



Lest?

Kronologija tat-Tranzizzjoni

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



Id-Direttiva IVDD

Sal-25 ta' Mejju 2022

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

**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 digà tqiegħdu fis-suq jistgħu jkomplu jkunu disponibbli



Ir-Regolament IVDR

Mis-26 ta' Mejju 2017

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

Mis-26 ta' Mejju 2024

L-apparati kollha mqiegħda fis-suq iridu jkunu konformi mal-IVDR

26 TA' MEJJU 2017 L-IVDR jidhol fis-seħħ

26 TA' MEJJU 2022 Jibda japplika l-IVDR



AKRONIMI

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