



Terminiņi pārejai no direktīvām uz Medicīnisko ierīču regulu (MIR)



MID/AIMID
direktīvas

Līdz 2021. gada 25. maijam
derīgi ir visi sertifikāti, kas izdoti
uz medicīnisko ierīču direktīvu (AIMID/MID) pamata

2021. gada 26. maijs - 2024. gada 25. maijs
Pirms sāksies pilnīga MIR piemērošana, līdz 2024.
gada 25. maijam ar noteiktiem nosacījumiem*
joprojām var būt derīgi uz AIMID/MID pamata
izdoti sertifikāti

2024. gada 26. maijs -
2025. gada 27. maijs
Joprojām var turpināt darīt
tirgū pieejamas ierīces,
kas tajā jau agrāk laistas
saskaņā ar MID



Medicīnisko
ierīču regula

No 2017. gada 26. maija
tirgū var laist ierīces, kas atbilst Medicīnisko
ierīču regulai (MIR).

No 2024. gada maija
visām ierīcēm, ko laiž tirgū,
ir jāatbilst MIR.

2017. gada 26. maijs MIR stājas spēkā
(un ir daļēji piemērojama)

2021. gada 26. maijs MIR kļūst pilnībā piemērojama



AKRONĪMI

AIMID: Direktīva 90/385/EEK **MID:** Direktīva 93/42/EEK **MIR:** Regula (ES) 2017/745

* Turklāt līdz 2024. gada 25. maijam ar noteiktiem nosacījumiem tirgū joprojām var laist MID I klases ierīces, attiecībā uz kurām saskaņā ar MIR būtu nepieciešama paziņotās struktūras iesaiste.