



## Pereinamojo laikotarpio nuo direktyvų iki Medicinos priemonių reglamento taikymo terminai



Iki 2021 m. gegužės 25 d.  
visi sertifikatai, išduoti pagal Medicinos prietaisų  
direktyvas (IVPD / MPD), galioja iki jų galiojimo pabaigos datos

2021 m. gegužės 26 d. – 2024 m. gegužės 25 d.  
sertifikatai, išduoti pagal AIMPD / MPD, lieka galioti,  
kol MPR bus pradėtas taikyti visa apimtimi,  
iki 2024 m. gegužės 25 d. tam tikromis sąlygomis\*

2024 m. gegužės 26 d.  
– 2025 m. gegužės 27 d.  
Pagal MPD jau rinkai pateiktos  
priemonės gali būti toliau  
teikiamos rinkai.



Nuo 2017 m. gegužės 26 d.  
priemonės, atitinkančios medicinos priemonių Reglamentą (MPR),  
gali būti teikiamos rinkai

Nuo 2024 m. gegužės mėn.  
visos rinkai teikiamos  
priemonės turi atitikti MPR

2017 m. GEGUŽĖS 26 d. MPR įsigalioja (ir yra iš dalies taikomas)

2021 m. GEGUŽĖS 26 d. MPR taikomas



### SANTRUMPOS

**AIMPD:** Direktyva 90/385/EEB; **MPD:** Direktyva 93/42/EEB; **MPR:** Reglamentas (ES) 2017/745.

\* Be to, MPD I klasės prietaisai, kuriuos vertinant pagal MPR turėtų dalyvauti paskelbtoji įstaiga, tam tikromis sąlygomis gali būti toliau teikiami rinkai iki 2024 m. gegužės 25 d.