

REGOLAMENT (UE) 2023/607 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-dispozizzjonijiet
tranzizzjonali għal ġerti apparati medici u apparati medici dijanjostici *in vitro***

(Test b'rilevanza għaż-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 leġiżlattiv intbagħha lill-parlamenti nazzjonali,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċċali Ewropew⁽¹⁾,

Wara li kkonsultaw lill-Kumitat tar-Reġjuni,

Filwaqt li jaġixxu skont il-proċedura leġiżlattiva ordinarja⁽²⁾,

Billi:

- (1) Ir-Regolamenti (UE) 2017/745⁽³⁾ u (UE) 2017/746⁽⁴⁾ tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill jistabbilixxu qafas regolatorju ġdid biex jiġi żgurat il-funzjonament bla xkiel tas-suq intern fir-rigward tal-apparati medici u l-apparati medici dijanjostici *in vitro*, filwaqt li jieħdu bħala bażi livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa ghall-pazjenti u ghall-utenti. Fl-istess waqt, ir-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 jistabbilixxu standards għoljin ta' kwalità u ta' sikurezza għall-apparati medici u għall-apparati medici dijanjostici *in vitro* sabiex jissodisfaw thassib komuni dwar is-sikurezza fir-rigward ta' dawn l-apparati. Barra minn hekk, iż-żerw Regolamenti jsaħħu b'mod sinifikanti l-elementi ewlenin tal-qafas regolatorju precedenti li jinsabu fid-Direttivi tal-Kunsill 90/385/KEE⁽⁵⁾ u 93/42/KEE⁽⁶⁾ u d-Direttiva 98/79/KEE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽⁷⁾, bħas-superviżjoni 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 dispozizzjonijiet li jiżguraw it-trasparenza u t-traċċabbiltà fir-rigward tal-apparati medici u tal-apparati medici dijanjostici *in vitro*.
- (2) Minhabba l-impatt tal-pandemja tal-COVID-19, id-data tal-applikazzjoni tar-Regolament (UE) 2017/745 għet-tpospa b'sena għas-26 ta' Mejju 2021 bir-Regolament (UE) 2020/561 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽⁸⁾, filwaqt li s-26 ta' Mejju 2024 inżammet bhala d-data tat-tmiem tal-perjodu tranzizzjonali sa meta ġerti 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.

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

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

⁽³⁾ Ir-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati medici, 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 (GU L 117, 5.5.2017, p. 1).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati medici dijanjostici *in vitro* u li jhassar id-Direttiva 98/79/KE u d-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2010/227/UE (GU L 117, 5.5.2017, p. 176).

⁽⁵⁾ Id-Direttiva tal-Kunsill 90/385/KEE tal-20 ta' Ġunju 1990 dwar l-approvvismazzjoni tal-liggiżiet tal-Istati Membri rigward il-mezzi medici attivi li jiddahħlu f'xi parti tal-ġisem (GU L 189, 20.7.1990, p. 17).

⁽⁶⁾ Id-Direttiva tal-Kunsill 93/42/KEE tal-14 ta' Ġunju 1993 dwar mezzi medici (GU L 169, 12.7.1993, p. 1).

⁽⁷⁾ Id-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Ottubru 1998 dwar il-mezzi medici dijanjostici *in vitro* (GU L 331, 7.12.1998, p. 1).

⁽⁸⁾ 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 medici, rigward id-dati tal-applikazzjoni ta' xi wħud mid-dispozizzjonijiet tiegħu (GU L 130, 24.4.2020, p. 18).

