



UNJONI EWROPEA

IL-PARLAMENT EWROPEW

IL-KUNSILL

**Strasburgu, 15 ta' Marzu 2023
(OR. en)**

**2023/0005 (COD)
LEX 2222**

**PE-CONS 1/1/23
REV 1**

**SAN 20
PHARM 6
MI 21
COMPET 24
CODEC 32**

**REGOLAMENT TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL
LI JEMENDA R-REGOLAMENTI (UE) 2017/745 U (UE) 2017/746
FIR-RIGWARD TAD-DISPOŻIZZJONIJIET TRANŻIZZJONALI
GĦAL ĊERTI APPARATI MEDIĊI U APPARATI MEDIĊI DIJANJOSTIĊI *IN VITRO***

REGOLAMENT (UE) 2023/...
TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

tal-15 ta' Marzu 2023

**li jemenda r-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746
fir-rigward tad-dispożizzjonijiet tranżizzjonali għal ċerti apparati mediċi
u apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro***

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidraw it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 114 u l-Artikolu 168(4), il-punt (c), tiegħu,

Wara li kkunsidraw il-proposta tal-Kummissjoni Ewropea,

Wara li l-abbozz tal-att leġislattiv intbagħat lill-parlamenti nazzjonali,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew¹,

Wara li kkonsultaw lill-Kumitat tar-Reġjuni,

Filwaqt li jaġixxu skont il-proċedura leġislattiva ordinarja²,

¹ L-opinjoni tal-24 ta' Jannar 2023 (għadha mhijiex ippubblikata fil-Ġurnal Uffiċjali).

² Il-pożizzjoni tal-Parlament Ewropew tas-16 ta' Frar 2023 (għadha mhijiex ippubblikata fil-Ġurnal Uffiċjali) u d-deċiżjoni tal-Kunsill tas-7 ta' Marzu 2023.

Billi:

- (1) Ir-Regolamenti (UE) 2017/745¹ u (UE) 2017/746² tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill jistabbilixxu qafas regolatorju ġdid biex jiġi żgurat il-funzjonament bla xkiel tas-suq intern fir-rigward tal-apparati mediċi u l-apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro*, filwaqt li jieħdu bħala bażi livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa għall-pazjenti u għall-utenti. Fl-istess waqt, ir-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 jistabbilixxu standards għoljin ta' kwalità u ta' sikurezza għall-apparati mediċi u għall-apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro* sabiex jissodisfaw tħassib komuni dwar is-sikurezza fir-rigward ta' dawn l-apparati. Barra minn hekk, iż-żewġ Regolamenti jsaħħu b'mod sinifikanti l-elementi ewlenin tal-qafas regolatorju preċedenti li jinsabu fid-Direttivi tal-Kunsill 90/385/KEE³ u 93/42/KEE⁴ u d-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁵, bħas-supervizjoni tal-korpi notifikati, il-klassifikazzjoni tar-riskju, il-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità, ir-rekwiżiti tal-evidenza klinika, il-viġilanza u s-sorveljanza tas-suq, u jintroduċu dispożizzjonijiet li jiżguraw it-trasparenza u t-traċċabbiltà fir-rigward tal-apparati mediċi u tal-apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro*.

¹ Ir-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati mediċi, li jemenda d-Direttiva 2001/83/KE, ir-Regolament (KE) Nru 178/2002 u r-Regolament (KE) Nru 1223/2009 u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 90/385/KEE u 93/42/KEE (ĠU L 117, 5.5.2017, p. 1).

² Ir-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro* u li jhassar id-Direttiva 98/79/KE u d-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2010/227/UE (ĠU L 117, 5.5.2017, p. 176).

³ Id-Direttiva tal-Kunsill 90/385/KEE tal-20 ta' Ġunju 1990 dwar l-approssimazzjoni tal-ligijiet tal-Istati Membri rigward il-mezzi mediċi attivi li jiddaħhlu f'xi parti tal-ġisem (ĠU L 189, 20.7.1990, p. 17).

⁴ Id-Direttiva tal-Kunsill 93/42/KEE tal-14 ta' Ġunju 1993 dwar mezzi mediċi (ĠU L 169, 12.7.1993, p. 1).

