



Kronologija tat-Tranzizzjoni

mid-Direttivi **sar-Regolament** dwar **l-apparati mediċi**



**Id-Direttivi
MDD/AIMDD**

Sal-25 ta' Mejju 2021

Lċ-ċertifikati kollha maħruġa skont id-Direttivi dwar l-apparati mediċi (AIMDD/MDD) huma validi sal-iskadenza tagħhom

Mis-26 ta' Mejju 2021 sal-25 ta' Mejju 2024

Lċ-ċertifikati maħruġa skont l-AIMDD/MDD qabel ma l-MDR jibda japplika bis-sħiħ jistgħu jibqgħu validi sal-25 ta' Mejju 2024 skont ċerti kundizzjonijiet*

**Mis-26 ta' Mejju 2024
sas-27 ta' Mejju 2025**

L-apparati MDD li kienu diġà tqiegħdu fis-suq jistgħu jkomplu jkunu fornuti



**Ir-Regolament
MDR**

Mis-26 ta' Mejju 2017

L-apparati li jikkonformaw mar-Regolament dwar l-apparati Mediċi (MDR) jistgħu jitqiegħdu fis-suq

Minn Mejju 2024,

L-apparati kollha li jitqiegħdu fis-suq iridu jkunu konformi mal-MDR

26 TA' MEJJU 2017 L-MDR jidhol fis-seħħ (u japplika parzjalment)

26 TA' MEJJU 2021 japplika **L-MDR**



AKRONIMI

AIMDD: Id-Direttiva 90/385/KEE; **MDD:** Id-Direttiva 93/42/KEE; **MDR:** Ir-Regolament (UE) 2017/745

* Barra minn hekk, l-apparati tal-MDD Klassi I li jkunu jeħtieġu l-involvement ta' korp notifikat skont l-MDR jistgħu jkomplu jitqiegħdu fis-suq sal-25 ta' Mejju 2024 skont ċerti kundizzjonijiet.