- (3) Ukoll, minhabba l-impatt tal-pandemija tal-COVID-19, il-perjodu tranżizzjonalni previst fir-Regolament (UE) 2017/746 digà gie estiż bir-Regolament (UE) 2022/112 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ^(*).
- (4) Minkejja ż-żieda kostanti fl-ġħadd ta' korpi notifikati maħturin f'konformità mar-Regolament (UE) 2017/745, il-kapaċitā ġenerali tal-korpi notifikati għadha ma hijex biżżejjed biex tiżgura l-valutazzjoni tal-konformità tal-ġħadd kbir ta' apparati koperti miċ-certifikati maħruġin f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew id-Direttiva 93/42/KEE qabel is-26 ta' Mejju 2024. Jidher li ghadd kbir ta' manifatturi, specjalment intrapriżi żgħar u ta' daqs medju, ma humiex imhejjija biżżejjed biex juru l-konformità mar-rekwiżiti tar-Regolament (UE) 2017/745, b'mod partikolari meta titqies il-kumplessità ta' dawk ir-rekwiżiti l-ġoddha. Għalhekk, huwa probabbli hafna li hafna apparati li jistgħu jitqiegħu fis-suq b'mod legali f'konformità mad-dispożizzjonijiet tranżizzjonalni previsti fir-Regolament (UE) 2017/745 ma jkunux se jiġu ċċertifikati f'konformità ma' dak ir-Regolament qabel tmiem il-perjodu tranżizzjonal, li jwassal għar-riskju ta' apparati medici fl-Unjoni.
- (5) Fid-dawl tar-rapporti mill-professionisti tal-kura tas-saħħa dwar ir-riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' apparati, huwa meħtieg, b'urgenza, li tīgi estiża l-validità taċ-ċertifikati maħruġin f'konformità mad-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE u li jiġi estiż il-perjodu tranżizzjonal li matulu l-apparati li huma konformi ma' dawk id-Direttivi jistgħu jitqiegħu fis-suq b'mod legali. L-estensjoni jenħtieg li tkun ta' tul ta' żmien suffiċċjenti biex tagħti lill-korpi notifikati ż-żmien meħtieg biex iwettqu l-valutazzjoni 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 medici meħtiega għall-funzjonament bla xkiel tas-servizzi tal-kura tas-saħħa, mingħajr ma tnaqqas ir-rekwiżiti attwali ta' kwalità jew sikurezza.
- (6) L-estensjoni jenħtieg li tkun soġġetta għal certi kundizzjonijiet biex jiġi żgurat li l-apparati li huma sikuri u li għalihom il-manifatturi jkunu hadu certi passi għat-tranżizzjoni lejn il-konformità mar-Regolament (UE) 2017/745 biss jibbenefikaw miż-żmien addizzjonal.
- (7) Sabiex tīgi żgurata tranżizzjoni progressiva lejn ir-Regolament (UE) 2017/745, is-sorveljanza xierqa fir-rigward ta' apparati li jibbenefikaw mill-perjodu tranżizzjonalni jenħtieg li eventwalment tīgi trasferita mill-korp notifikat li jkun hareġ 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 rägħunijiet ta' certezza ġuridika, il-korp notifikat maħtur skont ir-Regolament (UE) 2017/745 jenħtieg li ma jkunx responsabbi għall-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità u ta' sorveljanza mwettqa mill-korp notifikat li hareġ iċ-ċertifikat.
- (8) Fir-rigward tal-perjodu meħtieg biex il-manifatturi u l-korpi notifikati jkunu jistgħu jwettqu l-valutazzjoni tal-konformità f'konformità mar-Regolament (UE) 2017/745 tal-apparati medici li huma koperti minn ċertifikat jew dikjarazzjoni ta' konformità li nħarġet f'konformità mad-Direttiva 90/385/KEE jew mad-Direttiva 93/42/KEE, jenħtieg li jintlaħaq bilanċ bejn il-kapaċitā limitata disponibbli tal-korpi notifikati u l-iż-żgħix għol li ta' sikurezza tal-pazjenti u protezzjoni tas-saħħa pubblika. Għalhekk, it-tu tal-perjodu tranżizzjonalni jenħtieg li jiddeppendi fuq il-klassi ta' riskju tal-apparati medici kkōncernati, sabiex il-perjodu jkun iqsar għall-apparati li jagħmlu parti minn klassi ta' riskju oħla u itwal għall-apparati li jagħmlu parti minn klassi ta' riskju aktar baxx.
- (9) Ghall-kuntrarju tad-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE, ir-Regolament (UE) 2017/745 jeħtieg l-involvement ta' korp notifikat fil-valutazzjoni tal-konformità ta' apparati impjantabbi tal-klassi III magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu. Minhabba l-kapaċitā insuffiċċjenti tal-korpi notifikati u l-fatt li l-manifatturi ta' apparati magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu spiss ikunu intrapriżi żgħar jew ta' daqs medju li jonqoshom aċċess għal korp notifikat skont id-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE, jenħtieg li jiġi pprovdut perjodu tranżizzjonalni li matulu l-apparati impjantabbi tal-klassi III magħmulin għall-esiġenzi tal-individwu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz b'mod legali mingħajr certifikat maħruġ minn korp notifikat.

