貴公司須遵守醫療儀器行政管理制就你／貴公司作為上述儀器本地負責人所施加的所有規定，包括但不限於推出市面之前及之後的所有規定。我們承諾依時向你／貴公司提供一切必須由我們提供以讓你／貴公司辦理儀器表列申請及履行醫療儀器行政管理制下各項責任所需的項目(文件、資料、儀器和標籤樣本等)及支援。這些項目和支援包括但不限於：


- (i) → 與上述儀器的安全及性能有關的設計詳情；
- (ii) → 儀器表列申請表中所要求提供的文件副本；
- (iii) → 後來作出的改動或改裝；
- (iv) → 有關任何回收、警報及相關預防和補救行動的詳情；
- (v) → 有關醫療事故或推出市面後所作監察的調查或報告。

↵

→ (本信簽署人員的姓名和職銜)

→ (簽署)

→ (製造商的正式印章(如有的話))

<發信日期> 



本地負責(LRP)

書面程序:

- (i) 保存分銷記錄
- (ii) 管理產品回收及安全通知
- (iii) 處理在香港發生的須呈報醫療事故
- (iv) 追蹤特定的醫療儀器（如適用）

(B4)



儀器

系列/族系/
系統目錄

配件
目錄

廠商
地址

(C1)

回收/ 醫療事故等

(C2)

使用手冊

本地負責人資料
HKMD No : xxxxx

標籤

(C3)

PMS-123

如適用:毒藥批發商牌照, Antibiotics Permit,
輻照儀器牌照

(C4)

HK MDACS 認證評核證書(如適用)

(C5)

符合標準

型號測試

風險分析

(C6)

臨床評估

(C7)

ABC Medical Limited



儀器 (D1)

EC Marketing Approval

CE Certificates	
EC Design – Examination Certificate	MDD, Annex II, section 4 AIMD, Annex 2, section 4
EC Type Examination Certificate	MDD, Annex III AIMD, Annex 3
Full Quality Assurance System Approval Certificate	MDD, Annex II, Section 3 AIMD, Annex 2, section 3
EC Verification Certificate	MDD, Annex IV AIMD, Annex 4
Production Quality Assurance System Approval Certificate	MDD, Annex V AIMD, Annex 5
Product Quality Assurance System Approval Certificate	MDD, Annex VI





Medical Device Control Office
Department of Health
Medical Device Administrative Control System
Essential Principles Conformity Checklist

儀器 (D1)

Make: _____

Brand Name and Model: _____

Clause	Essential Principle	Applicable	Method of Conformity	Identity of Specific Documents
General Requirements				
1.	Medical devices should be designed and manufactured in such a way that, when used under the conditions and for the purposes intended and, where applicable, by virtue of the technical knowledge, experience, education or training of intended users, they will not compromise the clinical condition or the safety of patients, or the safety and health of users or, where applicable, other persons, provided that any risks which may be associated with their use constitute acceptable risks when weighed against the benefits to the patient and are compatible with a high level of protection of health and safety.			
2.	The solutions adopted by the manufacturer for the design and manufacture of the devices should conform to safety principles, taking account of the generally acknowledged state of the art. When risk reduction is required, the manufacturer should control the risks so that the residual risks associated with each hazard is judged acceptable. The manufacturer should apply the following principles in the priority order listed: <ul style="list-style-type: none">• identify known or foreseeable hazards and estimate the associated risks arising from the intended use and foreseeable misuse,• eliminate risks as far as reasonably practicable through inherently safe design and manufacture,• reduce as far as is reasonably practicable the remaining risks by taking adequate protection measures, including alarms,• inform users of any residual risks.			
3.	Devices should achieve the performance intended by the manufacturer and be designed, manufactured and packaged in such a way that they are suitable for one or more of the functions within the scope of the definition of a medical device.			
4.	The characteristics and performances referred to in Clauses 1, 2 and 3 should			

Page 1 of 9



儀器 (D1)