⁵ Id-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Ottubru 1998 dwar il-mezzi mediċi dijanjostiċi *in vitro* (ĠU L 331, 7.12.1998, p. 1).

- (2) Minhabba l-impatt tal-pandemija tal-COVID-19, id-data tal-applikazzjoni tar-Regolament (UE) 2017/745 ġiet posposta b'sena għas-26 ta' Mejju 2021 bir-Regolament (UE) 2020/561 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill¹, filwaqt li s-26 ta' Mejju 2024 inżammet bhala d-data tat-tmiem tal-perjodu tranżizzjonali sa meta ċerti apparati li jkomplu jikkonformaw mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz b'mod legali.
- (3) Ukoll, minhabba l-impatt tal-pandemija tal-COVID-19, il-perjodu tranżizzjonali previst fir-Regolament (UE) 2017/746 diġà ġie estiz bir-Regolament (UE) 2022/112 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill².

¹ Ir-Regolament (UE) 2020/561 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' April 2020 li jemenda r-Regolament (UE) 2017/745 dwar l-apparati mediċi, rigward id-dati tal-applikazzjoni ta' xi whud mid-dispożizzjonijiet tiegħu (ĠU L 130, 24.4.2020, p. 18).

² Ir-Regolament (UE) 2022/112 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Jannar 2022 li jemenda r-Regolament (UE) 2017/746 fir-rigward ta' dispożizzjonijiet tranżizzjonali għal ċertu apparat mediku dijanjostiku *in vitro* u l-applikazzjoni differita tal-kundizzjonijiet għall-apparat intern (ĠU L 19, 28.1.2022, p. 3).

- (4) Minkejja ż-żieda kostanti fl-għadd ta' korpi notifikati mahturin f'konformità mar-Regolament (UE) 2017/745, il-kapaċità ġenerali tal-korpi notifikati għadha ma hijiex biżżejjed biex tiżgura l-valutazzjoni tal-konformità tal-għadd kbir ta' apparati koperti miċ-ċertifikati maħruġin f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew id-Direttiva 93/42/KEE qabel is-26 ta' Mejju 2024. Jidher li għadd kbir ta' manifatturi, speċjalment intrapriżi żgħar u ta' daqs medju, ma humiex imhejjija biżżejjed biex juru l-konformità mar-rekwiziti tar-Regolament (UE) 2017/745, b'mod partikolari meta titqies il-kumplessità ta' dawk ir-rekwiziti l-godda. Għalhekk, huwa probabbli ħafna li ħafna apparati li jistgħu jitqieghdu fis-suq b'mod legali f'konformità mad-dispożizzjonijiet tranżizzjonali previsti fir-Regolament (UE) 2017/745 ma jkunux se jiġu ċċertifikati f'konformità ma' dak ir-Regolament qabel tmiem il-perjodu tranżizzjonali, li jwassal għar-riskju ta' nuqqasijiet ta' apparati mediċi fl-Unjoni.

- (5) Fid-dawl tar-rapporti mill-professjonisti tal-kura tas-saħħa dwar ir-riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' apparati, huwa meħtieġ, b'urgenza, li tiġi estiża l-validità taċ-ċertifikati maħruġin f'konformità mad-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE u li jiġi estiż il-perjodu tranżizzjonali li matulu l-apparati li huma konformi ma' dawk id-Direttivi jistgħu jitqiegħdu fis-suq b'mod legali. L-estensjoni jenħtieġ li tkun ta' tul ta' żmien suffiċjenti biex tagħti lill-korpi notifikati ż-żmien meħtieġ biex iwettqu l-valutazzjonijiet tal-konformità meħtieġa minnhom. L-estensjoni għandha l-għan li tiżgura livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika, inkluż is-sikurezza tal-pazjenti u l-evitar ta' nuqqasijiet ta' apparati mediċi meħtieġa għall-funzjonament bla xkiel tas-servizzi tal-kura tas-saħħa, mingħajr ma tnaqqas ir-rekwiziti attwali ta' kwalità jew sikurezza.
- (6) L-estensjoni jenħtieġ li tkun soġġetta għal ċerti kundizzjonijiet biex jiġi żgurat li l-apparati li huma sikuri u li għalihom il-manifatturi jkunu ħadu ċerti passi għat-tranżizzjoni lejn il-konformità mar-Regolament (UE) 2017/745 biss jibbenefikaw miż-żmien addizzjonali.

