

۱	با ثبت دستگاه اکسیژن ساز تولیدی شرکت زیست تجهیز به عنوان تولید مستقل موافقت شد.
۲	با پروژه انتقال تکنولوژی تولید لوله خرطومی و فیلتر از کمپانی NINGBO با شرکت کیهان بدطب موافقت شد.
۳	با توجه به تعهد شرکت پدram طب مبنی بر لغو تعلیق ۳ ماهه پروانه ساخت موافقت شد.
۴	با پروژه SKD و CKD در برنامه زمان بندی تولیدی شرکت آبتین در خصوص لاپاروسکوپی و آرتروسکوپی از فرانسه موافقت شد.
۵	با اکشن پلن تولیدی سوزن بیوپسی شرکت افق طب به دلیل عدم تایید کلین روم شرکت دوم معرفی شده موافقت نشد.
۶	با تولید دستگاه بیهوشی هاپر آلمان بصورت SKD از طریق شرکت پویندگان راه سعادت موافقت شد.
۷	با انتقال تکنولوژی کیت تشخیص سریع HCG و FSH مواد مخدر از کمپانی BIOTECH در طول یکسال با همکاری شرکت سگال موافقت شد.
۸	با روش تولید و تکمیل بسته بندی ابزار جراحی شرکت فتاح طب موافقت شد.
۹	با ثبت دستگاه کربوکسی تراپی شرکت روناک با توجه به تاییدیه های آزمایشگاهی مرکز تحقیقات موافقت شد.
۱۰	با درخواست شرکت دریای اندیشان، تولید دستگاه تخت احیای نوزادان، فیزیوتراپی، وارمی نوزادان و انکوباتور نوزادان به صورت SKD در تنها یک فاز شش ماهه و در فاز دوم به صورت تولید مستقل موافقت شد.
۱۱	با توجه به درخواست شرکت رایان در خصوص موافقت اصولی تولید دستگاه تست خون به دلیل طولانی بودن فاز تولید موافقت نشد.
۱۲	با ثبت دندان مصنوعی کمپانی ژاپنی بنا به درخواست نت تهران به دلیل تولید داخل موافقت نشد.
۱۳	با ورود دستگاه تمرین تنفسی از هند به دلیل تولید داخل موافقت نشد.
۱۴	با ورود تشک موج از کمپانی APEX تایوان به دلیل تولید داخل موافقت نشد.
۱۵	با ورود فیلتر دیالیز شرکت آرین پایا به دلیل تولید داخل موافقت نشد.
۱۶	با ورود دستکش وینیل از چین به دلیل تولید داخل موافقت نشد.
۱۷	با درخواست ورود نخ جراحی پلی استر به دلیل عدم تولید داخل موافقت شد.
۱۸	با توجه به درخواست شرکت رایموندرداد در خصوص واردات فتوتراپی نوزادان از کمپانی ATOM ژاپن در صورت انتقال به T1 اجازه ورود داده نشد.
۱۹	با توجه به مصوبه کمیته فنی، ثبت کالاهای وارداتی که تولید داخل می تواند نیاز کشور را تامین کند کلاً حذف و یا برخی از کالاها برابر مقررات تنها استفاده از برندهای جهانی برابر با ده درصد نیاز، اجازه واردات دارند و بیش از ۳۰۰۰۰ پرونده در طی جلسات مختلف در یک کمیته فرعی انجام پذیرفت.