

DEĆIŽJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2021/1195

tad-19 ta' Lulju 2021

dwar l-standards armonizzati ghall-apparati medici dijanostici *in vitro* abbozzati b'appoġġ għar-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (UE) Nru 1025/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Ottubru 2012 dwar l-Standardizzazzjoni Ewropea, li jemenda d-Direttivi tal-Kunsill 89/686/KEE u 93/15/KEE u d-Direttivi 94/9/KE, 94/25/KE, 95/16/KE, 97/23/KE, 98/34/KE, 2004/22/KE, 2007/23/KE, 2009/23/KE u 2009/105/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u li jhassar id-Deċiżjoni tal-Kunsill 87/95/KEE u d-Deċiżjoni Nru 1673/2006/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 10(6) tieghu,

Billi:

- (1) F'konformità mal-Artikolu 8 tar-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (²), l-apparati li huma konformi mal-standards armonizzati rilevanti, jew mal-partijiet rilevanti ta' dawk l-standards, li r-referenzi tagħhom gew ippubblikati f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea, għandhom ikunu preżunti li huma konformi mar-rekwiżiti ta' dak ir-Regolament koperti minn dawk l-standards jew partijiet minnhom.
- (2) Bid-Deċiżjoni ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni C(2021) 2406 (³), il-Kummissjoni għamlet talba lill-Kumitat Ewropew ghall-Standardizzazzjoni (CEN) u lill-Kumitat Ewropew għall-Standardizzazzjoni Elettroteknika (Cenelec) għar-reviżjoni tal-standards armonizzati eżistenti dwar l-apparati medici dijanostici *in vitro* żviluppati b'appoġġ għad-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁴) u għall-abbozzar ta' standards armonizzati ġoddha b'appoġġ għar-Regolament (UE) 2017/746.
- (3) Abbaži tat-talba stabbilita fid-Deċiżjoni ta' Implementazzjoni C(2021) 2406, is-CEN irreveda l-standards armonizzati eżistenti EN ISO 11135:2014, EN ISO 11137-1:2015, EN ISO 11737-2:2009 u EN ISO 25424:2011, sabiex jinkludi l-ahhar progress tekniku u xjentifiku, u biex jadattahom għar-rekwiżiti rilevanti tar-Regolament (UE) 2017/746. Dan irriżulta fl-adozzjoni tal-standards armonizzati l-ġoddha EN ISO 11737-2:2020 u EN ISO 25424:2019, u tal-emendi EN ISO 11135:2014/A1:2019 sa EN ISO 11135:2014 u EN ISO 11137-1:2015/A2:2019 sa EN ISO 11137-1:2015.
- (4) Il-Kummissjoni, flimkien mas-CEN, ivvalutat jekk l-standards reveduti u abbozzati mis-CEN jikkonformawx mat-talba stabbilita fid-Deċiżjoni ta' Implementazzjoni C(2021) 2406.
- (5) L-standards armonizzati EN ISO 11737-2:2020 u EN ISO 25424:2019, u l-emendi EN ISO 11135:2014/A1:2019 sa EN ISO 11135:2014 u EN ISO 11137-1:2015/A2:2019 sa EN ISO 11137-1:2015 jissodisfaw ir-rekwiżiti li għandhom l-għan li jkopru u li huma stabbiliti fir-Regolament (UE) 2017/746. Għaldaqstant, jixraq li r-referenzi ta' dawk l-standards jiġu ppubblikati f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

(¹) ĠU L 316, 14.11.2012, p. 12.

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

(³) Id-Deċiżjoni ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni tal-14 ta' April 2021 dwar talba ta' standardizzazzjoni lill-Kumitat Ewropew ghall-Standardizzazzjoni u lill-Kumitat Ewropew għall-Standardizzazzjoni Elettroteknika rigward apparati medici b'appoġġ għar-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u apparati medici dijanostici *in vitro* b'appoġġ għar-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill.

(⁴) Id-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Ottubru 1998 dwar il-mezzi medici dijanostici *in vitro* (ĠU L 331, 7.12.1998, p. 1).

- (6) Il-konformità ma' standard armonizzat tagħi preżunzjoni ta' konformità mar-rekwiżiti essenzjali korrispondenti stabbiliti fil-leġiżlazzjoni tal-Unjoni dwar l-armonizzazzjoni mid-data tal-pubblikazzjoni tar-referenza ta' tali standard f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*. Għalhekk, jenhtieg li din id-Deċiżjoni tidħol fis-seħħ fid-data tal-pubblikazzjoni tagħha,

ADOTTAT DIN ID-DECIJONI:

Artikolu 1

Ir-referenzi tal-istandards armonizzati ghall-apparati medici dijanjostiċċi *in vitro* abbozzati b'appoġġ għar-Regolament (UE) 2017/746 u elenkati fl-Anness ta' din id-Deċiżjoni huma b'dan ippubblikati f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni għandha tidħol fis-seħħ fil-jum tal-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Magħmul fi Brussell, id-19 ta' Lulju 2021

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN

ANNESS

Nru	Referenza tal-istandard
1.	EN ISO 11135:2014 Sterilizzazzjoni ta' prodotti ghall-kura tas-sahħha — Ossidu tal-etilen — Rekwiżiti ghall-iżvilupp, validazzjoni u kontroll ta' rutina ta' proċess ta' sterilizzazzjoni għal apparati medici (ISO 11135:2014) EN ISO 11135:2014/A1:2019
2.	EN ISO 11137-1:2015 Sterilizzazzjoni ta' prodotti ghall-kura tas-sahħha — Radjazzjoni — Parti 1: Rekwiżiti ghall-iżvilupp, validazzjoni u kontroll ta' rutina ta' proċess ta' sterilizzazzjoni għal apparati medici (ISO 11137-1:2006, inkluż Amd 1:2013) EN ISO 11137-1:2015/A2:2019
3.	EN ISO 11737-2:2020 Sterilizzazzjoni ta' prodotti ghall-kura tas-sahħha — Metodi mikrobijoloġiči — Parti 2: Testijiet ta' sterilità mwettqa fid-definizzjoni, validazzjoni u manutenzjoni ta' proċess ta' sterilizzazzjoni (ISO 11737-2:2019)
4.	EN ISO 25424:2019 Sterilizzazzjoni ta' prodotti ghall-kura tas-sahħha — Sterilizzaturi bil-fwar b'temperatura baxxa u formaldeid — Rekwiżiti ghall-iżvilupp, validazzjoni u kontroll ta' rutina ta' proċess ta' sterilizzazzjoni għal apparati medici (ISO 25424:2018)