



Harmonogram przechodzenia od dyrektywy do rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro*



Do 25 maja 2022 r.

Wszystkie certyfikaty wydane na podstawie dyrektywy w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy *in vitro* (IVDD) pozostają ważne do dnia wygaśnięcia

26 maja 2022 r. - 25 maja 2024 r.

Certyfikaty wydane na podstawie IVDD począwszy od 25 maja 2017 r. - wygasają najpóźniej 27 maja 2024 r.

26 maja 2024 r. - 27 maja 2025 r.

Wyroby zgodne z IVDD już wprowadzone do obrotu mogą być nadal udostępniane



Od 26 maja 2017 r.

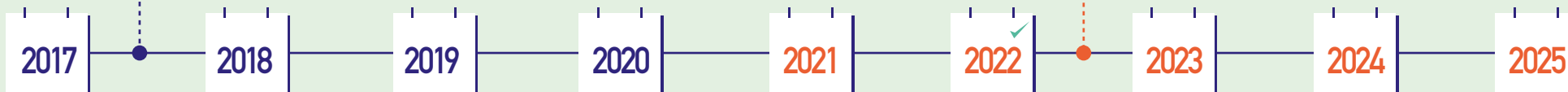
Wyroby zgodne z rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro* (IVDR) mogą być wprowadzane do obrotu

Od 26 maja 2024 r.

Wszystkie wyroby wprowadzane do obrotu muszą być zgodne z IVDR

26 MAJA 2017 r. IVDR wchodzi w życie

26 MAJA 2022 r. IVDR jest stosowane



AKRONIMY

IVDD: dyrektywa 98/79/WE IVDR: rozporządzenie (UE) 2017/746