

Dan it-test hu maħsub purament bħala ghodda ta' dokumentazzjoni u m'għandu l-ebda effett legali. L-istituzzjonijiet tal-Unjoni m'għandhom l-ebda responsabbiltà ghall-kontenut tiegħu. Il-verżjonijiet awtentici tal-atti rilevanti, inkluži l-preamboli tagħhom, huma dawk ippublikati fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea u disponibbli f'EUR-Lex. Dawk it-testi uffiċjali huma aċċessibbli direttament permezz tal-links inkorporati f'dan id-dokument

**►B 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-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2010/227/UE

(Test b'rilevanza għaż-ŻE)

(GU L 117, 5.5.2017, p. 176)

Emendat minn:

Ġurnal Uffiċjali

	Nru	Paġna	Data	
►M1	Regolament (UE) 2022/112 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill	L 19	3	28.1.2022

Ikkoreġut minn:

- C1 Emendi, GU L 117, 3.5.2019, p. 11 (2017/746)
►C2 Emendi, GU L 334, 27.12.2019, p. 167 (2017/746)

▼B

**REGOLAMENT (UE) 2017/746 TAL-PARLAMENT EWROPEW
U TAL-KUNSILL**

tal-5 ta' April 2017

**dwar apparati medici dijanostiċi *in vitro* u li jhassar id-Direttiva
98/79/KE u d-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2010/227/UE**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

KAPITOLU I

DISPOŻIZZJONIJIET INTRODUTTORJI

Taqsim a 1

Kamp ta' applikazzjoni u definizzjonijiet

Artikolu 1

Suġġett u kamp ta' applikazzjoni

1. Dan ir-Regolament jistipula r-regoli li jikkonċernaw it-tqegħid fis-suq, id-disponibbiltà fis-suq jew it-tqegħid fis-servizz ta' apparati medici dijanostiċi *in vitro* ghall-użu mill-bniedem u ta' aċċessorji għal apparati bħal dawn fl-Unjoni. Dan ir-Regolament jaapplika wkoll għal studji dwar il-prestazzjoni rigward apparati u aċċessorji medici dijanostiċi *in vitro* mwettqa fl-Unjoni.

2. Għall-finjiet ta' dan ir-Regolament, l-apparati medici dijanostiċi *in vitro* u l-aċċessorji għal apparati medici dijanostiċi *in vitro* minn hawn 'il-quddiem għandhom jissejħu “apparati”.

3. Dan ir-Regolament ma jaapplikax għal:

(a) prodotti għall-użu ġenerali fil-laboratorju jew il-prodotti li jintużaw biss għar-riċerka, sakemm dawn il-prodotti, minhabba l-karakteristiċi tagħhom, ma jkunux maħsuba speċifikament mill-manifatturi tagħhom biex jintużaw feżami dijanostiku *in vitro*;

(b) prodotti invażivi għat-teħid ta' kampjuni jew prodotti li jiġu applikati direttament mal-ġisem tal-bniedem bil-ġħan li jinkiseb kampjun;

(c) materjal ta' referenza cċertifikat fuq livell internazzjonal;

(d) materjal li jintuża għal skemi ta' valutazzjoni esterna tal-kwalità.

4. Kull apparat li, meta jitqiegħed fis-suq jew jitqiegħed fis-servizz jinkorpora, bħala parti integrali, apparat mediku kif inhu definit fil-punt 1 tal-Artikolu 2 tar-Regolament (UE) 2017/745 għandu jkun irregolat minn dak ir-Regolament. Ir-rekwiżi ta' dan ir-Regolament għandhom jaapplikaw għall-parti tal-apparat mediku dijanostiku *in vitro*.

5. Dan ir-Regolament huwa legislazzjoni speċifika tal-Unjoni fit-tifsira tal-Artikolu 2(3) tad-Direttiva 2014/30/UE.

▼B

6. L-apparati li huma wkoll makkinarju skont it-tifsira tal-punt (a) tat-tieni paragrafu tal-Artikolu 2 tad-Direttiva 2006/42/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽¹⁾ għandhom, fejn ježisti periklu rilevanti skont dik id-Direttiva, jissodisfaw ukoll ir-rekwiżiti essenzjali għas-saħħha u ssikurezza stabbilit fl-Anness I ġhal dik id-Direttiva sakemm dawk ir-rekwiżiti jkunu iktar speċifici mir-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fil-Kapitolo II tal-Anness I ġħal dan ir-Regolament.

7. Dan ir-Regolament ma għandux jaffettwa l-applikazzjoni tad-Direttiva 2013/59/Euratom.

8. Dan ir-Regolament ma għandux jaffettwa d-dritt ta' Stat Membru li jirrestringi l-užu ta' kwalunkwe tip specifiku ta' apparat fir-rigward ta' aspetti li mhumiex koperti b'dan ir-Regolament.

9. Dan ir-Regolament ma għandux jaffettwa l-ligi nazzjonali firrigward tal-organizzazzjoni, l-ghoti jew il-finanzjament ta' servizzi tas-saħħha u kura medika, bħar-rekwiżit li certi apparati jistgħu jiġu pprovduti biss bi preskrizzjoni medika, ir-rekwiżit li certi professionisti tas-saħħha jew istituzzjonijiet tal-kura tas-saħħha biss jistgħu jipprovdū jew jużaw certi apparati jew li l-užu tagħhom għandu jkun akkumpanjat minn konsulenza professjoni speċifika.

10. Xejn f'dan ir-Regolament ma għandu jirrestringi l-libertà tal-istampa jew il-libertà tal-espressjoni fil-media sa fejn dawk il-libertajiet huma garantiti fl-Unjoni u fl-Istati Membri, b'mod partikolari skont l-Artikolu 11 tal-Karta tad-Drittijiet Fundamentali tal-Unjoni Ewropea.

Artikolu 2

Definizzjonijiet

Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, jaapplikaw id-definizzjonijiet li ġejjin:

(1) “apparat mediku” tfisser “apparat mediku” kif definit fil-punt (1) tal-Artikolu 2 tar-Regolament (UE) 2017/745;

(2) “apparat mediku dijanostiku *in vitro*” tfisser kwalunkwe apparat mediku li huwa reāġent, prodott ta' reāġent, kalibratur, materjal ta' kontroll, kitt, strument, apparat, biċċa minn tagħmir, software jew sistema, kemm jekk jintuża wħadu jew inkella kkombinat ma' xi haġa oħra, maħsub mill-manifattur biex jintuża *in vitro* għall-eżami ta' kampjuni, inkluži d-donazzjonijiet tad-demm u taċ-ċelloli, derivati mill-ġisem tal-bniedem, unikament jew prinċipalment bil-ghan li tīġi pprovduta informazzjoni dwar punt wieħed jew aktar missegamenti:

(a) dwar proċess jew stat fiżjoloġiku jew patoloġiku;

(b) dwar indebolimenti fiżiċi jew mentali konġenitali;

(c) dwar il-predispożizzjoni għal kundizzjoni medika jew marda;

⁽¹⁾ Direttiva 2006/42/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-17 ta' Mejju 2006 dwar il-makkinarju (GU L 157, 9.6.2006, p. 24).

▼B

- (d) biex tigi ddeterminata s-sikurezza u l-kompatibbiltà ma' riċe-vituri potenzjali;
- (e) biex jiġi pprevist ir-rispons jew ir-reazzjonijiet għat-trattament;
- (f) biex jiġu ddefiniti jew immonitorjati l-miżuri terapewtiċi.

Ir-recipjenti tal-kampjuni għandhom jitqiesu wkoll bħala apparati medici dijanostici *in vitro*;

- (3) “recipjent tal-kampjuni” tfisser apparat, sewwa tat-tip bil-vakwu u sewwa jekk le, maħsub specifikament mill-manifattur tagħhom biex jinżamm fih primarjament il-kampjun u biex jippreserva l-kampjuni derivati mill-gisem tal-bniedem għall-fini ta' eżami dijanostiku *in vitro*;
- (4) “aċċessorju għal apparat mediku dijanostiku *in vitro*” tfisser oġgett li, filwaqt li fih innifsu mhuwiex apparat mediku dijanostiku *in vitro*, huwa maħsub mill-manifattur tiegħi biex jintuża flimkien ma' apparat mediku dijanostiku *in vitro* partikolari wieħed jew aktar biex b'mod specifiku jippermetti l-użu tal-apparat(i) mediku(-ċi)dijanostici *in vitro* fkonformità mal-ghan(ijet) maħsub(a) tiegħi/tagħhom jew biex b'mod specifiku u b'mod dirett jassisti għall-funzjonalità medika tal- apparat(i) mediku/ċi dijanostici *in vitro* b'rabbta mal-ghan(ijet) maħsub(a) tiegħi/tagħhom;
- (5) “apparat ghall-awttestjar” tfisser kwalunkwe apparat maħsub mill-manifattur biex jintuża minn persuni mhux esperti, inkluż apparati wżati għal servizzi ta' t-testjar offruti lil persuni mhux esperti permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni;
- (6) “apparat ghall-ittestjar qrib il-pazjent” tfisser kwalunkwe apparat li mhuwiex maħsub ghall-awttestjar iż-żda huwa maħsub biex iwettaq ittestjar barra mill-ambient tal-laboratorju, ġeneralment qrib, jew maġenb, il-pazjent minn professorist tas-sahħha;
- (7) “dianjostika ta' akkumpanjament” tfisser apparat li huwa essenzjali għall-użu sikur u effettiv ta' prodott mediċinali korrispondenti għal:
 - (a) l-identifikazzjoni, qabel u/jew matul it-trattament, ta' pazjenti li probabbilment jibbenefikaw minn prodott mediċinali korrispondenti; jew
 - (b) l-identifikazzjoni, qabel u/jew matul it-trattament, ta' pazjenti li x'aktarx ikunu friskju akbar ta' reazzjonijiet avversi serji bħala riżultat ta' trattament bil-prodott mediċinali korrispondenti;
- (8) “grupp ġeneriku ta' apparati” tfisser sett ta' apparati li jkollhom l-istess għanijiet maħsuba jew għanijiet maħsuba simili jew teknoloġija komuni li tippermetti li jiġi klassifikati b'mod ġeneriku li ma jirriflettix karatteristici specifiċi;
- (9) “apparat b'użu uniku” tfisser apparat li jkun maħsub biex jintuża waqt proċedura unika;

▼B

- (10) “apparat iffalsifikat” tfisser kull apparat bi prezentazzjoni falza tal-identità tiegħu u/jew tas-sors tiegħu u/jew taċ-ċertifikati tal-marka CE jew dokumenti relatati mal-proċeduri tal-marka CE tiegħu. Din id-definizzjoni ma tinkludix nonkonformità mhux intenzjonata u hi mingħajr preġudizzju għall-ksur tad-drittijiet ta' proprijetà intellett-wali;
- (11) “kitt” tfisser sett ta' komponenti li jiġu ppakkjati flimkien u li huma maħsuba li jintużaw biex jitwettaq eżami dijanostiku *in vitro* speċifiku, jew parti minnu;
- (12) “għan maħsub” tfisser l-užu li għalih apparat ikun maħsub skont id-data pprovduta mill-manifattur fuq it-tikketta, fl-istruzzjonijiet għall-užu jew fmaterjal jew dikjarazzjonijiet promozzjonali jew ta' bejgh jew kif speċifikat mill-manifattur fl-evalwazzjoni tal-presetazzjoni;
- (13) “tikketta” tfisser l-informazzjoni bil-miktub, stampata jew grafika li tidher fuq l-apparatu innifsu, jew fuq l-imballaġġ ta' kull unità jew fuq l-imballaġġ ta' apparati multipli;
- (14) “struzzjonijiet ghall-užu” tfisser l-informazzjoni mogħtija mill-manifattur biex tinforma lill-utent dwar l-għan maħsub u l-užu tajjeb tal-apparatu u b'kull prekawzjoni li għandha tittieħed;
- (15) “Identifikatur Uniku tal-Apparat” (“UDI” — Unique Device Identifier) tfisser sensiela ta' karattri numerici jew alfanumerici li tinħoloq permezz ta' standards ta' identifikazzjoni u ta' kkowdjar tal-apparatu li huma aċċettati internazzjonālment u li tippermetti l-identifikazzjoni ċara ta' apparati speċifiċi fis-suq;
- (16) “riskju” tfisser il-kombinazzjoni tal-probabbiltà li sseħħi il-ħsara u l-kobor ta' dik il-ħsara;
- (17) “determinazzjoni tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji” tfisser l-analiżi tal-valutazzjonijiet kollha tal-benefiċċji u tar-riskji ta' rilevanza possibbli għall-užu tal-apparatu għall-ġhan maħsub, meta jintuża fkonformità mal-ġħan maħsub mogħti mill-manifattur;
- (18) “kompatibbiltà” hija l-kapaċitā ta' apparat, inkluż is-software, meta jintuża flimkien ma' apparat wieħed iehor jew aktar skont l-ġħan maħsub tiegħu, biex:
- jaħdem mingħajr ma tintilef jew tiġi kompromessa l-kapaċitā li jaħdem kif previst, u/jew
 - jintegra u/jew jopera mingħajr il-ħtiega ta' modifika jew adattament ta' kwalunkwe parti tal-apparati kkombinati, u/jew
 - jintużaw flimkien mingħajr kunflitt/interferenza jew reazzjoni avversa.

▼B

- (19) “interoperabbiltà” hija l-abbiltà ta' żewġ apparati jew aktar, inkluż is-software, mill-istess manifattur jew minn manifatturi differenti, biex:
- (a) jiskambjaw informazzjoni u jużaw l-informazzjoni li tkun ġiet skambjata għall-eżekuzzjoni korretta ta' funzjoni speċifikata mingħajr ma jinbidel il-kontenut tad-data, u/jew
 - (b) jikkomunikaw ma' xulxin, u/jew
 - (c) jaħdmu flimkien kif previst;
- (20) “disponibbiltà fis-suq” tfisser kwalunkwe provvista ta' apparat, għajr apparat għal studju dwar il-prestazzjoni, għad-distribuzzjoni, il-konsum jew l-użu fis-suq tal-Unjoni waqt attivitā kummerċjali, sew jekk bi ħlas kif ukoll jekk bla ħlas;
- (21) “tqegħid fis-suq” tfisser l-ewwel darba li apparat, għajr apparat għal studju dwar il-prestazzjoni, isir disponibbli fis-suq tal-Unjoni;
- (22) “tqegħid fis-servizz” tfisser l-istadju li fih apparat, għajr apparat għall-istudju dwar il-prestazzjoni, ikun sar disponibbli lill-utent aħħari bħala apparat lest biex jintuża fis-suq tal-Unjoni għall-ewwel darba skont l-għan maħsub għalih;
- (23) “manifattur” tfisser persuna fiżika jew ġuridika li timmanifattura jew tagħmel rikostruzzjoni kompleta ta' apparat jew li tqabbad lil xi ħadd jiddisinja, jimmanifattura jew jagħmel rikostruzzjoni kompleta ta' apparat, u li tikkummerċjalizza dak l-apparat b'isimha jew bit-trademark tagħha.
- (24) “rikostruzzjoni kompleta”, għall-finijiet tad-definizzjoni ta' manifattur, tfisser il-bini kompletament mill-ġdid ta' apparat li digħi tkun tqiegħed fis-suq jew tqiegħed fis-servizz, jew il-manifattura ta' apparat ġdid minn apparati użati, biex jingieb fkonformità ma' dan ir-Regolament, flimkien mal-ghotxi ta' hajja ġidida lill-apparat rikostruwi;
- (25) “rappreżendant awtorizzat” tfisser kull persuna fiżika jew ġuridika stabbilita fl-Unjoni li tkun irċeviet u aċċettat mandat bil-miktub mingħand manifattur, li jinsab barra mill-Unjoni, sabiex tagixxi fisem il-manifattur fir-rigward ta' kompiti speċifikati marbuta mal-obbligi ta' dan tal-aħħar skont dan ir-Regolament;
- (26) “importatur” tfisser kull persuna fiżika jew ġuridika stabbilita fl-Unjoni li tqiegħed apparat minn pajjiż terz fis-suq tal-Unjoni;
- (27) “distributur” tfisser kull persuna fiżika jew ġuridika fil-katina ta' provvista, barra mill-manifattur jew l-importatur, li tagħmel apparat disponibbli fis-suq, sal-punt tat-tqegħid fis-servizz;
- (28) “operatur ekonomiku” tfisser manifattur, rappreżendant awtorizzat, importatur jew distributur;
- (29) “istituzzjoni tas-saħħha” tfisser organizzazzjoni li l-ġħan primarju tagħha huwa l-kura jew it-trattament tal-pazjenti jew il-promozzjoni tas-saħħha pubblika;

▼B

- (30) “utent” tfisser kull professionist tal-kura tas-saħħha jew persuna mhix esperta li tuża apparat;
- (31) “persuna mhix esperta” tfisser individwu li ma jkunx irċieva edukazzjoni formali f'qasam rilevanti tal-kura tas-saħħha jew f'dix-xiplina medika;
- (32) “valutazzjoni tal-konformità” tfisser il-proċess li juri jekk ir-rekwiziti ta' dan ir-Regolament relatati ma' apparat ġewx sodisfatti;
- (33) “korp ta' valutazzjoni tal-konformità” tfisser korp li jwettaq attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità ta' partijiet terzi inkluzi l-ikklaribar, l-itteżżejjar, iċ-ċertifikazzjoni u l-ispezzjoni;
- (34) “korp notifikat” tfisser korp ta' valutazzjoni tal-konformità maħtur f'konformità ma' dan ir-Regolament;
- (35) “marka tal-konformità CE” jew “marka CE” tfisser marka li permezz tagħha manifattur jindika li apparat ikun konformi mar-rekwiziti applikabbi stabbiliti f'dan ir-Regolament u legislazzjoni ta' armonizzazzjoni applikabbi oħra tal-Unjoni li tipprevedi t-twaħħil tagħha;
- (36) “evidenza klinika” tfisser data klinika u r-riżultati tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni marbuta ma' apparat li jkunu ta' ammont u kwalità suffiċjenti biex jippermettu valutazzjoni kwalifikata ta' jekk l-apparat huwiex sikur u joffrix il-benefiċċju/i kliniku/ċi previsti, meta jintuża kif maħsub mill-manifattur;
- (37) “benefiċċju kliniku” tfisser l-impatt pozittiv ta' apparat marbut mal-funzjoni tiegħu, bħall-iscreening, il-monitoraġġ, id-dijanjosi jew l-ghajnuna għad-dijanjosi tal-pazjenti, jew impatt pozittiv fuq l-immaniġġar tal-pazjenti jew is-saħħha pubblika;
- (38) “validità xjentifika ta' analita” tfisser l-assocjazzjoni ta' analita ma' kundizzjoni klinika jew stat fiżjologiku;
- (39) “prestazzjoni ta' apparat” tfisser il-kapaċită ta' apparat li jikseb l-ġhan maħsub tiegħu kif iddiċċi mill-manifattur. Din tikkonsisti mill-prestazzjoni analitika u, fejn applikabbi, il-prestazzjoni klinika li tappoġġa dak il-ġhan maħsub;
- (40) “prestazzjoni analitika” tfisser il-kapaċită ta' apparat li jindividwa jew ikejjel analita partikolari;
- (41) “prestazzjoni klinika” tfisser il-kapaċită ta' apparat li jiipprovdi riżultati li jkunu korrelatati ma' kundizzjoni klinika partikolari jew proċess jew stat fiżjologiku jew patologiku skont il-popolazzjoni fil-mira u l-utent li għaliex ikum maħsub;

▼B

- (42) “studju dwar il-prestazzjoni” tfisser studju mwettaq biex jistabbi-lixxi jew jikkonferma l-prestazzjoni analitika jew klinika ta’ apparat;
- (43) “pjan ta’ studju dwar il-prestazzjoni” tfisser dokument li jiddeskrivi r-raġunament, l-objettivi, il-metodoloġija tad-disinn, il-monitoraġġ, il-konsiderazzjonijiet statistici, l-organizzazzjoni u t-twettiq ta’ studju dwar il-prestazzjoni;
- (44) “evalwazzjoni tal-prestazzjoni” tfisser valutazzjoni u analizi tad-data biex tigi stabbilita jew ivverifikata l-validità xjentifika, il-prestazzjoni analitika u, fejn applikabbi, il-prestazzjoni klinika ta’ apparat;
- (45) “apparat għal studju dwar il-prestazzjoni” tfisser apparat maħsub mill-manifattur biex jintuża fi studju dwar il-prestazzjoni.

Apparat maħsub biex jintuża għal finijiet ta’ riċerka, mingħajr ebda objettiv mediku, ma għandux jitqies bhala apparat għal studju dwar il-prestazzjoni;

- (46) “studju dwar il-prestazzjoni klinika ta’ intervent” tfisser studju dwar il-prestazzjoni klinika fejn ir-riżultati tat-test jistgħu jinflu-wenzaw id-deċiżjonijiet dwar l-immaniġġar tal-pazjenti u/jew jistgħu jintużaw biex jiggwidaw it-trattament;
- (47) “suġġett” tfisser individwu li jiipparteċipa fi studju dwar il-prestazzjoni u li l-kampjun(i) tiegħu isirilhom eżami *in vitro* minn apparat għal studju dwar il-prestazzjoni u/jew minn apparat li jintuża għal skopijiet ta’ kontroll;
- (48) “investigatur” tfisser individwu responsabbi għat-twettiq ta’ studju dwar il-prestazzjoni f’sit ta’ studju dwar il-prestazzjoni;
- (49) “specificità dijanjostika” tfisser il-kapaċità ta’ apparat li jirrikonoxxi n-nuqqas ta’ markatur tal-mira assoċjat ma’ marda jew kundizzjoni partikolari;
- (50) “sensittività dijanjostika” tfisser il-kapaċità ta’ apparat li jidher l-preżenza ta’ markatur tal-mira assoċjat ma’ marda jew kundizzjoni partikolari;
- (51) “valur ta’ previżjoni” tfisser il-probabbiltà li persuna b’riżultat pozittiv għal test ta’ apparat għandha kundizzjoni partikolari li qed tigi investigata, jew li persuna b’riżultat negattiv għal test ta’ apparat ma għandhiex kundizzjoni partikolari;
- (52) “valur ta’ previżjoni pozittiv” tfisser il-kapaċità ta’ apparat li jissepara r-riżultati pozittivi veri mir-riżultati pozittivi foloz għal attribut partikolari f’popolazzjoni partikolari;
- (53) “valur ta’ previżjoni negattiv” tfisser il-kapaċità ta’ apparat li jissepara r-riżultati negattivi veri mir-riżultati negattivi foloz għal attribut partikolari f’popolazzjoni partikolari;

▼B

- (54) “proporzjon ta' probabbiltà” tfisser il-probabbiltà li jinkiseb riżultat partikolari findividwu bl-istat fiżjologiku jew bil-kundizzjoni klinika fil-mira meta mqabbla mal-probabbiltà li l-istess riżultat jinkiseb findividwu mingħajr dik il-kundizzjoni klinika jew dak l-istat fiżjologiku;
- (55) “kalibratur” tfisser materjal ta' referenza ghall-kejl użat fil-kalibrazjoni ta' apparat;
- (56) “materjal ta' kontroll” tfisser sustanza, materjal jew oġgett maħsub mill-manifattur tiegħu biex jintuża halli jivverifika l-karatteristiċi tal-prestazzjoni ta' apparat;
- (57) “sponser” tfisser kwalunkwe individwu, kumpannija, istituzzjoni jew organizzazzjoni li tiehu r-responsabbiltà għat-tnejha, ghall-ġestjoni u ghall-istabbiliment tal-finanzjament tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (58) “kunsens infurmat” tfisser l-espressjoni hielsa u volontarja minn suġġett tar-rieda tiegħu li jipparteċipa fi studju dwar il-prestazzjoni partikolari wara li jkun ġie infurmat dwar l-aspetti kollha tal-istudju dwar il-prestazzjoni li jkunu rilevanti għad-deċiżjoni tas-suġġett li jieħu sehem jew, fil-każ ta' minorenni u ta' suġġetti inabilitati, awtorizzazzjoni jew qbil mir-rappreżentant maħtur legalment tagħhom biex jiġu inkluži fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (59) “kumitat tal-etika” tfisser korp indipendenti stabbilit fi Stat Membru f'konformità mal-ligi ta' dak l-Istat Membru u mogħti s-setgħa li jagħti opinjonijiet ghall-finijiet ta' dan ir-Regolament, filwaqt li jitqiesu l-fehmiet ta' persuni mhux esperti, b'mod partikolari pazjenti jew organizzazzjonijiet ta' pazjenti;
- (60) “avveniment avvers” tfisser kwalunkwe okkorrenza medika inkonvenjenti, deċiżjoni mhux adatta dwar l-immaniġġar ta' pazjenti, marda jew korriġment mhux mahsub jew kwalunkwe sinjal kliniku inkonvenjenti, inkluži sejbiet abnormali fil-laboratorju, fuġġetti, fuġġenti jew fpersuni oħra, fil-kuntest ta' studju dwar il-prestazzjoni, sew jekk relatati mal-apparat ghall-istudju dwar il-prestazzjoni u sew jekk le;
- (61) “avveniment avvers serju” tfisser kull avveniment avvers li jkun wassal għal wieħed minn dawn:
- (a) deċiżjoni dwar l-immaniġġar ta' pazjenti li tirriżulta fil-mewt jew f'sitwazzjoni ta' theddida imminenti għall-hajja ghall-individwu li jkun qed jiġi ttestjat, jew fil-mewt ta' wild l-individwu,
 - (b) mewt,
 - (c) deterjorament serju tas-sahha tal-individwu li jkun qed jiġi ttestjat jew tar-riċevituri ta' donazzjonijiet jew materjali ttestjati, li rriżultaw fwaħda minn dawn li ġejjin:
 - (i) marda jew korriġment ta' theddida għall-hajja,
 - (ii) indeboliment permanenti ta' struttura tal-ġisem jew funzioni tal-ġisem,
 - (iii) trattament fl-isptar jew prolongazzjoni tat-trattament tal-pazjent fl-isptar,

▼B

- (iv) intervent mediku jew kirurgiku biex tigi impedita marda jew koriment ta' theddida ghall-hajja jew indeboliment permanenti ta' struttura tal-ġisem jew funzjoni tal-ġisem,
 - (v) mard kroniku,
 - (d) sitwazzjoni inkwetanti tal-fetu, mewt tal-fetu jew indeboliment fiżiku jew mentali kongenitali jew difett fit-twelid;
- (62) “nuqqas fl-apparat” tfisser kwalunkwe inadegwatezza fl-identità, fil-kwalitā, fid-durabbiltà, fl-affidabbiltà, fis-sikurezza jew il-prestazzjoni ta' apparat ghall-istudju dwar il-prestazzjoni, inkluž meta l-apparat ma jaħdimx sew, żbalji waqt l-użu jew informazzjoni mhux adegwata mogħtija mill-manifattur;
- (63) “sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq” tfisser l-attivitàjet kollha li jsiru mill-manifatturi fkooperazzjoni ma' operaturi ekonomiċi oħrajn biex jintroduċeu u jżommu aġġornata proċedura sistematika biex tingabar u tīgi rieżaminata b'mod proaktiv l-esperjenza miksuba mill-apparati li huma jkunu qeqħdu fis-suq, li jkunu għamlu disponibbli fis-suq jew li jkunu qeqħdu fis-servizz ghall-ġħan tal-identifikazzjoni ta' kull bżonn li tīgi applikata minnufih kwalunkwe azzjoni korrettiva jew preventiva meħtieġa;
- (64) “sorveljanza tas-suq” tfisser l-attivitàjet imwettqa u l-miżuri meħuda mill-awtoritajiet pubbliċi sabiex jivverifikaw u jiżguraw li l-apparati jkunu fkonformità mar-rekwiziti stabbiliti fil-legislazzjoni ta' armonizzazzjoni rilevanti tal-Unjoni u li dawn ma jipperikolawx is-saħħha, is-sikurezza jew kwalunkwe aspett ieħor tal-protezzjoni tal-interess pubbliku;
- (65) “sejħa lura” tfisser kull miżura bil-ġħan li jittieħed lura apparat li jkun digħà sar disponibbli ghall-utent finali;
- (66) “irtirar” tfisser kull miżura bil-ġħan li ma tippermettix li apparat fil-katina tal-provvista jibqa' jkun disponibbli fis-suq;
- (67) “incident” tfisser kull meta l-apparat ma jaħdimx sew jew kwalunkwe deterjorament fil-karatteristiċi jew il-prestazzjoni ta' apparat li jkun sar disponibbli fis-suq, inkluž żball waqt l-użu minħabba karatteristiċi ergonomiċi, kif ukoll kwalunkwe inadegwatezza fl-informazzjoni mogħtija mill-manifattur u kwalunkwe hsara b'konsegwenza ta' deċiżjoni medika, azzjoni li ttieħdet jew li ma tteħdit abbażi ta' informazzjoni jew riżultat(i) pprovdut(i) mill-apparat;
- (68) “incident serju” tfisser kull incident li direttament jew indirettament wassal, seta' wassal jew jista' jwassal għal wieħed minn dawn:
- (a) il-mewt ta' pazjent, utent jew persuna oħra,
 - (b) id-deterjorament serju temporanju jew permanenti tal-istat tas-saħħha ta' pazjent, ta' utent jew ta' persuna oħra,
 - (c) theddida serja għas-saħħha pubblika;

▼B

- (69) “theddida serja għas-saħħha pubblika” tfisser avveniment, li jista' jirriżulta friskju imminenti ta' mewt, deterjorament serju fl-istat tas-saħħha ta' persuna, jew mard serju, li jista' jitlob azzjoni minnufih ta' rimedju, u li jista' jikkawża morbožitā jew mortalità sinifikanti fil-bnedmin, jew li mhix normali jew li mhix mistennija fit-tali post u t-tali ħin;
- (70) “azzjoni korrettiva” tfisser azzjoni biex telimina l-kawża ta' nonkonformità potenzjali jew attwali jew sitwazzjoni oħra mhux mixtieqa;
- (71) “azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post” tfisser azzjoni korrettiva meħuda minn manifattur għal raġunijiet teknici jew mediċi biex jipprevjeni jew inaqqs ir-riskju ta' inċident serju fir-rigward ta' apparat li jkun sar disponibbli fis-suq;
- (72) “avviż ta' sikurezza fuq il-post” tfisser komunikazzjoni mibghuta minn manifattur lill-utenti jew lill-konsumaturi fir-rigward ta' azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post;
- (73) “standard armonizzat” tfisser standard Ewropew kif definit fil-punt (1)(c) tal-Artikolu 2 tar-Regolament (UE) Nru 1025/2012;
- (74) “spécifikkazzjonijiet komuni” (SK) tfisser sett ta' rekwiżiti teknici u/jew kliniči, li mhumiex standards, li jipprovd mezz ta' konformità mal-obbligi legali li japplikaw għal apparat, process jew sistema.

Taqsim a 2**Status regulatorju tal-prodotti u konsulenza***Artikolu 3***Status regulatorju tal-prodotti**

1. Mat-talba sostanzjata kif dovut minn Stat Membru, il-Kummissjoni għandha, wara li tikkonsulta mal-Grupp ta' Koordinazzjoni dwar l-Apparat Mediku stabbilit skont l-Artikolu 103 tar-Regolament (UE) 2017/745 (MDCG), permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tiddetermina jekk prodott spécifiku jew kategorija spécifika jew grupp spécifiku ta' prodotti, jaqax taħt id-definizzjoni ta' “apparat mediku dijanostiku *in vitro*” jew “acċessorju għal apparat mediku dijanostiku *in vitro*”. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3) ta' dan ir-Regolament.
2. Il-Kummissjoni tista' wkoll, fuq inizjattiva tagħha stess, wara li tikkonsulta lill-MDCG, tiddeċċiedi, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, dwar il-kwistjonijiet imsemmijen fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati ffonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).
3. Il-Kummissjoni għandha tiżgura li l-Istati Membri jikkondividu l-ġħarfien espert fl-oqsma tal-apparati mediċi dijanostici *in vitro*, l-apparati mediċi, il-prodotti medicinali, it-tessuti u c-ċelloli tal-bniedem, il-kożmetiči, il-bijoċċidi, l-ikel u, jekk ikun meħtieġ, prodotti oħra, sabiex jiġi ddeterminat l-istatus regolatorju xieraq ta' prodott, jew kategorija jew grupp ta' prodotti.

▼B

4. Meta jiddeliberaw dwar l-status regolatorju possibbli bħala apparat ta' prodotti li jinvolu l-prodotti mediciinali, it-tessuti u c-ċelloli tal-bniedem, il-prodotti bijoċidali jew il-prodotti tal-ikel, il-Kummissjoni għandha tiżgura livell xieraq ta' konsultazzjoni mal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (“EMA” — European Medicines Agency), l-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiči u l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel, kif rilevanti.

*Artikolu 4***Informazzjoni ġenetika, konsulenza u kunsens infurmat**

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li fejn test ġenetiku jintuża fuq individwi, fil-kuntest tal-kura tas-sahha kif definita fil-punt (a) tal-Artikolu 3 tad-Direttiva 2011/24/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁽¹⁾) u għall-finijiet mediċi ta' dijanjosi, titjib ta' trattament, ittestjar prenatali jew ta' previżjoni, l-individwu li jkun qed jiġi t-testjat jew, fejn applikabbli, ir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, jiġi pprovdut b'informazzjoni rilevanti dwar in-natura, is-sinifikat u l-implikazzjonijiet tat-test ġenetiku, kif xieraq.

2. Fil-kuntest tal-obbligi msemmija fil-paragrafu 1, l-Istati Membri għandhom jiżguraw, b'mod partikolari, li jkun hemm aċċess xieraq għal konsulenza fil-każ-żu tal-użu ta' testijiet ġenetiċi li jipprovdū informazzjoni dwar il-predispożizzjoni ġenetika għal kundizzjonijiet mediċi u/jew mard li ġeneralment jitqies li ma hemmx trattament għaliex skont l-istat tax-xjenza u t-teknoloġija.

3. Il-paragrafu 2 ma għandux japplika fkaż-żejt fejn dijanjosi ta' kundizzjoni medika u/jew marda li l-individwu li jkun qed jiġi t-testjat huwa digħi magħruf li għandu, tiġi kkonfermata minn test ġenetiku jew fkaż-żejt fejn tintuża dijanostika ta' akkumpanjament.

4. Xejn f'dan l-Artikolu ma għandu jimpedixxi lill-Istati Membri mill-jadottaw jew iżommu miżuri fil-livell nazzjonali li jipproteġu aktar lill-pazjenti, ikunu aktar speċifici jew li jittrattaw il-kunsens infurmat.

KAPITOLU II**DISPONIBBILTÀ FIS-SUQ U TQEGHID FIS-SERVIZZ TA' APPARATI,
L-OBBLIGI TA' OPERATORI EKONOMIČI, IL-MARKA CE,
MOVIMENT LIBERU***Artikolu 5***Tqegħid fis-suq u tqegħid fis-servizz**

1. Apparat jista' jitqiegħed fis-suq jew jitqiegħed fis-servizz biss jekk ikun f'konformità ma' dan ir-Regolament, u jekk ikun fornut u installat kif xieraq u meta jkun miżnum u użat f'konformità mal-ġhan maħsub tiegħu.

(¹) Direttiva 2011/24/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-9 ta' Marzu 2011 dwar l-applikazzjoni tad-drittijiet tal-pazjenti fil-qasam tal-kura tas-sahha transkonfinali (GU L 88, 4.4.2011, p. 45).

▼B

2. Apparat għandu jissodisfa r-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I li jaapplikaw għaliex, filwaqt li jittieħed kont tal-ghan maħsub tiegħu.

3. It-turja tal-konformità mar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni għandha tħinkludi evalwazzjoni tal-prestazzjoni f'konformità mal-Artikolu 56.

4. Apparati li jiġu manifatturati u jintużaw f'istituzzjonijiet tas-saħħa, bl-eċċeżżjoni ta' apparati għal studji dwar il-prestazzjoni, għandhom jitqiesu bhala li tqiegħdu fis-servizz.

5. Bl-eċċeżżjoni tar-rekwiżiti ġenerali rilevanti marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni previsti fl-Anness I, ir-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament ma għandhomx jaapplikaw għall-apparati mmanifatturati u użati biss fi ħdan istituzzjonijiet tas-saħħa stabiliti fl-Unjoni, dment li jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) l-apparati ma jiġux ittrasferiti lil entità legali oħra,
- (b) il-manifattura u l-użu tal-apparati jseħħu taħt sistemi xierqa ta' mmaniġġar tal-kwalitā,
- (c) il-laboratorju tal-istituzzjoni tas-saħħa huwa konformi mal-istandard EN ISO 15189 jew fejn applikabbi ma' dispożizzjonijiet nazzjonali, inkluži dispożizzjonijiet nazzjonali rigward l-akkreditazzjoni.
- (d) l-istituzzjoni tas-saħħa tiġġustifika fid-dokumentazzjoni tagħha li l-ħtiġijiet specifiċi tal-grupp ta' pazjenti fil-mira ma jistgħux jiġu sodisfatti, jew ma jistgħux jiġu sodisfatti sal-livell ta' prestazzjoni xieraq minn apparat ekwivalenti digħi disponibbi fis-suq,
- (e) l-istituzzjoni tas-saħħa tipprovd informazzjoni meta din tintalab dwar l-użu ta' tali apparati lill-awtorità kompetenti tagħha, li għandha tħinkludi ġustifikazzjoni tal-manifattura, tal-modifikazzjoni u tal-użu tagħhom;
- (f) l-istituzzjoni tas-saħħa tfassal dikjarazzjoni, li għandha ssir dispożibbli pubblikament, li tħinkludi:
 - (i) l-isem u l-indirizz tal-istituzzjoni tas-saħħa li timmanifattura;
 - (ii) id-dettalji meħtieġa għall-identifikazzjoni tal-apparati;
 - (iii) dikjarazzjoni li l-apparati jilħqu r-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I għal dan ir-Regolament u, fejn applikabbi, informazzjoni dwar liema rekwiżiti ma ġewx sodisfatti kompletament flimkien ma' ġustifikazzjoni raġunata għal dan,

▼B

- (g) fir-rigward ta' apparati fil-klassi D fkonformità mar-regoli stabbiliti fl-Anness VIII, l-istituzzjoni tas-sahha tfassal dokumentazzjoni li tagħmilha possibbli li wieħed jifhem il-facilità tal-manifattura, il-proċess tal-manifattura, id-data dwar id-disinn u l-prestazzjoni tal-apparati, inkluż l-għan mahsub, u b'detall biżżejjed biex l-awtorità kompetenti tkun tista' tiddetermina jekk ikunux ġew sodisfatti r-rekwiziti generali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I għal dan ir-Regolament. L-Istati Membri jistgħu japplikaw din id-dispożizzjoni wkoll għal apparati fil-klassi A, B jew C fkonformità mar-regoli stabbiliti fl-Anness VIII;

- (h) l-istituzzjoni tas-sahħha tieħu l-miżuri kollha meħtieġa biex tiżgura li kull apparat jiġi manifatturat fkonformità mad-dokumentazzjoni msemmija fil-punt (g), u

- (i) l-istituzzjoni tas-sahħha tirrieżamina l-esperjenza miksuba mill-użu kliniku tal-apparati u tieħu kull azzjoni korrettiva meħtieġa.

