

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, l-1 ta' Marzu 2018.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

ANNESS

Fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE, il-punt 6(c) huwa sostitwit b'dan li ġej:

“6(c)	Liga tar-ram li jkun fiha sa 4 % ċomb skont il- piż	Jiskadi fi: — il-21 ta' Lulju 2021 għall-kategoriji 1-7 u l-kategorija 10; — il-21 ta' Lulju 2021 għall-kategoriji 8 u 9 għajr għall-apparat mediku dijanjostiku in vitro u l-istrumenti ta' monitoraġġ u kontroll industrijali; — l-21 ta' Lulju 2023 għall-kategorija 8 l-apparat mediku dijanjostiku in vitro; — il-21 ta' Lulju 2024 għall-kategorija 9 l-istrumenti ta' monitoraġġ u kontroll industrijali, u għall-kategorija 11.”
-------	---	--