ESSENTIAL REQUIREMENTS CHECKLIST

File No.	[REDACTED]
Rev. No.	0
Rev. Date	2009.10.29
Page	1 of 10

Essential Requirements	A- N/A	Standards	Manufactures and Compliance	Locations
I.GENERAL REQUIREMENTS				
1. The devices must be designed and manufactured in such a way that, when user under the conditions and for the purposes intended, they will not compromise the clinical condition or the safety of patients, or the safety and health of user or, where applicable other persons provided that any risks which may be associated with their use constitute acceptable risks when weighed against the benefits to the patient and are compatible with a high level of health and safety.	A	EN ISO 14971 EN ISO 14155-1 EN ISO 14534 EN ISO 14729 EN ISO 14730 EN ISO 14971 EN ISO 13485	- Risk management report(NVTC-210-RM) - Product standard(NEO-SOL-004) - Quality manual and procedures - Test reports(MSK191~ MSK-195)	QM Dept.
2. The solutions adopted by the manufacturer for the design and construction of the devices must conform to safety principles, taking account of the generally acknowledged state of the art. in selecting the most appreciate solutions, the manufacturer must apply the following principles in the following order -eliminate or reduce risks as far as possible(inherently safe design and construction) -where appropriate take adequate protection measures including alarms if necessary, in relation to risks that must not be eliminated. -inform users of the residual risks due to any shortcomings of the protection measures adopted.	A	EN ISO 14971 EN ISO 14155-1 EN ISO 13485 EN ISO 14534 EN ISO 14729 EN ISO 14730	- Risk management report(NVTC-210-RM) - Clinical Evaluation Report (NVTC-210-CER) - Product standard(NEO-SOL-004) - Quality manual and procedures - Labeling and Packaging Instruction (NEO-SOL-WS Series) - Test reports (MSK191~ MSK-195)	QM Dept.
3. The devices must achieve the performances intended by the manufacturer and be designed, manufactured and packaged in such a way that they are suitable for one or more of the functions referred to in Article 1(a) as specified by the manufacturer.	A	EN ISO 14971 EN ISO 13485 EN ISO 14534 EN ISO 14729 EN ISO 14730	- Risk management report(NVTC-210-RM) - Product standard(NEO-SOL-004) - Labeling and Packaging Instruction (NEO-SOL-WS SERIES) - Test reports (MSK191~ MSK-195)	QM Dept.
4. The characteristics and performance referred to in Selection 1, 2 and 3 must not be adversely affected to such a degree that the clinical conditions and safety of the patients and, where applicable, of other persons are compromised during the lifetime of the device as indicated by the manufacturer, when the device is subjected to the stresses which must be occur during normal conditions of use.	A	EN ISO 14971 EN ISO 14155-1 EN ISO 13485 EN ISO 14534 EN ISO 14729 EN ISO 14730	- Risk management report(NVTC-210-RM) - Clinical Evaluation Test(NVTC-210-CER) - Product standard(NEO-SOL-004) - Quality manual and procedures - Test reports (MSK191~ MSK-195)	QM Dept.



儀器 (D1)

Appendix 3

Sample of Essential Principles Declaration of Conformity

「基本原則符合聲明」
樣本

(GN-02 附錄 3)

<Name of Manufacturer/Local Responsible Person>
<Address of Manufacturer/Local Responsible Person>
<Date>

Medical Device Control Office,
Department of Health,
Room 3101, 31/F., Hopewell Centre,
183 Queen's Road East,
Wan Chai,
Hong Kong

Dear Sirs

Product: <Make> and <Model(s)>

<Product Description>

Manufactured by <Manufacturer>

<Address of Manufacturer>

We declare that the captioned product fully complies with all the relevant clauses stipulated under the Essential Principles of Safety and Performance of Medical Devices as required under the Medical Device Administrative Control System. We undertake to provide the necessary evidence to demonstrate the compliance within two weeks upon request.

Yours faithfully

<Signature>

<Name and Title>

<Company Name>

-34-



聯絡我們

衛生署

醫療儀器管制辦公室(Medical Device Control Office
(MDCO))

地址：香港灣仔皇后大道東183號
合和中心 31樓 3101室

電話：3107 8484

傳真：3157 1286

電郵：mdco@dh.gov.hk

網址：www.mdco.gov.hk



謝謝!

(投影片內容只供參考，一切有關醫療儀器行政管理制度的詳情，以衛生署正式公布為準。)



問答