L-Istati Membri jistgħu jitolbu li istituzzjonijiet tas-sahħha bħal dawn jippreżentaw lill-awtorità kompetenti kwalunkwe informazzjoni rilevanti oħra dwar tali apparati li jkunu ġew manifatturati u li jintużaw fit-territorju tagħhom. L-Istati Membri għandhom iżommu d-dritt li jirrestri ngħad l-manifattura u l-użu ta' kwalunkwe tip speċifiku ta' apparat bħal dan u għandu jkun permess aċċess għal spezzjoni tal-aktivitajiet tal-istituzzjonijiet tas-sahħha.

Dan il-paragrafu ma għandux japplika għal apparati li huma manifatturati fuq skala industrijali.

6. Sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi tal-Anness I, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implementazzjoni sa fejn meħtieġ biex jiġi solvuti kwistionijiet ta' interpretazzjoni divergenti u ta' applikazzjoni prattika. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

Artikolu 6

Bejgh mill-bogħod

1. Apparat offrut permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni, kif definit fil-punt (b) tal-Artikolu 1(1) tad-Direttiva (UE) 2015/1535, lil persuna fiżika jew ġuridika stabbilita fl-Unjoni għandu jkun konformi ma' dan ir-Regolament.

2. Mingħajr preġudizzju għal-ligi nazzjonali li tirrigwarda l-eżerċizzju tal-professjoni medika, apparat li ma jitqiegħedx fis-suq iżda li jintuża fil-kuntest ta' attivitā kummerċjali, sew jekk bi ħlas jew mingħajr ħlas, biex jingħata servizz dijanostiku jew terapewtiku permezz tas-servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni, kif inhu definit fil-punt (b) tal-Artikolu 1(1) tad-Direttiva (UE) 2015/1535 jew b'meZZI oħra ta' komunikazzjoni, direttament jew permezz ta' intermedjarji, lil persuna fiżika jew ġuridika stabbilita fl-Unjoni, għandu jkun konformi ma' dan ir-Regolament.

▼B

3. Fuq talba minn awtorità kompetenti, kwalunkwe persuna fiżika jew ġuridika li toffri apparat fkonformità mal-paragrafu 1 jew li tagħti servizz fkonformità mal-paragrafu 2 għandha tagħmel disponibbli kopja tad-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE tal-apparat ikkonċernat.

4. Għal raġunijiet ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika, Stat Membru jista' jirrikjedi lil fornitur ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni, kif iddefinit fil-punt (b) tal-Artikolu 1(1) tad-Direttiva (UE) 2015/1535, biex iwaqqaf l-attivitàajiet tiegħu.

*Artikolu 7***Pretensjonijiet**

Fit-tikkettar, l-istruzzjonijiet ghall-użu, id-disponibbiltà, it-tqegħid fis-servizz u r-reklamar ta' apparat, għandu jkun ipprojbit l-użu ta' test, ismijiet, trademarks, stampi u sinjali figurattivi jew oħrajn li jistgħu jiżgwidaw lill-utent jew il-pazjent fir-rigward tal-ghan maħsub tal-apparat, is-sikurezza u l-prestazzjoni billi:

- (a) jattribwixxu funzjonijiet u proprjetajiet lill-apparat li l-apparat ma ġikkollux;
- (b) joħolqu impressjoni falza rigward trattament jew dijanjosi, funzjonijiet jew proprjetajiet li l-apparat ma ġandux;
- (c) jonqsu milli jinfurmaw lill-utent jew lill-pazjent dwar riskju probabbli assoċjat mal-użu tal-apparat skont l-ghan maħsub tiegħu;
- (d) jissuġġerixxu uži ghall-apparat li mhumiex dawk iddikjarati li jagħmlu parti mill-ghan maħsub li għalihom saret il-valutazzjoni tal-konformità.

*Artikolu 8***Użu ta' standards armonizzati**

1. L-apparati li jkunu konformi mal-istandardi armonizzati rilevanti, jew il-partijiet rilevanti ta' dawk l-istandardi, li r-referenzi għalihom gew ippubbliki f'*Il-Ġurnal Ufficjali tal-Unjoni Ewropea*, għandhom jitqiesu li huma konformi mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament koperti b'dawk l-istandardi jew partijiet minnhom.

L-ewwel subparagraphu għandu jaapplika wkoll għar-rekwiziti tas-sistema jew tal-proċessi li għandhom jiġu sodisfatti mill-operaturi ekonomiċi jew mill-isponsers fkonformità ma' dan ir-Regolament, inkluži dawk relatati mas-sistemi ta' mmaniġġar tal-kwalità, il-ġestjoni tar-riskji, is-sistemi ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, l-istudji dwar il-prestazzjoni, l-evidenza klinika jew is-segwitu tal-prestazzjoni ta' wara t-tqegħid fis-suq (“PMPF” — post-market performance follow-up).

Referenzi f'dan ir-Regolament għall-istandardi armonizzati għandhom jinftieħmu bħala li jfissru l-istandardi armonizzati li r-referenzi tagħhom ikunu gew ippubbliki f'*Il-Ġurnal Ufficjali tal-Unjoni Ewropea*.

▼B

2. Referenzi f'dan ir-Regolament għall-istandardi armonizzati għandhom jinkludu wkoll il-monografi tal-Farmakopoea Ewropea adottati f'konformità mal-Konvenzjoni dwar l-Elaborazzjoni ta' Farmakopoea Ewropea, dment li jkunu ġew ippubblikati r-referenzi għal dawk il-monografi f'*Il-Ġurnal Uffiċċali tal-Unjoni Ewropea*.

*Artikolu 9***Specifikazzjonijiet komuni**

1. Fejn ma ježistux standards armonizzati jew fejn l-istandardi armonizzati rilevanti mhumiex suffiċċenti, jew fejn ikun meħtieġ li l-kwistionijiet tas-saħħha pubblika jiġu indirizzati, il-Kummissjoni, wara li tkun ikkonsultat mal-MDCG, tista' permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tadotta specifikazzjonijiet komuni (SK) fir-rigward tar-rekwiżiti generali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I, id-dokumentazzjoni teknika stabiliti fl-Annessi II u III, l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u l-PMPF stabbiliti fl-Anness XIII jew ir-rekwiżiti rigward l-istudji dwar il-prestazzjoni stabiliti fl-Anness XIII. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).
2. L-apparati li jkunu konformi mal-SK msemmija fil-paragrafu 1 għandhom ikunu preżunti li huma konformi mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament koperti b'dawk l-SK jew il-partijiet rilevanti ta' dawk l-SK.
3. Il-manifatturi għandhom jikkonformaw mal-SK imsemmija fil-paragrafu 1 sakemm ma jkunux jistgħu jiġiustifikaw b'mod dovut li jkunu adottaw soluzzjonijiet li jiżguraw livell ta' sikurezza u prestazzjoni li huwa mill-inqas ekwivalenti għalihom.

*Artikolu 10***Obbligi generali tal-manifatturi**

1. Meta jqiegħdu l-apparati tagħhom fis-suq jew iqiegħduhom fis-servizz, il-manifatturi għandhom jiżguraw li dawn ikunu ġew iddisinjati u mmanifatturati f'konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament.
2. Il-manifatturi għandhom jistabbilixxu, jiddokumentaw, jimplimentaw u jżommu sistema għall-ġestjoni tar-riskji kif deskritta fit-Taqsima 3 tal-Anness I.
3. Il-manifatturi għandhom iwettqu evalwazzjoni tal-prestazzjoni f'konformità mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 56 u l-Anness XIII, inkluż PMPF.
4. Il-manifatturi għandhom iħejju u jżommu aġġornata d-dokumentazzjoni teknika għal dawk l-apparati. Id-dokumentazzjoni teknika għandha tkun tali li tippermetti li l-konformità tal-apparat mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament tiġi vvalutata. Id-dokumentazzjoni teknika għandha tħalli l-elementi stabbiliti fl-Annessi II u III.

Il-Kummissjoni għandha s-setgħa tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 biex temenda, fid-dawl tal-progress tekniku, l-Annessi II u III.

▼B

5. Fejn il-konformità mar-rekwiżiti applikabbi tkun intweriet skont il-proċedura applikabbi ta' valutazzjoni tal-konformità, il-manifatturi tal-apparati, ghajr tal-apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom ihejju dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE f'konformità mal-Artikolu 17, u jwaħħlu l-marka tal-konformità CE skont l-Artikolu 18.

6. Il-manifatturi għandhom jikkonformaw mal-obbligi relatati mas-sistema UDI msemmija fl-Artikolu 24 u mal-obbligi ta' regiżazzjoni msemmija fl-Artikolu 26 u 28.

7. Il-manifatturi għandhom iżommu d-dokumentazzjoni teknika, id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE u, jekk applikabbi, kopja taċ-ċertifikat rilevanti, inkluża kull emenda jew suppliment, maħruġ f'konformità mal-Artikolu 51, disponibbli lill-awtoritajiet kompetenti għal perijodu ta' mill-inqas 10 snin wara li l-ahhar apparat kopert bid-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE jkun tqiegħed fis-suq.

Fuq talba minn awtorità kompetenti, il-manifattur għandu, kif indikat fiha, jipprovd i d-dokumentazzjoni teknika fl-intier tagħha jew sommarju tagħha.

Manifattur b'post tan-neozju rregistrat barra mill-Unjoni għandu, sabiex jippermetti lir-rappreżentant awtorizzat tiegħu jwettaq il-kompli msemmija fl-Artikolu 11(3), jiżgura li r-rappreżentant awtorizzat ikollu d-dokumentazzjoni meħtieġa disponibbli b'mod permanenti.

8. Il-manifatturi għandhom jiżguraw li jkunu fis-seħħ proċeduri biex il-produzzjoni ta' serje tinżamm f'konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament. Bidliet fid-disinn jew il-karakteristiċi tal-prodott u bidliet fl-istandard armonizzati jew l-SK li b'referenza għalihom tkun iddiċċa l-konformità ta' prodott għandu jittieħed kont adegwat tagħhom fi żmien dovut. Il-manifatturi ta' apparati, ghajr ta' apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom jistabbilixxu, jiddokumentaw, jimplimentaw, iżommu, iżommu aġġornat u jtejbu kontinwament sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità li għandha tiżgura l-konformità ma' dan ir-Regolament bl-aktar mod effettiv u b'mod li jkun proporzjonat mal-klassi tar-riskju u t-tip ta' apparat.

Is-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità għandha tkopri l-partijiet u l-elementi kollha ta' organizazzjoni tal-manifattur li tittratta l-kwalità tal-proċessi, il-proċeduri u l-apparati. Hija għandha tirregola l-istruttura, ir-responsabbiltajiet, il-proċeduri, il-proċessi, u l-ġestjoni tar-riżorsi meħtieġa għall-implementazzjoni tal-principji u l-azzjonijiet neċċesarji sabiex tinkiseb konformità mad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.

Is-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità għandha tindirizza minn tal-anqas l-aspetti li ġejjin:

- (a) strategija għall-konformità regolatorja, inkluża l-konformità mal-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità u l-proċeduri għall-ġestjoni ta' modifiċċi għall-apparati koperti mis-sistema;
- (b) identifikazzjoni ta' rekwiżiti ġenerali applikabbi marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni u l-esplorazzjoni ta' opzjonijiet biex jiġu indirizzati dawk ir-rekwiżiti;
- (c) responsabbiltà tal-maniġment;

▼B

- (d) ġestjoni tar-riżorsi, inkluži l-għażla u l-kontroll tal-fornituri u s-sottokuntratturi;
- (e) ġestjoni tar-riskji kif stabbilit fit-Taqsima 3 tal-Anness I;
- (f) evalwazzjoni tal-prestazzjoni, fkonformità mal-Artikolu 56 u l-Anness XIII, inkluż PMPF;
- (g) realizzazzjoni tal-prodott, inkluž l-ippjanar, id-disinn, l-iżvilupp, il-produzzjoni u l-provvista tas-servizz;
- (h) verifika tal-assenjazzjonijiet tal-UDI magħmula ffonformità mal-Artikolu 24(3) għall-apparati rilevanti kollha u l-iżgurar tal-konsistenza u l-validità tal-informazzjoni pprovduta ffonformità mal-Artikolu 26;
- (i) stabbiliment, implementazzjoni u manutenzjoni ta' sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, ffonformità mal-Artikolu 78;
- (j) immaniġġar tal-komunikazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti, il-korpi notifikati, l-operaturi ekonomici l-oħra, klijenti u/jew partijiet ikkonċernati oħra;
- (k) proċessi għar-rapportar ta' incidenti serji u ta' azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post fil-kuntest ta' vigilanza;
- (l) ġestjoni ta' azzjonijiet korrettivi u preventivi u l-verifikasi tal-effettivitā tagħhom;
- (m) proċessi għall-monitoraġġ u l-kejl tal-produzzjoni, l-analiżi tad-data u t-titjib tal-prodott.

9. Il-manifatturi ta' apparati għandhom jimplimentaw u jżommu aġġornata s-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq ffonformità mal-Artikolu 78.

10. Il-manifatturi għandhom jiżguraw li l-apparat ikun akkumpanjat mill-informazzjoni stabilita fit-Taqsima 20 tal-Anness I b'lingwa/i uffiċjali tal-Unjoni ddeterminata/i mill-Istat Membru fejn l-apparat isir disponibbli għall-utent jew pazjent. Id-dettalji fuq it-tikketta għandhom ikunu tat-tip li ma jithassrux, jistgħu jinqraw faċilment u jinfiehem b'mod ċar mill-utent jew mill-pazjent mahsub.

L-informazzjoni pprovduta ffonformità mat-Taqsima 20 tal-Anness I ma' apparati għall-awttestjar jew ghall-ittestjar qrib il-pazjent għandha tkun tintiehem faċilment u tingħata bil-lingwa/i uffiċjali tal-Unjoni ddeterminata mill-Istat Membru fejn l-apparat isir disponibbli għall-utent jew il-pazjent.

11. Il-manifatturi li jqisu jew li jkollhom raġuni biex jemmnu li apparat li jkunu qiegħdu fis-suq jew li jkunu qiegħdu fis-servizz mhuwiex ffonformità ma' dan ir-Regolament għandhom minnufih jieħdu l-azzjoni korrettiva meħtieġa biex dak l-apparat jingieb ffonformità, jiġi rtirat jew jissejjah lura, kif adatt. Huma għandhom jinformati id-distributuri bl-apparat inkwistjoni u, fejn applikabbli, lir-rappreżentant awtorizzat u lill-importaturi kif xieraq.

▼B

Fejn l-apparat ikun ta' riskju serju, il-manifatturi għandhom jinformataw minnufih lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membri fejn l-apparat ikun sar disponibbli u, fejn applikabbli, lill-korp notifikat li jkun ħareġ ċertifikat għall-apparat f'konformità mal-Artikolu 51, b'mod partikolari, dwar in-nonkonformità u dwar kwalunkwe azzjoni korrettiva li tkun ittieħdet.

12. Il-manifatturi għandu jkollhom sistema għar-rekordjar u rapportar ta' incidenti u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post kif deskrift fl-Artikoli 82 u 83.

13. Fuq talba ta' awtorità kompetenti, il-manifatturi għandhom jipprovd lil dik l-awtorità kompetenti l-informazzjoni u d-dokumentazzjoni kollha meħtieġa biex tintwera l-konformità tal-apparat, b'lingwa ufficċjali tal-Unjoni li tkun iddeterminata mill-Istat Membru kkonċernat. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membri li fih il-manifattur ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħi tista' titlob li l-manifattur jipprovd kamp-juni tal-apparat mingħajr ħlas jew, fejn dan ma jkunx jista' jsir, jaġhti aċċess għall-apparat. Il-manifatturi għandhom jikkoperaw ma' awtorità kompetenti, fuq talba tagħha, fir-rigward ta' kull azzjoni korrettiva meħuda biex jiġi eliminati jew, jekk dan mhux possibbli, jiġi mitigati r-riskji pprezentati mill-apparati li jkunu qiegħdu fis-suq jew fis-servizz.

Jekk il-manifattur ma jikkoperax jew l-informazzjoni u d-dokumentazzjoni mogħtija ma jkunux kompleti jew korretti, l-awtorità kompetenti, sabiex tiżgura l-protezzjoni tas-sahha pubblika u s-sikurezza tal-pazjent, tista' tiehu l-miżuri kollha adatti biex tiprojbixxi jew tillimita d-disponibbiltà tal-apparat fis-suq nazzjonali tagħha, tirtira l-apparat minn dak is-suq jew issejħu lura sakemm il-manifattur jikkoperha jew jipprovd informazzjoni kompleta u korretta.

Jekk awtorità kompetenti tqis jew ikollha raġuni biex temmen li apparat ikun ikkawża ħsara, hija għandha, fuq talba, tiffaċilita l-forniment tal-informazzjoni u d-dokumentazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu lill-pazjent jew lill-utent potenzjalment imweġġa' u, skont il-każ, lis-suċċessur tal-pazjent jew l-utent fit-titolu, lill-kumpannija tal-assigurazzjoni tas-sahha tal-pazjent jew l-utent jew lil partijiet terzi oħra affett-wati mill-ħsara kkawżata lill-pazjent jew l-utent, mingħajr preġudizzju għal regoli dwar il-protezzjoni tad-data u, sakemm ma jkunx hemm interess pubbliku prevalenti fl-iżvelar, mingħajr preġudizzju għall-protezzjoni tad-drittijiet tal-proprietà intellettuali.

L-awtorità kompetenti ma għandhiex għalfejn tikkonforma mal-obbligu stipulat fit-tielet subparagrafu meta l-iżvelar tal-informazzjoni u d-dokumentazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu jiġi ordinarjament ittrattat fil-kuntest ta' proċedimenti legali.

▼C1

14. Fejn il-manifatturi jkollhom l-apparati tagħhom iddisinjati jew immanifatturati minn persuna ġuridika jew fiżika oħra l-informazzjoni dwar l-identità ta' dik il-persuna għandha tkun parti mill-informazzjoni li għandha tiġi pprezentata f'konformità mal-Artikolu 26(3).

▼B

15. Persuna fiżika jew ġuridika tista' titlob kumpens għal dannu kkawżat minn apparat diftużżeż f'konformità mal-liġi applikabbli nazzjonali u tal-Unjoni.

▼B

Il-manifatturi, b'mod li jkun proporzjonat mal-klassi ta' riskju, it-tip ta' apparat u d-daqs tal-intrapriża, għandu jkollhom fis-seħħi miżuri biex jipprovdu kopertura finanzjarja suffiċjenti fir-rigward tar-responsabbiltà potenzjali tagħhom skont id-Direttiva 85/374/KEE, mingħajr preġudizzju għal aktar miżuri protettivi skont il-liġi nazzjonali.

*Artikolu 11***Rapprežentant awtorizzat**

1. Fejn il-manifattur ta' apparat ma jkunx stabbilit fi Stat Membru, l-apparat jista' jitqiegħed fis-suq tal-Unjoni biss jekk il-manifattur jahtar rapprežentant uniku awtorizzat.
2. Il-ħatra għandha tikkostitwixxi l-mandat tar-rapprežentant awtorizzat, hija għandha tkun valida biss jekk tigi aċċettata bil-miktub mir-rapprežentant awtorizzat u għandha tkun effettiva mill-inqas għall-apparati kollha tal-istess grupp ġeneriku ta' apparati.
3. Ir-rapprežentant awtorizzat għandu jwettaq il-kompli speċifikati fil-mandat maqbul bejn u l-manifattur. Ir-rapprežentant awtorizzat għandu jipprovdi kopja tal-mandat lill-awtorità kompetenti, fuq talba.

Il-mandat għandu jirrikjedi, u l-manifattur għandu jippermetti, li r-rapprežentant awtorizzat iwettaq mill-inqas il-kompli li ġejjin fir-rigward tal-apparati li jkopi:

- (a) jivverifika li jkunu tfasslu d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE u d-dokumentazzjoni teknika u, fejn applikabbli, li proċedura adatta ta' valutazzjoni tal-konformità tkun twettqet mill-manifattur;
- (b) iżomm disponibbli kopja tad-dokumentazzjoni teknika, id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE u, jekk ikun applikabbli, kopja taċ-ċertifikat rilevanti inkluż kwalunkwe emenda u suppliment maħruġa f'konformità mal-Artikolu 51, għad-dispożizzjoni tal-awtoritajiet kompetenti għall-perijodu msemmi fl-Artikolu 10(7);
- (c) jikkonforma mal-obbligli ta' registrazzjoni stipulati fl-Artikolu 28 u jivverifika li l-manifattur ikun ikkonforma mal-obbligli ta' registrazzjoni stipulati fl-Artikolu 26;
- (d) bi tweġiba għal talba minn awtorità kompetenti, jipprovdi lil dik l-awtorità kompetenti l-informazzjoni u d-dokumentazzjoni kollha meħtieġa biex tintwera l-konformità tal-apparat, b'lingwa uffiċjali tal-Unjoni ddeterminata mill-Istat Membru kkonċernat;
- (e) jibgħat lill-manifattur kwalunkwe talba minn awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ir-rapprežentant awtorizzat ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħu għal kampjuni, jew għal aċċess għal apparat u jivverifika li l-awtorità kompetenti tirċievi l-kampjuni jew tingħata aċċess għall-apparat;
- (f) jikkoperha mal-awtoritajiet kompetenti fir-rigward ta' kull azzjoni preventiva jew korrettiva meħuda biex jiġi eliminati jew, jekk dan ma jkunx possibbli, jiġi mitigati r-riskji pprezentati mill-apparati;

▼B

- (g) jin forma minnufih lill-manifattur rigward l-ilmenti u r-rapporti minn professjonisti tal-kura tas-sahha, pazjenti u utenti dwar inċidenti suspettati relatati ma' apparat li għaliex ikunu inħatru;
- (h) itemm il-mandat jekk il-manifattur jaġixxi kontra l-obbligi tiegħu skont dan ir-Regolament.

4. Il-mandat imsemmi fil-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu ma għandux jiddelega l-obbligi tal-manifattur stipulati fl-Artikolu 10(1), (2), (3), (4), (5), (6), (8), (9), (10) u (11).

5. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu, fejn il-manifattur ma jkunx stabbilit fi Stat Membru u ma jkunx ikkonforma mal-obbligi stipulati fl-Artikolu 10, ir-rappreżtant awtorizzat għandu jkun legalment responsabbi għal apparati difettużi fuq l-istess baži bħall-manifattur, u in solidum mal-manifattur.

6. Rappreżtant awtorizzat li jtemm il-mandat tiegħu għar-raġuni imsemmija fil-punt (h) tal-paragrafu 3 għandu jin forma minnufih lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih huwa jkun stabbilit u, fejn applikabbli, il-korp notifikat li kien involut fil-valutazzjoni tal-konformità għall-apparat bi tmiem il-mandat u r-raġunijiet għal dan.

7. Kwalunkwe referenza f'dan ir-Regolament ghall-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih il-manifattur ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħu għandha tintiehem bħala referenza għall-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ir-rappreżtant awtorizzat, maħtur minn manifattur imsemmi fil-paragrafu 1, għandu l-post tan-negożju rregistrat tiegħu.

Artikolu 12

Bidla tar-rappreżtant awtorizzat

L-arrangamenti dettaljati għal bidla tar-rappreżtant awtorizzat għandhom ikunu ddefiniti b'mod ċar fi ftehim bejn il-manifattur, fejn ikun prattikabbli r-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jispiċċa, u r-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jibda. Dak il-ftehim għandu jindirizza mill-inqas l-aspetti li ġejjin:

- (a) id-data ta' tmiem il-mandat tar-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jispiċċa l-mandat tiegħu u d-data tal-bidu tal-mandat tar-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jibda;
- (b) id-data sa meta r-rappreżtant awtorizzat li wasal biex jispiċċa jista' jigi indikat fl-informazzjoni mogħtija mill-manifattur, inkluż kull materjal promozzjonal;
- (c) it-trasferiment ta' dokumenti, inklużi l-aspetti tal-kunfidenzjalità u d-drittijiet tal-proprietà;
- (d) l-obbligi tar-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jispiċċa, wara tmiem il-mandat, li jressaq quddiem il-manifattur jew ir-rappreżtant awtorizzat li jkun ser jibda kwalunkwe ilment jew rapport minn professjonisti tal-kura tas-sahha, pazjenti jew utenti dwar inċidenti suspettati relatati ma' apparat li għaliex ikun inħatar bħala rappreżtant awtorizzat.

▼B*Artikolu 13***Obbligi ġenerali tal-importaturi**

1. L-importaturi għandhom iqiegħdu fis-suq tal-Unjoni biss apparati li jkunu f'konformità ma' dan ir-Regolament.

2. Sabiex iqiegħdu apparat fis-suq, l-importaturi għandhom jivverifikaw li:

(a) l-apparat ikollu l-marka CE u li d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE tal-apparat tkun tfasslet;

(b) manifattur jiġi identifikat u li jkun inħatar rappreżentant awtorizzat mill-manifattur skont l-Artikolu 11;

(c) l-apparat ikun ittikkettat f'konformità ma' dan ir-Regolament u jkun akkompanjat mill-istruzzjonijiet meħtieġa għall-użu;

(d) fejn applikabbi, il-manifattur ikun assenja UDI, f'konformità mal-Artikolu 24.

Fejn importatur iqis jew ikollu raġuni jemmen li apparat ma jkunx f'konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament, ma għandux iqiegħed l-apparat fis-suq sakemm dan ma jsirx konformi u għandu jinforma lill-manifattur u lir-rappreżentant awtorizzat tal-manifattur. Fejn l-importatur iqis jew ikollu raġuni jemmen li l-apparat ikun ta' riskju serju jew ikun apparat iffalsifikat, hu għandu jinforma wkoll lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn ikun stabbilit l-importatur.

3. L-importaturi għandhom jindikaw, fuq l-apparat jew fuq l-imbal-lagħ tiegħi jew f'dokument li jakkumpanja l-apparat isimhom, l-isem kummerċjali rregistrat jew it-trademark irregistrata, il-post tan-negozju rregistrat tagħhom u l-indirizz fejn ikunu jistgħu jiġi kkuntattjati, sabiex il-post tagħhom ikun jista' jiġi stabilit. Huma għandhom jiżguraw li kull tikketta addizzjonali ma tgħalli l-ebda informazzjoni fuq it-tikketta provvdata mill-manifattur.

4. L-importaturi għandhom jivverifikaw li l-apparat ikun irregistrat fis-sistema elettronika f'konformità mal-Artikolu 26. L-importaturi għandhom iżidu d-dettalji tagħhom mar-registrazzjoni f'konformità mal-Artikolu 28.

5. L-importaturi għandhom jiżguraw li, waqt li apparat ikun fir-responsabbiltà tagħhom, il-kundizzjonijiet ta' hażna jew trasport ma jipperikolawx il-konformità tiegħi mar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I u għandhom ikunu f'konformità mal-kondizzjonijiet stabbiliti mill-manifattur, fejn disponibbli.

6. L-importaturi għandhom iżommu registry ta' lmenti, ta' apparati li ma jkunx konformi u ta' apparati li jissejħu lura jew li gew ir tirati, u jipprovd lill-manifattur, ir-rappreżentant awtorizzat u d-distributuri kull informazzjoni mitluba minnhom, sabiex jippermellulhom jinvestigaw l-ilmenti.

7. L-importaturi li jqisu jew li għandhom raġuni jemmnu li apparat li jkunu qiegħdu fis-suq ma jkunx f'konformità ma' dan ir-Regolament għandhom jinformat minnufiha lill-manifattur u lir-rappreżentant awtorizzat tiegħi. L-importaturi għandhom jikkoperaw mal-manifattur, ir-rappreżentant awtorizzat tiegħi u l-awtoritajiet kompetenti biex jiżguraw li tittieħed l-azzjoni korrettiva meħtieġa biex dak l-apparat jingieb f'konformità, jiġi rtirat jew jissejjah lura. Meta l-apparat jippreżenta riskju

▼B

serju, huma għandhom jinformataw immedjatament ukoll lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn ikunu għamlu l-apparat disponibbli u, jekk ikun applikabbli, lill-korp notifikat li jkun hareġ ġertifikat skont l-Artikolu 51 għall-apparat inkwistjoni, billi jaġħtu dettalji, partikolarm, dwar in-nuqqas ta' konformità u dwar kull azzjoni korrettiva meħuda.

8. L-importaturi li jkunu rċeew ilmenti jew rapporti mingħand professionisti tal-kura medika, pazjenti jew utenti dwar incidenti suspectati relatati ma' apparat li jkunu qiegħdu fis-suq għandhom jibagħtu minnufih din l-informazzjoni lill-manifattur u r-rappreżentant awtorizzat tiegħi.

9. L-importaturi għandhom, ghall-perijodu msemmi fl-Artikolu 10(7), iżommu kopja tad-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE u, fejn applikabbli, kopja taċ-ċertifikat rilevanti, inkluż kwalunkwe emenda u supplement, maħruġ f'konformità mal-Artikolu 51.

10. L-importaturi għandhom jikkoperaw mal-awtoritajiet kompetenti, fuq talba ta' dawn tal-aħħar, rigward kwalunkwe azzjoni meħuda biex jiġu eliminati jew, jekk dan mhux possibbli, jiġu mitigati r-riskji ppreżentati minn apparati li jkunu qiegħdu fis-suq. L-importaturi, fuq talba ta' awtorità kompetenti tal-Istat Membri li fih l-importatur ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħi, għandhom jipprovdu kampjuni tal-apparat bla ħlas jew, fejn dak ma jistax isir, jaġħtu aċċess għall-apparat.

*Artikolu 14***Obbligi ġenerali tad-distributuri**

1. Meta jagħmlu prodott disponibbli fis-suq, id-distributuri, fil-kuntest tal-aktivitajiet tagħhom, għandhom jaġixxu bl-attenzjoni dovuta fir-rigward tar-rekwiżiti applikabbli.

2. Qabel ma jagħmlu apparat disponibbli fis-suq, id-distributuri għandhom jivverifikasi li r-rekwiżiti kollha li ġejjin jkunu sodisfatti:

- (a) l-apparat ikollu l-marka CE u d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE tal-apparat tkun tfasslet;
- (b) l-apparat iż-żiġi akkumpanjat mill-informazzjoni li għandha tīgi pprovduta mill-manifattur f'konformità mal-Artikolu 10(10);
- (c) għall-apparati importati, l-importatur ikun ikkonforma mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 13(3);
- (d) li, fejn applikabbli, il-manifattur ikun assenja UDI.

Sabien jissodisa r-rekwiżiti msemmija fil-punti (a), (b) u (d) tal-ewwel subparagrafu, id-distributur jista' jaġġi metodu ta' teħid ta' kampjuni li jkun rappreżentativ tal-apparati fornuti minn dak id-distributur.

Fejn distributur iqis jew ikollu raġuni jemmen li apparat ma jkunx konformi mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament, ma għandux jagħmel l-apparat disponibbli fis-suq sakemm dan ma jkunx ingieb f'konformità u għandu jinforma lill-manifattur u, fejn applikabbli, l-i-rappreżentant awtorizzat tal-manifattur, u lill-importatur. Fejn id-distributur iqis jew ikollu raġuni biex jemmen li l-apparat ikun ta' riskju serju jew ikun apparat iff-falsifikat, hu għandu jinforma wkoll lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membri li fih ikun stabbilit.

▼B

3. Id-distributuri għandhom jiżguraw li, waqt li l-apparat ikun fir-responsabbiltà tagħhom, il-kundizzjonijiet ta' hażna jew trasport ikunu f'konformità mal-kondizzjonijiet stabiliti mill-manifattur.

4. Id-distributuri li jqisu jew li jkollhom raġuni jemmnu li apparat li jkunu għamlu disponibbli fis-suq ma' jkunx f'konformità ma' dan ir-Regolament għandhom jinformat minnufih lill-manifattur u, fejn applikabbli, lir-rappreżentant awtorizzat tal-manifattur u lill-importatur. Id-distributuri għandhom jikkoperaw mal-manifattur u, fejn applikabbli, mar-rappreżentant awtorizzat tal-manifattur, u l-importatur, u mal-awtoritajiet kompetenti biex jiżguraw li tittieħed l-azzjoni korrettiva meħtieġa biex dak l-apparat jingieb f'konformità, jiġi rtirat jew jissejjah lura, kif adatt. Fejn id-distributur iqis jew ikollu raġuni jemmen li l-apparat ikun ta' riskju serju, huwa għandu jinforma minnufih ukoll lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn ikun għamel l-apparat disponibbli, billi jagħti dettalji, b'mod partikolari, dwar in-nuqqas ta' konformità u dwar kull azzjoni korrettiva meħuda.

5. Id-distributuri li jkunu rċevew ilmenti jew rapporti mingħand professjonisti tal-kura tas-saħħha, pazjenti jew utenti dwar inċidenti suspettati relatati ma' apparat li jkunu għamlu disponibbli fis-suq, għandhom jibagħtu minnufih din l-informazzjoni lill-manifattur u, fejn applikabbli, ir-rappreżentant awtorizzat tal-manifattur, u l-importatur. Dawn għandhom iżommu reġistrta ta' l-menti, ta' apparati li ma jkunux konformi u ta' dawk li jissejħu lura jew li ġew irtirati, u jżommu lill-manifattur u, fejn disponibbli, ir-rappreżentant awtorizzat u l-importatur infurmati b'tali sorveljanza u jipprovdulhom kull informazzjoni fuq talba tagħhom.

6. Id-distributuri għandhom, fuq talba ta' awtorità kompetenti, jipprovdulha l-informazzjoni u d-dokumentazzjoni kollha li għandhom disponibbli u meħtieġa biex juru l-konformità ta' apparat.

Id-distributuri għandhom jitqiesu li jkunu ssodisfaw l-obbligu msemmi fl-ewwel subparagraphu meta il-manifattur jew, fejn applikabbli, ir-rappreżentant awtorizzat għall-apparat inkwistjoni jipprovd l-informazzjoni meħtieġa. Id-distributuri għandhom jikkoperaw mal-awtoritajiet kompetenti, fuq talba tagħhom, fir-rigward ta' kwalunkwe azzjoni meħħuda biex jiġu eliminati r-riskji preżentati minn apparati li jkunu qiegħdu għad-dispozizzjoni fis-suq. Id-distributuri, fuq talba ta' awtorità kompetenti, għandhom jipprovd kampjuni bla ħlas tal-apparat jew, fejn dan mhux prattiku, jaġħtu aċċess għall-apparat.

*Artikolu 15***Persuna responsabbli għall-konformità regolatorja**

1. Il-manifatturi għandu jkollhom disponibbli fl-organizzazzjoni tagħhom tal-anqas persuna waħda responsabbli għall-konformità regolatorja li jkollha l-għarfien espert meħtieġ fil-qasam tal-apparati medici dijanostici *in vitro*. L-għarfien espert meħtieġ għandu jintwera permezz ta' waħda minn dawn il-kwalifikasi:

- (a) diploma, ċertifikat jew evidenza oħra ta' kwalifika formali, mogħtija mat-tlestija ta' lawrea jew ta' kors ta' studju rikonoxxut bħala wieħed ekwivalenti mill-Istat Membri kkonċernat, fil-liġi, il-mediciina, il-farmacjja, l-inginerija jew dixxiplina xjentifika rilevanti oħra, u mill-inqas sena esperienza professjonal f'affarrijiet regolatorji jew f'sistemi ta' mmaniġġar tal-kwalità relatati mal-apparati medici dijanostici *in vitro*;

▼B

- (b) erba' snin ta' esperjenza professionali f'affarijiet regolatorji jew f'sis-temi ta' mmaniġgar tal-kwalità relatati mal-apparati medici dijanjostiċi *in vitro*.

2. Intrapriżi mikro u żgħar skont it-tifsira tar-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni 2003/361/KE⁽¹⁾ ma għandhomx ikunu meħtieġa jkollhom il-persuna responsabbi għall-konformità regolatorja fl-organizzazzjoni tagħhom iżda għandhom ikollhom tali persuna dejjem u b'mod permanenti disponibbli għalihom.

3. Il-persuna responsabbi għall-konformità regolatorja għandha mill-inqas tkun responsabbi biex tiżgura li:

- (a) il-konformità tal-apparati tiġi vverifikata b'mod adatt, f'konformità mas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità li skontha l-apparati jkunu mmanifatturati, qabel ma jiġi rilaxxat l-apparat;
- (b) id-dokumentazzjoni teknika u d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE jitfasslu u jinżammu aġġornati;
- (c) l-obbligi tas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq jiġu sodisfatti f'konformità mal-Artikolu 10(9);
- (d) jiġu onorati l-obbligi ta' rapportar imsemmija fl-Artikoli 82 sa 86;
- (e) fil-każ tal-apparati għal studji dwar il-prestazzjoni maħsubin biex jintużaw fil-kuntest ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent jew studji oħra dwar il-prestazzjoni li jinvolvu riskji għas-suġġetti, tinhareġ id-dikjarazzjoni msemmija fit-Taqsima 4.1 tal-Anness XIV.

4. Jekk numru ta' persuni jkunu responsabbi b'mod kongunt għall-konformità regolatorja skont il-paragrafi 1, 2 u 3, l-oqsma tar-responsabbiltà rispettivi tagħhom għandhom jiġu stipulati bil-miktub.

5. Il-persuna responsabbi għall-konformità regolatorja ma għandu jkollha ebda żvantagġ fl-organizzazzjoni tal-manifattur fir-rigward tat-twettiq tajjeb tal-kompi tiegħi jew tagħha, irrispettivament minn jekk humiex impiegati tal-organizzazzjoni jew le.