- (7) Sabiex tiġi żgurata tranżizzjoni progressiva lejn ir-Regolament (UE) 2017/745, is-sorveljanza xierqa fir-rigward ta' apparati li jibbenefikaw mill-perjodu tranżizzjonali jenhtieg li eventwalment tiġi trasferita mill-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE lil korp notifikat maħtur skont ir-Regolament (UE) 2017/745. Għal raġunijiet ta' ċertezza ġuridika, il-korp notifikat maħtur skont ir-Regolament (UE) 2017/745 jenhtieg li ma jkunx responsabbli għall-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità u ta' sorveljanza mwettqa mill-korp notifikat li ħareġ iċ-ċertifikat.
- (8) Fir-rigward tal-perjodu meħtieġ biex il-manifatturi u l-korpi notifikati jkunu jistgħu jwettqu l-valutazzjoni tal-konformità f'konformità mar-Regolament (UE) 2017/745 tal-apparati mediċi li huma koperti minn ċertifikat jew dikjarazzjoni ta' konformità li nħarġet f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE, jenhtieg li jintlaħaq bilanċ bejn il-kapaċità limitata disponibbli tal-korpi notifikati u l-iżgurar ta' livell għoli ta' sikurezza tal-pazjenti u protezzjoni tas-saħħa pubblika. Għalhekk, it-tul tal-perjodu tranżizzjonali jenhtieg li jiddependi fuq il-klassi ta' riskju tal-apparati mediċi kkonċernati, sabiex il-perjodu jkun iqsar għall-apparati li jagħmlu parti minn klassi ta' riskju oghla u itwal għall-apparati li jagħmlu parti minn klassi ta' riskju aktar baxx.

- (9) Għall-kuntrarju tad-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE, ir-Regolament (UE) 2017/745 jeħtieġ l-involviment ta' korp notifikat fil-valutazzjoni tal-konformità ta' apparati impjantabbli tal-klassi III magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu. Minhabba l-kapaċità insuffiċjenti tal-korpi notifikati u l-fatt li l-manifatturi ta' apparati magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu spiss ikunu intrapriži żgħar jew ta' daqs medju li jonqoshom aċċess għal korp notifikat skont id-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE, jenħtieġ li jiġi pprovdut perjodu tranzizzjonali li matulu l-apparati impjantabbli tal-klassi III magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz b' mod legali mingħajr ċertifikat mahruġ minn korp notifikat.
- (10) L-Artikolu 120(4) tar-Regolament (UE) 2017/745 u l-Artikolu 110(4) tar-Regolament (UE) 2017/746 jipprojbixxu li jibqgħu jsiru disponibbli fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz apparati li jitqiegħdu fis-suq sa tmiem il-perjodu tranzizzjonali applikabbli u li jkunu għadhom fil-katina tal-provvista sena wara t-tmiem ta' dak il-perjodu tranzizzjonali. Sabiex jiġi evitat ir-rimi bla bżonn ta' apparati mediċi sikuri u ta' apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro* li għadhom fil-katina tal-provvista, u b'hekk jiżded ir-riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' tali apparati, jenħtieġ li tali apparati jkunu jistgħu jibqgħu jsiru disponibbli fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz mingħajr limitu ta' żmien.

- (11) Għalhekk, jenhtieg li r-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 jiġu emendati skont dan.
- (12) Minhabba li l-objettivi ta' dan ir-Regolament, jiġifieri li jiġu indirizzati in-nuqqasijiet ta' apparati mediċi u ta' apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro* fl-Unjoni, ma jistgħux jinkisbu b'mod suffiċjenti mill-Istati Membri iżda jistgħu pjuttost, minhabba l-iskala jew l-effetti tagħhom, jinkisbu aħjar fil-livell tal-Unjoni, l-Unjoni tista' tadotta miżuri, f'konformità mal-prinċipju ta' sussidjarjetà kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea ('TEU'). F'konformità mal-prinċipju ta' proporzjonalità kif stabbilit f'dak l-Artikolu, dan ir-Regolament ma jmurx lil hinn minn dak li huwa meħtieġ sabiex jinkisbu dawk l-objettivi.

