



Lhůty pro přechod ze směrnice na **nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro***



Do 25. května 2022

Všechny certifikáty vydané podle směrnice o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro* zůstávají platné až do skončení jejich platnosti

**Od 26. května 2022
do 25. května 2024**
Platnost certifikátů vydaných od 25. května 2017 podle směrnice o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro* skončí nejpozději 27. května 2024

**Od 26. května 2024
do 27. května 2025**

Prostředky podle směrnice o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*, které již byly uvedeny na trh, mohou být nadále zpřístupňovány



Od 26. května 2017

Prostředky, které jsou v souladu s nařízením o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*, smí být uváděny na trh

Od 26. května 2024

Všechny prostředky uváděné na trh musí být v souladu s nařízením o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*

26. KVĚTNA 2017 vstupuje v platnost **nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro***

26. KVĚTNA 2022 začíná se používat **nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro***



ODKAZY

Směrnice o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*: směrnice 98/79/ES

Nařízení o diagnostických zdravotnických prostředcích *in vitro*: nařízení (EU) 2017/746

Zdraví

Financováno v rámci třetího programu činnosti Unie v oblasti zdraví (2014–2020)