6. Ir-rappreżentanti awtorizzati għandu jkollhom b'mod permanenti u kontinwu għad-dispozizzjoni tagħhom mill-inqas persuna waħda responsabbi għall-konformità regolatorja li tippossjedi l-gharfiens espert meħtieġ fir-rigward tar-rekwiziti regolatorji għal apparati medici dijanjostiċi *in vitro* fl-Unjoni. L-gharfiens espert meħtieġ għandu jintwera b'waħda minn dawn il-kwalifik:

- (a) diploma, ċertifikat jew evidenza oħra ta' kwalifika formali, mogħtija mat-tlestija ta' lawrea universitarja jew ta' kors ta' studju rikonoxxut bhala ekwivalenti mill-Istati Membru kkonċernat fil-ligi, il-medicina, il-farmaċċija, l-inginerija jew dixxiplina xjentifika rilevanti oħra, u mill-inqas sena esperjenza professionali f'affarijiet regolatorji jew f'sistemi ta' mmaniġgar tal-kwalità relatati mal-apparati medici dijanjostiċi *in vitro*;

⁽¹⁾ Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni tas-6 ta' Mejju 2003 li tikkonċerha intrapriżi mikro, żgħar u ta' daqs medju (GU L 124, 20.5.2003, p. 36).

▼B

- (b) erba' snin ta' esperjenza professionali f'affarijiet regolatorji jew f-sistemi ta' mmaniġgar tal-kwalità relatati mal-apparati mediċi dijanostici *in vitro*;

*Artikolu 16***Kažijiet li fihom l-obbligi tal-manifatturi japplikaw ghall-importaturi, id-distributuri jew persuni oħra**

1. Distributur, importatur jew persuna fizika jew guridika oħra għandha tassumi l-obbligi li l-manifattur huwa responsabbi għalihom jekk tagħmel wieħed minn dawn li ġejjin:

- (a) tagħmel disponibbli fis-suq apparat taħt isimha stess, l-isem kummerċjali registrat jew it-trademark registrata tagħha, ghajr fkaż-żiġiet fejn distributur jew importatur jidhol fi ftehim ma' manifattur li bih il-manifattur ikun identifikat bħala tali fuq it-tikketta u jgorr ir-responsabbiltà li jissodisfa r-rekwiziti imposti fuq il-manifatturi f'dan ir-Regolament;
- (b) tbiddel l-ghan maħsub ta' apparat li digħà jkun tqiegħed fis-suq jew tqiegħed fis-servizz;
- (c) timmodifika apparat li digħà jkun tqiegħed fis-suq jew tqiegħed fis-servizz b'tali mod li tista' tigi affettwata l-konformità mar-rekwiziti applikabbi.

L-ewwel subparagraphu ma għandu japplika għall-ebda persuna li, filwaqt li ma titqiesx bħala manifattur kif iddefinit fil-punt (23) tal-Artikolu 2, tibni jew tadatta għal pazjent individwali apparat li digħà jkun tqiegħed fis-suq mingħajr ma jinbidel l-ghan maħsub tiegħu.

2. Għall-finijiet tal-punt (c) tal-paragrafu 1, dan li ġej ma għandux jitqiesx bhala modifiċa ta' apparat li tista' taffettwa l-konformità tiegħu mar-rekwiziti applikabbi:

- (a) l-ghosti, inkluża t-traduzzjoni, tal-informazzjoni provduta mill-manifattur, fkonformità mat-Taqsima 20 tal-Anness I, relatata ma' apparat li digħà tqiegħed fis-suq u ta' informazzjoni ulterjuri li hija meħtieġa sabiex l-apparat jiġi kummerċjalizzat fl-Istat Membru rilevanti;
- (b) bidliet fl-imballaġġ ta' barra ta' apparat li digħà tqiegħed fis-suq, inkluż bidla fid-daqs ta' pakkett, jekk ikun meħtieġ l-imballaġġ mill-ġdid sabiex l-apparat jiġi kummerċjalizzat fl-Istat Membru rilevanti u jekk dan jitwettaq ftali kundizzjonijiet li l-kundizzjoni originali tal-apparat ma tistax tiġi affettwata minnhom. Fil-każ ta' apparati mqiegħda fis-suq fkundizzjoni sterili, għandu jitqies li l-kundizzjoni originali tal-apparat tkun affettwata b'mod avvers jekk l-imballaġġ li huwa neċċesarju biex tinżammil-kundizzjoni sterili jinfetaħ, issirlu xi ħsara jew jiġi affettwat b'mod negattiv ieħor mill-imballaġġ mill-ġdid.

3. Distributur jew importatur li jwettaq waħda mill-attivitàjet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 2 għandu jindika fuq l-apparat jew,

▼B

jekk dan ma jkunx prattiku, fuq l-imballaġġ tiegħu jew f'dokument li jakkumpanja l-apparat, l-attività mwettqa flimkien ma' ismu, l-isem kummerċjali reregistrat jew it-trademark registrata, il-post irregestrat tan-negozju u l-indirizz li fih jista' jiġi kkuntattjat, sabiex ikun jista' jiġi stabbilit il-post tiegħu.

Id-distributuri u l-importaturi għandhom jiżguraw li jkollhom fis-sehh sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità li t-tinkludi proċeduri li jiżguraw li traduzzjoni tal-informazzjoni tkun preċiża u aġġornata, u li l-attivitàajiet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 2 jitwettqu b'mezz u taht kundizzjonijiet li jippeservaw il-kundizzjoni originali tal-apparat u li l-imballaġġ tal-apparat ippakkjat mill-ġdid ma jkunx difettuż, ta' kwalità baxxa jew fkundizzjoni hażina. Is-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità għandha tkopri, fost l-ohrajn, proċeduri li jiżguraw li d-distributur jew l-importatur jiġi infurmat b'kull azzjoni korrettiva meħuda mill-manifattur fir-rigward tal-apparat inkwistjoni sabiex jirreagixxi għal kwistjonijiet ta' sikurezza jew biex iġibu fkonformità ma' dan ir-Regolament.

4. Mill-inqas 28 jum qabel ma jagħmlu disponibbli fis-suq l-apparat ittikkettjat jew ippakkjat mill-ġdid, id-distributuri jew l-importaturi li jwettqu kwalunkwe wahda mill-attivitàajiet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 2 għandhom jinformataw lill-manifattur u lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn ikunu qed jippjanaw li jagħmlu l-apparat disponibbli bl-intenzjoni li jagħmlu disponibbli fis-suq l-apparat ittikkettjat jew ippakkjat mill-ġdid u, fuq talba, għandhom jipprovd u lill-manifattur u lill-awtorità kompetenti b'kampjun tal-apparat ittikkettjat jew ippakkjat mill-ġdid, inkluzi kull tikketta u struzzjonijiet dwar luu tradotti. Fl-istess perijodu ta' 28 jum kalendarju, id-distributur jew l-importatur għandu jippreżenta lill-awtorità kompetenti certifikat, maħruġ minn korp notifikat maħturi għat-tip ta' apparati li jkunu soġġetti għall-attivitàajiet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 2, li jivverifi ka li s-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità tad-distributur jew importatur hija konformi mar-rekwiziti stipulati fil-paragrafu 3.

*Artikolu 17***Dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE**

1. Id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE għandha tiddikjara li rekwiżiti spċificati f'dan ir-Regolament ikunu ġew sodisfatti. Il-manifattur għandu jaġġorna kontinwament id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE. Id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE għandha, bħala minimu, jkun fiha l-informazzjoni stabbilita fl-Anness IV u għandha tiġi tradotta fl-lingwa jew lingwi ufficjali tal-Unjoni rikjesti mill-Istat(i) Membru/i fejn l-apparat isir disponibbli.

2. Fejn, fir-rigward ta' aspetti mhux koperti minn dan ir-Regolament, l-apparati jkunu soġġetti għal leġislazzjoni oħra tal-Unjoni li wkoll tirrikjedi dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE mill-manifattur li jkun intwera li ġew sodisfatti r-rekwiziti ta' dik il-leġislazzjoni, għandha titfassal dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE waħda fir-rigward tal-atti applikabbi kollha tal-Unjoni għall-apparat. Id-dikjarazzjoni għandu jkun fiha l-informazzjoni kollha meħtieġa għall-identifikazzjoni tal-leġislazzjoni tal-Unjoni li magħha tkun marbuta d-dikjarazzjoni.

▼B

3. Permezz tat-tfassil tad-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE, il-manifattur għandu jassumi r-responsabbiltà ghall-konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament u l-leġislazzjoni l-ohra kollha tal-Unjoni applikabbli għall-apparat.
4. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 li jemendaw il-kontenut minimu tad-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE stabbilita fl-Anness IV fid-dawl tal-progress tekniku.

*Artikolu 18***Marka tal-konformità CE**

1. L-apparati, għajr dawk għall-istudji dwar il-prestazzjoni, meqjusa bħala konformi mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament, għandu jkollhom fuqhom il-marka tal-konformità CE, kif ippreżentat fl-Anness V.
2. Il-marka CE għandha tkun soġġetta għall-principji ġenerali stabbiliti fl-Artikolu 30 tar-Regolament (KE) Nru 765/2008.
3. Il-marka CE għandha titwaħħal b'mod vižibbli, leġibbli u li ma titħassarx mal-apparat jew mal-imballaġġ sterilizzat tiegħu. Fejn it-tali twaħħil ma jkunx possibbli jew ma jkunx approvat minħabba n-natura tal-apparat, il-marka CE għandha titwaħħal mal-imballaġġ. Il-marka CE għandha tidher ukoll fuq kwalunkwe struzzjoni għall-użu u fuq kwalunkwe imballaġġ tal-bejghħ.
4. Il-marka CE għandha titwaħħal qabel ma jitqiegħed fis-suq l-apparat. Din tista' tiġi segwita minn pittogramma jew minn kull marka oħra li tindika riskju jew użu speċjali.
5. Fejn applikabbli, il-marka CE għandha tiġi segwita min-numru ta' identifikazzjoni tal-korp notifikat responsabbli għall-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità stabbiliti fl-Artikolu 48. In-numru ta' identifikazzjoni għandu jkun indikat ukoll fkull materjal promozzjonali li jsemmi li apparat jissodisfa r-rekwiżiti għall-marka CE.
6. Fejn apparati jkunu soġġetti għal leġislazzjoni oħra tal-Unjoni li tipprevedi wkoll it-twaħħil tal-marka CE, il-marka CE għandha tindika li l-apparati jissodisfaw ukoll ir-rekwiżiti ta' dik il-leġislazzjoni l-ohra.

*Artikolu 19***Apparati għal għanijiet speċjali**

1. L-Istati Membri ma għandhomx joħolqu ostakli għall-apparati għal studju dwar il-prestazzjoni li jiġu fornuti għal dak l-iskop lil laboratorji jew istituzzjonijiet oħra, jekk dawn jissodisfaw il-kundizzjonijiet stipulati fl-Artikoli 57 sa 76, u fl-atti ta' implimentazzjoni adottati skont l-Artikolu 77.
2. L-apparati msemmija fil-paragrafu 1 ma għandux ikollhom il-marka CE, bl-eċċeżżjoni ta' dawk l-apparati msemmija fl-Artikolu 70.
3. F'fieri, wirjet, dimostrazzjonijiet jew avvenimenti simili, l-Istati Membri ma għandhomx joħolqu ostakli għall-wirja ta' apparati li ma jkunux f'konformità ma' dan ir-Regolament, sakemm ikun hemm sinjal vižibbli li jindika b'mod ċar li tali apparati huma maħsuben għal finijiet ta' preżentazzjoni jew dimostrazzjoni biss u ma jistgħux isiru disponibbli sakemm jikkonformaw ma' dan ir-Regolament.

▼B*Artikolu 20***Partijiet u komponenti**

1. Kwalunkwe persuna fiżika jew ġuridika li tqiegħed għad-dispożizzjoni fis-suq oġgett maħsub specifikament li jissostitwixxi parti jew komponent integrali identiku jew simili ta' apparat li jkun difettuż jew mikul bl-użu sabiex tinżamm jew tergħi' tiġi stabbilta l-funzjoni tal-apparat mingħajr bidla ghall-prestazzjoni jew il-karatteristiċi ta' siku-rezza jew l-ghan maħsub tiegħu, għandha tiżgura li l-oġgett ma jaffettwax is-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat b'mod avvers. Għandha tinżamm evidenza ta' sostenn disponibbli ghall-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

2. Oġgett li jkun maħsub specifikament biex jissostitwixxi parti jew komponent minn apparat u li jbiddel b'mod sinifikanti l-prestazzjoni jew il-karatteristiċi ta' sikurezza jew l-ghan maħsub tal-apparat għandu jitqies li huwa apparat u għandu jissodisfa r-rekwiżiti stipulati f'dan ir-Regolament.

*Artikolu 21***Moviment liberu**

Hlief fejn previst mod iehor f'dan ir-Regolament, l-Istati Membri ma għandhomx jirrifjutaw, jiprojbx-xu jew jirrestringu d-disponibbiltà fis-suq jew it-tqegħid fis-servizz fit-territorju tagħhom ta' apparati li jkunu f'konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament.

KAPITOLU III

**IDENTIFIKAZZJONI U TRAĊĊABBILTÀ TA' APPARATI,
REGISTRAZZJONI TA' APPARATI U TA' OPERATURI EKONOMIĊI,
SOMMARJU TAS-SIKUREZZA U PRESTAZZJONI KLINIKA, BAŻI TA'
DATA EWROPEA TAL-APPARATI MEDIĊI**

*Artikolu 22***Identifikazzjoni fil-katina tal-provvista**

1. Id-distributuri u l-importaturi għandhom jikkoperaw mal-manifaturi jew ir-rappreżentanti awtorizzati biex jintlaħaq livell xieraq ta' traċċabbiltà tal-apparati.

2. L-operaturi ekonomiċi għandhom ikunu jistgħu jidher idher id-dokumenti kollha minn il-awtoritā kompetenti, għall-perijodu msemmi fl-Artikolu 10(7):

- (a) kull operatur ekonomiku li jkunu fornewlu apparat b'mod dirett;
- (b) kull operatur ekonomiku li jkun fornielhom apparat b'mod dirett;
- (c) kull istituzzjoni tas-saħħa jew professjonist tal-kura medika li jkunu fornewlu apparat b'mod dirett.

▼B*Artikolu 23***Nomenklatura tal-apparati mediċi**

Sabieix jiġiffaċilitat il-funzjonament tal-baži ta' data Ewropea tal-apparati mediċi (Eudamed) kif imsemmija fl-Artikolu 33 tar-Regolament (UE) 2017/745, il-Kummissjoni għandha tiżgura li tkun disponibbli nomenklatura ghall-apparati mediċi rikonoxxuta internazzjonālment mingħajr ħlas għall-manifatturi u persuni fiżiċi jew ġuridiċi oħra jnli li jkunu mitluba minn dan ir-Regolament li jużaw dik in-nomenklatura. Il-Kummissjoni għandha wkoll tagħmel ħilitha biex tiżgura li n-nomenklatura tkun disponibbli għal partijiet ikkonċernati oħra, mingħajr ħlas, fejn huwa raġonevolment prattikkabbli.

*Artikolu 24***Sistema ta' Identifikazzjoni Unika tal-Apparat**

1. Is-sistema ta' Identifikazzjoni Unika tal-Apparat (“sistema UDI”) deskritta fil-Parti C tal-Anness VI għandha tippermetti l-identifikazzjoni u tiffacilita t-träċċabbiltà tal-apparati, għajnej apparati għall-istudji dwar il-prestazzjoni, u għandha tikkonsisti minn dan li ġej:

- (a) produzzjoni ta' UDI li tinkludi dan li ġej:
 - (i) identifikatur tal-apparat UDI (“UDI-DI”) specifiku għall-manifattur u apparat, li jipprovd iċċess għall-informazzjoni stipulata fil-Parti B tal-Anness VI;
 - (ii) identifikatur ta' produzzjoni tal-UDI (“UDI-PI”) li jidher l-unità tal-produzzjoni tal-apparat u jekk applikabbli l-apparati ppakkjati, kif specifikat fil-Parti C tal-Anness VI;
- (b) it-tqegħid tal-UDI fuq it-tikketta tal-apparat jew fuq l-imballaġġ tiegħu;
- (c) il-ħażna tal-UDI minn operatori ekonomiċi, istituzzjonijiet tas-sahha u professjonisti tal-kura tas-sahha, f'konformità mal-kondizzjonijiet stipulati fil-paragrafi 8 u 9 rispettivament;
- (d) l-istabbiliment ta' sistema elettronika għal Identifikazzjoni Unika tal-Apparat (“baži ta' data tal-UDI”) f'konformità mal-Artikolu 28 tar-Regolament (UE) 2017/745.

2. Il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, taħtar entità waħda jew diversi entitajiet biex joperaw sistema għall-assenjar tal-UDIs skont dan ir-Regolament (“entità emittenti”). Dik l-entità jew dawk l-entitajiet għandhom jissodisfaw il-kriterji kollha li ġejjin:

- (a) l-entità tkun organizzazzjoni b'personalità ġuridika;
- (b) is-sistema tagħha għall-assenjar tal-UDI tkun adatta biex tidentifika apparat tul id-distribuzzjoni u l-użu tiegħu f'konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament;
- (c) is-sistema tagħha għall-assenjar tal-UDI tkun f'konformità mal-standards internazzjonali rilevanti;

▼B

- (d) l-entità tagħti aċċess għas-sistema tagħha ghall-assenjar tal-UDI lill-utenti interessati kollha f'konformità ma' sett ta' termini u kundizzjoniet predeterminati u trasparenti;
- (e) l-entità timpenna ruħha li tagħmel dan li ġej:
 - (i) topera s-sistema tagħha ghall-assenjar tal-UDI għal mill-inqas 10 snin wara l-ħatra tagħha;
 - (ii) tagħmel disponibbli għall-Kummissjoni u l-Istati Membri, fuq talba, informazzjoni li tikkonċerna s-sistema tagħha għall-assenjar tal-UDI;
 - (iii) tibqa' f'konformità mal-kriterji għall-ħatra u t-termini tal-ħatra.

Meta taħħtar entitajiet emittenti, il-Kummissjoni għandha tagħmel ħilitha biex tiżgura li t-trasportaturi tal-UDI, kif definiti fil-Parti C tal-Anness VI, ikunu jinqaw b'mod universali irrispettivament mis-sistema użata mill-entità emittenti, bil-ġhan li jiġu minimizzati l-piżżejjiet finanzjarji u amministrattivi għall-operaturi ekonomiċi, għall-istituzzjonijiet tas-sahha u għall-professionisti tal-kura tas-sahha.

3. Qabel ma apparat jqiegħed fis-suq, għajr apparat għal studju dwar il-prestazzjoni, il-manifattur għandu jassenza lill-apparat u, jekk applikabbli, lil-livelli suċċessivi kollha tal-imballaġġ, UDI li jkun mahluq f'konformità mar-regoli tal-entità emittenti maħtura mill-Kummissjoni f'konformità mal-paragrafu 2.

Qabel ma apparat, għajr apparat għal studju dwar il-prestazzjoni, jitqiegħed fis-suq il-manifattur għandu jiżgura li l-informazzjoni msemmija fil-Parti B tal-Anness V tal-apparat inkwistjoni tiġi ppreżentata b'mod korrett u ttrasferita fil-baži tad-data tal-UDI msemmija fl-Artikolu 25.

4. It-trasportaturi tal-UDI għandhom jitqiegħdu fuq it-tikketta tal-apparat u fuq il-livelli suċċessivi kollha tal-imballaġġ. Livelli suċċessivi tal-imballaġġ ma għandhomx jinfieku li jinkludu l-kontejners tat-trasport.

5. L-UDI għandha tintuża biex jiġu rrapporati incidenti serji u azzjonijiet korrettivi tas-sikurezza skont l-Artikolu 82.

6. L-identifikatur UDI-DI Bażiku kif definit fil-Parti C tal-Anness VI tal-apparat għandu jidher fid-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE msemmija fl-Artikolu 17.

7. Bhala parti mid-dokumentazzjoni teknika msemmija fl-Anness II, il-manifattur għandu jżomm aġġornata lista tal-UDIs kollha li jkun assenja.

8. L-operaturi ekonomiċi għandhom jaħżnu u jżommu, preferibbilm b'mezzi elettronici, l-UDI tal-apparati li jkunu fornew jew ta' dawk li jkunu ġew fornuti bihom, jekk dawk l-apparati jappartjenu għall-apparati, kategoriji jew gruppi ta' apparati determinati permezz ta' miżura msemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 11.

▼B

9. L-Istati Membri għandhom iheġġu lill-istituzzjonijiet tas-saħħha, u jistgħu jirrik jedu minnhom, li jaħżnu u jżommu, preferibbilm b'mezzi elettroniċi, l-UDI tal-apparati li jkunu ġew fornuti bihom.

L-Istati Membri għandhom iheġġu lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha, u jistgħu jirrik jedu minnhom, li jaħżnu u jżommu, preferibbilm b'mezzi elettroniċi, l-UDI tal-apparati li jkunu ġew fornuti bihom.

10. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 biex:

- (a) temenda l-lista tal-informazzjoni stabbilita fil-Parti B tal-Anness VI fid-dawl tal-progress tekniku; u
- (b) temenda l-Anness VI fid-dawl ta' žviluppi internazzjonali u progress tekniku fil-qasam tal-Identifikazzjoni Unika tal-Apparat.

11. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tispeċifika l-arrangġamenti dettaljati u l-aspetti proċedurali għas-sistema tal-UDI bil-għan li tiżgura l-applikazzjoni armonizzata tagħha fir-rigward ta' kwalunkwe minn dawn li ġejjin:

- (a) id-determinazzjoni tal-apparati, il-kategoriji jew il-gruppi ta' apparati li għalihom għandu japplika l-obbligu stipulat fil-paragrafu 8;
- (b) l-ispeċifikar tad-data li għandha tkun inkluża fl-UDI-PI ta' apparati speċifiċi jew gruppi ta' apparati;

L-atti ta' implementazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu għandhom jiġu adottati skont il-proċedura ta' eżami msemmijja fl-Artikolu 107(3).

12. Meta tadotta l-miżuri msemmija fil-paragrafu 11, il-Kummissjoni għandha tieħu kont ta' dan kollu li ġej:

- (a) il-kunfidenzjalità u l-protezzjoni tad-data kif imsemmija fl-Artikoli 102 u 103 rispettivament;
- (b) l-approċċ ibbażat fuq ir-riskju;
- (c) il-kosteffettività tal-miżuri;
- (d) il-konvergenza tas-sistemi tal-UDI żviluppati fuq livell internazzjonali;
- (e) il-ħtieġa li jiġu evitati duplikazzjoni jistgħid fis-sistema tal-UDI;
- (f) il-ħtiġijiet tas-sistemi tal-kura tas-saħħha tal-Istati Membri, u fejn possibbli, il-kompatibbiltà ma' sistemi ta' identifikazzjoni ta' apparat mediku ieħor li jintużaw mill-partijiet ikkonċernati.

▼B*Artikolu 25***Baži ta' data tal-UDI**

Il-Kummissjoni, wara li tikkonsulta mal-MDCG, għandha tistabbilixxi u tmexxi baži ta' data tal-UDI fkonformità mal-kondizzjonijiet u l-arraġġamenti dettaljati previsti fl-Artikolu 28 tar-Regolament (UE) 2017/745.

*Artikolu 26***Reġistrazzjoni tal-apparati**

1. Qabel ma jqiegħed apparat fis-suq, il-manifattur għandu, fkonformità mar-regoli tal-entità emittenti msemmija fl-Artikolu 24(2), jassenja UDI-DI Bażiku kif definit fil-Parti C tal-Anness VI ghall-apparat u għandu jipprovdih lill-baži ta' data tal-UDI flimkien mal-elementi ta' data ewlenin l-oħra msemmija fil-Parti B tal-Anness VI relatati ma' dak l-apparat.

2. Għal apparati li jkunu s-suġġett ta' valutazzjoni tal-konformità kif imsemmi fl-Artikolu 48(3) u (4), it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 48(7), l-Artikolu 48(8) u t-tieni subparagrafu tal-Artikolu 48(9), l-assenjar ta' UDI-DI Bażiku msemmi fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu għandu jsir qabel ma l-manifattur japplika għand korp notifikat għal dik il-valutazzjoni.

Għall-apparati msemmija fl-ewwel subparagrafu, il-korp notifikat għandu jinkludi referenza għall-UDI-DI Bażiku fuq iċ-ċertifikat mahruġ fkonformità mal-punt (a) tat-Taqsima 4 tal-Anness XII u jikkonferma fl-Eudamend li l-informazzjoni msemmija fit-Taqsima 2.2 tal-Parti A tal-Anness VI hija korretta. Wara l-ħruġ taċ-ċertifikat rilevanti u qabel ma l-apparat jqiegħed fis-suq, il-manifattur għandu jipprovd i-UDI-DI Bażiku lill-baži ta' data tal-UDI flimkien mal-elementi principali tad-data l-oħra msemmija fil-Parti B tal-Anness VI relatata ma' dak l-apparat.

3. Qabel ma apparat jqiegħed fis-suq, il-manifattur għandu jdaħħal, jew jekk digħi pprovduta, jivverifika fl-Eudamed l-informazzjoni msemmija fit-Taqsima 2 tal-Parti A tal-Anness VI, bl-eċċeżżjoni tat-Taqsima 2.2 tiegħu, u għandu minn hemm 'il quddiem iżomm l-informazzjoni aġġornata.

*Artikolu 27***Sistema elettronika għar-reġistrazzjoni ta' operaturi ekonomiċi**

1. Il-Kummissjoni, wara konsultazzjoni mal-MDCG, għandha tistabbilixxi u timmaniġġa sistema elettronika biex toħloq in-numru ta' regiestrazzjoni uniku msemmi fl-Artikolu 28(2) u biex tigħid u tipproċċessa l-informazzjoni li hija meħtieġa u proporżjonata biex jiġi identifikat il-manifattur u, fejn applikabbi, ir-rappreżendant awtorizzat u l-importatur. Id-dettalji li jirrigwardaw l-informazzjoni li għandha tiġi pprovduta lil dik is-sistema elettronika mill-operaturi ekonomiċi huma stipulati fit-Taqsima 1 tal-Parti A tal-Anness VI.

▼B

2. L-Istati Membri jistgħu jżommu jew jintroduċu dispožizzjonijiet nazzjonali dwar ir-registrazzjoni ta' distributuri ta' apparati li jkunu saru disponibbli fit-territorju tagħhom.

3. Fi żmien ġimxha mit-tqegħid tal-apparat fis-suq, l-importaturi għandhom jivverifikaw li l-manifattur jew ir-rappreżtant awtorizzat jkun ippovda lis-sistema elettronika bl-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 1.

Fejn applikabbli, l-importaturi għandhom jinformataw lir-rappreżtant awtorizzat jew manifattur rilevanti jekk l-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 ma tkunx inkluża jew ma tkunx korretta. L-importaturi għandhom iżidu d-dettalji tagħhom fl-entrata/i rilevanti.

*Artikolu 28***Registrazzjoni tal-manifatturi, rappreżtantanti awtorizzati u importaturi**

1. Qabel ma jitqiegħed apparat fis-suq, il-manifatturi, ir-rappreżtantanti awtorizzati u l-importaturi, sabiex jirregistraw, għandhom jippreżentaw l-informazzjoni msemmija fit-Taqsima 1 tal-Parti A tal-Anness VI lis-sistema elettronika ►C1 msemmija fl-Artikolu 27 ◀, dment li dawn ma jkunux digħi rregistraw f'konformità ma' dan l-Artikolu. F'każ-żejjiet fejn il-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità tirrikjedi l-involvement ta' korp notifikat skont l-Artikolu 48, l-informazzjoni msemmija fit-Taqsima 1 tal-Parti A tal-Anness VI għandha tigi pprovduta lil dik is-sistema elettronika qabel ma wieħed japplika għand il-korp notifikat.

2. Wara li tīgi vverifikata d-data mdaħħla skont il-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti għandha tikseb numru ta' registrazzjoni uniku (“SRN”) mis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 27 u toħorgu lill-manifattur, lir-rappreżtant awtorizzat jew lill-importatur.

3. Il-manifattur għandu juža l-SRN meta jkun qed japplika għand korp notifikat għal valutazzjoni tal-konformità u ghall-aċċess tal-Eudamed sabiex jissodisa l-obbligi tiegħi skont l-Artikolu 26.

4. Fi żmien ġimxha minn kull bidla li ssir fir-rigward tal-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, l-operatur ekonomiku għandu jaġġorna d-data fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 27.

5. Sa mhux aktar tard minn sena wara li tiddaħħal l-informazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1, u wara kull sentejn minn dakħinhar 'il quddiem, l-operatur ekonomiku għandu jikkonferma l-preċiżjoni tad-data. F'każ ta' nuqqas li jagħmel dan fi żmien sitt xħur minn dawk l-iskadenzi, kwalunkwe Stat Membru jista' jieħu l-miżuri korrettivi xierqa fit-territorju tiegħi sakemm dak l-operatur ekonomiku jkun konformi ma' dak l-obbligu.

6. Mingħajr preġudizzju għar-responsabbiltà tal-operatur ekonomiku fir-rigward tad-data, l-awtorità kompetenti għandha tivverifika d-data kkonfermata msemmija fit-Taqsima 1 tal-Parti A tal-Anness VI.

7. Id-data mdaħħla skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 27 għandha tkun aċċessibbli għall-publiku.

▼B

8. L-awtorità kompetenti tista' tuża d-data biex timponi tariffa fuq il-manifattur, ir-rappreżentant awtorizzat jew l-importatur skont l-Artikolu 104.

Artikolu 29

Sommarju tas-sikurezza u l-prestazzjoni

1. Għal apparati tal-klassi C u D, għajr apparati għal studji dwar il-prestazzjoni, il-manifattur għandu jfassal sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni.

Is-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni għandu jinkiteb b'mod li jkun ċar għall-utent maħsub u, jekk rilevanti, għall-pazjent u għandu jkun magħmul disponibbli għall-publiku permezz tal-Eudamed.

L-abbozz tas-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni għandu jkun parti mid-dokumentazzjoni li għandha tiġi ppreżentata lill-korp notifikat involut fil-valutazzjoni ta' konformità skont l-Artikolu 48 u għandu jiġi vvalidat minn dak il-korp. Wara l-validazzjoni tiegħu, il-korp notifikat għandu jtella' s-sommarju fil-Eudamed. Il-manifattur għandu jsemmi fuq it-tikketta jew fuq l-istruzzjonijiet għall-użu, fejn is-sommarju jkun disponibbli.

2. Is-sommarju tas-sikurezza u l-prestazzjoni għandu jinkludi mill-anqas l-aspetti li ġejjin:

- (a) l-identifikazzjoni tal-apparat u l-manifattur, inkluži l-UDI-DI Bażiku u jekk digà nħareġ l-SRN;
- (b) l-ghan maħsub tal-apparat u kwalunkwe indikazzjoni, kontra indikazzjoni u popolazzjoni maħsuba;
- (c) deskrizzjoni tal-apparat, inkluž referenza għall-ġenerazzjoni(jiet) preċedenti jew il-varjanti jekk dawn ikunu jeżistu, u deskrizzjoni tad-differenzi, kif ukoll, fejn rilevanti, deskrizzjoni ta' kwalunkwe aċċessorju, apparat u prodott iċċor, li jkun maħsub biex jintuża flimkien mal-apparat;
- (d) referenza għal kwalunkwe standard armonizzat u SK applikati;
- (e) is-sommarju tar-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni kif imsemmi fl-Anness XIII, u l-informazzjoni rilevanti dwar il-PMPF;
- (f) it-traċċabbiltà metroloġika tal-valuri assenjati;
- (g) il-profil suġgerit u t-taħriġ għall-utenti;
- (h) l-informazzjoni dwar kull riskju residwu u kull effett mhux mixtieq, twissijiet u prekawzjonijiet.

▼B

3. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tistab-bilixxi l-forma u l-prezentazzjoni tal-elementi tad-data li għandhom jiġu inkluži fis-sommarju tas-sikurezza u l-prestazzjoni. Dawk l-atti ta' im-plementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 107(2).

*Artikolu 30***Baži ta' data Ewropea tal-apparati mediċi**

1. Il-Kummissjoni, wara li tikkonsulta mal-MDCG, għandha tistabbi-lixxi, iżżomm u tigġestixxi l-baži ta' data Ewropea tal-apparati mediċi (“Eudamed”) fkonformità mal-kundizzjonijiet u l-arrangamenti dettaljati stabbiliti fl-Artikoli 33 u 34 tar-Regolament (UE) 2017/745.

2. Il-Eudamed għandu jinkludi s-sistemi elettronici li ġejjin:

- (a) is-sistema elettronika għar-registrazzjoni tal-apparati msemmija fl-Artikolu 26;
- (b) Il-baži ta' data tal-UDI msemmija fl-Artikolu 25;
- (c) is-sistema elettronika għar-registrazzjoni tal-operaturi ekonomiċi msemmija fl-Artikolu 27;
- (d) is-sistema elettronika ghall-korpi notifikati u għaċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 52;
- (e) is-sistema elettronika għall-investigazzjonijiet kliniči msemmija fl-Artikolu 69,
- (f) is-sistema elettronika ghall-vigilanza u s-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq msemmija fl-Artikolu 87;
- (g) is-sistema elettronika għas-sorveljanza tas-suq imsemmija fl-Artikolu 95.

KAPITOLU IV**KORPI NOTIFIKATI***Artikolu 31***L-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati**

1. Kwalunkwe Stat Membru li jkun bihsiebu jaħtar korp ta' valutazzjoni tal-konformità bħala korp notifikat, jew li jkun ħatar korp notifikat, biex iwettaq attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament għandu jaħtar awtorità, (l-“awtorità responsabbi għall-korpi notifikati”) li tista' tkun tikkonsisti minn entitajiet kostitwenti separati taħt il-ligi nazzjonali u għandha tkun responsabbi għall-istabbiliment u t-twettiq tal-proċeduri mētiega għall-valutazzjoni, il-ħatra u n-notifika tal-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità u għall-monitoraġġ tal-korpi notifikati, inkluži s-sottokuntratturi u s-sussidjarji ta' dawk il-korpi.

2. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tkun stabbi-lita, organizzata u operata b'tali mod li tissalvagwardja l-oġġettività u l-imparjalitā tal-attivitajiet tagħha u biex jiġu evitati l-kunflitti ta' interess mal-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità.

▼B

3. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tkun organizzata b'tali mod li kull deċiżjoni b'rabta mal-hatra jew in-notifika tittieħed minn persunal li jkun differenti minn dak li jkun wettaq il-valutazzjoni.

4. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati ma għandha twettaq ebda attivitā li titwettaq mill-korpi notifikati fuq baži kummerċjali jew kompetittiva.

5. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tissalvagħwardja l-aspetti kunfidenzjali tal-informazzjoni li tikseb. Madankollu, din għandha tiskambja l-informazzjoni dwar korpi notifikati ma' Stati Membri oħra, mal-Kummissjoni u, fejn meħtieġ, ma' awtoritajiet regolatorji oħrajn.

6. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandu jkollha bizzżejjed persunal kompetenti disponibbli b'mod permanenti għall-pres-tazzjoni adatta tal-kompli tagħha.

Meta l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati tkun awtorità differenti mill-awtorità kompetenti nazzjonali għal apparati medici dijanjostici *in vitro*, hija għandha tiżgura li l-awtorità nazzjonali responsabbi għal apparati medici dijanjostici *in vitro* tiġi kkonsultata dwar kwistjoniet rilevanti.

7. L-Istati Membri għandhom jaġħimlu disponibbli għall-pubbliku l-informazzjoni ġenerali dwar il-miżuri tagħhom li jirregolaw il-valutazzjoni, il-hatra u n-notifika tal-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità u għall-monitora għaqqa ta' korpi notifikati, u dwar kwalunkwe bidla li jkollha impatt sinifikanti fuq kompli bħal dawn.

8. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tipparteċipa fl-attivitajiet ta' evalwazzjoni bejn il-pari previsti fl-Artikolu 44.

Artikolu 32

Rekwiżiti marbuta mal-korpi notifikati

1. Il-korpi notifikati għandhom iwettqu l-kompli li għalihom jinħatru f'konformità ma' dan ir-Regolament. Huma għandhom jissodisfaw ir-rekwiżiti organizattivi u dawk ġenerali u l-immaniġġar tal-kwalità, ir-rekwiżiti ta' rizorsi u processi li huma meħtiega biex huma jwettqu dawk il-kompli. B'mod partikolari, il-korpi notifikati għandhom ikunu konformi mal-Anness VII.

Sabiex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti msemmija fl-ewwel subparagrafu, il-korpi notifikati għandhom ikollhom disponibbli permanenti ta' bizzżejjed persunal amministrattiv, tekniku u xjentifiku f'konformità mat-Taqsima 3.1.1 tal-Anness VII, u persunal b'għarfien espert kliniku rilevanti f'konformità mat-Taqsima 3.2.4 tal-Anness VII, fejn possibbi impiegat mill-korp notifikat innifsu.

Il-persunal imsemmi fit-Taqsimiet 3.2.3 u 3.2.7 tal-Anness VII għandu jkun impiegat mill-korp notifikat innifsu u l-membri tiegħu ma għandhomx ikunu esperti esterni jew sottokuntratturi.

▼B

2. Il-korpi notifikati għandhom iqiegħdu għad-dispożizzjoni u jippreżentaw fuq talba, id-dokumentazzjoni rilevanti kollha, inkluża d-dokumentazzjoni tal-manifattur, lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati biex din tkun tista' twettaq l-aktivitajiet tagħha ta' valutazzjoni, hatra, notifika, monitoraġġ u sorveljanza u biex jiffaċilitaw il-valutazzjoni deskritta f'dan il-Kapitolu.
3. Sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi tar-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness VII, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implementazzjoni, sa fejn meħtieġ biex jiġu solvuti kwistjonijiet ta' interpretazzjoni divergenti u ta' applikazzjoni prattika. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 33***Sussidjarji u sottokuntrattar**

1. Fejn korp notifikat jissottokuntratta kompiti specifiċi marbutin mal-valutazzjoni tal-konformità jew jirrikorri għand sussidjarju għal kompiti specifiċi marbutin mal-valutazzjoni tal-konformità, dan għandu jivverifika li s-sottokuntrattar jew is-sussidjarju jissodisfa r-rekwiżiti applikabbi stabbiliti fl-Anness VII u għandu jinforma lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati, kif xieraq.
2. Il-korpi notifikati għandhom jieħdu responsabbiltà shiħa għall-kompeti mwettqa fisimhom minn sottokuntratturi jew sussidjarji.
3. Korpi notifikati għandhom jaġħmlu disponibbli għall-pubbliku lista tas-sussidjarji tagħhom.
4. L-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità jistgħu jiġi ssottokuntrattati jew imwettqa biss minn sussidjarju dment li l-persuna ġuridika jew fiżika li tkun applikat għall-valutazzjoni tal-konformità tkun ġiet infurmata dwar dan.
5. Il-korpi notifikati għandhom iżommu għad-dispożizzjoni tal-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati, id-dokumenti rilevanti kollha dwar il-verifikasi ta' kwalifikati tas-sottokuntrattar jew tas-sussidjarju u tax-xogħol li jkun sar minnhom skont dan ir-Regolament.

