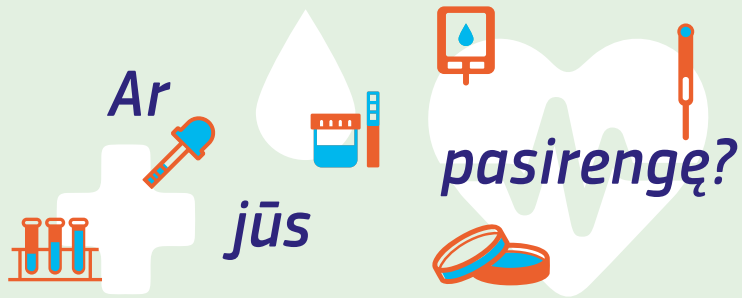




Europos
Komisija



Pereinamojo laikotarpio nuo direktyvos iki *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių reglamento taikymo terminai



IVPD
direktyva

Iki 2022 m. gegužės 25 d.

Visi pagal *In vitro* diagnostikos prietaisų direktyvą (IVPD) išduoti sertifikatai galioja iki jų galiojimo pabaigos datos.

2022 m. gegužės 26 d. –
2024 m. gegužės 25 d.

Sertifikatai, išduoti pagal IVPD / MPD nuo 2017 m. gegužės 25 d., galioja ne ilgiau kaip iki 2024 m. gegužės 27 d.

2024 m. gegužės 26 d. –
2025 m. gegužės 27 d.

Pagal IVPD jau rinkai pateiktos priemonės gali būti toliau tiekiamos rinkai.



IVPR
reglamentas

Nuo 2017 m. gegužės 26 d.

Priemonės, kurios atitinka *In vitro* diagnostikos priemonių reglamentą (IVPR), gali būti teikiamos rinkai.

Nuo 2024 m. gegužės 26 d.

Visos rinkai teikiamos priemonės turi atitikti IVPR.

2017 M. GEGUŽĖS 26 D. IVPR įsigalioja

2022 M. GEGUŽĖS 26 D. IVPR taikomas



SANTRUMPOS

IVPD – Direktyva 98/79/EB; IVPR – Reglamentas (ES) 2017/746

Sveikata

Finansuota pagal trečiąją 2014–2020 m. sveikatos programą