



Lest?

Kronologija tat-Tranžizzjoni

mid-Direttiva sar-Regolament dwar l-Apparati Mediċi Dijanjostici *In Vitro*



Id-Direttiva
IVDD

Sal-25 ta' Mejju 2022

Iċ-ċertifikati kollha maħruġa skont id-Direttiva dwar l-Apparati Mediċi Dijanjostici *In Vitro* (IVDD) huma validi sal-iskadenza tagħhom



Ir-Regolament
IVDR

Mis-26 ta' Mejju 2017

L-apparati li jikkonformaw mar-Regolament dwar l-Apparati Mediċi Dijanjostici *In Vitro* (IVDR) jistgħu jitqiegħdu fis-suq

26 ta' Mejju 2022–
25 ta' Mejju 2024

Iċ-ċertifikati maħruġa skont
l-IVDD mill-25 ta' Mejju 2017
jiskadu mhux iktar tard
mis-27 ta' Mejju 2024

26 ta' Mejju 2024 –
27 ta' Mejju 2025

L-apparati IVDD li diġà
tqiegħdu fis-suq jistgħu
jkomplu jkunu disponibbli

Mis-26 ta' Mejju 2024
L-apparati kollha mqiegħda
fis-suq iridu jkunu konformi
mal-IVDR

26 TA' MEJDU 2017 L-IVDR jidħol fis-seħħi



AKRONIMI

IVDD: Id-Direttiva 98/79/KE **IVDR:** Ir-Regolament (UE) 2017/746

Saħħa