*Artikolu 34***Applikazzjoni għal-hatra minn korpi ta' valutazzjoni tal-konformità**

1. Il-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità għandhom jippreżentaw applikazzjoni għal-hatra lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati.
2. L-applikazzjoni għandha tispecifika l-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità kif definiti f'dan ir-Regolament, u t-tipi ta' apparati li għalihom il-korp qed jaġġil biex jiġi mahtur, u għandha tkun appoġġata minn dokumentazzjoni li turi l-konformità mal-Anness VII.

Fir-rigward tar-rekwiżiti organizzattivi u generali u r-rekwiżiti ta' mmaniġġar tal-kwalità stabbilit fit-Taqsimi et-1 u 2 tal-Anness VII, jistgħu jiġi ppreżentati certifikat validu ta' akkreditazzjoni u r-rapport tal-evalwazzjoni korrispondenti maħruġ minn korp nazzjonali ta' akkreditazzjoni f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 765/2008 u għandhom jiġi kkunsidrati matul il-valutazzjoni deskritta fl-Artikolu 35. Madankollu, fuq talba, l-applikant għandu jqiegħed għad-dispożizzjoni d-dokumentazzjoni kollha msemmija fl-ewwel subparagraphu biex juri l-konformità ma' dawn ir-rekwiżiti.

▼B

3. Il-korp notifikat għandu jaġċorna d-dokumentazzjoni msemmija fil-paragrafu 2 kull fejn isiru bidliet rilevanti, sabiex jippermetti li l-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati timmonitorja u tivverifika konformità kontinwa mar-rekwiżiti kollha stabbiliti fl-Anness VII.

*Artikolu 35***Valutazzjoni tal-applikazzjoni**

1. L-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati għandha fi żmien 30 jum tivverifika li l-applikazzjoni msemmija fl-Artikolu 34 tkun kompluta u għandha titlob lill-applikant jipprovi kwalunkwe informazzjoni nieqsa. Ladarba l-applikazzjoni tkun lesta, dik l-awtorità nazzjonali għandha tibgħatha lill-Kummissjoni.

L-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati għandha tirrevedi l-applikazzjoni u d-dokumentazzjoni ta' sostenn skont il-proċeduri tagħha stess u għandha tfassal rapport ta' valutazzjoni preliminari.

2. L-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati għandha tippreżenta r-rapport ta' valutazzjoni preliminari lill-Kummissjoni li għandha tibagħtu minnufih lill-MDCG.

3. Fi żmien 14-il jum mill-preżentazzjoni msemmija fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni, flimkien mal-MDCG, għandha taħtar tim ta' valutazzjoni konġunta magħmul minn esperti, sakemm iċ-ċirkostanzi specifiċi ma jkunux jeħtieġ numru differenti ta' esperti, magħżula mil-lista msemmija fl-Artikolu 36. Wieħed mill-experti għandu jkun rappreżentant tal-Kummissjoni li għandu jikkordina l-attivitàjet tat-tim ta' valutazzjoni konġunta. Iż-żewġ esperti l-oħra għandhom ikunu minn Stati Membri minbarra dak li fihi ikun stabbilit il-korp ta' valutazzjoni tal-konformità tal-applikant.

It-tim ta' valutazzjoni konġunta għandu jkun magħmul minn esperti kompetenti li jkunu kompetenti biex jivvalutaw l-attivitàjet ta' valutazzjoni tal-konformità u t-tipi ta' apparati li jkunu s-soġġetti tal-applikazzjoni jew, b'mod partikolari meta l-proċedura ta' valutazzjoni tinbeda f'konformità mal-Artikolu 43(3) biex jiġi żgurat li t-thassib specifiku jista' jiġi vvalutat b'mod adatt.

4. Fi żmien 90 jum mill-ħatra tiegħu, it-tim ta' valutazzjoni konġunta għandu jirrieżamina d-dokumentazzjoni ppreżentata mal-applikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 34. It-tim ta' valutazzjoni konġunta jista' jagħi feedback, jew jitlob kjarifika, mill-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati dwar l-applikazzjoni u dwar il-valutazzjoni fuq il-post ġippjanata.

L-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati flimkien mat-tim ta' valutazzjoni konġunta għandhom jippjanaw u jwettqu valutazzjoni fuq il-post tal-korp ta' valutazzjoni tal-konformità applikant u, fejn rilevanti, ta' kwalunkwe sussidjarju jew sottokuntrattur, li jinsab ġewwa jew barra l-Unjoni, li għandu jkun involut fil-procċess ta' valutazzjoni tal-konformità.

Il-valutazzjoni fuq il-post tal-korp applikant għandha titmexxa mill-awtorità responsabbli ghall-korpi notifikati.

▼B

5. Is-sejbiet rigward in-nuqqas ta' konformità ta' korp ta' valutazzjoni tal-konformità applikanti mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness VII għandhom jitqajmu waqt il-proċess ta' valutazzjoni u jiġu diskussi bejn l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati u t-tim ta' valutazzjoni konġunta, bil-ġhan li jintlaħaq kunsens u tiġi riżolta kwalunkwe opinjoni divergenti, fir-rigward tal-valutazzjoni tal-applikazzjoni.

Fi tmiem il-valutazzjoni fuq il-post, l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha telenka għall-korp ta' valutazzjoni tal-konformità applikanti il-każijiet ta' nuqqas ta' konformità li jirriżultaw mill-valutazzjoni u sommarji tal-valutazzjoni tat-tim ta' valutazzjoni konġunta.

F'terminu ta' żmien speċifikat, il-korp ta' valutazzjoni ta' konformità applikanti għandu jippreżenta lill-awtorità nazzjonali pjan ta' azzjoni korrettiv u preventiv biex jiġu indirizzati l-każijiet ta' nuqqas ta' konformità.

6. It-tim ta' valutazzjoni konġunta għandu jiddokumenta kull opinjoni divergenti li jifdal fir-rigward tal-valutazzjoni fi żmien 30 jum mit-tles-tija tal-valutazzjoni fuq il-post u jibgħathom lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati.

7. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha, wara li tirċievi pjan ta' azzjoni korrettiv u preventiv mill-korp applikant, tivvaluta jekk il-każijiet ta' nuqqas ta' konformità identifikati matul il-valutazzjoni ġewx indirizzati kif xieraq. Dan il-pjan għandu jindika l-kawża fundamentali tal-każijiet ta' nuqqas ta' konformità identifikati u għandu jinkludi fiċċa ta' żmien għall-implementazzjoni tal-azzjonijiet.

L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha, wara li tkun ikkonfermat il-pjan ta' azzjoni korrettiv u preventiv, tibagħtu flimkien mal-opinjoni tagħha dwaru lit-tim ta' valutazzjoni konġunta. It-tim ta' valutazzjoni konġunta jista' jitlob mill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati aktar kjarifiki u modifikasi.

L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tfassal ir-rapport ta' valutazzjoni finali tagħha li għandu jinkludi:

- ir-riżultat tal-valutazzjoni,
- konferma li l-azzjonijiet korrettivi u preventivi ġew indirizzati kif suppost u, fejn meħtieġ, implementati,
- kwalunkwe opinjoni divergenti pendent mat-tim ta' valutazzjoni konġunta, u, fejn applikabbli,
- l-ambitu rrakkomandat ta' ħatra.

8. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tippreżenta r-rapport ta' valutazzjoni finali u, jekk applikabbi, l-abbozz ta' ħatra lill-Kummissjoni, l-MDCG u t-tim ta' valutazzjoni konġunta.

▼B

9. It-tim konġunt ta' valutazzjoni għandu jipprovd opinjoni finali fir-rigward tar-rapport ta' valutazzjoni mħejji mill-awtorità responsabbi ġħall-korpi notifikati u, jekk applikabbli, l-abbozz tan-notifika fi żmien 21 jum mill-wasla ta' dawk id-dokumenti lill-Kummissjoni, li ġħandha tippreżenta minnufih dik l-opinjoni finali lill-MDCG. Fi żmien 42 jum mill-wasla tal-opinjoni tat-tim ta' valutazzjoni konġunta, l-MDCG għandu joħroġ rakkomandazzjoni fir-rigward tal-abbozz tal-ħatra, li l-awtorità responsabbi ġħall-korpi notifikati ġħandha tikkunsidra b'mod dovut sabiex tiddeċiedi dwar il-ħatra tal-korp notifikat.

10. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tadotta miżuri li jistabbilixxu l-arrangamenti dettaljati li jispeċifikaw il-proċeduri u r-rapporti ġħall-applikazzjoni għal-ħatra msemmija fl-Artikolu 34 u l-valutazzjoni tal-applikazzjoni stabbilita fdan l-Artikolu. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 36***Nomina ta' esperti ġħall-valutazzjoni konġunta ta' applikazzjonijiet għal notifika**

1. L-Istati Membri u l-Kummissjoni għandhom jinnominaw esperti kwalifikati fil-valutazzjoni tal-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità fil-qasam tal-apparati medici dijanjostiċi *in vitro* biex jipparteċipaw fl-attivitajiet imsemmija fl-Artikoli 35 u 44.

2. Il-Kummissjoni għandha żżomm lista tal-experti nnominati skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, flimkien ma' informazzjoni dwar il-qasam specifiku tagħhom ta' kompetenza u għarfien espert. Dik il-lista għandha tkun disponibbli ġħall-awtoritat jipkompetenti tal-Istati Membri permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52.

*Artikolu 37***Rekwiziti tal-lingwa**

Id-dokumenti kollha meħtieġa skont l-Artikoli 34 u 35 għandhom jitfasslu flingwa jew lingwi li ġħandhom jiġu ddeterminati mill-Istat Membru kkonċernat.

L-Istati Membri, fl-applikazzjoni tal-ewwel paragrafu, għandhom jikkunsidraw li jaċċettaw u jużaw lingwa li tiftiehem komunement fil-qasam mediku, għad-dokumentazzjoni kollha kkonċernata jew parti minnha.

Il-Kummissjoni għandha tipprovd t-traduzzjonijiet tad-dokumentazzjoni skont l-Artikoli 34 u 35, jew ta' partijiet minnha flingwa uffiċjali tal-Unjoni, kif ikun meħtieġ biex dik id-dokumentazzjoni tintiehem faċi-lment mit-tim ta' valutazzjoni konġunta maħtur f'konformità mal-Artikolu 35(3).

*Artikolu 38***Proċedura ta' hatra u notifika**

1. L-Istati Membri jistgħu jaħtru biss il-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità li ġħalihom tlestiet il-valutazzjoni skont l-Artikolu 35 u li jkunu konformi mal-Anness VII.

▼B

2. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra dwar il-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità maħtura minnhom, bl-użu tal-ghodda elettronika ta' notifika fil-baži ta' data ta' korpi notifikati żviluppata u mmaniġġata mill-Kummissjoni (NANDO).

3. In-notifika għandha tispeċifika b'mod ċar, bl-użu tal-kodiċijiet msemmija fil-paragrafu 13 ta' dan l-Artikolu, l-ambitu tal-hatra li jindika l-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità kif definiti f'dan ir-Regolament, u t-tipi ta' apparati li l-korp notifikat huwa awtorizzat li jivvaluta u, mingħajr preġudizzju ghall-Artikolu 40, kwalunkwe kundizzjoni assoċjata mal-hatra.

4. In-notifika għandha tkun akkumpanjata mir-rapport ta' valutazzjoni finali tal-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati, l-opinjoni finali tat-tim ta' valutazzjoni konġunta msemmija fl-Artikolu 35(9) u r-rakkoman-dazzjoni tal-MDCG. Fejn l-Istat Membru notifikanti ma jsegwix ir-rakkomandazzjoni tal-MDCG, dan għandu jiaprovd i-ġustifikazzjoni sostanzjata kif xieraq.

5. L-Istat Membru notifikanti għandu, mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 40, jinforma lill-Kummissjoni u l-Istati Membri l-oħra dwar kwalunkwe kundizzjoni assoċjata mal-hatra u jiaprovd lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra b'evidenza dokumentata rigward l-arrāġamenti fis-seħħ biex jaċċerta li jsir monitoraġġ regolari tal-korp notifikat u li dan jibqa' jissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness VII.

6. Fi żmien 28 jum min-notifika msemmija fil-paragrafu 2, wieħed mill-Istati Membri jew il-Kummissjoni tista' tqajjem oggezzjonijiet bil-miktub, fejn tistabbilixxi l-argumenti tagħha, fir-rigward tal-korp notifikat jew tal-monitoraġġ tiegħu mill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati. Fejn ma titqajjem l-ebda oggezzjoni, il-Kummissjoni għandha tippubblika n-notifika fin-NANDO fi żmien 42 jum minn meta tkun għet notifikata kif imsemmi fil-paragrafu 2.

7. Meta Stat Membru jew il-Kummissjoni tqajjem oggezzjonijiet f'konformità mal-paragrafu 6, il-Kummissjoni għandha tressaq il-kwistjoni quddiem l-MDCG fi żmien 10 ijiem mill-iskadenza tal-perijodu msemmi fil-paragrafu 6. Wara li jkun ikkonsulta mal-partijiet involuti, l-MDCG għandu jaġħi l-opinjoni tiegħu mhux aktar tard minn 40 jum minn meta l-kwistjoni tkun tressqet quddiemu. Fejn l-MDCG jkun tal-opinjoni li n-notifika tista' tigi aċċettata, il-Kummissjoni għandha tippubblika n-notifika fin-NANDO fi żmien 14-il jum.

8. Meta l-MDCG, wara li jkun għie kkonsultat f'konformità mal-paragrafu 7, jikkonferma li hemm oggezzjoni jew iqajjem oggezzjoni oħra, l-Istat Membru notifikanti għandu jiaprovd i-rispons bil-miktub għall-opinjoni tal-MDCG fi żmien 40 jum mill-wasla tagħha. It-tweġiba għandha tindirizza l-oggezzjonijiet li tqajmu fl-opinjoni, u tagħti r-raġunijiet għad-deċiżjoni tal-Istat Membru notifikanti biex jaħtar jew ma jaħtarx il-korp ta' valutazzjoni tal-konformità.

9. Fejn l-Istat Membru notifikanti jiddeċiedi li jikkonferma d-deċiżjoni tiegħu li jaħtar il-korp ta' valutazzjoni tal-konformità, wara li jkun ta r-raġunijiet tiegħu f'konformità mal-paragrafu 8, il-Kummissjoni għandha tippubblika n-notifika fin-NANDO fi żmien 14-il jum minn meta tkun għet infurmata b'dan.

▼B

10. Meta tippubblika n-notifika fin-NANDO, il-Kummissjoni għandha zżid fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 l-informazzjoni relatata man-notifika tal-korp notifikat flimkien mad-dokumenti msemmija fil-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu u l-opinjoni u t-twéġibiet imsemmija fil-paragrafi 7 u 8 ta' dan l-Artikolu.

11. Il-ħatra għandha ssir valida fil-jum wara li n-notifika tiġi ppubblikata fin-NANDO. In-notifika ppubblikata għandha tiddikjara l-ambitu tal-attività legali tal-valutazzjoni tal-konformità tal-korp notifikat.

12. Il-korp ta' valutazzjoni tal-konformità kkonċernat jista' jwettaq l-attivitàjet ta' korp notifikat biss wara li l-ħatra tkun saret valida f'konformità mal-paragrafu 11.

13. Il-Kummissjoni għandha sas-26 ta' Novembru 2017, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tfassal lista ta' kodċiċċi u tipi korrispondenti ta' apparati bl-iskop li jiġi spċċifikat l-ambitu tal-ħatra tal-korpi notifikati. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3). Il-Kummissjoni, wara li tkun ikkonsultat mal-MDCG, tista' taġġorna din il-lista abbażi ta', fost l-oħrajin, informazzjoni li tirriżulta mill-attivitàjet ta' koordinazzjoni deskritti fl-Artikolu 44.

*Artikolu 39***Numru ta' identifikazzjoni u lista ta' korpi notifikati**

1. Il-Kummissjoni għandha tassenja numru ta' identifikazzjoni lil kull korp notifikat li għaliex in-notifika ssir valida f'konformità mal-Artikolu 38(11). Hija għandha tassenja numru uniku ta' identifikazzjoni anki fil-każ fejn il-korp ikun innotifikat skont diversi atti tal-Unjoni. Jekk jinhā b'suċċess f'konformità ma' dan ir-Regolament, il-korpi notifikati skont id-Direttiva 98/79/KEE għandhom iżommu n-numru ta' identifikazzjoni assenjat lilhom skont dik id-Direttiva.

2. Il-Kummissjoni għandha tagħmel il-lista ta' korpi notifikati taħt dan ir-Regolament, inkluzi n-numri ta' identifikazzjoni li ġew assenjati lilhom u l-attivitàjet tal-valutazzjoni tal-konformità kif definiti f'dan ir-Regolament u t-tipi ta' apparati li għalihom ikunu ġew notifikati, aċċes-sibbi għall-pubbliki fin-NANDO. Għandha wkoll tagħmel din il-lista disponibbli fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52. Il-Kummissjoni għandha tiżgura li l-lista tinżamm aġġornata.

*Artikolu 40***Monitoraġġ u valutazzjoni mill-ġdid tal-korpi notifikati**

1. Il-korpi notifikati għandhom, mingħajr dewmien, u mhux aktar tard minn 15-il jum, jinforaw lill-awtoritā responsabbi għall-korpi notifikati bil-bidiet rilevanti li jistgħu jaffettwaw il-konformità tagħhom mar-rekwiziti stabbiliti fl-Anness VII jew il-kapaċċità tagħhom li jwettqu l-attivitàjet tal-valutazzjoni tal-konformità relatati mal-apparati li għalihom ikunu nħattru.

▼B

2. L-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati għandhom iwettqu monitoraġġ tal-korpi notifikati stabbiliti fit-territorju tagħhom u tas-sussidjarji u s-sottokuntratturi tagħhom biex jiżguraw konformità kontinwa mar-rekwiziti u t-twettiq tal-obbligi tagħhom stabbiliti f'dan ir-Regolament. Korpi notifikati għandhom, fuq talba mill-awtorità tagħhom responsabbi għall-korpi notifikati, jipprovdu l-informazzjoni u d-dokumenti kollha rilevanti, meħtiega biex l-awtorità, il-Kummissjoni u l-Istati Membri l-oħra jkunu jistgħu jivverifikaw il-konformità.

3. Fejn il-Kummissjoni jew l-awtorità ta' Stat Membru tressaq talba għand korp notifikat stabbiliti fit-territorju ta' Stat Membru iehor b'rabta ma' valutazzjoni ta' konformità mwettqa minn dak il-korp notifikat, għandha tibqha kopja ta' dik it-talba lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati ta' dak l-Istat Membri l-iehor. Il-korp notifikat ikkonċernat għandu jwieġeb għal din it-talba mingħajr dewmien u fm'hux aktar tard minn 15-il jum. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati tal-Istat Membri li fih huwa stabbiliti il-korp għandha tiżgura li t-talbiet li jagħmlu l-awtoritajiet ta' kull Stat Membri iehor jew mill-Kummissjoni jiġu riżolti mill-korp notifikat sakemm ma jkunx hemm raġuni leġittima biex dan ma jsirx, fliema kaž il-kwistjoni tista' tiġi riferuta lill-MDCG.

4. Tal-anqas darba f'sena, l-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati għandhom jivvalutaw mill-ġdid jekk il-korp notifikati stabbiliti fit-territorju rispettiv tagħhom u, fejn adatt, is-sussidjarji u s-sottokuntratturi taħt ir-responsabbiltà ta' dawk il-korp notifikati għadhomx jissodisfaw ir-rekwiziti u jissodisfaw l-obbligi tagħhom stabbiliti fl-Anness VII. Dak ir-riezami għandu jinkludi awditifuq il-post ta' kull korp notifikat u, fejn meħtieġ, tas-sussidjarji u s-sottokuntratturi tiegħu.

L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha twettaq il-monitoraġġ u l-aktivitajiet ta' valutazzjoni tagħha f'konformità ma' pjan ta' valutazzjoni annwali biex tiżgura li hija tista' twettaq monitoraġġ b'mod effettiv tal-konformità kontinwa tal-korp notifikat mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament. Dak il-pjan għandu jipprovd skeda motivata għall-frekwenza ta' valutazzjoni tal-korp notifikat u, b'mod partikolari, is-sussidjarji u s-sottokuntratturi assoċjati. L-awtorità għandha tippreżenta l-pjan annwali tagħha għall-monitoraġġ jew il-valutazzjoni ġħal kull korp notifikat li għalihi hija responsabbi lill-MDCG u lill-Kummissjoni.

5. Il-monitoraġġ tal-korpi notifikati mill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandu jinkludi awditjar osservat tal-personal tal-korp notifikat, inkluż fejn meħtieġ kull personal mis-sussidjarji u s-sottokuntratturi, meta dak il-personal ikun fil-proċess li jwettaq valutazzjoni jiet tal-ġestjoni tas-sistema tal-kwalità fil-faċilità ta' manifattur.

6. Il-monitoraġġ tal-korpi notifikati mwettaq mill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandu jqis id-data li tirriżulta mis-sistemi ta' sorveljanza tas-suq, ta' viġilanza u ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq biex isservihom ta' gwida fl-aktivitajiet tagħhom.

L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tipprevedi segwitu sistematiku tal-ilmenti u informazzjoni oħra, inkluż minn Stati Membri oħra, li jistgħu jindikaw nuqqas ta' onorar tal-obbligi minn korp notifikat jew id-devjazzjoni tiegħu mill-prattika komuni jew mill-ahjar prattika.

▼B

7. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati tista', minbarra monitoraġġ jew valutazzjonijiet fuq il-post regolari, twettaq rieżamijiet imħabba biss ftit qabel, mhux imħabba jew rieżamijiet "għal raġuni" jekk tkun teħtieg tindirizza kwistjoni partikolari jew tivverifika l-konformità.

8. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha teżamina mill-ġdid il-valutazzjonijiet mill-korpi notifikati tad-dokumentazzjoni teknika, b'mod partikoli tad-dokumentazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifatturi kif spjegat aktar fl-Artikolu 41.

9. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tiddokumenta u tirregista kwalunkwe sejba rigward in-nonkonformità ta' korp notifikat mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness VII u għandha twettaq monitoraġġ tal-implementazzjoni fwaqtha ta' azzjonijiet korrettivi u preventivi.

10. Tliet snin wara n-notifika ta' korp notifikat, u mbagħad kull erba' snin wara dan, l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati tal-Istat Membru li fih huwa stabbilit il-korp u tim ta' valutazzjoni kongunta maħtur għall-iskop tal-proċedura deskritta fl-Artikoli 34 u 35 għandhom iwettqu rivalutazzjoni kompluta biex jiġi determinat jekk il-korp notifikat ikunx għadu jissodisfa r-rekwiżiti li jinsabu fl-Anness VII.

11. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 sabiex temenda l-paragrafu 10 ta' dan l-Artikolu biex timmodifika l-frekwenza li biha r-rivalutazzjoni kompluta msemija f'dak il-paragrafu għandha titwettaq.

12. L-Istati Membri għandhom jirrapportaw lill-Kummissjoni u lill-MDCG, tal-anqas darba f'sena, dwar l-aktivitajiet tagħihom ta' monitoraġġ u valutazzjoni fuq il-post rigward il-korpi notifikati u, fejn applikabbli, is-sussidjarji u s-sottokuntratturi. Ir-rapport għandu jipprovi dettalji dwar l-eżitu ta' dawk l-aktivitajiet, fosthom attivitajiet skont il-paragrafu 7, u għandu jiġi ttrattat bħala kunfidenzjali mill-MDCG u mill-Kummissjoni; madankollu, għandu jkun fih sommarju li għandu jkun disponibbli għall-publiku.

Is-sommarju tar-rapport għandu jittella' fis-sistema elettronika msemija fl-Artikolu 52.

Artikolu 41

Rieżami tal-valutazzjoni tal-korp notifikat tad-dokumentazzjoni teknika u d-dokumentazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni

1. L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati, bħala parti mill-monitoraġġ kontinwu tagħha tal-korpi notifikati, għandha tirrieżamina numru adatt ta' valutazzjonijiet tal-korpi notifikati tad-dokumentazzjoni teknika, b'mod partikolari d-dokumentazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifatturi sabiex tivverifika l-konklużjonijiet imfassla mill-korp notifikat abbaži tal-informazzjoni pprezentata mill-manifattur. Ir-rieżamijiet mill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandhom isiru kemm fuq il-post kif ukoll mhux fuq il-post.

▼B

2. It-tehid ta' kampjuni ta' fajls li għandhom jiġu rieżaminati skont il-paragrafu 1 għandu jkun ippjanat u rappreżentattiv tat-tipi u tar-riskji tal-apparati ċċertifikati mill-korp notifikat, b'mod partikolari apparati ta' riskju għoli, u għandu jkun ġustifikat b'mod xieraq u dokumentat fi pjan ġħat-tehid ta' kampjuni, li għandu jsir disponibbli mill-awtorità respon-sabbli ghall-korpi notifikati lill-MDCG fuq talba.

3. L-awtorità respon-sabbli ghall-korpi notifikati għandha tirrieżamina jekk il-valutazzjoni mill-korp notifikat twettqitx b'mod xieraq u għandha tivverifika l-proċeduri užati, id-dokumentazzjoni assoċjata u l-konklużjonijiet li jaġid għalihom il-korp notifikat. It-tali verifika għandha tink-ludi d-dokumentazzjoni teknika u d-dokumentazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur li fuqhom il-korp notifikat ikun ibbaża l-valutazzjoni tiegħi. It-tali rieżamijiet għandhom jitwettqu bl-użu ta' SK.

4. Dawk ir-riężamijiet għandhom ukoll jifformaw parti mir-rivalutazzjoni tal-korpi notifikati f'konformità mal-Artikolu 40(10) u l-aktivitajiet tal-valutazzjoni konġunta msemmija fl-Artikolu 43(3). Ir-riężamijiet għandhom jitwettqu bl-użu ta' għarfien espert adatt.

5. Fuq il-baži tar-rapporti tar-riężamijiet u l-valutazzjoni mill-awtorità respon-sabbli ghall-korpi notifikati jew it-timijiet ta' valutazzjoni konġunta, dwar is-sehem mogħti mill-aktivitajiet ta' sorveljanza tas-suq, viġilanza u sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq deskritti fil-Kapitolu VII, jew dwar il-monitora għġieg kontinwu tal-progress tekniku, jew dwar l-identifikazzjoni tat-thassib u kwistjonijiet emergenti li jikkonċernaw is-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat, l-MDCG jista' jirrakkomanda li t-tehid ta' kampjuni, li jsir skont dan l-Artikolu, ikopri proporzjon ikbar jew inqas tad-dokumentazzjoni teknika u tad-dokumentazzjoni dwar l-evalwazzjoni klinika vvalutati minn korp notifikat.

6. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tadotta miżuri li jistabbilixxu l-arrangamenti dettaljati, id-dokumenti assoċjati għal, u l-koordinazzjoni tar-riężami tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika u tad-dokumentazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, kif imsemmi f'dan l-Artikolu. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 42***Bidliet fil-hatriet u n-notifikasi**

1. L-awtorità respon-sabbli ghall-korpi notifikati għandha tinnotifika lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra b'kull bidla rilevanti għall-ħatra ta' korp notifikat.

Il-proċeduri deskritti fl-Artikolu 35 u fl-Artikolu 38 għandhom japplikaw għall-estensjonijiet tal-ambitu tan-notifika.

Għal bidliet għall-ħatra għajr estensjonijiet tal-ambitu tagħha, għandhom japplikaw il-proċeduri stipulati fil-paragrafi li ġejjin.

▼B

2. Il-Kummissjoni għandha tippubblika minnufih in-notifika emenda fin-NANDO. Il-Kummissjoni għandha iddah hal immedjatament l-informazzjoni dwar il-bidliet għall-hatra tal-korp notifikat fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52.

3. Fejn il-korp notifikat jiddeċiedi li jtemm l-aktivitajiet tiegħu ta' valutazzjoni tal-konformità, huwa għandu jinforma lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati u lill-manifatturi kkonċernati malajr kemm jista' jkun u fil-każ ta' tmiem ippjanat sena qabel ma jtemm l-aktivitajiet tiegħu. Iċ-ċertifikati jistgħu validi għal perijodu temporanju ta' disa' xħur wara t-tmiem tal-aktivitajiet tal-korp notifikat iehor ikun ikkonferma bil-miktub li jkun ser jieħu r-responsabbiltajiet għall-apparati koperti minn dawk iċ-ċertifikati. Il-korp notifikat il-ġdid għandu jlesti valutazzjoni kompleta tal-apparati affettwati sa tmiem dak il-perijodu qabel ma joħorġu ċertifikati ġoddha għal dawk l-apparati. Fejn il-korp notifikat ikun waqqaf l-aktività tiegħu, l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tirtira l-ħatra.

4. Jekk awtorità responsabbi għall-korpi notifikati tkun aċċertat li korpor notifikat ma għadux jissodisfa r-rekwiżiċi stabbiliti fl-Anness VII, jew li qed jonqos milli jissodisfa l-obbligi tiegħu jew ma jkunx implimenta l-miżuri korrettivi neċċessarji, l-awtorità għandha tissospendi, tirrestringi, jew tirtira l-ħatra kompletament jew parżjalment, skont kemm ikun gravi n-nuqqas ta' konformità ma' dawk ir-rekwiżiċi jew il-qadi ta' dawk l-obbligli. Sospensjoni ma għandhiex taqbeż perijodu ta' sena, li jiġedded darba għall-istess perijodu.

L-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tinforma minnufih lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-ohra b'kull sospensjoni, restrizzjoni jew irtirar ta' ħatra.

5. Jekk il-ħatra ta' korp notifikat tkun ġiet sospiża, ristretta jew irtirata b'mod shiħ jew parżjalment, huwa għandu jinforma lill-manifatturi kkonċernati f'mhux aktar tard minn 10 ijiem.

6. Fil-każ ta' restrizzjoni, sospensjoni jew irtirar ta' ħatra, l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha tiehu l-passi opportuni biex tiżgura li l-fajls tal-korp notifikat ikkonċernat jinżammu u tagħmilhom disponibbli għal awtoritajiet fi Stati Membri oħrajn responsabbi mill-korpi notifikati u awtoritajiet responsabbi mis-sorveljanza tas-suq fuq talba tagħhom.

7. Fil-każ ta' restrizzjoni, sospensjoni jew irtirar ta' ħatra, l-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati għandha:

- (a) tivvaluta l-impatt fuq iċ-ċertifikati maħruġa mill-korp notifikat;
- (b) tippreżenta rapport dwar is-sejbiet tagħha lill-Kummissjoni u l-Istati Membri l-ohrajn fi żmien tliet xħur minn meta tkun innotifikat il-bidliet fil-ħatra;

▼B

- (c) titlob lill-korp notifikat biex jissospendi jew jirtira, fperijodu ta' zmien raġonevoli determinat mill-awtorità, kwalunkwe ċertifikat li nhareg bi żball, sabiex tkun żgurata s-sikurezza tal-apparati fis-suq;
- (d) iddaħħal fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 informazzjoni b'rabta ma' ċertifikati li tkun talbet is-sospensjoni jew l-irtirar tagħhom;
- (e) tinforma lill-awtorità kompetenti għall-apparati medici dijanjostiċi *in vitro* tal-Istat Membru fejn il-manifattur ikollu l-post tan-negożju rregistra tiegħu permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 dwar iċ-ċertifikati li għalihom tkun obbligat sospensjoni jew irtirar. Dik l-awtorità kompetenti għandha tieħu l-miżuri xierqa fejn meħtieg biex jiġi evitat riskju potenzjali għas-sahħha jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew oħrajn.

8. Bl-eċċeżzjoni ta' ċertifikati mahruġa bi żball, u fejn ħatra tkun giet sospiża jew ristretta, iċ-ċertifikati għandhom jibqgħu validi fiċ-ċirkostanzi li ġejjin:

- (a) l-awtorità responsabbli għall-korpi notifikati tkun ikkonfermat fi zmien xahar mis-sospensjoni jew ir-restrizzjoni, li ma hemm l-ebda kwistjoni ta' sikurezza fir-rigward ta' ċertifikati milquta mis-sospensjoni jew l-irtirar u l-awtorità responsabbli għall-korpi notifikati tkun fasslet skeda ta' zmien u azzjonijiet antiċipati biex tiġi rimedjata s-sospensjoni jew ir-restrizzjoni; jew
- (b) L-awtorità responsabbli għall-korpi notifikati tkun ikkonfermat li muu ser jinhareg, jiġi emendat jew jinhareg mill-ġdid l-ebda ċertifikat rilevanti għas-sospensjoni matul is-sospensjoni jew ir-restrizzjoni, u tiddikjara jekk il-korp notifikat għandux il-kapaċitā li jkompli jwettaq monitoraġġ, u jibqa' responsabbli għal, ċertifikati eżistenti mahruġa għall-perijodu ta' sospensjoni jew restrizzjoni. Fil-każ li l-awtorità responsabbli għall-korpi notifikati tiddetermina li l-korp notifikat ma għandux il-kapaċitā li jappoġġa ċertifikati mahruġa eżistenti, il-manifattur għandu jipprovdi, lill-awtorità kompetenti għall-apparati medici dijanjostiċi *in vitro* tal-Istat Membru li fih il-manifattur tal-apparat kopert miċ-ċertifikat ikollu rrregistra il-post tan-negożju tiegħu, fi zmien tliet xhur mis-sospensjoni jew ir-restrizzjoni, konferma bil-miktub li korp notifikat kwalifikat ieħor qiegħed temporanjament jassumi l-funzjonijiet tal-korp notifikat biex jimmonitorja u jibqa' responsabbli għaċ-ċertifikati matul il-perijodu ta' sospensjoni jew restrizzjoni.

9. Bl-eċċeżzjoni ta' ċertifikati li jkunu nħargu bi żball, u meta ħatra tkun giet irtirata, iċ-ċertifikati għandhom jibqgħu validi għal perijodu ta' disa' xhur f'dawn iċ-ċirkostanzi li ġejjin:

- (a) Fejn l-awtorità kompetenti għall-apparati medici dijanjostiċi *in vitro* tal-Istat Membru li fih il-manifattur tal-apparat kopert miċ-ċertifikat ikollu rrregistra il-post tan-negożju tiegħu, tkun ikkonfermat li ma hemm l-ebda kwistjoni ta' sikurezza assoċjata mal-apparati inkwistjoni; u

▼B

- (b) korp notifikat ieħor ikun ikkonferma bil-miktub li ser jassumi r-responsabbiltajiet immedjati għal dawk l-apparati u ser ikun lesta l-valutazzjoni tagħhom fi żmien tħażżej xahar mill-irtirar tal-ħatra.

Fiċ-ċirkostanzi msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-awtorità nazzjonali kompetenti għal apparati medici dijanjosti ċi in vitro tal-Istat Membru li fih il-manfattur tal-apparat kopert miċ-ċertifikat ikollu rreregistrat il-post tan-negożju tiegħi tista' testendi l-validità proviżorja taċ-ċertifikati għal perijodi oħra ta' tliet xħur, li flimkien ma għandhomx jaqbżu t-tħażżej xahar.

L-awtorità jew il-korp notifikat li jassumi l-funzjonijiet tal-korp notifikat affettwat mill-bidla fil-ħatra, għandu minnufih jinforma lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri u lill-korpi notifikati l-ħatra dwar dan.

Artikolu 43

Kontestazzjoni tal-kompetenza tal-korpi notifikati

- Il-Kummissjoni, flimkien mal-MDCG, għandha tinvestiga l-każi-jiet kollha fejn ikun miġbud għall-attenzjoni tagħha thassib dwar il-konformità kontinwa ta' korp notifikat, jew wieħed jew aktar mis-sussidjarji jew sottokuntratturi tiegħi, mar-rekwiziti stabbiliti fl-Anness VII jew l-obbligi li jkunu soġġetti għalihom. Hija għandha tiżgura li l-awtorità rilevanti responsablli għall-korpi notifikati tkun infurmata u tingħata l-opportunità li tinvestiga dak it-thassib.
- L-Istat Membru notifikanti għandu jipprovi lill-Kummissjoni, fuq talba tagħha, bl-informazzjoni kollha rigward il-ħatra tal-korp notifikat ikkonċernat.
- Il-Kummissjoni flimkien mal-MDCG tista', kif applikabbli, tibda l-proċedura ta' valutazzjoni deskrīt fl-Artikolu 35(3) u (5) fejn ikun hemm thassib raġonevoli dwar il-possibbiltà li korp notifikat, jew sussidjarju jew sottokuntrattur tal-korp notifikat ma jkunx għadu jikkonforma mar-rekwiziti stabbiliti fl-Anness VII u fejn l-investigazzjoni mill-awtorità responsablli għall-korpi notifikati ma titqiesx li tkun indirizzat it-thassib b'mod shiħi jew fuq talba tal-awtorità responsablli għall-korpi notifikati. Ir-rapportar u l-eżitu ta' dik il-valutazzjoni għandhom isegwu l-prinċipji tal-Artikolu 35. Alternativamente, skont il-gravità tal-kwistjoni, il-Kummissjoni, flimkien mal-MDCG, tista' titlob li l-awtorità responsablli għall-korpi notifikati tippermetti l-partecipazzjoni ta' mhux iktar minn żewġ esperti mil-lista stabbilita skont l-Artikolu 36 b'valutazzjoni fuq il-post bħala parti mill-attivitàajiet ippjanati ta' monitoraġġ u valutazzjoni fkonformità mal-Artikolu 40 u kif deskritti fil-pjan ta' valutazzjoni annwali deskrīt fl-Artikolu 40(4).
- Fejn il-Kummissjoni taċċerta li korp notifikat ma jkunx għadu jissodisfa r-rekwiziti għall-ħatra tiegħi, hija għandha tinforma b'dan lill-Istat Membru notifikanti u titolbu jieħu l-miżuri korrettivi meħtieġa, inkluži s-sospensjoni, ir-restrizzjoni jew l-irtirar tal-ħatra, fejn meħtieġ.