- (13) Dan ir-Regolament qed jiġi adottat minhabba ċirkostanzi eċċezzjonali li jirriżultaw minn riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' apparati mediċi u r-riskju assoċjat ta' kriżi tas-saħħa pubblika. Sabiex jinkiseb l-effett maħsub tal-emendi tar-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 u sabiex tiġi żgurata d-disponibbiltà ta' apparati li ċ-ċertifikati tagħhom ikunu diġà skadew jew li jkunu se jiskadu qabel is-26 ta' Mejju 2024, biex tiġi pprovduta ċertezza legali għall-operatori ekonomiċi u għall-fornituri tal-kura tas-saħħa, u għal raġunijiet ta' konsistenza fir-rigward tal-emendi taż-żewġ Regolamenti, jenħtieġ li dan ir-Regolament jidhol fis-seħħ b'urgenza fil-jum tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*. Għall-istess raġunijiet, jitqies ukoll li huwa xieraq li tiġi invokata l-eċċezzjoni għall-perjodu ta' tmien ġimgħat prevista fl-Artikolu 4 tal-Protokoll Nru 1 dwar ir-rwol tal-Parlamenti nazzjonali fl-Unjoni Ewropea, anness mat-TUE, mat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea u mat-Trattat li jstabbilixxi l-Komunità Ewropea tal-Energija Atomika,

ADOTTAW DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1
Emendi għar-Regolament (UE) 2017/745

Ir-Regolament (UE) 2017/745 huwa emendat kif ġej:

(1) l-Artikolu 120 huwa emendat kif ġej:

(a) fil-paragrafu 2, it-tieni subparagrafu huwa sostitwit b'dan li ġej:

“Iċ-ċertifikati li nharġu minn korpi notifikati f'konformità mad-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE mill-25 ta' Mejju 2017 li kienu għadhom validi fis-26 ta' Mejju 2021 u li ma ġewx irtirati wara, għandhom jibqgħu validi wara t-tmiem tal-perijodu indikat fuq iċ-ċertifikat sad-data stabbilita fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu applikabbli għall-klassi ta' riskju rilevanti tal-apparati. Iċ-ċertifikati maħruġa mill-korpi notifikati f'konformità ma' daww id-Direttivi mill-25 ta' Mejju 2017 li kienu għadhom validi fis-26 ta' Mejju 2021 u li jkunu skadew qabel ... [id-data tad-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament] għandhom jitqiesu bħala validi sad-dati stabbiliti fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu biss jekk tiġi ssodisfata waħda mill-kundizzjonijiet li ġejjin:

(a) qabel id-data tal-iskadenza taċ-ċertifikat, il-manifattur u korp notifikat ikunu ffirmaw ftehim bil-miktub f'konformità mat-Taqsima 4.3, it-tieni subparagrafu, tal-Anness VII għal dan ir-Regolament għall-valutazzjoni tal-konformità fir-rigward tal-apparat kopert miċ-ċertifikat skadut jew fir-rigward ta' apparat maħsub biex jissostitwixxi dak l-apparat;

- (b) awtorità kompetenti ta' Stat Membru tkun tat deroga mill-proċedura applikabbli ta' valutazzjoni tal-konformità f'konformità mal-Artikolu 59(1) ta' dan ir-Regolament jew tkun talbet lill-manifattur, f'konformità mal-Artikolu 97(1) ta' dan ir-Regolament, biex iwettaq il-proċedura applikabbli ta' valutazzjoni tal-konformità”;

- (b) il-paragrafu 3 huwa sostitwit b'dan li ġej:
 - “3. B'deroga mill-Artikolu 5 u dment li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 3c ta' dan l-Artikolu, l-apparati msemmija fil-paragrafi 3a u 3b ta' dan l-Artikolu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sad-dati stabbiliti f'dawk il-paragrafi.

