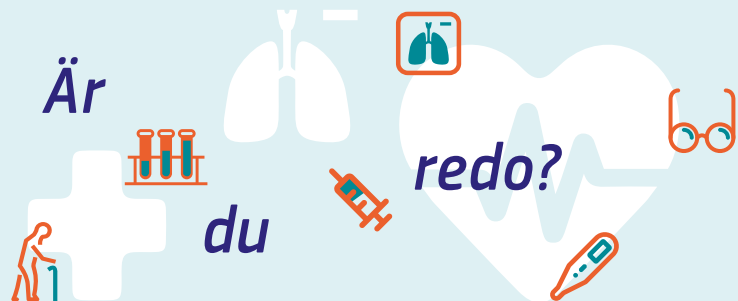




Europeiska
kommissionen



Tidtabell för övergången från direktiven till förordningen om medicintekniska produkter


**MDD- och AIMDD-
direktiven**

T.o.m. den 25 maj 2021
Alla intyg som utfärdats i enlighet med direktiven om medicintekniska produkter (MDD/AIMDD) är giltiga t.o.m. utgångsdatumet

26 maj 2021–25 maj 2024
Intyg som utfärdats i enlighet med AIMDD/MDD innan MDR-förordningen ska tillämpas fullt ut får förbli giltiga t.o.m. den 25 maj 2024 på vissa villkor*

**26 maj 2024 -
27 maj 2025**
Produkter enligt MDD som släppts ut på marknaden får fortsätta att tillhandahållas


**MDR-
förordningen**

Fr.o.m. den 26 maj 2017
Produkter som överensstämmer med förordningen om medicintekniska produkter (MDR-förordningen) får släppas ut på marknaden

Fr.o.m. maj 2024
Alla produkter som släpps ut på marknaden måste överensstämma med MDR-förordningen

26 MAJ 2017 MDR-förordningen träder i kraft (och är delvis tillämplig)

26 MAJ 2021 MDR-förordningen ska tillämpas



FÖRKORTNINGAR

AIMDD: direktiv 90/385/EEG. **MDD:** direktiv 93/42/EEG. **MDR-förordningen:** förordning (EU) 2017/745.

* Dessutom får produkter enligt MDD i klass I för vilka det krävs medverkan av ett anmält organ enligt MDR-förordningen släppas ut på marknaden t.o.m. den 25 maj 2024 på vissa villkor.