▼B

Fejn l-Istat Membru jonqos milli jieħu l-miżuri korrettivi meħtieġa, il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tissospendi, tirrestringi jew tirtira l-hatra. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3). Hija għandha tinnofifika lill-Istat Membru kkonċernat dwar id-deċiżjoni tagħha u taġġgħora n-NANDO u s-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52.

5. Il-Kummissjoni għandha tiżgura li kull informazzjoni konfidenzjali miksuba matul l-investigazzjonijiet tīgħi trattata kif meħtieġ.

*Artikolu 44***Evalwazzjoni bejn il-pari u skambju ta' esperjenza bejn l-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati**

1. Il-Kummissjoni għandha tipprevedi l-organizzazzjoni tal-iskambju tal-esperjenza u l-koordinazzjoni tal-prattika amministrattiva bejn l-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati. It-tali skambju għandu jkɔpri elementi li jinkludu:

- (a) l-iżvilupp ta' dokumenti dwar l-ahjar prattika marbutin mal-attivitàjet tal-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati;
- (b) l-iżvilupp ta' dokumenti ta' gwida għall-korpi notifikati b'rabta mal-implementazzjoni ta' dan ir-Regolament;
- (c) it-taħriġ u l-kwalifikasi tal-esperti msemmija fl-Artikolu 36.
- (d) il-monitoraġġ ta' xejriet relatati ma' bidliet fil-ħatriet u n-notifikasi ta' korpi notifikati, u x-xejriet fl-irritrar u t-trasferimenti ta' ċertifikati bejn il-korpi notifikati;
- (e) il-monitoraġġ tal-applikazzjoni u l-applikabilità tal-ambitu tal-kodċiċċi imsemmija fl-Artikolu 38(13);
- (f) l-iżvilupp ta' mekkaniżmu għall-evalwazzjonijiet bejn il-pari bejn l-awtoritajiet u l-Kummissjoni;
- (g) il-metodi ta' komunikazzjoni lill-pubbliku dwar l-attivitàjet ta' monitoraġġ u ta' sorveljanza mill-awtoritajiet u l-Kummissjoni dwar il-korpi notifikati.

2. L-awtoritajiet responsabbi għall-korpi notifikati għandhom jieħdu sehem fevalwazzjoni bejn il-pari darba kull tliet snin permezz tal-mekkaniżmu żviluppat skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu. It-tali rieżamijiet għandhom normalment isiru b'mod parallel mal-valutazzjoni jiet konġunti fuq il-post deskritti fl-Artikolu 35. Alternativament, awtorità nazzjonali tista' tagħmel l-għażla li t-tali rieżamijiet isiru bħala parti mill-attivitàjet ta' monitoraġġ tagħha msemmija fl-Artikolu 40.

3. Il-Kummissjoni għandha tieħu sehem fl-organizzazzjoni u tipprovdi appogġġ għall-implementazzjoni tal-mekkaniżmu tal-evalwazzjoni bejn il-pari.

4. Il-Kummissjoni għandha thejji rapport ta' sinteżi annwali tal-attivitàjet tal-evalwazzjoni bejn il-pari, li għandu jkun disponibbli għall-pubbliku.

▼B

5. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tadotta miżuri li jistipulaw l-arrangamenti dettaljati u d-dokumenti relatati għall-mekkaniżmi ta' evalwazzjoni bejn il-pari u t-tahriġ u l-kwalifikasi kif imsemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 45***Koordinazzjoni tal-korpi notifikati**

Il-Kummissjoni għandha tiżgura li jiġu implementati koordinazzjoni u kooperazzjoni xierqa bejn il-korpi notifikati u li dawn jithaddmu fforma tal-grupp ta' koordinazzjoni ta' korpi notifikati, kif msemmi fl-Artikolu 49 tar-Regolament (UE) 2017/745.

Il-korpi notifikati skont dan ir-Regolament għandhom jipparteċipaw fix-xogħol ta' dak il-grupp.

*Artikolu 46***Lista tat-tariffi standard**

Il-korpi notifikati għandhom jistabbilixxu listi tat-tariffi standard tagħhom għall-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità li jwettqu u għandhom jagħmlu dawn il-listi disponibbli pubblikament.

KAPITOLU V**KLASSIFIKAZZJONI U VALUTAZZJONI TAL-KONFORMITÀ****Taqṣima 1****Klassifikazzjoni***Artikolu 47***Klassifikazzjoni ta' apparati**

1. L-apparati għandhom jinqasmu fil-klassijiet A, B, C u D, b'kont meħud tal-ghan maħsub tal-apparati u r-riskji inerenti tagħhom. Il-klassifikazzjoni għandha titwettaq fkonformità mal-Anness VIII.

2. Kwalunkwe tilwima bejn il-manifattur u l-korp notifikat ikkonċernat, li tirriżulta mill-applikazzjoni tal-Anness VIII, għandha titressaq quddiem l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih il-manifattur ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħu, biex tittieħed deċiżjoni. F'każ-żejjiet fejn il-manifattur ma jkollux post tan-negożju rregistrat fl-Unjoni u jkun għadu ma ġatarx rappreżentant awtorizzat, il-kwistjoni għandha titressaq quddiem l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ir-rappreżentant awtorizzat imsemmi fl-āħhar inciż tal-punt (b) tat-tieni paragrafu tat-Taqṣima 2.2. tal-Anness IX ikollu l-post tan-negożju rregistrat tiegħu. Fejn il-korp notifikat ikkonċernat ikun stabbilit fi Stat Membru ġejx dak tal-manifattur, l-awtorità kompetenti għandha tadotta d-deċiżjoni tagħha wara konsultazzjoni mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jkun ġatarx lill-korp notifikat.

▼B

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih il-manifattur għandu l-post tan-negożju rrēgistrat tiegħu għandha tinnotifika lill-MDCG u lill-Kummissjoni bid-deċiżjoni tagħha. Id-deċiżjoni għandha tkun disponibbli fuq talba.

3. Fuq talba minn Stat Membru, il-Kummissjoni għandha, wara li tikkonsulta lill-MDCG, tiddeċiedi, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, dwar dan li ġej:

- (a) l-applikazzjoni tal-Anness VIII għal apparat partikolari, jew kategorija jew grupp ta' apparati, bil-ghan li tiġi ddeterminata l-klassifikazzjoni ta' tali apparati;
- (b) li apparat, jew kategorija jew grupp ta' apparati, għandhom, għal raġunijiet ta' saħħa pubblika bbażati fuq evidenza xjentifika ġidida, jew abbażi ta' kwalunkwe informazzjoni li ssir disponibbli matul l-aktivitajiet ta' vigilanza u sorveljanza tas-suq, jerġġu jiġu kklassifikati, b'deroga mill-Anness VIII.

4. Il-Kummissjoni tista' wkoll, fuq inizjattiva propria u wara li tikkonsulta mal-MDCG, tiddeċiedi, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, dwar il-kwistjonijiet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 3.

5. Sabiex tiżgura l-applikazzjoni uniformi tal-Anness VIII, u filwaqt li jitqiesu l-pariri xjentifċi rilevanti tal-kumitat xjentifċi rilevanti, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implementazzjoni, sal-punt mehtieg biex jiġi solvuti kwistjonijiet ta' interpretazzjoni diverġenti u ta' applikazzjoni prattika.

6. L-atti ta' implementazzjoni msemmija fil-paragrafi 3, 4 u 5 ta' dan l-Artikolu għandhom jiġi adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

Taqṣima 2

Valutazzjoni tal-konformità

Artikolu 48

Proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità

1. Qabel ma jitqiegħed apparat fis-suq, il-manifatturi għandhom iwettqu valutazzjoni tal-konformità ta' dak l-apparat, fkonformità mal-proċeduri applikabbi ta' valutazzjoni tal-konformità stabbiliti fl-Anness IX sa XI.

2. Qabel ma jibda jithaddem apparat li ma jkunx tqiegħed fis-suq, bl-eċċeżżjoni ta' apparati manifatturati internament skont l-Artikolu 5(5), il-manifatturi għandhom iwettqu valutazzjoni tal-konformità ta' dak l-apparat, fkonformità mal-proċeduri applikabbi ta' valutazzjoni tal-konformità stabbiliti fl-Anness IX sa XI.

3. Il-manifatturi ta' apparat tal-klassi D, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom jiġi soġġetti għal valutazzjoni tal-konformità kif specifikat fil-Kapitol I, II һliet għat-Taqsima 5, u fil-Kapitol III tal-Anness IX.

Barra mill-proċeduri msemmija fl-ewwel subparagraphu, fir-rigward ta' apparati għall-awttestjar u għall-ittestjar qrib il-pazjent, il-manifattur għandu jsegwi l-proċedura għall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika stabbilita fit-Taqsima 5.1 tal-Anness IX.

▼B

Barra l-proċeduri msemmija fl-ewwel u t-tieni subparagrafi, għal dijanjostika ta' akkumpanjament, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lil awtorità kompetenti maħtura mill-Istati Membri fkonformità mad-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽¹⁾ jew l-EMA, kif applikabbli, fkonformità mal-proċedura stabbilita fit-Taqsima 5.2 tal-Anness IX.

4. Il-manifatturi ta' apparati tal-klassi D, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, jistgħu, minflok il-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità skont il-paragrafu 3, jaġħżlu li jaapplikaw valutazzjoni tal-konformità kif speċifikat fl-Anness X flimkien ma' valutazzjoni tal-konformità kif speċifikat fl-Anness XI.

Għal dijanjostika ta' akkumpanjament, il-korp notifikat għandu, b'mod partikolari, jikkonsulta lil awtorità kompetenti maħtura mill-Istati Membri fkonformità mad-Direttiva 2001/83/KE jew l-EMA, kif applikabbli, fkonformità mal-proċedura stabbilita fil-punt (k) tat-Taqsima 3 tal-Anness X.

5. B'mod partikolari, u mingħajr preġudizzju għal kwalunkwe obbligu skont il-proċeduri l-oħra msemmija fil-paragrafi 3 u 4, għal apparati li għalihom ġie maħtur laboratorju ta' referenza tal-UE wieħed jew aktar skont l-Artikolu 100, il-korp notifikat li jwettaq il-valutazzjoni tal-konformità għandu jitlob lil wieħed mil-laboratorji ta' referenza tal-UE biex jivverifika permezz ta' it-testjar fil-laboratorju l-prestazzjoni ddikjarata tal-manifattur u l-konformità tal-apparat mal-SK applikabbli, jew ma' soluzzjonijiet oħran magħżula mill-manifattur biex jiżgura livell ta' sikurezza u prestazzjoni li minn tal-inqas ekwivalenti, kif speċifikat fit-Taqsima 4.9 tal-Anness IX u l-punt (j) tat-Taqsima 3 tal-Anness X. It-testijiet tal-laboratorju mwettqa minn laboratorju ta' referenza tal-UE għandu b'mod partikolari jiffoka fuq sensitività analitika u dijanjostika permezz tal-ahjar materjali ta' referenza disponibbli.

6. Barra l-proċedura applikabbli skont il-paragrafi 3 u 4 fin-nuqqas ta' SK disponibbli għal apparati tal-klassi D u fejn tkun ukoll l-ewwel certifikazzjoni għal dak it-tip ta'apparat, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lill-bord ta' esperti rilevanti msemmi fl-Artikolu 106 tar-Regolament (UE) 2017/745 dwar ir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur. Għal dak l-għan, il-korp notifikat għandu jipprovd i-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur lill-grupp tal-experti fi żmien ħamest ijiem minn meta jkun ir-ċeviħ mingħand il-manifattur. L-experti rilevanti għandhom, taħt is-superviżjoni tal-Kummissjoni, jipprovd u l-fehmiet tagħhom, fkonformità mat-Taqsima 4.9 tal-Anness IX jew il-punt (j) tat-Taqsima 3 tal-Anness X, kif applikabbli, lill-korp notifikat fi żmien l-iskadenza għall-ghoti tal-opinjoni xjentifika mil-laboratorju ta' referenza tal-UE kif speċifikat fiha.

7. Il-manifatturi ta' apparat tal-klassi C, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom jiġu soġġetti għal valutazzjoni tal-konformità kif speċifikat fil-Kapitol I u III ►C1 tal-Anness IX, u, barra minn hekk, għal valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika kif speċifikat fit-Taqsimiet 4.4 sa 4.8 ta' dak l-Anness ta' mill-inqas ◀ apparat rappreżentativ wieħed għal kull grupp ġeneriku ta' apparati.

⁽¹⁾ Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jagsam ma' prodotti mediciċinali għall-użu mill-bniedem (GU L 311, 28.11.2001, p. 67).

▼B

Barra mill-proċeduri msemmija fl-ewwel subparagrafu, fir-rigward ta' apparati ghall-awtottestjar u ghall-ittestjar qrib il-pazjent, il-manifattur għandu jsegwi l-proċedura ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika stabbilita fit-Taqsima 5.1 tal-Anness IX.

Barra mill-proċeduri msemmija fl-ewwel u fit-tieni subparagrafi, għad-dijanostika ta' akkumpanjament il-korp notifikat għandu għal kull apparat isegwi l-proċedura ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika stipulata fit-Taqsima 5.2 tal-Anness IX, u għandu japplika l-proċedura ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika stipulata fit-Taqsimiet 4.1 sa 4.8 tal-Anness IX u għandu jikkonsulta lil awtorità kompetenti maħtura mill-Istat Membri fkonformità mad-Direttiva 2001/83/KE jew l-EMA, kif applikabbi, fkonformità mal-proċedura stabbilita fit-Taqsima 5.2 tal-Anness IX.

8. Il-manifatturi ta' apparat tal-klassi C, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, jistgħu, minflok il-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità skont il-paragrafu 7, jagħżlu li japplikaw valutazzjoni tal-konformità kif spċifikat fl-Anness X flimkien ma' valutazzjoni tal-konformità, kif spċifikat fl-Anness XI ħlief it-Taqsima 5 tiegħu.

Għal dijanostiki ta' akkumpanjament il-korp notifikat għandu, b'mod partikolari għal kull apparat jikkonsulta lil awtorità kompetenti maħtura mill-Istat Membru fkonformità mad-Direttiva 2001/83/KE jew mal-EMA, skont kif japplika, fkonformità mal-proċedura stabbilita fil-punt (k) tat-Taqsima 3 tal-Anness X.

9. Il-manifatturi tal-apparati tal-klassi B, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom ikunu soġġetti għal valutazzjoni tal-konformità kif spċifikat fil-Kapitoli I u III ►C1 tal-Anness IX, u, barra minn hekk, għal valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika kif spċifikat fit-Taqsimiet 4.4 sa 4.8 ta' dak l-Anness għal mill-anqas apparat rappreżentativ wieħed ◀ għal kull kategorija ta' apparati.

Barra mill-proċeduri msemmija fl-ewwel subparagrafu, fir-rigward ta' apparati ghall-awtottestjar u ghall-ittestjar qrib il-pazjent, il-manifattur għandu jsegwi l-proċedura ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika stabbilita fit-Taqsima 5.1 tal-Anness IX.

10. Il-manifatturi tal-apparati tal-klassi A, għajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni għandhom jiddikjaraw il-konformità tal-prodotti tagħhom billi joħorġu d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE msemmija fl-Artikolu 17, wara li jkunu fasslu d-dokumentazzjoni teknika stabbilita fl-Annessi II u III.

Madankollu, jekk dawk l-apparati jitqiegħdu fis-suq fkundizzjoni sterili, il-manifattur għandu japplika l-proċeduri stabbiliti fl-Anness IX jew fl-Anness XI. L-involviment tal-korp notifikat għandu jiġi limitat għall-aspetti relatati mal-istabbiliment, l-iżgurar u ż-żamma ta' kundizzjonijiet sterili.

11. Apparati għal studji dwar il-prestazzjoni għandhom ikunu soġġetti għar-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikoli 57 sa 77.

▼B

12. L-Istat Membru fejn ikun stabbilit il-korp notifikat jista' jesiġi li d-dokumenti kollha jew xi whud minnhom, inkluži d-dokumentazzjoni teknika, l-awditjar, il-valutazzjoni u r-rapporti ta' spezzjoni, relatati mal-proċeduri msemmija fil-paragrafi 1 sa 10 ikunu disponibbli flingwa/i uffiċjali tal-Unjoni ddeterminata minn dak l-Istat Membru. Fin-nuqqas ta' tali rekwiżit, dawk id-dokumenti għandhom ikunu disponibbli fi kwalunkwe lingwa uffiċjali tal-Unjoni aċċettabbli għall-korp notifikat.

13. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tispeċifika l-arrangamenti dettaljati u l-aspetti proċedurali bil-ġhan li tiżgura l-applikazzjoni armonizzata tal-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità mill-korpi notifikati, għal kwalunkwe wieħed mill-aspetti li ġejjin:

- (a) il-frekwenza u l-baži għat-teħid ta' kampjuni għall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika fuq baži rappreżentattiva, kif stabbilit fit-tielet paragrafu tat-Taqsima 2.3 u fit-Taqsima 3.5 tal-Anness IX, fil-każ ta' apparati tal-klassi C;
- (b) il-frekwenza minima ta' awditi mhux imħabbra fuq il-post għal għarrieda u testijiet ta' kampjuni li għandhom jitwettqu minn korpi notifikati fkonformità mat-Taqsima 3.4 tal-Anness IX, b'kunsiderazzjoni tal-klassi tar-riskju u t-tip ta' apparat;
- (c) il-frekwenza tal-kampjuni tal-apparati jew tal-lottijiet ta' apparati tal-klassi D li għandhom jintbagħtu lil laboratorju ta' referenza tal-UE maħtur skont l-Artikolu 100 fkonformità mat-Taqsima 4.12 tal-Anness IX u mat-Taqsima 5.1 tal-Anness XI; jew
- (d) it-testijiet fiziċċi, fil-laboratorju jew testijiet oħrajn li għandhom jitwettqu mill-korpi notifikati fil-kuntest ta' testijiet tal-kampjuni, il-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika u l-eżami tat-tip fkonformità mat-Taqsimiet 3.4 u 4.3 tal-Anness IX u l-punti (f) u (g) tat-Taqsima 3 tal-Anness X.

L-atti ta' implementazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu għandhom jiġu adottati skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

Artikolu 49

Involvement tal-korpi notifikati fil-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità

1. Meta l-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità tirrikjedi l-involvement ta' korp notifikat, il-manifattur jiġi jressaq applikazzjoni għand korp notifikat tal-għażla tiegħu, sakemm il-korp notifikat maħtur għal attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità relatati mat-tipi ta' apparati kkonċernati. Il-manifattur ma jistax jitfa' applikazzjoni b'mod parallel għand korp notifikat ieħor għall-istess proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità.

▼B

2. Il-korp notifikat ikkonċernat, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52, għandu jinforma lill-korpi notifikati l-ohra bi kwalunkwe manifattur li jirtira l-applikazzjoni tiegħu qabel id-deċiżjoni tal-korp notifikat rigward il-valutazzjoni tal-konformità.

3. Meta japplikaw għand korp notifikat skont il-paragrafu 1, il-manifatturi għandhom jiddikjaraw jekk ikunux irtiraw applikazzjoni għand korp notifikat ieħor qabel id-deċiżjoni ta' dak il-korp notifikat u jipprovd informazzjoni dwar kwalunkwe applikazzjoni preċedenti għall-istess valutazzjoni tal-konformità li tkun ġiet irrifżutata minn korp notifikat ieħor.

4. Il-korp notifikat jista' jitlob kwalunkwe informazzjoni jew data mill-manifattur meħtieġa sabiex titwettaq kif xieraq il-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità magħżula.

5. Il-korpi notifikati u l-persunal tal-korpi notifikati għandhom iwettqu l-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tagħhom bl-ogħla livell ta' integrità professjonali u l-kompetenza teknika u xjentifika meħtieġa fil-qasam speċifiku u ma għandhom jiġu soġġetti għall-ebda pressjoni u inċitament, partikolarmen finanzjarji, li jistgħu jinfluwenzaw id-deċiżjonijiet tagħhom jew ir-riżultati tal-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tagħhom, speċjalment fir-rigward ta' persuni jew gruppi b'in-teress fir-riżultati ta' dawk l-attivitajiet.

Artikolu 50

Mekkaniżmu ghall-iskrutinju ta' valutazzjonijiet tal-konformità ta' apparati tal-klassi D

1. Korp notifikat għandu jinnotifika lill-awtorità kompetenti dwar certifikati li jkun ta' għal apparati tal-klassi D, bl-eċċeżżjoni tal-applikazzjoni jiet biex jiġi ssupplimentati jew jiġgeddu certifikati eżistenti. Din in-notifika għandha ssir permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 u għandha tħinkludi l-istruzzjonijiet għall-użu msemmija fit-Taqsima 20.4 tal-Anness I, is-sommarju tas-sikurezza u tal-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 29, ir-rapport tal-valutazzjoni mill-korp notifikat, u, fejn applikabbli, it-testijiet tal-laboratorju u l-opinjoni xjentifika mil-laboratorju ta' referenza tal-UE skont kif indikat fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 48(3), u fejn ikun applikabbli, il-fehmiet espressi f'konformità mal-Artikolu 48(4) mill-esperti msemmija fl-Artikolu 106 tar-Regolament (UE) 2017/745. Fil-każ ta' fehmiet diverġenti bejn il-korp notifikat u l-esperti kkonsultati, għandha tiġi inkluża wkoll ġustifikazzjoni shiħa.

2. Awtorità kompetenti u, fejn applikabbli, il-Kummissjoni jistgħu, abbaži ta' thassib raġonevoli, japplikaw proċeduri ulterjuri f'konformità mal-Artikolu 40, 41, 42, 43 jew 89 u, meta jkun meħtieġ, jieħdu miżuri xierqa f'konformità mal-Artikoli 90 u 92.

3. L-MDCG u, fejn applikabbli, il-Kummissjoni jistgħu, abbaži ta' thassib raġonevoli, jitkolu pariri xjentifiki mingħand il-gruppi ta' esperti fir-rigward tas-sikurezza u l-prestazzjoni ta' kwalunkwe apparat.

▼B*Artikolu 51***Ċertifikati ta' konformità**

1. Iċ-ċertifikati maħruġin mill-korpi notifikati f'konformità mal-Annessi IX, X u XI għandhom ikunu b'lingwa uffiċjali tal-Unjoni ddeterminata mill-Istat Membru fejn ikun stabbilit il-korp notifikat jew inkella b'lingwa uffiċjali tal-Unjoni aċċettabbli ghall-korp notifikat. Il-kontenut minimu taċ-ċertifikati għandu jkun kif stabbilit fl-Anness XII.
2. Iċ-ċertifikati għandhom ikunu validi għall-perijodu indikat minnhom, li ma għandux jaqbeż il-ħames snin. Mal-applikazzjoni mill-manifattur, il-validità taċ-ċertifikat tista' tīgħi estiża għal perijodi ulterjuri, li kull wieħed ma jistax jaqbeż il-ħames snin, fuq bażi ta' rivalutazzjoni f'konformità mal-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità applikabbli. Kwalunkwe suppliment ma' ċertifikat għandu jibqa' validu sakemm ikun validu ċ-ċertifikat li jissupplimenta.
3. Il-korpi notifikati jistgħu jimponu restrizzjonijiet għall-għan maħsub ta' apparat għal ċerti gruppi ta' pazjenti jew utenti jew jitkolbu lill-manifatturi biex iwettqu studji PMPF skont il-Parti B tal-Anness XIII.
4. Meta korpi notifikat isib li r-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament ma għadhomx jiġu sodisfatti mill-manifattur, waqt li jikkunsidra l-prinċipju tal-proporzjonalità, dan għandu jissospendi jew jirtira ċ-ċertifikat maħruġ jew jimponi restrizzjonijiet fuqu, dment li ma tkunx żgurata l-konformità ma' tali rekwiżiti permezz ta' azzjoni korrettiva xierqa meħuda mill-manifattur fi żmien skadenza xierqa stabbilita mill-korp notifikat. Il-korp notifikat għandu jagħti r-raġunijiet għad-deċiżjoni tiegħi.
5. Il-korp notifikat għandu jdaħħal fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 kull informazzjoni rigward iċ-ċertifikati mahruġin, inkluži emendi u supplimenti għalihom, u dwar ċertifikati sospizi, mogħtija mill-ġdid, irtirati jew rifutati u r-restrizzjonijiet imposti fuq iċ-ċertifikati. It-tali informazzjoni għandha tkun aċċessibbli għall-pubbliku.
6. Fid-dawl tal-progress tekniku, il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta l-atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 li jemendaw il-kontenut minimu taċ-ċertifikati stabbilit fl-Anness XII.

*Artikolu 52***Sistema elettronika dwar korpi notifikati u dwar ċertifikati ta' konformità**

Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, l-informazzjoni li ġejja għandha tingabar u tīgi pproċessata skont l-Artikolu 57 tar-Regolament (UE) 2017/745 fis-sistema elettronika stabbilita f'konformità ma' dak l-Artikolu:

- (a) il-lista ta' sussidjarji msemmija fl-Artikolu 33(2);

▼B

- (b) il-lista ta' esperti msemmija fl-Artikolu 36(2);
- (c) l-informazzjoni relatata man-notifika msemmija fl-Artikolu 38(10) u n-notifikasi emendati msemmija fl-Artikolu 42(2);
- (d) il-lista ta' korpi notifikati msemmija fl-Artikolu 39(2);
- (e) is-sommarju tar-rapport imsemmi fl-Artikolu 40(12);
- (f) in-notifikasi għall-valutazzjonijiet tal-konformità u ċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 50(1);
- (g) l-irtirar jew ir-rifjut tal-applikazzjonijiet għaċċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 49(2) u fit-Taqsima 4.3 tal-Anness VII;
- (h) l-informazzjoni dwar iċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 51(5);
- (i) is-sommarju tas-sikurezza u l-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 29.

*Artikolu 53***Bidla volontarja tal-korp notifikat**

1. F'każijiet fejn il-manifattur itemm il-kuntratt tiegħu ma' korp notifikat u jidħol f'kuntratt ma' korp notifikat ieħor fir-rigward tal-valutazzjoni tal-konformità tal-istess apparat, l-arrangamenti dettaljati għall-bidla tal-korp notifikat għandhom jiġu definiti b'mod ċar fi ftehim bejn il-manifattur, il-korp notifikat li jkun imiss u, meta jkun pratti-kabbi, il-korp notifikat li jkun ser jispiċċa. Dak il-ftehim għandu jkopri mill-inqas l-aspetti li ġejjin:

- (a) id-data li fiha ċ-ċertifikati maħruġin mill-korp notifikat li jkun ser jispiċċa ma jibqghux validi;
 - (b) id-data sa meta n-numru ta' identifikazzjoni tal-korp notifikat li jkun ser jispiċċa, tista' tiġi indikata fl-informazzjoni mogħtija mill-manifattur, inkluż kull materjal promozzjonali;
 - (c) it-trasferiment ta' dokumenti, inkluži l-aspetti tal-kunfidenzialità u d-drittijiet tal-proprjetà;
 - (d) id-data li warajha l-kompieti ta' valutazzjoni tal-konformità tal-korp notifikat li jkun ser jispiċċa jiġu assenjati lill-korp notifikat li jkun ser jibda;
 - (e) l-aħħar numru tas-serje jew il-kodiċi tas-sett li jaqa' taħt ir-responsabbiltà tal-korp notifikat li jkun ser jispiċċa.
2. Il-korp notifikat li jkun ser jispiċċa għandu jirtira ċ-ċertifikati li jkun hareġ għall-apparat ikkonċernat fid-data li fiha ma jibqgħu validi.

▼B*Artikolu 54***Deroga mill-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità**

1. B'deroga mill-Artikolu 48, kwalunkwe awtorità kompetenti tista' tawtorizza, fuq talba debitament ġustifikata, it-tqegħid fis-suq jew fis-servizz fi ħdan it-territorju tal-Istat Membru kkonċernat, ta' apparat spċificu li għaliex il-proċeduri msemmija fdak l-Artikolu ma twettqux iżda li l-użu tiegħu jkun fl-interess tas-sahha pubblika jew is-sikurezza jew is-sahha tal-pazjent.

2. L-Istat Membru għandu jinforma lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħrajn b'kull deċiżjoni li tawtorizza t-tqegħid fis-suq jew fis-servizz ta' apparat fkonformità mal-paragrafu 1, fejn tali awtorizzazzjoni tingħata għall-użu għajr għall-użu ta' pazjent wieħed biss.

3. Wara notifika skont il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni, f'każiżiet eċċeżżjonali relatati mas-sahha pubblika jew is-sikurezza jew is-sahha tal-pazjenti, tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, testendi għal perijodu limitat ta' żmien il-validità ta' awtorizzazzjoni mogħtija minn Stat Membru fkonformità mal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu għat-territorju tal-Unjoni u tistabbilixxi l-kundizzjonijiet li skonthom l-apparat jiġi jitqiegħed fis-suq jew fis-servizz. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

Għal raġunijiet ta' urġenza indispensabbi ġustifikati kif adatt relatati mas-sahha u s-sikurezza tal-bnedmin, il-Kummissjoni għandha tadotta minnufih atti ta' implementazzjoni applikabbi fkonformità mal-proċedura msemmija fl-Artikolu 107(4).

*Artikolu 55***Čertifikat ta' bejgh hieles**

1. Għall-finjiet ta' esportazzjoni u fuq talba ta' manifattur jew rappreżenant awtorizzat, l-Istat Membru fejn il-manifattur jew ir-rappreżenant awtorizzat ikollu l-post tan-negozju rregistrat tiegħu għandu joħrog ċertifikat ta' bejgh hieles li jiddikjara li l-manifattur jew ir-rappreżenant awtorizzat, kif applikabbi, għandu l-post tan-negozju rregistrat tiegħu fit-territorju tiegħu u li l-apparat inkwistjoni li jkollu l-marka CE fkonformità ma' dan ir-Regolament jiġi jitqiegħed fis-suq fl-Unjoni. Iċ-ċertifikat ta' bejgh hieles għandu jistabbilixxi l-UDI-DI Bażiku tal-apparat kif previst fl-Artikolu 26 fil-baži ta' data tal-UDI. Meta korp notifikat ikun hareġ ċertifikat skont l-Artikolu 51, iċ-ċertifikat ta' bejgh hieles għandu jistabbilixxi n-numru uniku li jidher idher idher m'hux minnha. Ma tħalli kif idher idher m'hux minnha, kif imsemmi fit-Taqsima 3 tal-Kapitolu II tal-Anness XII.

2. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tistabbilixxi mudell għaċ-ċertifikati tal-bejgh hieles, b'kont meħud tal-prattika internazzjonali fir-rigward tal-użu taċ-ċertifikati tal-bejgh hieles. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati ffonformità mal-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 107(2).

▼B

KAPITOLU VI

EVIDENZA KLINIKA, EVALWAZZJONI TAL-PRESTAZZJONI U STUDJI DWAR IL-PRESTAZZJONI*Artikolu 56***Evalwazzjoni tal-prestazzjoni u evidenza klinika**

1. Il-konferma tal-konformità mar-rekwiżiti ġeneralji rilevanti tas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I, b'mod partikolari dawk li jikkonċernaw il-karatteristiċi tal-prestazzjoni msemija fil-Kapitolu I u t-Taqsima 9 tal-Anness I taħt il-kundizzjonijiet normali tal-użu maħsub tal-apparat, u l-evalwazzjoni tal-interferenza/i u r-reazzjoni(jiet) trasversali, u tal-aċċettabbiltà tal-proporzjon bejn il-benefiċċji u r-riskji msemmi fit-Taqsimiet 1 u 8 tal-Anness I, għandha tkun ibbażata fuq il-validità xjentifika, data analitika u tal-prestazzjoni klinika li jipprovd evidenza klinika suffiċċenti, inkluż fejn applikabbli data rilevanti msemija fl-Anness III.

Il-manifattur għandu jispecifika u jiġġustifika l-livell tal-evidenza klinika meħtieġa biex tintwera l-konformità mar-rekwiżiti ġeneralji rilevanti ta' sikurezza u prestazzjoni. Dak il-livell ta' evidenza klinika għandu jkun adatt fid-dawl tal-karatteristiċi tal-apparat u l-ghan maħsub tiegħu.

Għal dak il-ghan, il-manifatturi għandhom jippjanaw, iwettqu u jiddokumentaw il-evalwazzjoni tal-prestazzjoni fkonformità ma' dan l-Artikolu u mal-Parti A tal-Anness XIII.

2. L-evidenza klinika għandha tappoġġa l-ghan maħsub tal-apparat kif iddiċċjarat mill-manifattur u tkun ibbażata fuq proċess kontinwu ta' evalwazzjoni tal-prestazzjoni, abbaži ta' pjan għall-evalwazzjoni tal-prestazzjoni.

3. L-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandha ssegwi proċedura definita u metodoloġikament robusta biex jintwera dan li ġej, fkonformità ma' dan l-Artikolu u mal-Parti A tal-Anness XIII:

(a) validità xjentifika;

(b) prestazzjoni analitika;

(c) prestazzjoni klinika.

Id-data u l-konklużjonijiet li jirriżultaw mill-valutazzjoni ta' dawk l-elementi għandhom jikkostitwixxu l-evidenza klinika għall-apparat. L-evidenza klinika għandha tkun tali li turi b'mod xjentifiku, b'referenza lejn 1-ahħar innovazzjonijiet fil-mediċina, li l-benefiċċju/i kliniku/kliniči maħsuba ser jintlaħqu u li l-apparat hu sikur. L-evidenza klinika miġbura mill-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandha tiprovvdi garanzija xjentifikament valida, li r-rekwiżiti ġeneralji rilevanti marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I, ġew sodisfatti taħt kundizzjonijiet ta' użu normali.

4. L-istudji dwar il-prestazzjoni klinika fkonformità mat-Taqsima 2 tal-Parti A tal-Anness XIII għandhom jitwettqu sakemm ma jkunx debitament iġġustifikat li wieħed jafda fuq sorsi oħra ta' data dwar il-prestazzjoni klinika.

▼B

5. Id-data dwar il-validità xjentifika, id-data dwar il-prestazzjoni analitika u d-data dwar il-prestazzjoni klinika, il-valutazzjoni tagħhom u l-evidenza klinika miġbura minnhom, għandhom jiġu ddokumentati fir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni msemmi fit-TaqSIMA 1.3.2 tal-Parti A tal-Anness XIII. Ir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandu jkun parti mid-dokumentazzjoni teknika, msemmija fl-Anness II, rigward l-apparat ikkonċernat.

6. L-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u d-dokumentazzjoni tagħha għandhom jiġu aġġornati tul iċ-ċiklu tal-ħajja kollu tal-apparat ikkonċernat bid-data miksuba mill-implementazzjoni tal-pjan PMPF tal-manifattur f'konformità mal-parti B tal-Anness XIII u l-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmi fl-Artikolu 79.

Ir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għal apparati tal-klassi C u D għandu jiġi aġġornat meta meħtieg, iżda mill-inqas darba fis-sena bid-data msemmija fl-ewwel subparagrafu. Is-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 29(1) għandu jiġi aġġornat malajr kemm jista' jkun, meta jkun meħtieg.

7. Fejn ikun meħtieg sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi tal-Anness XIII, il-Kummissjoni tista', filwaqt li tqis b'mod xieraq il-progress tekniku u xjentifiku, tadotta atti ta' implementazzjoni sa fejn meħtieg biex jiġu solvuti kwistjonijiet ta' interpretazzjoni divergenti u ta' applikazzjoni prattika. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-procedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 57***Rekwiziti ġenerali fir-rigward tal-istudji dwar il-prestazzjoni**

1. Il-manifattur għandu jiġura li apparat għal studji dwar il-prestazzjoni jikkonforma mar-rekwiziti ġenerali rilevanti marbutin tas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I ghajnej għall-aspetti li huma koperti mill-istudju dwar il-prestazzjoni u li, fir-rigward ta' dawk l-aspetti, tkun ittieħdet kull prekawzjoni għall-protezzjoni tas-sahħha u s-sikurezza tal-pazjent, tal-utent u ta' persuni oħra.

2. Fejn hu xieraq, l-istudji dwar il-prestazzjoni għandhom jitwettqu fċirkostanzi simili għall-kondizzjonijiet tal-użu normali tal-apparat.

3. L-istudji dwar il-prestazzjoni għandhom jitfasslu u jitwettqu b'tali mod li d-drittijiet, is-sikurezza, id-dinjità u l-benesseri tas-suġġetti li jipparteċipaw f'dawn l-istudji dwar il-prestazzjoni jkunu protetti u jieħdu prevalenza fuq l-interessi l-oħra kollha u d-data ġġenerata tkun xjentifikament valida, affidabbli u robusta.

L-istudji dwar il-prestazzjoni, inkluži l-istudji dwar il-prestazzjoni li jużaw kampjuni li jifdal, għandhom jitwettqu f'konformità mal-ligi applikabbi dwar il-protezzjoni tad-data.

*Artikolu 58***Rekwiziti addizzjonalni għal ċerti studji dwar il-prestazzjoni**

1. Kwalunkwe studju dwar il-prestazzjoni:

(a) fejn it-teħid ta' kampjuni permezz ta' kirurgija invażiva isir biss għall-fini tal-istudju dwar il-prestazzjoni;

▼B

(b) li jkun studju dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent kif iddefinit fil-punt (46) tal-Artikolu 2; jew

(c) fejn it-twettiq tal-istudju jinvolvi proceduri invaživi addizzjonali jew riskji oħrajin għas-suġġetti tal-istudji,

għandu, minbarra li jiissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 57 u l-Anness XIII, jitfassal, jiġi awtorizzat, jitwettaq, jiġi rregistrat u rrapportat fkonformità ma' dan u l-Artikolu u l-Artikoli 59 sa 77 u l-Anness XIV.

2. L-istudji dwar il-prestazzjoni li jinvolvu dijanjostika ta' akkumpanjament għandhom ikunu soġġetti ghall-istess rekwiżiti bhall-istudji dwar il-prestazzjoni elenkti fil-paragrafu 1. Dan ma japplikax għal studji dwar il-prestazzjoni li jinvolvu dijanjostika ta' akkumpanjament bl-użu biss ta' kampjuni li jifdal — madankollu studji bħal dawn għandhom ikunu notifikati lill-awtoritā kompetenti.