 - 3a. L-apparati li għandhom ċertifikat li nħareġ f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew id-Direttiva 93/42/KEE u li huwa validu skont il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sad-dati li ġejjin:
 - (a) il-31 ta' Dicembru 2027, għal apparati kollha tal-klassi III, u għal apparati impjantabbli tal-klassi IIb, hliet suturi, staples, mili tas-snien, hadid tas-snien, crowns tas-snien, viti, ifilsa, plates, wajers, pinnijiet, klipep u konnetturi;

- (b) il-31 ta' Diċembru 2028, għal apparati tal-klassi IIb apparti dawk koperti mill-punt (a) ta' dan il-paragrafu, għal apparati tal-klassi IIa, u għal apparati tal-klassi I imqiegħda fis-suq f'kundizzjoni sterili jew li jkollhom funzjoni ta' kejl.
- 3b. L-apparati li għalihom il-proċedura għall-valutazzjoni tal-konformità skont id-Direttiva 93/42/KEE ma kinitx tirrikjedi l-involviment ta' korp notifikat, li għalihom tkun tfasslet dikjarazzjoni tal-konformità qabel is-26 ta' Mejju 2021 u li għalihom il-proċedura għall-valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament tirrikjedi l-involviment ta' korp notifikat, jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sal-31 ta' Diċembru 2028.
- 3c. L-apparati msemmija fil-paragrafi 3a u 3b ta' dan l-Artikolu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sad-dati msemmijin f' dawk il-paragrafi biss jekk jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet li ġejjin:
- (a) dawk l-apparati jkomplu jikkonformaw mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE, kif applikabbli;
 - (b) ma jkun hemm l-ebda tibdil sinifikanti fid-disinn u fl-iskop maħsub;
 - (c) l-apparati ma jipprezentawx riskju inaċċettabbli għas-saħħa jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħrajn, jew għal aspetti oħrajn tal-protezzjoni tas-saħħa pubblika;

- (d) mhux aktar tard mis-26 ta' Mejju 2024, il-manifattur ikun stabbilixxa sistema għall-ġestjoni tal-kwalità f'konformità mal-Artikolu 10(9);
 - (e) mhux aktar tard mis-26 ta' Mejju 2024, il-manifattur jew ir-rappreżentant awtorizzat ikun ippreżenta applikazzjoni formali ma' korp notifikat f'konformità mat-Taqsima 4.3, l-ewwel subparagrafu, tal-Anness VII għall-valutazzjoni tal-konformità fir-rigward ta' apparat imsemmi fil-paragrafi 3a jew 3b ta' dan l-Artikolu jew fir-rigward ta' apparat ma'sub biex jissostitwixxi dak l-apparat, u, mhux aktar tard mis-26 ta' Settembru 2024, il-korp notifikat u l-manifattur ikunu ffirmaw ftehim bil-miktub f'konformità mait-Taqsima 4.3, it-tieni subparagrafu, tal-Anness VII.
- 3d. B'deroga mill-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu, ir-rekwiziti ta' dan ir-Regolament relatati mas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, mas-sorveljanza tas-suq, mal-vigilanza, mar-registrazzjoni tal-operaturi ekonomiċi u tal-apparati għandhom japplikaw għall-apparati msemmija fil-paragrafi 3a u 3b ta' dan l-Artikolu minflok ir-rekwiziti korrispondenti fid-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE.

- 3e. Mingħajr preġudizzju għall-Kapitolu IV u għall-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, il-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat imsemmi fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu għandu jkompli jkun responsabbli għas-sorveljanza xierqa fir-rigward tar-rekwiziti applikabbli relatati mal-apparati li jkun iċċertifika, sakemm il-manifattur ma jkunx qabel ma' korp notifikat maħtur f'konformità mal-Artikolu 42 li dan tal-aħħar għandu jwettaq tali sorveljanza.

Mhux aktar tard mis-26 ta' Settembru 2024, il-korp notifikat li jkun iffirma l-ftehim bil-miktub imsemmi fil-paragrafu 3c, il-punt (e), ta' dan l-Artikolu, għandu jkun responsabbli għas-sorveljanza fir-rigward tal-apparati koperti mill-ftehim bil-miktub. Meta l-ftehim bil-miktub ikopri apparat maħsub biex jissostitwixxi apparat li jkollu ċertifikat li jkun inħareġ f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE, is-sorveljanza għandha titwettaq fir-rigward tal-apparat li jkun qed jiġi ssostitwit.