^(*) 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 tranżizzjonalni għal certu apparat mediku dijanostiku *in vitro* u l-applikazzjoni differita tal-kundizzjonijiet għall-apparat intern (GU L 19, 28.1.2022, p. 3).

- (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 tranżizzjoni applikabbli u li jkunu għadhom fil-katina tal-provvista sena wara t-tmiem ta' dak il-perjodu tranżizzjoni. Sabiex jiġi evitat ir-rimi bla bżonn ta' apparati medici sikuri u ta' apparati medici dijanjostiċi *in vitro* li għadhom fil-katina tal-provvista, u b'hekk jiżdied ir-riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' tali apparati, jenħtieg li tali apparati jkunu jistgħu jibqgħu jsiru disponibbli fis-suq jew jitqiegħu fis-servizz mingħajr limitu ta' żmien.
- (11) Għalhekk, jenħtieg li r-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 jiġu emendati skont dan.
- (12) Minħabba li l-objettivi ta' dan ir-Regolament, jiġifieri li jiġu indirizzati in-nuqqasijiet ta' apparati medici u ta' apparati medici dijanjostiċi *in vitro* fl-Unjoni, ma jistgħux jinkisbu b'mod suffiċċenti mill-Istati Membri iżda jistgħu pjuttost, minħabba l-iskala jew l-effetti tagħhom, jinkisbu ahjar fil-livell tal-Unjoni, l-Unjoni tista' tadotta miżuri, f'konformità mal-principju ta' sussidjarjet kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea ('TEU). F'konformità mal-principju ta' proporzjonalità kif stabbilit fdak l-Artikolu, dan ir-Regolament ma jmurx lil hinn minn dak li huwa meħtieg sabiex jinkisbu dawk l-objettivi.
- (13) Dan ir-Regolament qed jiġi adottat minħabba ċirkostanzi eċċeżżjoni li jirriżultaw minn riskju imminenti ta' nuqqasijiet ta' apparati medici u r-riskju assoċjat ta' kriżi tas-sahha pubblika. Sabiex jinkiseb l-effett mahsub tal-emendi tar-Regolamenti (UE) 2017/745 u (UE) 2017/746 u sabiex tigiż-żgurata d-disponibbiltà ta' apparati li ġ-ċertifikati tagħhom ikunu digħi skadew jew li jkunu se jiskadu qabel is-26 ta' Mejju 2024, biex tigi pprovduta ċertezza legali ghall-operaturi ekonomiċi u ghall-fornituri tal-kura tas-sahha, u għal raġunijiet ta' konsistenza firrigward tal-emendi taż-żewġ Regolamenti, jenħtieg li dan ir-Regolament jidħol fis-seħħb'urgenza fil-jum tal-pubblikazzjoni tiegħi f'll-Ġurnal Uffiċċjali tal-Unjoni Ewropea. Ghall-istess raġunijiet, jitqies ukoll li huwa xieraq li tigi invokata l-eċċeżżjoni ghall-perjodu ta' tmiem ġimġħat 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 jistabbilixxi l-Komunità Ewropea tal-Energijs 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 nħargu 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-perjodu indikat fuq iċ-ċertifikat sad-data stabbilita fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu applikabbli ghall-klassi ta' riskju rilevanti tal-apparati. Iċ-ċertifikati mahrūga mill-korpi notifikati f'konformità ma' dawk id-Direttivi mill-25 ta' Mejju 2017 li kienu għadhom validi fis-26 ta' Mejju 2021 u li jkunu skadew qabel it-20 ta' Marzu 2023 għandhom jitqiesu bħala validi sad-dati stabbiliti fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu biss jekk tigi ssodisfata waħda mill-kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) qabel id-data tal-iskadenza taċ-ċertifikat, il-manifattur u korporati notifikat ikunu ffismaw 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 mahsub 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 nhareġ 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, hlief suturi, staples, mili tas-snien, hadid tas-snien, crowns tas-snien, viti, ifilsa, plates, wajers, pinnijiet, klipep u konnetturi;
- (b) il-31 ta' Dicembru 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' kej.