3. L-istudji dwar il-prestazzjoni għandhom ikunu soġġetti għal rieżami xjentifiku u etiku. Ir-rieżami etiku għandu jsir minn kumitat tal-etika fkonformità mal-liġi nazzjonali. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-proceduri għar-rieżami mill-kumitat tal-etika jkunu kompatibbi mal-proċeduri stabbiliti f'dan ir-Regolament għall-valutazzjoni tal-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' studju dwar il-prestazzjoni. Mill-inqas persuna mhix esperta waħda għandha tipparteċipa fir-rieżami etiku.

4. Meta l-isponser ta' studju dwar il-prestazzjoni ma jkunx stabbilit fl-Unjoni, dak l-isponser għandu jiġura li fl-Unjoni jkun hemm stabbilita persuna fiżika jew ġuridika bhala r-rappreżendant legali tiegħu. Tali rappreżendant legali għandu jkun responsabbi biex jiġura konformità mal-obbligi tal-isponser skont dan ir-Regolament, u għandu jkun id-diddestinarju għall-komunikazzjonijiet kollha mal-isponser previsti f'dan ir-Regolament. Kull komunikazzjoni ma' dak ir-rappreżendant legali għandha titqies bhala komunikazzjoni mal-isponser.

L-Istati Membri jistgħu jagħżlu li ma japplikawx l-ewwel subparagrafu għal studji dwar il-prestazzjoni li jridu jitwettqu biss fit-territorju tagħhom, jew fit-territorju tagħhom u t-territorju ta' pajiż terz, sakemm jiżguraw li l-isponser jistabbilixxi tal-inqas persuna ta' kuntatt fit-territorju tagħhom fir-rigward ta' dak l-istudju dwar il-prestazzjoni li għandu jkun id-diddestinarju għall-komunikazzjonijiet kollha mal-isponser previsti f'dan ir-Regolament. Kull komunikazzjoni ma' dak ir-rappreżendant legali għandha titqies bhala komunikazzjoni mal-isponser.

5. Jista' jitwettaq biss studju dwar il-prestazzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 1 meta jiġi sodisfatti l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:

(a) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun is-suġġett ta' awtorizzazzjoni mill-Istat/i Membru/i li fihom ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni, fkonformità ma' dan ir-Regolament, sakemm mhux iddikjarat mod ieħor;

(b) kumitat tal-etika, stabbilit fkonformità mal-liġi nazzjonali, ma jkunx ħareġ opinjoni negattiva fir-rigward tal-istudju dwar il-prestazzjoni, li tkun valida għal dak l-Istat Membri fl-intier tiegħu skont il-liġi nazzjonali tiegħu;

(c) l-isponser jew ir-rappreżendant legali tiegħu jew persuna ta' kuntatt skont il-paragrafu 4 jkun stabbilit fl-Unjoni;

(d) popolazzjonijiet u suġġetti vulnerabbi jkunu mħarsa kif xieraq fkonformità mal-Artikoli 59 sa 64;

▼B

- (e) il-benefiċċi previsti għas-suġġetti jew għas-saħħha pubblika jiġġustifikaw ir-riskji u l-inkonvenjenzi prevedibbli u l-konformità ma' din il-kondizzjoni tkun sorveljata b'mod kostanti;
- (f) is-suġġett jew, fejn is-suġġett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, ir-rappreżendant maħtur legalment tiegħu jew tagħha jkun ta kunsens infurmat, f'konformità mal-Artikolu 59;
- (g) is-suggett jew, fejn is-suggett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, ir-rappreżendant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, ikun ingħata d-dettalji ta' kuntatt ta' entità fejn tista' tinkiseb aktar informazzjoni fkaż ta' bżonn;
- (h) id-drittijiet tas-suġġett għall-integrità fiżika u mentali, għall-privezza u għall-protezzjoni tad-data dwarha jew dwarha f'konformità mad-Direttiva 95/46/KE jiġu ssalvagwardjati;
- (i) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun tfassal biex jinvolvi l-inqas uġiġħi, skumdità, biza' u kwalunkwe riskju prevedibbli iehor kemm jista' jkun possibbli għas-suġġetti, u kemm il-limitu tar-riskju kif ukoll il-livell ta' tbatija jkunu speċifikament definiti fil-pjan ta' studju dwar il-prestazzjoni u jkunu sorveljati b'mod kostanti;
- (j) il-kura medika pprovduta lis-suġġetti hija r-responsabbiltà ta' tabib mediku kwalifikat kif xieraq jew, fejn xieraq, kwalunkwe persuna oħra intitolata mil-liġi nazzjonali biex tipprovdi l-kura rilevanti tal-pazjent taħt kondizzjonijiet ta' studju dwar il-prestazzjoni;
- (k) ebda influenza mhux dovuta, inkluż dik ta' natura finanzjarja, mhija eżerċitata fuq is-suġġett, jew, fejn applikabbi, fuq ir-rappreżendant maħturin legalment tiegħu jew tagħha, biex jipparteċipaw fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (l) fejn adatt, jitwettaq ittestjar dwar is-sikurezza bijologika li jirrifletti l-ġħarfien xjentifiku l-aktar reċenti jew kwalunkwe test li jitqies li hu meħtieg bil-ħsieb tal-ġħan maħsub tal-apparat;
- (m) fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika, il-prestazzjoni analitika tkun ġiet murija, b'kont meħud tal-ahħar innovazzjonijiet;
- (n) fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent, il-prestazzjoni analitika u l-validità xjentifika jkunu ntwerew, b'kont meħud tal-ahħar innovazzjonijiet. Fejn, għal dijanostika ta' akkumpanjament, il-validità xjentifika ma tkunx stabbilita, ir-raġunijiet xjentifċi għall-użu tal-bijomarkatur għandhom jiġi pprovduti;
- (o) ikunu nghataw provi tas-sikurezza teknika tal-apparat fir-rigward tal-użu tiegħu, b'kont meħud tal-ahħar innovazzjonijiet teknoloġiči kif ukoll tad-dispozizzjonijiet fil-qasam tas-sikurezza fuq il-post tax-xogħol u l-prevenzjoni ta' aċċidenti;
- (p) ir-rekwiżiti tal-Anness XIV ikunu sodisfatti.

▼B

6. Kull suġġett, jew, fejn is-suġġett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, ir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, jista', mingħajr ebda preġudizzju u mingħajr ma jkollu jipprovd iebda ġustifikazzjoni, jirtira mill-istudju dwar il-prestazzjoni fi kwalunkwe ħin billi jirrevoka l-kunsens infurmat tiegħu jew tagħha. Mingħajr preġudizzju għad-Direttiva 95/46/KE, l-irtirar tal-kunsens infurmat ma għandux jaffettwa l-aktivitajiet digħi mwettqa u l-użu tad-data miksuba fuq il-baži tal-kunsens infurmat qabel ma dan ġie rtirat.

7. L-investigatur għandu jkun persuna li teżerċita professjoni rikonoxxuta fl-Istat Membru kkonċernat, li tikkwalifika għar-rwol ta' investigatur minħabba li għandu għarfien xjentifiku u esperjenza fil-qasam tal-kura tal-pazjenti jew mediciċina tal-laboratorju. Persunal iehor involut fit-twettiq ta' studju dwar il-prestazzjoni għandhom ikunu kwalifikati kif xieraq, bl-edukazzjoni, it-taħriġ jew l-esperjenza fil-qasam mediku rilevanti u fil-metodoloġija tar-riċerka klinika, biex iwettqu l-kompli tagħhom.

8. Fejn xieraq, il-facilitajiet fejn għandu jsir l-istudju dwar il-prestazzjoni għandhom ikunu xierqa ghall-istudju dwar il-prestazzjoni u għandhom ikunu simili għall-facilitajiet fejn l-apparat ikun maħsub li jintuża.

*Artikolu 59***Kunsens infurmat**

1. Il-kunsens infurmat għandu jkun bil-miktub, datat u ffirmat mill-persuna li tagħmel l-intervista msemmija fil-punt (c) tal-paragrafu 2, u mis-suġġett jew, fejn is-suġġett ma jistax jagħti kunsens infurmat, mir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha wara li dan ikun ġie debitament infurmat skont il-paragrafu 2. Fejn is-suġġett ma jkunx ja fikteb, il-kunsens jista' jingħata u jiġi rregistrat permezz ta' mezzi alternativi xierqa fil-preżenza ta' mill-inqas xhud imparzjali wieħed. F'dak il-każ, ix-xhud għandu jiffirma u jniżżejjel id-data fuq id-dokument tal-kunsens infurmat. Is-suġġett jew, fejn is-suġġett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, ir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha għandu jingħata kopja tad-dokument jew tar-rekord, kif xieraq, li permezz tiegħu ikun ingħata l-kunsens infurmat. Il-kunsens infurmat għandu jkun dokumentat. Għandu jingħata ħin biżżejjed lis-suġġett jew lir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha biex iqis id-deċiżjoni tiegħu jew tagħha dwar il-partēcipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni.

2. L-informazzjoni mogħtija lis-suġġett jew, fejn is-suġġett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, lir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha għall-fini li jinkiseb il-kunsens infurmat tiegħu jew tagħha għandha:

- (a) tippermetti lis-suġġett jew lir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha li jifhem
 - (i) in-natura, l-objettivi, il-benefiċċji, l-implikazzjonijiet, ir-riskji u l-inkonvenjenzi tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
 - (ii) id-drittijiet u l-garanziji tas-suġġett dwar il-protezzjoni tiegħu jew tagħha, b'mod partikolari d-dritt tiegħu jew tagħha li jirrif-juta li jiippartecipa u d-dritt li jirtira mill-istudju dwar il-prestazzjoni fi kwalunkwe ħin mingħajr ebda detriment riżultanti u mingħajr ma jkollu għalfejn jipprovd iebda ġustifikazzjoni;

▼B

- (iii) il-kondizzjonijiet li taħthom għandu jitwettaq l-istudju dwar il-prestazzjoni, inkluż it-tul ta' żmien mistenni tal-partecipazzjoni tas-suġġett fl-istudju dwar il-prestazzjoni; u
- (iv) l-alternattivi ta' trattament possibbli, inkluż il-miżuri ta' segwitu jekk tintemm il-partecipazzjoni tas-suġġett fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (b) tkun komprensiva, konċiża, čara, rilevanti u li tista' tinfiehem mis-suġġett jew ir-rappreżentant maħtur legali tiegħu jew tagħha;
- (c) tkun ipprovdu f'intervista minn qabel ma' membru tat-tim investi-gattiv li jkun kwalifikat kif xieraq skont il-ligi nazzjonali; u
- (d) tinkludi informazzjoni dwar is-sistema applikabbi ta' kumpens għad-danni msemmija fl-Artikolu 65;
- (e) tinkludi n-numru uniku ta' identifikazzjoni wahdieni ghall-Unjoni kollha ghall-istudju dwar il-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 66(1) u informazzjoni dwar id-disponibbiltà tar-riżultati tal-istudju dwar il-prestazzjoni fkonformitā mal-paragrafu 6 ta' dan l-Artikolu.

3. L-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 2 għandha titħejja bil-miktub u tkun disponibbli għas-suġġett jew, fejn is-suġġett ma jkunx jista' jagħti kunsens infurmat, għar-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha.

4. Fl-intervista msemmija fil-punt (c) tal-paragrafu 2, għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-ħtigjiet ta' informazzjoni ta' popolazzjoni speċifiċi ta' pazjenti u ta' suġġetti individwali, kif ukoll lill-metodi użati biex tingħata din l-informazzjoni.

5. Fl-intervista msemmija fil-punt (c) tal-paragrafu 2, għandu jiġi verifikat li s-suġġett ikun fehem l-informazzjoni.

6. Is-suġġett għandu jkun infurmat li rapport tal-istudju dwar il-prestazzjoni u sommarju ppreżentati ftermini li jinfiehem mill-utent mahsub ser ikunu disponibbli skont l-Artikolu 73(5) fis-sistema elettronika tal-istudji dwar il-prestazzjoni msemmija fl-Artikolu 69, irrisspettivament mill-eżitu tal-istudju dwar il-prestazzjoni, u għandu jiġi infurmat, sa fejn ikun possibbli, meta jkunu saru disponibbli.

7. Dan ir-Regolament hu mingħajr preġudizzju għal l-ġiġi nazzjonali li tirrikjedi li, minbarra l-kunsens infurmat mogħti mir-rappreżentant maħtur legalment, minorenni li jkun kapaċi jifforma opinjoni u jivvaluta l-informazzjoni mogħtija lilu jew lilha, għandu wkoll jagħti l-kunsens tiegħu sabiex jippartecipa fl-istudju dwar il-prestazzjoni.

Artikolu 60

Studji dwar il-prestazzjoni dwar suġġetti inabilitati

1. Fil-każ ta' suġġetti inabilitati li ma jkunux taw, jew ma jkunux irrifjutaw li jagħtu, kunsens infurmat qabel il-bidu tal-inabbiltà tagħhom, jista' biss jitwettaq studju dwar il-prestazzjoni fejn, minbarra l-kondizzjonijiet stabiliti fl-Artikolu 58(5), jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) ikun inkiseb il-kunsens infurmat tar-rappreżentant maħtur legalment tagħhom;

▼B

- (b) is-suġġetti inabilitati jkunu rċevel l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2) b'tali mod li tkun adegwata fid-dawl tal-kapaċità tagħhom li jifhmuha;
- (c) tigi rrispettata mill-investigatur ix-xewqa espliċita tas-suġġett inabilitat, li jkollu l-kapaċità li jifforma opinjoni u li jivvalutu l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2), li jirrifjuta li jipparteċipa fl-istudju dwar il-prestazzjoni jew li jirtira minnu fi kwalunkwe ħin;
- (d) ma jingħata l-ebda incitement jew incitament finanzjarju lis-suġġetti jew lir-rappreżentanti maħtura legalment tagħhom ghajr kumpens ghall-ispejjeż jew għat-telf ta' introtu direttament relatat mal-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (e) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun essenzjali fir-rigward tas-suġġetti inabilitati u d-data ta' validità komparabbi dwar persuni li jkunu kapaċi jagħtu l-kunsens infurmat ma tkunx tista' tinkiseb waqt l-istudji dwar il-prestazzjoni, jew b'metodi oħra ta' ricerka;
- (f) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun relatat direttament ma' kundizzjoni medika li jkun ibati minnha s-suġġett;
- (g) ikun hemm raġunijiet xjentifiċi li wieħed jistenna li l-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni tipprodu:

 - (i) benefiċċeu dirett għas-suġġett inabilitat li jkun oħla mir-riskji u mill-piżżejjiet involuti; jew
 - (ii) xi benefiċċei għall-popolazzjoni rappreżentata mis-suġġett inabilitat ikkonċernat meta l-istudju dwar il-prestazzjoni joħloq biss riskju minimu għas-suġġett inabilitat ikkonċernat u jimponi piż minimu fuqu meta mqabel mat-trattament standard tal-kundizzjoni tas-suġġett inabilitat.

2. Is-suġġett għandu jieħu sehem, sa fejn hu possibbli, fil-procedura tal-kunsens infurmat.

3. Il-punt (g)(ii) tal-paragrafu 1 għandu jkun mingħajr preġudizzju għal regoli nazzjonali aktar stretti li jipprobixxu t-twettiq ta' dawk l-istudji dwar il-prestazzjoni fuq suġġetti inabilitati fejn ma jkunx hemm raġunijiet xjentifiċi li wieħed jistenna li partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni tipprodu beneficiċċeu dirett għas-suġġett li jkun akbar mir-riskji u l-piżżejjiet involuti.

Artikolu 61

Studji dwar il-prestazzjoni fuq minorenni

1. Studju dwar il-prestazzjoni fuq minorenni jista' jitwettaq biss fejn, minbarra l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 58(5), jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) ikun inkiseb il-kunsens infurmat tar-rappreżentant maħtura legalment tagħhom;
- (b) il-minorenni jkunu rċevel l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2) b'mod adattat għall-età u l-maturità mentali tagħhom u mingħand investigaturi jew membri tat-tim investigattiv li jkunu mħarrġa jew li jkollhom esperjenza ta' xogħol mat-tfal;

▼B

- (c) ix-xewqa espliċita ta' minorenni, li jkollu l-kapaċitā li jifforma opinjoni u li jivaluta l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2), li jirrifjuta li jipparteċipa fl-istudju dwar il-prestazzjoni jew li jirtira minnu fi kwalunkwe ħin, tkun rispettata mill-investigatur;
 - (d) ma jingħata l-ebda incētiv jew inċitament finanzjarju lis-suġġetti jew lir-rapprezentanti maħtura legalment tagħhom ghajr kumpens ghall-ispejjeż jew għat-telf ta' introtu direttament relatat mal-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
 - (e) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun maħsub biex jinvestiga trattamenti għal kundizzjoni medika li sseħħ biss f'minorenni jew l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun essenzjali fir-rigward ta' minorenni biex tiġi validata d-data miksuba waqt studji dwar il-prestazzjoni fuq persuni li jkunu kapaċi jagħtu kunsens infurmat jew b'metodi oħra ta' riċerka;
 - (f) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun relatat direttament ma' kundizzjoni medika li minnha jkun ibati l-minorenni kkonċernat jew ikun ta' tali natura li jista' jitwettaq biss fuq minorenni;
 - (g) iż-żekk hemm raġunijiet xjenfiċċi li wieħed jistenna li l-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni tipproċu:
 - (i) benefiċċju dirett għas-suġġett minorenni li jkun oħla mir-riskji u l-piżżejjiet involuti; jew
 - (ii) xi benefiċċji għall-popolazzjoni rappreżentata mill-minorenni kkonċernat meta l-istudju dwar il-prestazzjoni joħloq biss riskju minimu għall-minorenni kkonċernat jew jimponi piż minimu fuqu meta mqabbel mat-trattament standard tal-kundizzjoni tal-minorenni.
 - (h) il-minorenni għandu jieħu sehem fil-proċedura ta' kunsens infurmat b'mod adattat għall-età u l-maturità mentali tiegħu jew tagħha;
 - (i) jekk matul studju dwar il-prestazzjoni, il-minorenni jilhaq l-età ta' kompetenza legali biex jagħti l-kunsens infurmat kif definit fil-liġi nazzjonali, il-kunsens infurmat tiegħu jew tagħha għandu jinkiseb qabel ma dak is-suġġett ikun jista' jkompli jipparteċipa fl-istudju dwar il-prestazzjoni.
2. Il-punt (g)(ii) tal-paragrafu 1 għandu jkun mingħajr preġudizzju għal regoli nazzjonali aktar stretti li jipprobixxu t-twettiq ta' dawk l-istudji dwar il-prestazzjoni fuq minorenni fejn m'hemmx raġunijiet xjenfiċċi li wieħed jistenna li l-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni tipproċu benefiċċju dirett għas-suġġett li jkun akbar mir-riskji u l-piżżejjiet involuti.

*Artikolu 62***Studji dwar il-prestazzjoni fuq nisa tqal jew li jreddgħu**

Studju dwar il-prestazzjoni fuq nisa tqal jew li jreddgħu jista' jitwettaq biss fejn, minbarra l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 58(5), jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkollu l-potenzjal li jipproduċi benefiċċju dirett għall-mara tqila jew li tredda' kkonċernata, jew l-embrijun, il-fetu jew il-wild tagħha wara t-twelid, li jkun akbar mir-riskji u l-piżżejjiet involuti;

▼B

- (b) jekk tali studju dwar il-prestazzjoni ma jkollux beneficiċju dirett ghall-mara tqila jew li tredda', jew l-embrijun, il-fetu jew il-wild tagħha wara t-twelid, dan jista' jsir biss jekk:
- (i) studju dwar il-prestazzjoni ta' effikaċċja paragunabbli ma jistax jitwettaq fuq nisa li ma jkunux tqal jew li jreddgħu;
 - (ii) l-istudju dwar il-prestazzjoni jikkontribwixxi biex jinkisbu riżultati li jkollhom il-kapaċċità li jkunu ta' beneficiċju ġhal nisa tqal jew li jreddgħu jew nisa oħra fir-rigward tar-riproduzzjoni jew ta' embrijuni, feti jew tfal oħra; u
 - (iii) l-istudju dwar il-prestazzjoni joħloq riskju minimu ġħall-mara tqila jew li tredda' kkonċernata, l-embrijun, il-fetu jew il-wild tagħha wara t-twelid u jimponi piż minn fuqhom;
- (c) meta ssir riċerka fuq nisa li jreddgħu, jittieħed ħsieb partikolari biex jiġi evitat kwalunkwe impatt avvers fuq saħħet il-wild;
- (d) ma jingħata l-ebda incētiv jew incitament finanzjarju lil suġġetti ghajnej kumpens ghall-ispejjeż jew għat-telf ta' introtu direttament relatat mal-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni.

*Artikolu 63***Miżuri nazzjonali addizzjonal**

L-Istati Membri jistgħu jżommu miżuri addizzjonal fir-rigward ta' persuni li jkunu qed jagħmlu servizz militari obbligatorju, persuni mċaħħda mil-libertà, persuni li, minħabba deċiżjoni ġudizzjarja, ma jist-ġħux jipparteċipaw fi studji dwar il-prestazzjoni jew persuni f'istituzzjoni jiet ta' kura residenzjali.

*Artikolu 64***Studji dwar il-prestazzjoni f'sitwazzjonijiet ta' emerġenza**

1. Permezz ta' deroga mill-punt (f) tal-Artikolu 58(5), mill-punti (a) u (b) tal-Artikolu 60(1) u mill-punti (a) u (b) tal-Artikolu 61(1), il-kunsens infurmat ġhal partecipazzjoni fi studju dwar il-prestazzjoni jista' jinkiseb, u tista' tingħata informazzjoni dwar studji dwar il-prestazzjoni, wara d-deċiżjoni li s-suġġett ikun inkluż fl-istudju dwar il-prestazzjoni dment li dik id-deċiżjoni tittieħed mal-ewwel intervent fuq is-suġġett, f'konformità mal-pjan ta' studju dwar il-prestazzjoni klinika ġħal dak l-istudju dwar il-prestazzjoni, u dment li l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin ikunu sodisfatti:

- (a) minħabba l-urgenza tas-sitwazzjoni, ikkawżata minn kundizzjoni medika ghall-gharrieda ta' theddid ġħall-hajja jew kundizzjoni medika serja ġħall-gharrieda oħra, is-suġġett ma jkunx jista' jipprovd kunsens infurmat minn qabel u jirċievi informazzjoni minn qabel dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (b) ikun hemm raġunijiet xjentifiċċi li wieħed jistenna li l-partecipazzjoni tas-suġġett fl-istudju dwar il-prestazzjoni jkollha l-potenzjal li tipprodu ċi beneficiċju dirett klinikament rilevanti għas-suġġett li jwassal ġħal titjib relata mas-saħħha li jista' jitkejjel u li jtaff t-tbatija u/jew ittejjeb is-saħħha tas-suġġett, jew fid-dianjosi tal-kundizzjoni tiegħi;
- (c) ma jkunx possibbli fil-parametru terapewtiku li tiġi pprovduta l-informazzjoni kollha minn qabel u li jinkiseb kunsens infurmat minn qabel minn rappreżentant maħtur legalment tiegħi jew tagħha;

▼B

- (d) l-investigatur jiċċertifika li hu jew hi ma jkunu konxji minn ebda ogħeżżjoni espressa qabel mis-suġġett ghall-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (e) l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun relata t-direttament mal-kundizzjoni medika tas-suġġett li minħabba fiha ma jkunx possibbli fil-parametru terapewtiku li jinkiseb il-kunsens infurmat minn qabel mis-suġġett jew mir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha u li tingħata informazzjoni minn qabel, u l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun ta' tali natura li jkun jista' jitwettaq eskluživament f'sitwazzjonijiet ta' emerġenza;
- (f) L-istudju dwar il-prestazzjoni joħloq riskju minimu għas-suġġett u jimponi fuqu piż minimu meta mqabbel mat-trattament standard tal-kundizzjoni tas-suġġett.

2. Wara intervent skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, għandu jinkiseb kunsens infurmat fkonformità mal-Artikolu 59 biex tissokta l-partecipazzjoni tas-suġġett fl-istudju dwar il-prestazzjoni, u għandha tingħata informazzjoni dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni fkonformità mar-rekwiżiti li ġejjin:

- (a) fir-rigward ta' suġġetti inabilitati u minorenni, il-kunsens infurmat għandu jinkiseb mill-investigatur mingħand ir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha mingħajr dewmien żejed u l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2) għandha tingħata kemm jista' jkun malajr lis-suġġett u lir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha;
- (b) fir-rigward ta' suġġetti oħra, il-kunsens infurmat għandu jinkiseb mill-investigatur mingħajr dewmien żejed mingħand is-suġġett jew mir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, skont liema minnhom tista' ssir l-ewwel, u l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 59(2) għandha tingħata kemm jista' jkun malajr lis-suġġett u lir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, kif applikabbli.

Għall-finijiet tal-punt (b) fejn ikun inkiseb il-kunsens infurmat tar-rappreżentant maħtur legalment, il-kunsens infurmat biex tissokta l-partecipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni għandu jinkiseb mingħand is-suġġett malli huwa jew hija jkun/tkun kapaci jagħti/tagħti kunsens infurmat.

3. Jekk is-suġġett jew, jekk fejn applikabbli, ir-rappreżentant maħtur legalment tiegħu jew tagħha, ma jagħix il-kunsens tiegħu, huwa għandu jkun infurmat bid-dritt li jopponi l-użu tad-data miksuba mill-istudju dwar il-prestazzjoni.

Artikolu 65

Kumpens ta' danni

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li s-sistemi ta' kumpens għal kwalunkwe dannu fuq suġġett li jirriżulta minn partecipazzjoni fi studju dwar il-prestazzjoni mwettaq fit-territorju tagħhom ikunu stabbiliti fil-forma ta' assigurazzjoni, garanzija jew arrangament simili li jkun ekwi-valenti fir-rigward tal-iskop tiegħu u li jkun adatt għan-natura u l-kobor tar-riskju.
2. L-isponser u l-investigatur għandhom jagħmlu użu mis-sistema msemmija fil-paragrafu 1 fil-forma xierqa għall-Istat Membru fejn isir l-istudju dwar il-prestazzjoni.

▼B*Artikolu 66***Applikazzjoni għal studji dwar il-prestazzjoni**

1. L-isponser ta' studju dwar il-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 58(1) u (2) għandu jdaħħal u jippreżenta, applikazzjoni lill-Istat(i) Membru/i li fi(hom) ikun ser jitwettaq l-istudju dwar il-prestazzjoni (ghall-finijiet ta' dan l-Artikolu msejjah “l-Istat Membru kkonċernat”) flimkien mad-dokumentazzjoni msemmija fit-Taqsimiet 2 u 3 tal-Anness XIII u fl-Anness XIV.

L-applikazzjoni għandha tīgħi ppreżentata permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69, li għandha tiġġenera numru uniku ta' identifikazzjoni waħdieni ghall-Unjoni kollha ghall-istudju dwar il-prestazzjoni li għandu jintuża ghall-komunikazzjoni rilevanti kollha rigward dak l-istudju dwar il-prestazzjoni. Fi żmien 10 ijiem minn meta tasal l-applikazzjoni, l-Istat Membru kkonċernat għandu jinnotifika lill-isponser dwar jekk l-istudju dwar il-prestazzjoni jaqax taħt il-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u dwar jekk l-applikazzjoni tkunx kompluta f'konformità mal-Kapitolo I tal-Anness XIV.

2. Fi żmien ġimgħa minn kwalunkwe bidla li ssir fir-rigward tad-dokumentazzjoni msemmija fil-Kapitolo I tal-Anness XIV, l-isponser għandu jaġġorna d-data rilevanti fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69 u jagħmel dik il-bidla għad-dokumentazzjoni identifikabbli b'mod ċar. L-Istat Membru kkonċernat għandu jiġi nnotifikat dwar l-aġġornament permezz ta' dik is-sistema elettronika.

3. Fejn l-Istat Membru kkonċernat isib li l-istudju dwar il-prestazzjoni li ssir applikazzjoni għaliha jaqax fil-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament jew li l-applikazzjoni ma tkunx kompluta, dan għandu jinforma lill-isponser b'dan u għandu jistabbilixxi limitu ta' żmien ta' massimu ta' 10 ijiem biex l-isponser jikkummenta jew jimla l-applikazzjoni permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69. L-Istat Membru kkonċernat jista' jestendi dan il-perijodu b'massimu ta' 20 jum fejn xieraq.

Fejn l-isponser la jkun ipprovda kummenti u lanqas ma jkun lesta l-applikazzjoni sal-limitu ta' żmien imsemmi fl-ewwel subparagrafu, l-applikazzjoni għandha titqies bhala waħda rtirata. Meta l-isponser iqis li l-applikazzjoni tkun taqa' taħt il-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u/jew hija kompluta iż-żda l-Istat Membru kkonċernat ma jaqbilx, l-applikazzjoni għandha titqies li kienet irrifjutata. L-Istat Membru kkonċernat għandu jipprevedi proċedura ta' appell fir-rigward ta' tali rifjut.

L-Istat Membru kkonċernat għandu jinnotifika lill-isponser fi żmien hamest ijiem mill-wasla tal-kummenti jew tal-informazzjoni addizzjonali mitluba jekk l-istudju dwar il-prestazzjoni huwiex meqjus li jaqa' fil-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u jekk l-applikazzjoni hijiex kompleta.

4. L-Istat Membru kkonċernat jista' wkoll jestendi l-perijodu msemmi fil-paragrafi 1 u 3 kull wieħed b'hamest ijiem oħra.

5. Għall-finijiet ta' dan il-Kapitolo, id-data li fiha l-isponser jiġi notifikat f'konformità mal-paragrafu 1 jew 3 għandha tkun id-data meta tīgħi vvalidata l-applikazzjoni. Meta l-isponser ma jiġix notifikat, id-data ta' validazzjoni għandha tkun l-ahħar jum tal-perijodi msemmija fil-paragrafi 1, 3 u 4 rispettivament.

▼B

6. Matul il-perijodu li fih tkun qed tigi vvalutata l-applikazzjoni, l-Istat Membru jista' jitlob informazzjoni addizzjonali mill-isponser. L-gheluq tal-iskadenza skont il-punt (b) tal-paragrafu 7 għandu jiġi sospiż mid-data meta ssir l-ewwel talba sa meta tkun waslet l-informazzjoni addizzjonali.

7. L-isponser jista' jibda l-istudju dwar il-prestazzjoni fiċ-ċirkostanzi li ġejjin:

- (a) fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni li jsiru skont il-punt (a) tal-Artikolu 58(1) u meta l-ġbir ta' kampjun ma jirrappreżentax riskju kliniku maġġuri għas-suġġett tal-istudju, sakemm mhux iddikjarat mod ieħor mil-liġi nazzjonali, immedjat wara l-validazzjoni tad-data tal-applikazzjoni deskritta fil-paragrafu 5 ta' dan l-Artikolu, dment li ma tkunx iñħarġet opinjoni negattiva li tkun valida għall-Istat Membru kollu, taħt il-liġi nazzjonali, minn kumitat tal-etika fl-Istat Membru kkonċernat fir-rigward tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (b) fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni li jsiru skont il-punti (b) u (c) tal-Artikolu 58(1) u l-Artikolu 58(2) jew studji dwar il-prestazzjoni ohra ghajr dawk imsemmija fil-punt (a) ta' dan il-paragrafu, malli l-Istat Membru kkonċernat ikun innotifika lill-isponser bl-awtorizzazzjoni tiegħu u dment li ma tkunx iñħarġet opinjoni negattiva li tkun valida għall-Istat Membru kollu, taħt il-liġi nazzjonali, minn kumitat tal-etika fl-Istat Membru kkonċernat fir-rigward tal-istudju dwar il-prestazzjoni. L-Istat Membru għandu jinnotifika lill-isponser bl-awtorizzazzjoni fi żmien 45 jum mid-data ta' validazzjoni tal-applikazzjoni msemmija fil-paragrafu 5. L-Istat Membru jista' jestendi l-perijodu msemmi 20 jum ieħor għall-fini ta' konsultazzjoni mal-experti.

8. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 108 li jemendaw, fid-dawl tal-progress tekniku u l-izviluppi regolatorji globali, ir-rekwiżiti stipulati fil-Kapitolu I tal-Anness XIV.

9. Sabiex tigi žgurata l-applikazzjoni uniformi tar-rekwiżiti stipulati fil-Kapitolu I tal-Anness XIV, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' im-plementazzjoni sa fejn meħtieġ biex jiġu solvuti kwistjonijiet ta' interpretazzjoni divergenti u ta' applikazzjoni prattika. Dawk l-atti ta' im-plementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 67***Valutazzjoni mill-Istati Membri**

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-persuni li jivvalidaw u jivvalutaw l-applikazzjoni, jew li jiddeċiedu dwarha ma jkollhomx konflietti ta' interress, ikunu indipendenti mill-isponser, mill-investigaturi involuti u mill-persuni fiżiċi jew ġuridiċi li jiffinanzjaw l-istudju dwar il-prestazzjoni, kif ukoll ikunu ħielsa minn kull influwenza żejda ohra.

2. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-valutazzjoni ssir b'mod konġunt minn għadd raġonevoli ta' persuni li kollettivament ikollhom il-kwalifikati u l-esperjenza meħtieġa.

3. L-Istati Membri għandhom jivvalutaw jekk l-istudju dwar il-prestazzjoni jkunx imfassal b'tali mod li r-riskji potenzjali li jifdal għas-suġġetti jew terzi persuni, wara l-minimizzazzjoni tar-riskji, jkunu ġġustifikati, meta mqabbla mal-benefiċċċi kliniči mistennija. Huma għandhom, filwaqt li jqis u s-SK applikabbli jew l-istandardi armonizzati, ježaminaw b'mod partikolari:

▼B

- (a) il-wirja tal-konformità tal-apparat(i) ghall-istudju dwar il-prestazzjoni mar-rekwiżiti ġeneralji applikabbi marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni, minbarra l-aspetti koperti mill-istudju dwar il-prestazzjoni, u jekk, rigward dawk l-aspetti, tkunx ittieħdet kull prekawzjoni biex tiġi protetta s-sahha u s-sikurezza tas-suġġetti. Dan jinkludi, f'każ ta' studji dwar il-prestazzjoni, l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni analitika, u fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent, l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni analitika, il-prestazzjoni klinika u l-validità xjentifika, b'kont meħud tal-aħħar innovazzjoni jiet;
- (b) jekk is-soluzzjonijiet li jimminimizzaw ir-riskju użati mill-isponser humiex deskritti fi standards armonizzati u, fil-każijiet meta l-isponser ma jużax l-istandards armonizzati, jekk is-soluzzjonijiet li jimminimizzaw ir-riskju jipprovdhx livell ta' protezzjoni li huwa ekwivalenti għal dak previst mill-istandards armonizzati;
- (c) jekk il-miżuri ppjanati ghall-installazzjoni sikura, it-tqegħid fis-servizz u l-manutenzjoni tal-apparat għal studju dwar il-prestazzjoni humiex adegwati;
- (d) l-affidabbiltà u r-robustezza tad-data ġġenerata fl-istudju dwar il-prestazzjoni, b'kont meħud tal-approċċi tal-istatistika, it-tfassil tal-istudju dwar il-prestazzjoni u l-aspetti metodoloġiči, inkluż id-daqs tal-kampjun, il-komparatur u l-punti aħħarin;
- (e) jekk ir-rekwiziti tal-Anness XIV jiġux sodisfatti.

4. L-Istati Membri għandhom jirrifjutaw l-awtorizzazzjoni tal-istudju dwar il-prestazzjoni jekk:

- (a) l-applikazzjoni ppreżentata skont l-Artikolu 66(3) tibqa' mhux kompluta;
- (b) l-apparat jew id-dokumenti ppreżentati, specjalment il-pjan ta' studju dwar il-prestazzjoni u l-fuljett tal-investigatur, ma jkunux jikkorrispondu mal-istat tal-gharfien xjentifiku, u l-istudju dwar il-prestazzjoni, b'mod partikolari, ma jkunx adatt biex jipprovd evidenza ghall-karatteristici tas-sikurezza u l-prestazzjoni jew il-benefiċċju tal-apparat fuq suġġetti jew pazjenti;
- (c) ma jintlaħqux ir-rekwiziti tal-Artikolu 58; jew
- (d) kwalunkwe valutazzjoni skont il-paragrafu 3 tkun negattiva.

L-Istati Membri għandhom jipprevedu procedura ta' appell fir-rigward ta' rifjut skont l-ewwel subparagrafu.

Artikolu 68

Twettiq ta' studju dwar il-prestazzjoni

1. L-isponser u l-investigatur għandhom jiżguraw li l-istudju dwar il-prestazzjoni jitwettaq f'konformità mal-pjan approvat ta' studju dwar il-prestazzjoni.
2. Sabiex jiġi vverifikat li d-drittijiet, is-sikurezza u l-benesseri tas-suġġetti huma protetti, li d-data rapportata hi affidabbi u robusta, u li ttwettiq tal-istudju dwar il-prestazzjoni jkun konformi mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament, l-isponser għandu jiżgura monitoraġġ adegwaw tat-twettiq tal-istudju dwar il-prestazzjoni. Il-fırxa u n-natura tal-monitoraġġ għandhom jiġu determinati mill-isponser abbaži ta' valutazzjoni li tikkunsidra l-karatteristiċi kollha tal-istudju dwar il-prestazzjoni, inkluži li gejjin:

▼B

- (a) l-objettiv u l-metodologija tal-istudju dwar il-prestazzjoni; u
- (b) il-livell ta' devjazzjoni tal-intervent mill-prattika klinika normali.

3. L-informazzjoni kollha rigward l-istudju dwar il-prestazzjoni għandha tiġi rreġistrata, ipproċessata, immaniġġata, u mahżuna mill-isponser jew mill-investigatur, kif applikabbli, b'tali mod li tkun tista' tiġi rapportata, interpretata u vverifikata b'mod preċiż filwaqt li l-kunfidenzjalitā tar-rekords u d-data personali tas-suġġetti jibqgħu protetti f'konformità mal-liġi applikabbli dwar il-protezzjoni tad-data personali.

4. Għandhom jiġu implementati miżuri tekniċi u organizazzjonali xierqa sabiex jiġu protetti l-informazzjoni u d-data personali pproċessati kontra l-aċċess, l-iżvelar, it-tixrid jew il-modifika illegali jew mhux awtorizzati, jew il-qerda jew it-telf aċċidental, b'mod partikolari fejn l-ipproċessar ikun jinvolvi trażmissjoni permezz ta' netwerk.

5. L-Istati Membri għandhom jispezzjonaw, fuq livell xieraq, is-sit(i) tal-istudji dwar il-prestazzjoni biex jivverifikaw li l-istudji dwar il-prestazzjoni jitwettqu skont ir-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament u skont il-pjan ta' investigazzjoni approvat.

