



# Tidtabell för övergången

från direktivet till **förordningen om medicintekniska produkter för *in vitro*-diagnostik**



**IVDD-  
direktivet**

**T.o.m. den 25 maj 2022**

Alla intyg som utfärdats i enlighet med direktivet om medicintekniska produkter för *in vitro*-diagnostik (IVDD-direktivet) är giltiga t.o.m. utgångsdatumet

**26 maj 2022-  
25 maj 2024**

Intyg som utfärdats i enlighet med IVDD-direktivet den 25 maj 2017 eller senare gäller längst t.o.m. den 27 maj 2024

**26 maj 2024-  
27 maj 2025**

Produkter enligt IVDD-direktivet som släpps ut på marknaden får fortsätta att tillhandahållas



**IVDR-  
förordningen**

**Fr.o.m. den 26 maj 2017**

Produkter som överensstämmer med förordningen om medicintekniska produkter för *in vitro*-diagnostik (IVDR-förordningen) får släppas ut på marknaden

**Fr.o.m. den 26 maj 2024**

Alla produkter som släpps ut på marknaden måste överensstämma med IVDR-förordningen

**26 MAJ 2017** IVDR-förordningen träder i kraft

**26 MAJ 2022** IVDR-förordningen ska tillämpas



**FÖRKORTNINGAR**

**IVDD-direktivet:** direktiv 98/79/EG **IVDR-förordningen:** förordning (EU) 2017/746