3b. L-apparati li għalihom il-proċedura ghall-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 ghall-valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament tirrikjedi l-involviment ta' korp notifikat, jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sal-31 ta' Dicembru 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 jiġi 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 jippreżentawx riskju inaċċettabbli għas-sahha jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħrajn, jew għal aspetti oħrajn tal-protezzjoni tas-sahha pubblika;
- (d) mhux aktar tard mis-26 ta' Mejju 2024, il-manifattur ikun stabbilixxa sistema ghall-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 formal iż-żorr li korp notifikat f'konformità mat-Taqsima 4.3, l-ewwel subparagrafu, tal-Anness VII ghall-valutazzjoni tal-konformità fir-rigward ta' apparat imsemmi fil-paragrafi 3a jew 3b ta' dan l-Artikolu jew fir-rigward ta' apparat maħsub biex jissostitwixxi dak l-apparat, u, mhux aktar tard mis-26 ta' Settembru 2024, il-korp notifikat u l-manifattur ikunu ffirma 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-rekwiżiți ta' dan ir-Regolament relatati mas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, mas-sorveljanza tas-suq, mal-viġilanza, mar-reġistrazzjoni tal-operaturi ekonomiċi u tal-apparati għandhom japplikaw ghall-apparati msemmija fil-paragrafi 3a u 3b ta' dan l-Artikolu minflok ir-rekwiżiți korrispondenti fid-Direttivi 90/385/KEE u 93/42/KEE.

3e. Mingħajr preġudizzju ghall-Kapitolu IV u ghall-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, il-korp notifikat li jkun hareġ iċ-ċertifikat imsemmi fil-paragrafu 3a ta' dan l-Artikolu għandu jkompli jkun responsabbli għas-sorveljanza xierqa fir-rigward tar-rekwiżiți applikabbli relatati mal-apparati li jkun iċċertifika, sakemm il-manifattur ma jkunx qabel ma' korp notifikat mahtur f'konformità mal-Artikolu 42 li dan tal-ahħar 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 mahsub biex jissostitwixxi apparat li jkollu certifikat li jkun inhareġ 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 ssostitw.

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

3f. B'deroga mill-Artikolu 5, apparati impjantabbi tal-klassi III magħmulin għall-esigenzi tal-individwu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sas-26 ta' Mejju 2026 mingħajr certifikat mahruġ 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 formal i 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 ffirraw 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-obbligli tal-Istati Membri u tal-manifatturi rigward il-vigilanza u għall-obbligli tal-manifatturi rigward it-tqegħid għad-dispozizzjoni 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 msemmijin fl-Artikoli 120(3) sa (3e) u (4) ta' dan ir-Regolament, id-Direttivi msemmijin 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 msemmijin 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***Dħul fis-seħħ**

Dan ir-Regolament għandu jidħol fis-seħħ fil-jum tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Strasburgu, il-15 ta' Marzu 2023.

Għall-Parlament Ewropew
Il-President
R. METSOLA

Għall-Kunsill
Il-President
J. ROSWALL