6. L-isponser għandu jistabbilixxi proċedura għal sitwazzjonijiet ta' emerġenza li tippermetti l-identifikazzjoni immedjata u, fejn meħtieġ, l-irtirar immedjat tal-apparati užati fl-istudju.

Artikolu 69

Sistema elettronika dwar studji dwar il-prestazzjoni

1. Il-Kummissjoni għandha, f'kollaborazzjoni mal-Istati Membri, toħloq, timmaniġġa u żżomm sistema elettronika:

- (a) biex toħloq in-numri uniċi ta' identifikazzjoni ghall-istudji dwar il-prestazzjoni msemmijin fl-Artikolu 66(1);
- (b) biex tintuża bħala punt tad-dħul ghall-preżentazzjoni tal-applikazzjoni jew in-notifikasi kollha ghall-istudji dwar il-prestazzjoni msemmija fl-Artikoli 66, 70, 71 u 74 u ghall-preżentazzjoni ta' kull data ohra, jew l-ipproċessar ta' data f'dan il-kuntest;
- (c) ghall-iskambju ta' informazzjoni relatata ma' studji dwar il-prestazzjoni f'konformità ma' dan ir-Regolament bejn l-Istati Membri u bejniethom u l-Kummissjoni inkluż l-iskambju ta' informazzjoni msemmi fl-Artikoli 72 u 74;
- (d) għal informazzjoni li għandha tingħata mill-isponser skont l-Artikolu 73, inkluż ir-rapport tal-istudju dwar il-prestazzjoni u s-sommarju tiegħi kif meħtieġ fil-paragrafu 5 ta' dak l-Artikolu;
- (e) għar-rapportar dwar avvenimenti avversi serji u nuqqasijiet fl-apparat, u aġġornamenti relatati msemmija fl-Artikolu 76.

▼B

2. Meta tkun qed tistabbilixxi s-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni għandha tiżgura li din tkun interoperabbi mal-baži ta' data tal-UE ghall-provi kliniči fuq il-prodotti medċiñali għall-użu mill-bniedem, stabilita skont l-Artikolu 81 tar-Regolament (UE) Nru 536/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁽¹⁾) fir-rigward ta' studji dwar il-prestazzjoni ta' dijanostika ta' akkumpanjament.

3. L-informazzjoni msemmija f'punt (c) tal-paragrafu 1 għandha tkun aċċessibbli biss għall-Istati Membri u l-Kummissjoni. L-informazzjoni msemmija f'punti oħrajn ta' dak il-paragrafu għandha tkun aċċessibbli għall-pubbliku, sakemm, għal dik l-informazzjoni kollha jew għal partijiet minnha, il-kunfidenzjalitā tal-informazzjoni ma tiġix iġġustifikata b'wieħed minn dawn ir-raġunijiet:

- (a) il-protezzjoni tad-data personali skont ir-Regolament (KE) Nru 45/2001,
- (b) il-protezzjoni ta' informazzjoni kummerċjalment kunfidenzjali, speċjalment fil-fuljett tal-investigaturi, b'mod partikolari billi jittieħed kont tal-istatus tal-valutazzjoni tal-konformità għall-apparat, sakemm ma jkunx hemm interessa pubbliku akbar biex tigi žvelata;
- (c) is-superviżjoni effettiva tat-twettiq ta' studju dwar il-prestazzjoni mill-Istat(i) Membru/i kkonċernat(i).

4. L-ebda data personali tas-suġġetti ma għandha tkun disponibbli għall-pubbliku.

5. L-interfaċċa tal-utent tas-sistema elettronika msemmija f'paragrafu 1 għandha tkun disponibbli bil-lingwi uffiċċiali kollha tal-Unjoni.

Artikolu 70

Studji dwar il-prestazzjoni fir-rigward ta' apparati li għandhom il-marka CE

1. Meta studju dwar il-prestazzjoni jkun ser isir biex ikompli jiġi vvalutat, fl-ambitu tal-ghan maħsub tiegħi, apparat li digħi għandu l-marka CE skont l-Artikolu 18(1) ("l-istudju tal-PMPF"), u meta l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun jinvolvi li s-suġġetti jsirulhom proċeduri oħrajn minbarra dawk li jsiru fil-kundizzjonijiet normali ta' użu tal-apparat u dawk il-proċeduri addizzjonal jkunu invaživi jew ta' piż, l-isponser għandu jinnotifika lill-Istati Membri kkonċernati tal-inqas 30 jum qabel jibda l-istudju permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69. L-isponser għandu jinkludi d-dokumentazzjoni msemmija fit-Taqsima 2 ta' Parti A tal-Anness XIII u fl-Anness XIV. Punti (b) sa (l) u (p) ►C1 tal-Artikolu 58(5), l-Artikoli 71, 72 u 73, u l-Artikolu 76(5) u (6), u d-dispożizzjonijiet rilevanti ◀ tal-Annessi XIII u XIV għandhom japplikaw għall-istudji tal-PMPF.

2. Meta studju dwar il-prestazzjoni jkun ser isir biex jivvaluta, barra l-ambitu tal-ghan maħsub tiegħi, apparat li digħi għandu l-marka CE skont l-Artikolu 18(1), għandhom japplikaw l-Artikoli 58 sa 77.

(⁽¹⁾) Regolament (UE) Nru 536/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' April 2014 dwar il-provi kliniči fuq prodotti medċiñali għall-użu mill-bniedem, u li jhassar id-Direttiva 2001/20/KE (GU L 158, 27.5.2014, p. 1).

▼B*Artikolu 71***Modifikasi sostanzjali għal studji dwar il-prestazzjoni**

1. Jekk sponser ikollu l-intenzjoni jintroduċi modifikasi għal studju dwar il-prestazzjoni li probabbilment ikunu ser iħallu impatt sostanzjali fuq is-sikurezza, is-saħħha jew id-drittijiet tas-suġġetti jew fuq kemm tkun soda jew affidabbli d-data klinika ġġenerata mill-istudju, huwa għandu jinnotifika, fi żmien ġimħa, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69, lill-Istat(i) Membru/i li fih(om) ikun qed isir jew ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni bir-raġunijiet għal dawk il-modifikasi u n-natura tagħhom. L-isponser għandu jinkludi verżjoni aġġornata tad-dokumentazzjoni rilevanti msemmija fl-Anness XIV bħala parti min-notifika. Il-bidliet għad-dokumentazzjoni rilevanti għandhom ikunu identifikabbi b'mod ċar.

2. L-Istat Membru għandu jivvaluta kwalunkwe modifika sostanzjali għall-istudju dwar il-prestazzjoni f'konformità mal-proċedura stipulata fl-Artikolu 67.

3. L-isponser jista' jimplimenta l-modifikasi msemmija fil-paragrafu 1 mhux qabel 38 jum wara n-notifika msemmija fil-paragrafu 1 sakemm:

- (a) l-Istat Membru li fih ikun qed isir jew ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni jkun innotifika l-isponser dwar ir-rifjut tiegħu fuq il-baži tar-raġunijiet imsemmijin fl-Artikolu 67(4) jew ta' kunsiderazzjonijiet marbutin mas-saħħha pubblika, mas-sikurezza jew is-saħħha tas-suġġett u l-utent, jew mal-politika pubblika; jew
- (b) kumitat tal-etika f'dak l-Istat Membru jkun hareġ opinjoni negattiva marbuta mal-modifikasi sostanzjali fl-istudju dwar il-prestazzjoni, li, skont il-liġi nazzjonali, tkun valida għall-Istat Membru kollu.

4. L-Istat jew Stati Membri kkonċernat(i) jistgħu jestendu l-perijodu msemmi fil-paragrafu 3 b'sebat ijiem oħra, għall-fini ta' konsultazzjoni mal-esperti.

*Artikolu 72***Miżuri korrettivi li għandhom jittieħdu mill-Istati Membri u skambju ta' informazzjoni bejn l-Istati Membri dwar studji dwar il-prestazzjoni**

1. Meta Stat Membru li fih ikun qed isir jew ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni jkollu raġunijiet biex jikkunsidra li r-rekwiżiti stabiliti f'dan ir-Regolament ma ġewx issodisfati, huwa jista' tal-anqas jieħu kwalunkwe waħda mill-miżuri li gejjin fit-territorju tiegħu:

- (a) jirrevoka l-awtorizzazzjoni għal studju dwar il-prestazzjoni;
- (b) jiisspendi jew itemm l-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (c) jitlob lill-isponser biex jimmodifika kwalunkwe aspett tal-istudju dwar il-prestazzjoni.

2. Qabel ma l-Istat Membru kkonċernat jieħu kwalunkwe waħda mill-miżuri msemmija fil-paragrafu 1, dan għandu, ħlief meta tkun meħtieġa azzjoni immeddjeta, jitlob lill-isponser jew lill-investigatur jew lit-tnejn għall-opinjoni tiegħu/tagħhom. Dik l-opinjoni għandha tingħata fi żmien sebat ijiem.

▼B

3. Meta Stat Membru jkun ha miżura msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, jew ikun irrifjuta, studju dwar il-prestazzjoni, jew ikun ġie notifikat mill-isponser bit-terminazzjoni bikrija ta' studju dwar il-prestazzjoni għal raġunijiet ta' sikurezza, dak l-Istat Membri għandu jikkomunika d-deċiżjoni korrispondenti u r-raġunijiet għaliha lill-Istati Membri kollha u lill-Kummissjoni permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69.

4. Meta applikazzjoni tīgħi rtirata mill-isponser qabel ma tittieħed deċiżjoni minn Stat Membri, dik l-informazzjoni għandha ssir disponibbli permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69 għall-Istati Membri kollha u l-Kummissjoni.

*Artikolu 73***Informazzjoni mill-isponser fi tmiem studju dwar il-prestazzjoni jew f'każ ta' waqfien temporanju jew terminazzjoni bikrija**

1. Jekk l-isponser ikun waqqaf temporanjament studju dwar il-prestazzjoni jew ikun temm kmieni studju dwar il-prestazzjoni, huwa għandu jgħarraf lill-Istati Membri li fihom twaqqaf temporanjament jew intemm kmieni dak l-istudju dwar il-prestazzjoni, fi żmien 15-il jum, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69, dwar il-waqfien temporanju jew it-terminazzjoni bikrija. Fil-każ li l-isponser ikun waqqaf temporanjament jew temm kmieni l-istudju dwar il-prestazzjoni għal raġunijiet ta' sikurezza, għandu jgħarraf lill-Istati Membri kollha li fihom ikun qed isir dak l-istudju dwar il-prestazzjoni dwar dan fi żmien 24 siegħa.

2. Tmiem l-istudju dwar il-prestazzjoni għandu jitqies li jkun fl-istess waqt tal-ahħar żjara tal-ahħar suġġett sakemm ma jiġix iffissat mument ieħor għal dan it-tmiem fil-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni.

3. L-isponser għandu jinnotifika lil kull Stat Membru li fihi kien qed isir dak l-istudju dwar il-prestazzjoni dwar it-tmiem ta' dak l-istudju dwar il-prestazzjoni fdak l-Istat Membri. Dik in-notifika għandha ssir fi żmien 15-il jum minn tmiem l-istudju dwar il-prestazzjoni fir-rigward ta' dak l-Istat Membri.

4. Jekk l-istudju jsir faktar minn Stat Membri wieħed, l-isponser għandu jinnotifika lill-Istati Membri kollha li fihom ikun sar dak l-istudju dwar il-prestazzjoni dwar tmiem l-istudju dwar il-prestazzjoni fl-Istati Membri kollha. Dik in-notifika għandha ssir fi żmien 15-il jum minn dak it-tmiem tal-istudju dwar il-prestazzjoni.

5. Irrispettivament mill-eżitu tal-istudju dwar il-prestazzjoni, fi żmien sena mit-tmiem tal-istudju dwar il-prestazzjoni jew fi żmien tliet xhur mit-terminazzjoni bikrija jew il-waqfien temporanju, l-isponser għandu jippreżenta lill-Istati Membri li fihom ikun sar studju dwar il-prestazzjoni rapport dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni kif imsemmi fit-Taqsima 2.3.3 tal-Parti A tal-Anness XIII.

Ir-rapport dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni għandu jkun akkumpanjat minn sommarju pprezentat f'termi li jinfieha faċilment mill-utent mahsub. Kemm ir-rapport kif ukoll is-sommarju għandhom jiġu pprezentati mill-isponser permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69.

Fejn, minħabba raġunijiet xjentifici, ma jkunx possibbli li jiġi pprezentat ir-rapport dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni fi żmien sena minn tmiem l-istudju, dan għandu jiġi pprezentat hekk kif ikun disponibbli. F'każ bħal dan, il-pjan ta' Parti A tal-Anness XIII għandu jispeċċifika meta ser ikunu disponibbli r-riżultati tal-istudju dwar il-prestazzjoni, flimkien ma' ġustifikazzjoni.

▼B

6. Il-Kummissjoni għandha toħrog linji gwida dwar il-kontenut u l-istruttura tas-sommarju tar-rapport dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni.

Barra minn hekk, il-Kummissjoni tista' toħrog linji gwida dwar il-format u l-kondiżjoni ta' data mhux ipprocċessata, għal każijiet fejn l-isponser jiddeċċiedi li jikkondividi data mhux ipprocċessata fuq baži volontarja. Dawk il-linji gwida jistgħu jieħdu bħala baži u jadattaw, fejn ikun possibbli, il-linji gwida eżistenti ghall-kondiżjoni ta' data mhux ipprocċessata fil-qasam tal-istudji dwar il-prestazzjoni.

7. Is-sommarju u r-rapport dwar l-istudju dwar il-prestazzjoni msemmi fil-paragrafu 5 ta' dan l-Artikolu għandhom isiru aċċessibbli ġhall-pubbliku permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69, mhux aktar tard minn meta l-apparat jiġi rex-ġieħed fis-suq. F'każijiet ta' terminazzjoni bikrija jew waqtien temporanju, is-sommarju u r-rapport għandhom isiru aċċessibbli ġħall-pubbliku immedjatamente wara li jiġu pprezentati.

Jekk l-apparat ma jiġix irregistrat skont l-Artikolu 26 fi żmien sena wara li s-sommarju u r-rapport tal-istudju dwar il-prestazzjoni jkunu ddaħħlu fis-sistema elettronika skont il-paragrafu 5 ta' dan l-Artikolu, dawn għandhom isiru aċċessibbli ġħall-pubbliku fdak il-mument.

Artikolu 74

Proċedura koordinata ta' valutazzjoni ghall-istudji dwar il-prestazzjoni

1. L-isponser ta' studju dwar il-prestazzjoni li jkun ser isir faktar minn Stat Membru wieħed jista' jippreżenta, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69, ġħall-finijiet tal-Artikolu 66, applikazzjoni unika li, meta tasal, tintbagħat b'mod elettroniku lill-Istati Membri kollha li fihom ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni.

2. L-isponser għandu jipproponi fl-applikazzjoni unika msemmija fil-paragrafu 1 li wieħed mill-Istati Membri li fihom ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni jaġixxi bħala l-Istat Membru koordinatur. L-Istati Membri li fihom ikun ser isir l-istudju dwar il-prestazzjoni għandhom, fi żmien sitt ijiem mill-preżtantazzjoni tal-applikazzjoni, jaqblu li wieħed minnhom jieħu r-rwol tal-Istat Membru koordinatur. Jekk ma jaqblux dwar Stat Membru koordinatur, l-Istat Membru koordinatur propost mill-isponser għandu jieħu dak ir-rwol.

3. Taħt id-direzzjoni tal-Istat Membru koordinatur imsemmi fil-paragrafu 2, l-Istati Membri kkonċernati għandhom jikkoordinaw il-valutazzjoni tagħhom tal-applikazzjoni, partikolarment tad-dokumentazzjoni msemmija fil-Kapitolu I tal-Anness XIV.

Madankollu, kemm tkun kompleta d-dokumentazzjoni msemmija fit-Taqsimiet 1.13, 4.2, 4.3 u 4.4 tal-Kapitolu I tal-Anness XIV u l-punt (c) tat-Taqsima 2.3.2. tal-Parti A tal-Anness XIII għandu jiġi vvalutat separatament minn kull Stat Membru kkonċernat skont l-Artikolu 66(1) sa (5).

4. B'rabta ma' dokumentazzjoni ghajr dik imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 3, l-Istat Membru koordinatur għandu:

- (a) fi żmien sitt ijiem minn meta jirċievi l-applikazzjoni unika, jinnotifika lill-isponser li huwa hu l-Istat Membru koordinatur (“id-data tan-notifika”);

▼B

- (b) ghall-iskop tal-validazzjoni tal-applikazzjoni, iqis kwalunkwe kunsiderazzjoni pprezentata fi' żmien sebat ijiem mid-data tan-notifika minn kwalunkwe Stat Membru kkonċernat;
- (c) Fi' żmien 10 ijiem mid-data tan-notifika, jivvaluta jekk l-istudju dwar il-prestazzjoni jaqax fil-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u jekk l-applikazzjoni tkunx kompleta u għandu jinnotifika lill-isponser dwar dan. L-Artikolu 66(1) u (3) sa (5) għandhom japplikaw ghall-Istat Membru koordinatur b'rabta ma' dik il-valutazzjoni;
- (d) jistabbilixxi r-riżultati tal-valutazzjoni tiegħu f'abbozz ta' rapport ta' valutazzjoni li għandu jintbagħat fi' żmien 26 jum mid-data tal-validazzjoni lill-Istati Membri kkonċernati. Sa jum 38 wara d-data tal-validazzjoni, l-Istati Membri l-oħra kkonċernati għandhom jibagħtu l-kummenti u l-proposti tagħhom dwar l-abbozz ta' rapport ta' valutazzjoni u l-applikazzjoni sottostanti lill-Istat Membru koordinatur li għandu jqis kif mistħoqq dawk il-kummenti u l-proposti fil-finalizzazzjoni tar-rapport finali ta' valutazzjoni, li għandu jintbagħat fi' żmien 45 jum mid-data tal-validazzjoni lill-isponser u lill-Istati Membri l-oħra jn ikonċernati.

Ir-rapport ta' valutazzjoni finali għandu jitqies mill-Istati Membri kollha kkonċernati meta jiddeċiedu dwar l-applikazzjoni tal-isponser skont l-Artikolu 66(7).

5. F'dak li jirrigwarda l-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni msemmija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 3, kull Stat Membru kkonċernat jista' jitlob, f'okkażjoni waħda, informazzjoni addizzjonali mill-isponser. L-isponser għandu jippreżenta l-informazzjoni addizzjonali mitluba fil-perijodu stabbilit mill-Istat Membru kkonċernat, li ma għandux jaqbeż 12-il jum minn meta jirċievi t-talba. L-gheluq tal-aħħar skadenza skont il-punt (d) tal-paragrafu 4 għandu jiġi sospiż mid-data tat-talba sal-mument meta tasal l-informazzjoni addizzjonali.

6. Ghall-apparati tal-klassi C u D, l-Istat Membru koordinatur jista' wkoll jestendi l-perijodi msemmija fil-paragrafu 4 b'50 jum iehor, għall-fini ta' konsultazzjoni mal-esperti.

7. Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tispeċifika aktar il-proċeduri u l-perijodi ta' żmien għal valutazzjonijiet ikkoordinati li għandhom jitqies mill-Istati Membri kkonċernati meta jiddeċiedu dwar l-applikazzjoni tal-isponser. Atti ta' implementazzjoni bħal dawn jistgħu jistabbilixxu wkoll il-proċeduri u l-perijodi ta' żmien għal valutazzjoni kkoordinata fil-każ ta' modifikasi sostanzjali skont il-paragrafu 12 ta' dan l-Artikolu u fil-każ ta' rappurtar ta' avvenimenti avversi skont l-Artikolu 76(4) u fil-każ ta' studji dwar il-prestazzjoni li jinvolvu dijanostika ta' akkumpanjament, fejn il-prodotti mediciinali jkunu taħt valutazzjoni kkoordinata konkorrenti ta' prova klinika skont ir-Regolament (UE) Nru 536/2014. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

8. Meta l-konklużjoni tal-Istat Membru koordinatur dwar il-qasam ta' valutazzjoni koordinata tkun li t-twettiq tal-istudju dwar il-prestazzjoni huwa aċċettabbli jew aċċettabbli iżda soġġett għal konformità ma' kondizzjonijiet spċifici, dik il-konklużjoni għandha titqies bħala l-konklużjoni tal-Istat(i) Membru/i (kollha) kkonċernat(i).

▼B

Minkejja l-ewwel subparagrafu, Stat Membru kkonċernat jista' ma jaqbilx mal-konklużjoni tal-Istat Membru koordinatur fir-rigward tal-qasam tal-valutazzjoni koordinata minħabba r-raqunijiet li ġejjin:

- (a) huwa jqis li l-parteċipazzjoni fl-istudju dwar il-prestazzjoni tista' twassal biex suġġett jirċievi trattament inferjuri għal dak irċevut fil-prattika klinika normali f'dak l-Istat Membru kkonċernat;
- (b) ksur tal-ligi nazzjonali; jew
- (c) konsiderazzjoni jidher fir-rigward tas-sikurezza tas-suġġett u l-affidabbiltà u r-robustezza tad-data, ippreżentati skont punt (d) tal-paragrafu 4.

Meta wieħed mill-Istati Membri kkonċernati ma jaqbilx mal-konklużjoni fuq il-baži tat-tieni subparagrafu ta' dan il-paragrafu, huwa għandu jikkomunika n-nuqqas ta' qbil tiegħu, flimkien ma' ġustifikazzjoni dettaljata, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69 lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri l-oħra kollha kkonċernati u lill-isponser.

9. Meta l-konklużjoni tal-Istat Membru koordinatur dwar il-qasam tal-valutazzjoni koordinata tkun li l-istudju dwar il-prestazzjoni mhuwiex aċċettabbli, dik il-konklużjoni għandha titqies bħala l-konklużjoni tal-Istati Membri kollha kkonċernati.

10. Stat Membru kkonċernat għandu jirrifjuta li jawtorizza studju dwar il-prestazzjoni jekk huwa ma jaqbilx mal-konklużjoni tal-Istat Membru koordinatur fir-rigward ta' kwalunkwe waħda mir-raġunijiet imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 8, jew jekk huwa jikkonkludi li, minħabba raġunijiet debitament iġġustifikati, ma kienx hemm konformitā mal-aspetti indirizzati fit-Taqsimiet 1.13, 4.2, 4.3 u 4.4 tal-Kapitolu I tal-Anness XIV, jew, meta kumitat tal-etika jkun hareġ opinjoni negattiva marbuta ma' dak l-istudju dwar il-prestazzjoni li tkun valida f'konformitā mal-ligi nazzjonali għal dak l-Istat Membru kollu. Dak l-Istat Membru għandu jipprevedi proċedura ta' appell fir-rigward ta' tali rifjut.

11. Kull Stat Membru kkonċernat għandu jinnotifika lill-isponser permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69 dwar jekk l-istudju dwar il-prestazzjoni jkunx għiex awtorizzat, jekk huwiex awtorizzat iż-żgħid soġġett għal xi kundizzjonijiet, jew jekk l-awtorizzazzjoni għix irrifjuta. In-notifika għandha ssir permezz ta' deċiżjoni waħda fi żmien ġamex ijiem mit-trasmissjoni, skont punt (d) tal-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu, mill-Istat Membru koordinatur tar-rapport ta' valutazzjoni finali. Meta awtorizzazzjoni ta' studju dwar il-prestazzjoni tkun soġġetta għal kondizzjonijiet, dawk il-kondizzjonijiet jistgħu jkunu biss kondizzjoni li, min-natura tagħhom, ma jistgħux jiġi sodisfatti fil-mument meta ssir dik l-awtorizzazzjoni.

12. Kwalunkwe modifika sostanzjali kif imsemmija fl-Artikolu 71 għandha tīgi nnotifikat lill-Istati Membri kkonċernati permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69. Kull valutazzjoni dwar jekk hemmx raġunijiet għal nuqqas ta' qbil kif imsemmi fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 8 ta' dan l-Artikolu għandha ssir taht it-tmexxija tal-Istat Membru koordinatur, minbarra għal modifikasi sostanzjali li jikkonċernaw it-taqsimiet 1.13, 4.2, 4.3 u 4.4 tal-Kapitolu I tal-Anness XIV u l-punt (c) tat-Taqsima 2.3.2 tal-Parti A tal-Anness XIII, li għandhom jiġi vvalutati separatament minn kull Stat Membru kkonċernat.

▼B

13. Il-Kummissjoni għandha tiprovd appoġġ amministrattiv lill-awtorità kompetenti koordinatriċi fit-twettiq tal-kompli tagħha skont dan il-Kapitolu.

▼C1

14. Il-proċedura stabbilita f'dan l-Artikolu għandha, sal-25 ta' Mejju 2029, tkun applikata biss minn dawk l-Istat Membri li fihom jitwettqu l-istudji dwar il-prestazzjoni li qablu li japplikawha. Wara s-26 ta' Mejju 2029, l-Istat Membri kollha għandhom ikunu meħtiega li japplikaw dik il-proċedura.

▼B*Artikolu 75***Reviżjoni tal-proċedura koordinata ta' valutazzjoni**

Sas-27 ta' Mejju 2028, il-Kummissjoni għandha tippreżenta lill-Parlement Ewropew u lill-Kunsill rapport dwar l-esperjenza miksuba mill-applikazzjoni tal-Artikolu 74 u, jekk meħtieg, tiproponi reviżjoni tal-Artikolu 74(14) u tal-punt (g) tal-Artikolu 113(3).

*Artikolu 76***Irrekordjar u rappurtar tal-avvenimenti avversi li jiġru waqt studji dwar il-prestazzjoni**

1. L-isponser għandu jirregistra kompletament dawn kollha li ġejjin:

- (a) kwalunkwe avveniment avvers ta' tip identifikat fil-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni bhala li hu kritiku għall-evalwazzjoni tar-riżultati ta' dak l-istudju dwar il-prestazzjoni
- (b) kwalunkwe avveniment avvers serju;
- (c) kwalunkwe nuqqas fl-apparat li seta' wassal għal avveniment avvers serju li kieku ma tteħditx azzjoni xierqa, ma sarx intervent, jew li kieku c-ċirkostanzi kienu anqas favorevoli;
- (d) kwalunkwe sejba ġidida fir-rigward ta' kwalunkwe avveniment imsemmi fil-punti (a) sa (c).

2. L-isponser għandu jirrapporta mingħajr dewmien lill-Istat Membri kollha li fihom qiegħed isir studju dwar il-prestazzjoni dan kollu li ġej permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69:

- (a) kwalunkwe avveniment avvers serju li jkollu relazzjoni kawżali mal-apparat, il-komparatur jew il-proċedura ta' studju jew fejn tali relazzjoni kawżali tkun raġonevolment possibbli;
- (b) kwalunkwe nuqqas fl-apparat li seta' wassal għal avveniment avvers serju li kieku ma tteħditx azzjoni xierqa, ma sarx intervent, jew li kieku c-ċirkostanzi kienu anqas favorevoli;
- (c) kwalunkwe sejba ġidida fir-rigward ta' kwalunkwe avveniment imsemmi fil-punti (a) u (b).

Il-perijodu għar-rapportar għandu jqis is-severità tal-avveniment. Fejn meħtieg biex jiżgura r-rapportar f'waqt, l-isponser jista' jippreżenta rapport inizjali li mhux komplut segwit minn rapport komplut.

▼B

Fuq talba minn kwalunkwe Stat Membru kkonċernat li fih ikun qed isir l-istudju dwar il-prestazzjoni, l-isponser għandu jiprovd i-informazzjoni kollha msemmija fil-paragrafu 1.

3. L-isponser għandu jirrapporta wkoll lill-Istati Membri li fihom ikun qed isir l-istudju dwar il-prestazzjoni kwalunkwe avveniment imsemmi fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu li seħħ fpajjiżi terzi fejn isir studju dwar il-prestazzjoni skont l-istess pjan għal studju dwar il-prestazzjoni klinika bhal dak li japplika għal studju dwar il-prestazzjoni kopert minn dan ir-Regolament permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69.

4. Fil-każ ta' studju dwar il-prestazzjoni li għaliex l-isponser ikun uža l-applikazzjoni unika msemmija fl-Artikolu 74, l-isponser għandu jirrapporta kwalunkwe avveniment kif imsemmi fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69. Malli jiġi riċevut, dan ir-rapport għandu jintbagħha elettronikament lill-Istati Membri kollha li fihom ikun qed isir l-istudju dwar il-prestazzjoni.

Taħt id-direzzjoni tal-Istat Membru koordinatur imsemmi fl-Artikolu 74(2), l-Istati Membri għandhom jikkordinaw il-valutazzjoni tagħhom tal-avvenimenti avversi serji u tan-nuqqasijiet fl-apparat biex jiddeterminaw jekk għandhomx jimmodifikaw, jisspendu jew jitterminaw l-istudju dwar il-prestazzjoni jew jekk għandhomx jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għal dak l-istudju dwar il-prestazzjoni.

Dan il-paragrafu ma għandux jaffettwa d-drittijiet tal-Istati Membri l-oħra li jwettqu l-evalwazzjoni tagħhom stess u li jadottaw miżuri skont dan ir-Regolament sabiex jiżguraw il-protezzjoni tas-saħħha pubblika u ssikurezza tal-pazjenti. L-Istat Membru koordinatur u l-Kummissjoni għandhom jinżammu infurmati dwar ir-riżultat ta' kwalunkwe evalwazzjoni simili u dwar l-adozzjoni ta' tali miżuri.

5. Fil-każ ta' studji tal-PMPF imsemmija fl-Artikolu 70(1), id-dispożizzjonijiet dwar il-vigilanza stipulati fl-Artikoli 82 sa 85 u fl-atti ta' implementazzjoni adottati skont l-Artikolu 86 għandhom japplikaw minnflokk dan l-Artikolu.

6. Minkejja l-paragrafu 5, dan l-Artikolu għandu japplika fejn tkun ġiet stabbilita relazzjoni kawżali bejn l-avveniment avvers serju u l-istudju dwar il-prestazzjoni preċedenti.

Artikolu 77

Atti ta' implementazzjoni

Permezz tal-atti ta' implementazzjoni, il-Kummissjoni tista' tistabbilixxi l-arrangamenti dettaljati u l-aspetti ta' proċedura meħtieġa għall-implementazzjoni ta' dan il-Kapitolu rigward dawn li ġejjin:

- (a) formoli elettronici armonizzati għall-applikazzjoni għal studji dwar il-prestazzjoni u l-valutazzjoni tagħhom, kif imsemmija fl-Artikoli 66 u 74, b'kont meħud ta' kategoriji jew gruppi spċifici ta' apparati;
- (b) il-funzjonament tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 69;
- (c) formoli elettronici armonizzati għan-notifika ta' studji tal-PMPF kif imsemmija fl-Artikolu 70(1), u ta' modifikasi sostanzjali, kif imsemmija fl-Artikolu 71;

▼B

- (d) l-iskambju tal-informazzjoni bejn l-Istati Membri kif imsemmi fl-Artikolu 72;
- (e) formoli elettronici armonizzati għar-rapportar ta' avvenimenti avversi serji u nuqqasijiet fl-apparati msemmija fl-Artikolu 76;
- (f) l-iskedi għar-rapportar ta' avvenimenti avversi serji u ta' nuqqasijet fl-apparati, b'kont meħud tas-severità tal-avveniment li għandu jiġi rrapportat kif imsemmi fl-Artikolu 76;
- (g) l-applikazzjoni uniformi tar-rekwiżiti dwar l-evidenza/data klinika meħtieġa biex tintwera l-konformità mar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I.

L-atti ta' implementazzjoni msemmija fl-ewwel paragrafu għandhom jiġu adottati skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

KAPITOLU VII

SORVELJANZA TA' WARA T-TQEGHID FIS-SUQ, VIĞILANZA U SORVELJANZA TAS-SUQ

Taqsimi 1

Sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq

Artikolu 78

Sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq tal-manifattur

1. Għal kull apparat, il-manifatturi għandhom jippjanaw, jistabbi-líxxu, jiddokumentaw, jimplimentaw, iżommu u jaġġornaw sistema ta' sorveljanza wara t-tqegħid fis-suq b'mod li jkun proporzjonat għall-klassi tar-riskju u xieraq għat-tip ta' apparat. Dik is-sistema għandha tkun parti integrali mis-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità tal-manifattur imsemmi fl-Artikolu 10(8).

2. Is-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq għandha tkun adatta biex tiġib, tirregista u tanalizza b'mod attiv u sistematikament data rilevanti dwar il-kwalità, il-prestazzjoni u s-sikurezza ta' apparat matul il-ħajja kollha tiegħu, u li tasal għall-konklużjonijiet neċċesarji u tiddetermina, timplimenta u tissorvelja kull azzjoni preventiva u korrettiva.

3. Id-data miġbura mis-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq tal-manifattur għandha tintuża, b'mod partikolari, biex:

- (a) tiġi aġġornata d-determinazzjoni tal-benefiċċċi meta mqabbla mar-riskji u biex titjeb il-ġestjoni tar-riskji kif imsemmi fil-Kapitolu I tal-Anness I;
- (b) tiġi aġġornata l-informazzjoni dwar id-disinn u l-manifattura, l-istruzzjonijiet għall-użu u t-tikkettar;
- (c) taġġorna l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni;

▼B

- (d) taġġorna s-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni msemmi fl-Artikolu 29;
- (e) tidentifika l-htiġijiet għal azzjoni preventiva, korrettiva jew azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post;
- (f) tidentifika l-għażiż sabiex jitjiebu l-użu, il-prestazzjoni u s-sikurezza tal-apparat;
- (g) tikkontribwixxi, meta rilevanti, għas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' apparati oħra; u
- (h) tidentifika u tirrapporta tendenzi fkonformità mal-Artikolu 83.

Id-dokumentazzjoni teknika għandha tiġi aġġornata kif meħtieg.

4. Jekk, matul is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, tiġi identifikata ħtiega ta' azzjoni preventiva jew korrettiva jew it-nejnej, il-manifattur għandu jimplimenta l-miżuri adegwati u jinforma l-awtoritajiet kompetenti kkonċernati u, fejn applikabbi, il-korp notifikat. Fejn jiġi identifikat inċ-incident serju jew tiġi implimentata azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post, għandu jiġi rrappurtat fkonformità mal-Artikolu 82.

Artikolu 79

Pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq

Is-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmija fl-Artikolu 78 għandha tkun ibbażata fuq il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq li r-rekwiziti għaliex huma stabbiliti fit-Taqsima 1 tal-Anness III. Il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq għandu jkun parti mid-dokumentazzjoni teknika spċificata fl-Anness II.

Artikolu 80

Rapport ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq

Il-manifatturi ta' apparati tal-klassi A u B għandhom jippreparaw rapport ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq li jiġbor fil-qosor ir-riżultati u l-konklużjonijiet tal-analizi tad-data dwar is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq miġbura bħala riżultat tal-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmi fl-Artikolu 79 flimkien ma' raġuni u deskrizzjoni ta' kwalunkwe azzjoni preventiva u korrettiva meħuda. Ir-rapport għandu jiġi aġġornat fejn meħtieg u jsir disponibbli għall-korp notifikat u l-awtorità kompetenti fuq talba.

Artikolu 81

Rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza

1. Il-manifatturi ta' apparati tal-klassi C u D għandhom iħejju rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza (“PSUR”) għal kull apparat u fejn rilevanti għal kull kategorija jew grupp ta' apparati li jiġbor fil-qosor ir-riżultati u l-konklużjonijiet tal-analizi tad-data dwar is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq miġbura bħala riżultat tal-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq msemmi fl-Artikolu 79 flimkien ma' raġuni u deskrizzjoni ta' kwalunkwe azzjoni preventiva u korrettiva meħuda. Matul il-ħajja tal-apparat ikkonċernat, dak il-PSUR għandu jistabbilixxi:

▼B

- (a) il-konklużjonijiet tad-determinazzjoni tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji;
- (b) is-sejbiet ewlenin tal-PMPF; u
- (c) il-volum tal-bejgħ ta' apparati u stima tad-daqs u ta' karatteristiċi oħra tal-popolazzjoni li tuża l-apparat u, fejn prattikabbli, il-frek-wenza tal-użu tal-apparat.

Il-manifatturi ta' apparati tal-klassi C u D għandhom jaġġornaw il-PSUR tal-anqas darba fis-sena. Dak il-PSUR għandu jkun parti mid-dokumentazzjoni teknika kif specifikata fl-Annessi II u III.

2. Il-manifatturi ta' apparati tal-klassi D għandhom jippreżentaw PSUR permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87 lill-korp notifikat involut fil-valutazzjoni tal-konformità ta' apparati bħal dawn skont l-Artikolu 48. Il-korp notifikat għandu jeżamina r-rapport u jžid l-evalwazzjoni tiegħi f'dik is-sistema elettronika bid-dettalji ta' kull azzjoni li tittieħed. Tali PSUR u l-evalwazzjoni tal-korp notifikat għandhom isiru disponibbli għall-awtoritajiet kompetenti permezz ta' dik is-sistema elettronika.

3. Għal apparati tal-klassi C, il-manifatturi għandhom jagħmlu PSURs disponibbli għall-korp notifikat involut fil-valutazzjoni tal-konformità u, fuq talba, lill-awtoritajiet kompetenti.

Taqsim a 2

Vigilanza

Artikolu 82

Rapportar ta' incidenti serji u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post

1. Il-manifatturi ta' apparati, li jsiru disponibbli fis-suq tal-Unjoni, ġħajr apparati għal studju dwar il-prestazzjoni, għandhom jirrapportaw lill-awtoritajiet kompetenti rilevanti, f'konformità mal-Artikoli 87(5) u (7) dan li ġej:

- (a) kwalunkwe incident serju li jinvolvi apparati li jsiru disponibbli fis-suq tal-Unjoni, minbarra riżultati żbaljati mistennija li huma dokumentati u kkwantifikati b'mod ċar fl-informazzjoni dwar il-prodott u fid-dokumentazzjoni teknika u huma soġġetti għal rapportar dwar it-tendenzi skont l-Artikolu 83;
- (b) kwalunkwe azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post, fir-rigward tal-apparati li jsiru disponibbli fis-suq tal-Unjoni, inkluża kwalunkwe azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post li ssir fpajjiż terz rigward apparat li jkun sar legalment disponibbli fis-suq tal-Unjoni wkoll, jekk ir-raġuni għall-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post ma tkunx limitata għall-apparat li jkun disponibbli fil-pajjiż terz.

Ir-rapporti msemmija fl-ewwel subparagraphu għandhom jiġu ppreżentati permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87.