L-arrangamenti għat-trasferiment tas-sorveljanza mill-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat lill-korp notifikat maħtur f'konformità mal-Artikolu 42 għandhom jiġu ddefiniti b'mod ċar fi ftehim bejn il-manifattur u l-korp notifikat maħtur f'konformità mal-Artikolu 42 u, fejn ikun prattikabbli, il-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat. Il-korp notifikat maħtur f'konformità mal-Artikolu 42 ma għandux ikun responsabbli għall-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità mwettqin mill-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat.

- 3f. B'deroga mill-Artikolu 5, apparati impjantabbli tal-klassi III magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sas-26 ta' Mejju 2026 mingħajr ċertifikat maħrug minn korp notifikat f'konformità mal-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità msemmija fl-Artikolu 52(8), it-tieni subparagrafu, diment li mhux aktar tard mis-26 ta' Mejju 2024, il-manifattur jew ir-rappreżentant awtorizzat ikun ippreżenta applikazzjoni formali lil korp notifikat f'konformità mat-Taqsima 4.3, l-ewwel subparagrafu, tal-Anness VII għall-valutazzjoni tal-konformità, u, mhux aktar tard mis-26 ta' Settembru 2024, il-korp notifikat u l-manifattur ikunu ffirmaw ftehim bil-miktub f'konformità mat-Taqsima 4.3, it-tieni subparagrafu, tal-Anness VII.”;

(c) il-paragrafu 4 huwa sostitwit b'dan li ġej:

“4. L-apparati li jitqiegħdu fis-suq b'mod legali skont id-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE qabel is-26 ta' Mejju 2021, u l-apparati li jitqiegħdu fis-suq b'mod legali mis-26 ta' Mejju 2021 skont il-paragrafi 3, 3a, 3b u 3f ta' dan l-Artikolu, jistgħu jibqgħu jkunu disponibbli fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz.”

(2) l-Artikolu 122 huwa emendat kif ġej:

(a) fl-ewwel subparagrafu, il-kliem tal-bidu huwa sostitwit b'dan li ġej:

“Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 120(3) sa (3e) u (4) ta' dan ir-Regolament, u mingħajr preġudizzju għall-obbligi tal-Istati Membri u tal-manifatturi rigward il-vigilanza u għall-obbligi tal-manifatturi rigward it-tqegħid għad-dispożizzjoni ta' dokumentazzjoni, skont id-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE, dawk id-Direttivi huma mhassrin b'effett mis-26 ta' Mejju 2021, bl-eċċezzjoni ta'”;

(b) it-tieni paragrafu huwa sostitwit b'dan li ġej:

“Fir-rigward tal-apparati msemmin fl-Artikoli 120(3) sa (3e) u (4) ta' dan ir-Regolament, id-Direttivi msemmin fl-ewwel paragrafu ta' dan l-Artikolu għandhom jibqgħu japplikaw sal-punt meħtieġ għall-applikazzjoni ta' dawk il-paragrafi.”;

(3) fl-Artikolu 123(3), il-punt (d), ir-24 inciż huwa sostitwit b'dan li ġej:

“— l-Artikolu 120(3d).”.

Artikolu 2

Emendi għar-Regolament (UE) 2017/746

Ir-Regolament (UE) 2017/746 huwa emendat kif ġej:

(1) fl-Artikolu 110, il-paragrafu 4 huwa sostitwit b'dan li ġej:

“4. L-apparati li jitqiegħdu fis-suq b'mod legali skont id-Direttiva 98/79/KE qabel is-26 ta' Mejju 2022, u l-apparati li jitqiegħdu fis-suq b'mod legali mis-26 ta' Mejju 2022 skont il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu, jistgħu jibqgħu jkunu disponibbli fis-suq jew jitqiegħed fis-servizz.”;

(2) fl-Artikolu 112, it-tieni paragrafu huwa sostitwit b'dan li ġej:

“Fir-rigward tal-apparati msemminj fl-Artikolu 110(3) u (4) ta' dan ir-Regolament, id-Direttiva 98/79/KE għandha tkompli tapplika sal-punt meħtieġ għall-applikazzjoni ta' dawk il-paragrafi.”.

Artikolu 3
Dhul fis-seħħ

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fil-jum tal-pubblikazzjoni tiegħu f' *Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Strasburgu,

Għall-Parlament Ewropew
Il-President

Għall-Kunsill
Il-President