▼B

2. Bhala regola ġenerali, il-perijodu għar-rapportar imsemmi fil-paragrafu 1 għandu jqis is-severità tal-inċident serju.

3. Il-manifatturi għandhom jirrapportaw kwalunkwe inċident serju kif imsemmi fil-punt (a) immedjatament wara li jkunu stabbilixxew relazzjoni kawżali bejn dak l-inċident u l-apparat tagħhom jew li relazzjoni kawżali bħal din hi raġonevolment possibbli, u mhux aktar tard minn 15-il jum wara li jsiru konxji tal-inċident.

4. Minkejja l-paragrafu 3, fil-każ ta' theddida serja għas-saħħha pubblika, ir-rapport imsemmi fil-paragrafu 1 għandu jiġi pprovdut immedjatament, u mhux aktar tard minn jumejn wara li l-manifattur isir konxju minn dik it-thedda.

5. Minkejja l-paragrafu 3, fil-każ ta' mewt jew deterjorament serju mhux antiċipat fl-istat tas-saħħha ta' persuna, ir-rapport għandu jipprovdi immedjatament wara li l-manifattur ikun stabbilixxa jew malli jissus-petta relazzjoni kawżali bejn l-apparat u l-inċident serju iżda mhux aktar tard minn 10 ijiem wara d-data li fiha l-manifattur isir jaf dwar l-inċident serju.

6. Meta jkun meħtieg li jsir rapportar f'waqtu, il-manifattur jista' jippreżenta rapport inizjali li ma jkunx komplut segwit minn rapport li jkun komplut.

7. Jekk, wara li jsir konxju minn inċident li potenzjalment jitlob rapport, il-manifattur ikun incert dwar jekk l-inċident għandux jiġi rrapporat, għandu madankollu jippreżenta rapport fil-perijodu ta' żmien meħtieg skont il-paragrafi 2 sa 5.

8. Hlief f'każ-żejjiet ta' urġenza meta l-manifattur ikun jeħtieg li jwettaq azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post immedjatament, il-manifattur għandu, mingħajr dewmien bla bżonn, jirrapporta l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post imsemmija fpunt (b) tal-paragrafu 1, qabel ma titwettaq l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post.

9. F'inċidenti serji simili li jseħħu bl-istess apparat jew tip ta' apparat u li l-kawża ewlenija tagħhom għet id-ġetti identifikata jew azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post implettata jew meta l-inċidenti jkunu komuni u dokumentati tajjeb, il-manifattur jista' jipprovdi rapporti ta' sinteżi perjodiċi minflok rapporti individwali dwar inċident serju, bil-kondizzjoni li l-awtorità kompetenti koordinatriċi msemmija fl-Artikolu 84(9), fkonsultazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti msemmija fil-punti (a) u (b) tal-Artikolu 87(8), tkun qablet mal-manifattur dwar il-format, il-kontenut u l-frekwenza tar-rapportar ta' sinteżi perjodiku. Meta tissemmha' awtorità kompetenti unika fil-punti (a), u (b) tal-Artikolu 87(8), il-manifattur jista' jipprovdi rapporti ta' sinteżi perjodiċi wara qbil ma' dik l-awtorità kompetenti.

10. L-Istati Membri għandhom jieħdu miżuri adatti bħall-organizzazzjoni ta' kampanji ta' informazzjoni mmirati biex jinkoragġixxu u jippermettu lill-professionisti tal-kura medika, lill-utenti u lill-pazjenti li jirrapportaw lill-awtoritajiet kompetenti inċidenti serji suspettati msemmijin fil-punt (a) tal-paragrafu 1.

▼B

L-awtoritajiet kompetenti għandhom jirregistraw ċentralment fil-livell nazzjonali rapporti li jirċievu minn professjonisti tal-kura tas-saħħa, utenti u pazjenti.

11. Meta awtorità kompetenti ta' Stat Membru tikseb tali rapporti dwar incidenti serji suspectati msemmjien fpunt (a) tal-paragrafu 1 minn professjonisti, utenti jew pazjenti tal-kura tas-saħħa, għandha tiehu l-passi meħtiega biex tiżgura li l-manifattur tal-apparat ikkonċernat jiġi infurmat bl-inċident serju suspectat mingħajr dewmien.

Meta l-manifattur tal-apparat ikkonċernat iqis li l-inċident huwa inċident serju, huwa għandu jipprovi rapport f'konformità mal-paragrafi 1 sa 5 ta' dan l-Artikolu fuq dak l-inċident serju lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih seħħi dak l-inċident serju u għandu jieħu azzjoni xierqa ta' segwitu skont l-Artikolu 84.

Jekk il-manifattur tal-apparat ikkonċernat iqis li l-inċident mħuwiex inċident serju jew għandu jitqies bħala żieda fir-riżultati żbaljati misten-nja, li jiġi koperti mir-rapportar dwar it-tendenzi skont l-Artikolu 83, huwa għandu jipprovi dikjarazzjoni ta' spjegazzjoni. Jekk l-awtorità kompetenti ma taqbilx mal-konklużjoni tad-dikjarazzjoni ta' spjegazzjoni, hija tista' titlob lill-manifattur biex jipprovi rapport f'konformità mal-paragrafi 1 sa 5 ta' dan l-Artikolu u titlob li dan jiżgura li tittieħed azzjoni xierqa ta' segwitu skont l-Artikolu 84.

Artikolu 83

Rapportar dwar it-tendenzi

1. Il-manifatturi għandhom jirrapportaw permezz tas-sistema elettronika msemija fl-Artikolu 87, kwalunkwe żieda statistikament sinifikanti fil-frekwenza jew is-severità tal-inċidenti li mhumiex inċidenti serji li jista' jkollhom impatt sinifikanti fuq l-analizi tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji ►C2 msemija fit-Taqsimiet 1 u 8 tal-Anness I u li ◀ wasslu jew jistgħu jwasslu għal riskji inaċċettabbli għas-saħħa jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra jew li kienu ta' kwalunkwe żieda sinifikanti fir-riżultati żbaljati misten-nja stabbiliti meta mqabbla mal-prestazzjoni ddikjarata tal-apparat kif tissemmi fil-punti (a) u (b) tat-Taqsima 9.1. tal-Anness I u speċifikata fid-dokumentazzjoni teknika u l-informazzjoni tal-prodott.

Il-manifattur għandu jispeċifika kif jimmaniġġa l-inċidenti msemmajn fl-ewwel subparagrafu u l-metodologija użata biex tīgħi ddeterminata kwalunkwe żieda statistikament sinifikanti fil-frekwenza jew is-severità ta' avvenimenti bħal dawn jew bidla fil-prestazzjoni, kif ukoll il-perijodu ta' osservazzjoni, fil-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmi fl-Artikolu 79.

2. L-awtoritajiet kompetenti jistgħu jwettqu l-valutazzjonijiet tagħħom stess dwar ir-rapporti dwar it-tendenzi msemija fil-paragrafu 1 u jirrikjedu lill-manifattur jadotta miżuri adegwati f'konformità ma' dan ir-Regolament sabiex tīgħi żgurata l-protezzjoni tas-saħħa pubblika u s-sikurezza tal-pazjent. Kull awtorità kompetenti għandha tinforma lill-Kummissjoni, lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra u lill-korp notifikat li ħareġ iċ-ċertifikat bir-riżultati ta' tali valutazzjoni u bl-adozzjoni ta' tali miżuri.

▼B*Artikolu 84***Analizi ta' incidenti serji u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post**

1. Wara li jigi rrapportat incident serju skont l-Artikolu 82(1), il-manifattur għandu jwettaq, mingħajr dewmien, l-investigazzjonijiet neċċessarji b'rabta mal-incident serju u l-apparati kkonċernati. Dan għandu jinkludi valutazzjoni tar-riskju tal-incident u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post, filwaqt li jittieħed kont tal-kriterji kif imsemmi fil-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu kif xieraq.

Il-manifattur għandu jikkoopera mal-awtoritajiet kompetenti u fejn rilevanti mal-korp notifikat ikkonċernat waqt l-investigazzjonijiet imsemmi fl-ewwel subparagraph u ma għandu jwettaq l-ebda investigazzjoni li tinvvoli alterazzjoni tal-apparat jew ta' kampjun tal-lott ikkonċernat b'tali mod li jista' jaffettwa kull evalwazzjoni sussegamenti tal-kawżi tal-incident, qabel ma jinforma lill-awtoritajiet kompetenti dwar azzjoni bħal din.

2. L-Istati Membri għandhom jieħdu l-passi meħtieġa biex jiżguraw li kwalunkwe informazzjoni rigward incident serju li jkun seħħ fit-territorju tagħhom, jew dwar azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post li tkun ittieħdet jew li tkun ser tittieħed fit-territorju tagħhom, u li tingibed l-attenzjoni tagħhom dwarha skont l-Artikolu 82 tiġi evalwata b'mod centrali fil-livell nazzjonali mill-awtorità kompetenti tagħhom, jekk ikun possibbli flimkien mal-manifattur, u, fejn rilevanti, il-korp notifikat ikkonċernat.

3. Fil-kuntest tal-evalwazzjoni msemmija fil-paragrafu 2, l-awtorità kompetenti għandha tevalwa r-riskji li jirriżultaw mill-incident serju rrapportat u tevalwa kwalunkwe azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post filwaqt li tieħu kont tal-ħarsien tas-saħħha pubblika u ta' kriterji bħall-każwalità, is-sejbien, u l-probabbiltà ta' rikorrenza tal-problema, il-frekwenza tal-użu tal-apparat, il-probabbiltà li tigħi hsara diretta jew indiretta, is-severità ta' dik il-ħsara, il-benefiċċju kliniku tal-apparat, l-utenti maħsuba u potenżjali, u l-popolazzjoni affettwata. L-awtorità kompetenti għandha tevalwa wkoll l-adegwazzza tal-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post prevista jew imwettqa mill-manifattur u l-ħtieġa u t-tip ta' kwalunkwe azzjoni korrettiva oħra, b'mod partikolari billi jikkunsidraw il-principju tas-sikurezza inerenti li jinsab fl-Anness I.

Fuq talba mill-awtorità kompetenti nazzjonali, il-manifatturi għandhom jipprovdu għad-dokumenti kollha meħtieġa għall-valutazzjoni tar-riskju.

4. L-awtorità kompetenti għandha twettaq monitoraġġ tal-investigazzjoni ta' manifattur dwar incident serju. Meta meħtieġ, l-awtorità kompetenti tista' tintervjeni finvestigazzjoni tal-manifattur jew tibda investigazzjoni indipendentni.

5. Il-manifattur għandu jipprovd rapport finali lill-awtorità kompetenti dwar is-sejbiet tiegħi mill-investigazzjoni permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87. Ir-rapport għandu jistabbilixxi l-konklużjonijiet u fejn rilevanti jindika l-azzjonijiet korrettivi li għandhom isiru.

▼B

6. Fil-kaž tad-dijanjostika ta' akkumpanjament, l-awtorità kompetenti ta' evalwazzjoni jew l-awtorità kompetenti koordinatriċi, imsemmija fil-paragrafu 9 ta' dan l-Artikolu, skont jekk l-awtorità kompetenti rilevanti tal-Istat Membru li awtorizza l-prodotti mediceinali jew l-EMA għietx ikkonsultata mill-korp notifikat skont il-proċeduri stabbiliti fit-Taqṣima 5.2 tal-Anness IX u t-Taqṣima 3.11 tal-Anness X, għandha tinforma lil dik l-awtorità kompetenti nazzjonali jew lill-EMA, skont il-kaž.

7. Wara t-twettiq tal-evalwazzjoni skont il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu, l-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni għandha, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87, tinforma minnufih lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra dwar l-azzjoni korrettiva meħuda jew prevista mill-manifattur jew meħtieġa minnu biex jiġi minimizzat ir-riskju ta' rikorrenza tal-inċident serju, inkluża l-informazzjoni dwar l-inċidenti serji sottostanti u l-eżitu tal-valutazzjoni tagħha.

8. Il-manifattur għandu jiġura li informazzjoni dwar l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post meħuda tingieb mingħajr dewmien għall-attenzjoni tal-utenti tal-apparat inkwistjoni permezz ta' avviżi ta' sikurezza fuq il-post. L-avviż ta' sikurezza fuq il-post għandu jiġi editjat b'lingwa jew lingwi ufficjali tal-Unjoni determinata mill-Istat Membru li fih titwettaq l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post. Hlief fkażiġiet ta' urġenza, il-kontenut tal-abbozz ta' avviż ta' sikurezza fuq il-post għandu jiġi preżentat lill-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni jew, fil-każiġiet imsemmija fil-paragrafu 9, lill-awtorità kompetenti koordinatriċi biex dawn ikunu jistgħu jagħmlu l-kummenti. Sakemm ma jiġix gustifikat mis-sitwazzjoni tal-Istat Membru individwali, il-kontenut tal-avviż ta' sikurezza fuq il-post b'referenza għall-funzjonament mhux korrett fl-apparat u r-riskji assoċjati għall-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra u għandu jindika b'mod car l-azzjonijiet kollha li għandhom jieħdu l-utenti.

L-avviż ta' sikurezza fuq il-post għandu jippermetti l-identifikazzjoni korretta tal-apparat jew apparati involuti, b'mod partikolari billi jiġi inkluži l-UDIs rilevanti, u l-identifikazzjoni korretta, partikolarmen billi jiġi inkluž l-SRN jekk dan ikun digħi ngħata, tal-manifattur li jkun wettaq l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post. L-avviż ta' sikurezza fuq il-post għandu jispijega, b'mod car, mingħajr ma jiġi sottovalutat il-livell tar-riskju, ir-ragħunijiet għall-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post b'referenza għall-funzjonament mhux korrett fl-apparat u r-riskji assoċjati għall-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra u għandu jindika b'mod car l-azzjonijiet kollha li għandhom jieħdu l-utenti.

Il-manifattur għandu jdaħħal l-avviż ta' sikurezza fuq il-post fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87, li permezz tagħha n-notifika għandha jsir aċċessibbli għall-pubbliku.

9. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jieħdu sehem attiv fi proċedura sabiex jiġi kkoordinati l-valutazzjonijiet tagħhom imsemmija fil-paragrafu 3 fil-każiġiet li ġejjin:

- (a) meta jkun hemm thassib rigward inċident serju jew grupp ta' inċidenti serji partikolari relatati mal-istess apparat jew tip ta' apparat tal-istess manifattur faktar minn Stat Membru wieħed;

▼B

- (b) meta jkun hemm dubji dwar l-adegwatezza tal-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post proposta minn manifattur proposta faktar minn Stat Membru wiehed.

Dik il-proċedura koordinata għandha tkopri dan li ġej:

- il-ħatra ta' awtorità kompetenti koordinati skont xi jkun il-każ, meta meħtieġ;
- id-definizzjoni tal-proċess ta' valutazzjoni kkoordinata, inkluż il-kompli u r-responsabbiltajiet tal-awtorità kompetenti koordinati u l-involviment ta' awtoritajiet kompetenti oħra.

Sakemm ma jiftehmux mod iehor l-awtoritajiet kompetenti bejniethom, l-awtorità kompetenti koordinati għandha tkun l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih il-manifattur għandu l-post tan-negozju rregistral tiegħu.

L-awtorità kompetenti koordinati għandha tinforma, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87, lill-manifattur, lill-awtoritajiet kompetenti l-ohra u lill-Kummissjoni li hi tkun assumiet ir-rwol ta' awtorità koordinati.

10. Il-ħatra ta' awtorità kompetenti koordinati ma għandhiex taffettwa d-drittijiet tal-awtoritajiet kompetenti l-ohra li jwettqu l-valutazzjonijon tagħhom stess u li jadottaw miżuri skont dan ir-Regolament sabiex jiżguraw il-protezzjoni tas-sahħha pubblika u s-sikurezza tal-pazjenti. L-awtorità kompetenti koordinati u l-Kummissjoni għandhom jinżammu infurmati bl-eżitu ta' kwalunkwe valutazzjoni simili u bl-adozzjoni ta' tali miżuri.

11. Il-Kummissjoni għandha tipprovdi appoġġ amministrativ lill-awtorità kompetenti koordinati fit-twettiq tal-kompli tagħha taħt dan il-Kapitolu.

Artikolu 85

Analiżi tad-data ta' vigilanza

Il-Kummissjoni għandha, fkollaborazzjoni mal-Istati Membri, tistabbi-líxxi sistemi u proċessi biex twettaq monitoraġġ, b'mod attiv, tad-data disponibbli fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 87, sabiex jiġu identifikati tendenzi, xejriet jew sinjal fid-data li jistgħu jiżvelaw riskji godda jew thassib marbut mas-sikurezza.

Fejn jiġi identifikat riskju li ma kienx magħruf qabel jew il-frekwenza ta' riskju antiċċipat tibdel b'mod sinifikanti u avvers id-determinazzjoni tar-riskju meta mqabbel mal-benefiċċju, l-awtorità kompetenti jew, fejn adatt, l-awtorità kompetenti koordinati għandha tinforma lill-manifattur, jew fejn applikabbi lir-rappreżentant awtorizzat, li għandu mbagħad jieħu l-azzjonijiet korrettivi meħtieġa.

Artikolu 86

Atti ta' implementazzjoni

Il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implementazzjoni, u wara li tikkonsulta lill-MDCG, tadotta l-arrangamenti dettaljati u l-aspetti proċedurali meħtieġa għall-implementazzjoni tal-Artikoli 80 sa 85 u 87 firrigward ta' dan li ġej:

▼B

- (a) it-tipologija ta' inċidenti serji u l-azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post b'rabta ma' apparat speċifiku, jew il-kategoriji jew gruppi ta' apparati;
- (b) ir-rapportar ta' inċidenti serji u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post u avviżi ta' sikurezza fuq il-post, u l-provvediment ta' rapporti ta' sinteži perjodiċi, rapporti ta' sorveljanza ta' wara tqegħid fis-suq, PSURs u rapporti mill-manifatturi dwar it-tendenzi kif imsemmi fl-Artikoli 80, 81, 82, 83 u 84 rispettivament;
- (c) formoli strutturati standard għar-rapportar elettroniku u dak mhux elettroniku, inkluż sett minimu ta' data għar-rapportar ta' inċidenti serji suspettati minn professjonisti tal-kura tas-saħħha, utenti u pazjenti;
- (d) perijodi ta' żmien għar-rapportar ta' azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post, u ghall-provvediment mill-manifatturi ta' rapporti ta' sinteži perjodiċi u rapporti dwar it-tendenzi, b'kunsiderazzjoni tas-severità tal-inċident li għandu jiġi rapportat kif msemmi fl-Artikolu 82;
- (e) formoli armonizzati għall-iskambju tal-informazzjoni bejn l-awtoritajiet kompetenti kif imsemmi ja' fl-Artikolu 84;
- (f) proċeduri biex tinhatar awtoritā kompetenti koordinatriċi; il-proċess ta' evalwazzjoni kkoordinat, inkluż il-kompliti u r-responsabbiltajiet tal-awtoritā kompetenti koordinatriċi u l-involviment ta' awtoritajiet kompetenti oħra f'dan il-proċess.

L-atti ta' implementazzjoni msemmi ja' fl-ewwel paragrafu għandhom jiġu adottati skont il-proċedura ta' eżami msemmi ja' fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 87***Sistema elettronika għall-vigilanza u s-sorveljanza ta' wara tqegħid fis-suq**

1. B'kollaborazzjoni mal-Istati Membri, il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi u tiehu ħsieb sistema elettronika biex tiġib u tipproċessa l-informazzjoni li ġejja:

- (a) rapporti mill-manifatturi dwar inċidenti serji u azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post imsemmi ja' fl-Artikolu 82(1) u l-Artikolu 84(5);
- (b) ir-rapporti ta' sinteži perjodiċi mill-manifatturi msemmi ja' fl-Artikolu 82(9);
- (c) ir-rapporti ta' tendenzi mill-manifatturi msemmi ja' fl-Artikolu 83;
- (d) il-PSURs imsemmi ja' fl-Artikolu 81;
- (e) l-avviżi ta' sikurezza fuq il-post mill-manifatturi msemmi ja' fl-Artikolu 84(8);
- (f) l-informazzjoni li għandhom jaqsmu ma' xulxin l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u bejniethom u l-Kummissjoni skont l-Artikolu 84(7) u (9).

▼B

Dik is-sistema elettronika għandha tinkludi rabbit rilevanti mal-baži ta' data tal-UDI.

2. L-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu għandha ssir disponibbli permezz tas-sistema elettronika lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u lill-Kummissjoni. Il-korpi notifikati għandhom ikoll aċċess għal dik l-informazzjoni sa fejn tkun marbuta ma' apparati li għalihom ikunu ħarġu certifikat skont l-Artikolu 49.

3. Il-Kummissjoni għandha tiżgura li l-professionisti tal-kura tas-sahha u l-pubbliku jkollhom livelli xierqa ta' aċċess għas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1.

4. Fuq il-baži ta' arranġamenti bejn il-Kummissjoni u l-awtoritajiet kompetenti ta' pajiżi terzi jew organizzazzjonijiet internazzjonali, il-Kummissjoni tista' tagħti lil dawk l-awtoritajiet kompetenti jew organizzazzjonijiet internazzjonali l-aċċess għas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 fil-livell xieraq. Dawn l-arranġamenti għandhom ikunu bbażati fuq ir-reċiproċità u jipprevedu kunfidenzjalit u protezzjoni tad-data ekwivalenti għal dawk applikabbi fl-Unjoni.

5. Ir-rapporti dwar inċidenti serji msemmija fil-punt (a) tal-Artikolu 82(1) għandhom jintbagħtu awtomatikament, malli jaslu, permezz tas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membri li fih seħħi l-inċident.

6. Ir-rapporti dwar it-tendenzi msemmija fl-Artikolu 83(1) għandhom jintbagħtu awtomatikament malli jaslu permezz tas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn seħħew l-inċidenti.

7. Ir-rapporti dwar azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post imsemmija fil-punt (b) tal-Artikolu 82(1) għandhom jintbagħtu awtomatikament, malli jaslu permezz tas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li ġejjin:

- (a) l-Istat Membri li fih tkun qed tittieħed, jew tkun ser tittieħed, l-azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post;
- (b) l-Istat Membri li fih il-manifattur għandu l-post tan-negożju rregistrat tiegħi.

8. Ir-rapporti ta' sinteżi perjodiċi msemmija fl-Artikolu 82(9) għandhom jintbagħtu awtomatikament malli jaslu permezz tas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu lill-awtorità kompetenti ta':

- (a) l-Istat Membri jew l-Istati Membri li jipparteċipaw fil-proċedura ta' koordinazzjoni skont l-Artikolu 84(9) u li jkunu qablu dwar ir-rapport ta' sinteżi perjodiku;
- (b) l-Istat Membri li fih il-manifattur għandu l-post tan-negożju rregistrat tiegħi.

9. L-informazzjoni msemmija fil-paragrafi 5 sa 8 ta' dan l-Artikolu għandha tintbagħha awtomatikament, malli tasal, permezz tas-sistema elettronika msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, lill-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat għall-apparat inkwistjoni, fkonformità mal-Artikolu 51.

▼B

Taqsimma 3

Sorveljanza tas-suq*Artikolu 88***Attivitajiet ta' sorveljanza tas-suq**

1. L-awtoritajiet kompetenti għandhom iwettqu verifikasi adatti tal-karatteristiċi tal-konformità u l-prestazzjoni tal-apparati inkluż, fejn adatt, eżami tad-dokumentazzjoni u verifikasi fiżiċi jew fil-laboratorju abbaži ta' kampjuni adegwati. L-awtoritajiet kompetenti għandhom, b'mod partikolari, iqis u l-principji stabbiliti fir-rigward tal-valutazzjoni tar-riskju u l-ġestjoni tar-riskji, id-data ta' viġilanza u l-ilmenti.

2. L-awtoritajiet kompetenti għandhom ifasslu pjanijet annwali ta' attivitajiet ta' sorveljanza u jallokaw ghadd suffiċjenti ta' riżorsi materjali u umani kompetenti sabiex iwettqu dawk l-attivitajiet b'kont mehud tal-programm Ewropew ta' sorveljanza tas-suq żviluppat mill-MDCG skont l-Artikolu 99 u ċ-ċirkostanzi lokali.

3. Sabiex iħarsu l-obbligi tagħhom stipulati fil-paragrafu 1, l-awtoritajiet kompetenti:

(a) jistgħu jitolbu lill-operaturi ekonomiċi biex, fost affarijiet oħra, jqiegħdu għad-dispozizzjoni d-dokumentazzjoni u l-informazzjoni meħtiega għall-fini li jwettqu l-attivitajiet tal-awtoritajiet u, fejn ġustifikat, biex jipprovd u l-kampjuni meħtiega tal-apparati jew aċċess għall-apparati mingħajr ħlas; u

(b) għandhom iwettqu spezzjonijiet, kemm imħabbra kif ukoll, jekk meħtieg, spezzjonijiet mhux imħabbra fil-post tan-negozju tal-operaturi ekonomiċi, kif ukoll tal-formituri u/jew is-sottokuntratturi, u, fejn meħtieg, fil-facilitajiet tal-utenti professjoni.

4. L-awtoritajiet kompetenti għandhom iħejju sommarju annwali tar-riżultati tal-attivitajiet ta' sorveljanza tagħhom u jagħmluh aċċessibbli għall-awtoritajiet kompetenti l-oħra permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

5. L-awtoritajiet kompetenti jistgħu jikkonfiskaw, jeqirdu jew b'xi mod iehor irendu inoperabbi apparati li joħolqu riskju mhux aċċettabbi jew apparati ffalsifikati fejn jidhrilhom li jkun meħtieg li dan isir fl-interessi tal-protezzjoni tas-sahha pubblika.

6. Wara kull spezzjoni mwettqa għall-finijiet imsemmijin fil-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti għandha thejji rapport dwar is-sebjiet tal-ispezzjoni li jikkonċernaw il-konformità mar-rekwiziti legali u teknici applikabbi skont dan ir-Regolament. Ir-rapport għandu jistabbi- lixxi kwalunkwe azzjoni korrettiva meħtiega.

7. L-awtorità kompetenti li wettqet l-ispezzjoni għandha tikkomunika l-kontenut tar-rapport imsemmi fil-paragrafu 6 ta' dan l-Artikolu lill-operatur ekonomiku li kien is-suġġett tal-ispezzjoni. Qabel ma tadotta r-rapport finali, l-awtorità kompetenti għandha tagħti lil dak l-operatur ekonomiku l-opportunità li jressaq kummenti. Dak ir-rapport finali tal-ispezzjoni għandu jiddahhal fis-sistema elettronika prevista fl-Artikolu 95.

▼B

8. L-Istati Membri għandhom jirrevedu u jevalwaw il-funzjonament tal-aktivitajiet ta' sorveljanza tas-suq tagħhom. Tali reviżjonijiet u eval-wazzjonijiet għandhom isiru tal-anqas kull erba' snin u r-riżultati tagħhom jiġu kkomunikati lill-Istati Membri l-ohra u lill-Kummissjoni. Kull Stat Membru għandu jhejj i sommarju tar-riżultati aċċessibbli għall-pubbliku permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

9. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkordinaw l-aktivitajiet tagħhom ta' sorveljanza tas-suq, jikkooperaw flimkien u jaqsmu ma' xulxin u mal-Kummissjoni r-riżultati ta' dawn, biex jipprevedu livell armonizzat u għoli ta' sorveljanza tas-suq fl-Istati Membri kollha.

Fejn adatt, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jaqblu dwar il-qsim tax-xogħol, attivitajiet konġunti ta' sorveljanza tas-suq u l-ispeċjalizzazzjoni.

10. Meta fi Stat Membru jkun hemm aktar minn awtorità waħda responsabbi għas-sorveljanza tas-suq u l-kontrolli fuq il-fruntieri esterni, dawk l-awtoritajiet għandhom jikkoperaw ma' xulxin, billi jaqsmu informazzjoni rilevanti għar-rwol u l-funzjonijiet tagħhom.

11. Fejn adatt, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkoperaw mal-awtoritajiet kompetenti tal-pajjiżi terzi bil-ghan li jaqsmu informazzjoni u appoġġ tekniku u jippromwovu attivitajiet marbutin mas-sorveljanza tas-suq.

*Artikolu 89***Evalwazzjoni ta' apparati sospettati li joholqu riskju mhux aċċettabbli jew nonkonformità oħra**

Meta abbaži ta' data miksuba minn attivitajiet ta' viġilanza jew sorveljanza tas-suq jew abbaži ta' informazzjoni oħra, l-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru jkollhom raġuni għalfejn jemmnu li apparat:

(a) jista' jwassal għal riskji inaċċettabbli għas-saħħha jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra, jew għal aspetti oħra tal-protezzjoni tas-saħħha pubblika; jew

(b) b'xi mod ieħor ma jikkonformax mar-rekwiziti stipulati f'dan ir-Regolament,

għandhom iwettqu evalwazzjoni tal-apparat ikkonċernat li tkopri rekwiżiti kollha stipulati f'dan ir-Regolament relatati mar-riskju ppreżentat mill-apparat jew ma' kwalunkwe nuqqas ieħor ta' konformità tal-apparat.

L-operaturi ekonomiċi rilevanti għandhom jikkoperaw mal-awtoritajiet kompetenti.

*Artikolu 90***Proċedura għat-trattament ta' apparati li joholqu riskju mhux aċċettabbli għas-saħħha u s-sikurezza**

1. Meta, wara li jkunu wettqu evalwazzjoni skont l-Artikolu 89, l-awtoritajiet kompetenti jikkonkludu li l-apparat jippreżenta riskju mhux aċċettabbli għas-saħħha jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra, jew għal aspetti oħra tal-protezzjoni tas-saħħha pubblika, huma għandhom jitħalli minnufihi lill-manifattur tal-apparati kkonċernati, lir-rappreżentant awtorizzat tiegħu u lill-operaturi ekonomiċi rilevanti l-oħrajn kollha biex jieħdu l-azzjonijiet korrettivi kollha adatti u ġġustifikati kif dovut, biex l-apparat jingieb konformi mar-rekwiziti ta' dan

▼B

ir-Regolament marbutin mar-riskju mahluq mill-apparat, u b'mod li huwa proporzjonat għan-natura tar-riskju, biex jirrestringu d-disponibbiltà tal-apparat fis-suq, biex id-disponibbiltà tal-apparat tiġi soġġetta għal rekwiżiċċi speċifici, biex jirtiraw l-apparat mis-suq, jew biex isejħu l-apparat lura, fi żmien raġonevoli li jkun definit b'mod ċar u kkomunikat lill-operatur ekonomiku rilevanti.

2. L-awtoritajiet kompetenti għandhom javżaw, mingħajr dewmien, lill-Kummissjoni, l-Istati Membri l-oħra u, fejn certifikat ikun inħareg skont l-Artikolu 51 għall-apparat ikkonċernat, lill-korp notifikat li ġareġ dak iċ-ċertifikat, bir-riżultati tal-evalwazzjoni u bl-azzjonijiet li jkunu talbu lill-operaturi ekonomiči biex jieħdu, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

3. L-operaturi ekonomiči kif imsemmijin fil-paragrafu 1 għandhom jiżguraw, mingħajr dewmien, li jittieħdu l-azzjonijiet korrettivi xierqa kollha fl-Unjoni kollha fir-rigward tal-apparati kollha kkonċernati li huma jkunu qiegħdu fis-suq.

4. Meta l-operatur ekonomiku kif imsemmi fil-paragrafu 1 ma jihu azzjoni korrettiva xierqa fil-perijodu ta' żmien imsemmi fil-paragrafu 1, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jieħdu l-miżuri xierqa kollha biex jipprobixxu jew jillimitaw it-taqeħġid għad-diskonibbiltà tal-apparat fis-suq nazzjonali taqħhom, jew biex l-apparat jiġi irtirat minn dak is-suq jew jissejja lura.

L-awtoritajiet kompetenti għandhom javżaw lill-Kummissjoni, l-Istati Membri l-oħra u l-korp notifikat imsemmija fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, mingħajr dewmien, b'dawk il-miżuri, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

5. In-notifika msemmija fil-paragrafu 4 għandha tħalli d-dettalji disponibbli kollha, partikolarmen id-data meħtieġa għall-identifikazzjoni u l-intracċar tal-apparat li ma jkun konformi, l-origini tal-apparat, in-natura tal-allegat nuqqas ta' konformità u r-raġunijiet għalih u r-riskju involut, in-natura u t-tul ta' żmien tal-miżuri nazzjonali meħuda u l-argumenti mressaqin mill-operatur ekonomiku rilevanti.

6. L-Istati Membri għajjir l-Istat Membru li jagħti bidu għall-proċedura għandhom, mingħajr dewmien, jinformat lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95, bi kwalunkwe informazzjoni rilevanti addizzjonali disponibbli marbuta man-nonkonformità tal-apparat ikkonċernat u bi kwalunkwe miżura adottata minnhom b'rabta mal-apparat ikkonċernat.

Fil-każ ta' nuqqas ta' qbil mal-miżura nazzjonali li tkun intbagħtet notifika taqħha, huma għandhom, minnufih, jinformat lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra bl-oġġezzjoni tagħhom, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

7. Meta, fi żmien xahrejn mill-wasla tan-notifika msemmija fil-paragrafu 4, ma tkun saret l-ebda oġġegżżjoni la minn Stat Membru u lanqas mill-Kummissjoni dwar kwalunkwe miżura meħuda minn Stat Membru, dawk il-miżuri għandhom jitqiesu li huma ġustifikati. F'dak il-każ, kull Stat Membru għandu jiżgura li mingħajr dewmien jittieħdu miżuri restrittivi jew projbittivi korrispondenti u xierqa fir-rigward tal-apparat ikkonċernat, inkluż li jirtiraw, isejħu lura jew jillimitaw id-disponibbiltà tal-apparat fis-suq nazzjonali tagħhom.

▼B*Artikolu 91***Proċedura ghall-evalwazzjoni ta' miżuri nazzjonali fuq livell tal-Unjoni**

1. Meta, fi żmien xahrejn mill-wasla tan-notifika msemmija fl-Artikolu 90(4), jitqajmu oggezzjonijiet minn Stat Membru kontra miżura meħuda minn Stat Membru iehor, jew meta l-Kummissjoni tqis li l-miżura tmur kontra l-liġi tal-Unjoni, il-Kummissjoni għandha, wara li tikkonsulta lill-awtoritajiet kompetenti kkonċernati u, fejn meħtieg, l-operaturi ekonomiċi kkonċernati, tevalwa dik il-miżura nazzjonali. Fuq baži tar-riżultati ta' dik l-evalwazzjoni, il-Kummissjoni tista' tiddeċiedi, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, jekk il-miżura nazzjonali tkunx ġustifikata jew le. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

2. Meta l-Kummissjoni tqis il-miżura nazzjonali bħala ġustifikata kif imsemmi fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, għandu jaapplika t-tieni subparagrafu tal-Artikolu 90(7). Jekk il-Kummissjoni tqis li l-miżura nazzjonali ma tkunx ġustifikata, l-Istat Membru kkonċernat għandu jirtira l-miżura.

Meta l-Kummissjoni ma tadottax deċiżjoni skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fi żmien tmien xħur minn meta tkun rċeviet in-notifika msemmija fl-Artikolu 90(4), il-miżura nazzjonali għandha titqies ġustifikata.

3. Meta Stat Membru jew il-Kummissjoni tqis li r-riskju għas-saħħa u s-sikurezza li jirriżulta minn apparat ma jistax jittaffa b'mod sodisfaċenti permezz tal-miżuri meħuda mill-Istat Membru jew Stati Membri kkonċernati, il-Kummissjoni, fuq talba ta' Stat Membru jew fuq inizjattiva tagħha stess, tista' tieħu, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, il-miżuri meħtiegħa u ġustifikati kif adatt biex tiżgura l-protezzjoni tas-saħħa u s-sikurezza, inkluži miżuri li jillimitaw jew jipprojbixxu tt-qegħid fis-suq jew it-tqegħid fis-servizz tal-apparat ikkonċernat. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 92***Nonkonformità oħra**

1. Meta, wara li jkunu wettqu evalwazzjoni skont l-Artikolu 89, l-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru jikkonkludu li l-apparat ma jikkonformax mar-rekwiżiti stipulati f'dan ir-Regolament iżda ma jipprezentax riskju mhux accettabbi għas-saħħa jew is-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra, jew għal aspetti oħrajn tal-protezzjoni tas-saħħa pubblika, huma għandhom jitolbu lill-operatur ekonomiku rilevanti biex iġib fi tmiemu n-nuqqas ta' konformità kkonċernat f'perijodu ta' zmien ragonevoli li jkun definit b'mod car u kkomunikat lill-operatur ekonomiku u li jkun proporzjonat għan-nuqqas ta' konformità.

2. Meta l-operatur ekonomiku ma jtemmx in-nuqqas ta' konformità fil-perijodu msemmi fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, l-Istat Membru kkonċernat għandu jieħu l-miżuri xierqa kollha, mingħajr dewmien, biex jirrestringi jew jipprojbixxi d-disponibbiltà tal-prodott fis-suq jew biex jiżgura li dan jisseqja lura jew jiġi rtirat mis-suq. Dak l-Istat Membru għandu jinforma minnufiħi lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra b'dawk il-miżuri, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

▼B

3. Sabiex tīgi žgurata l-applikazzjoni uniformi ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implantazzjoni, tispeċifika miżuri xierqa li għandhom jittieħdu mill-awtoritajiet kompetenti biex jindirizzaw tipi speċifiċi ta' nuqqas ta' konformità. Dawk l-atti ta' implantazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 93***Miżuri preventivi ta' protezzjoni tas-sahha**

1. Meta Stat Membru, wara li jkun għamel evalwazzjoni, li tindika riskju potenzjali relatat ma' apparat jew kategorija jew grupp speċifiku ta' apparati jqis li, sabiex jipproteġi s-sahha u s-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra jew aspetti oħra tas-sahha pubblika, id-disponibbiltà fis-suq jew it-tqegħid fis-servizz ta' apparat jew kategorija jew grupp speċifiku ta' apparati għandu jiġi pprojbit, ristrett jew jiġi soġgett għal rekwiziti partikolari jew li tali apparat jew kategorija jew grupp ta' apparati għandu jiġi rtirat mis-suq jew jissejjah lura, huwa jista' jieħu kull miżura meħtieġa u ġustifikata.

2. L-Istat Membru msemmi fil-paragrafu 1 għandu jinnotifika minnufih lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra kollha, filwaqt li jagħti r-raġunijiet għad-deċiżjoni tiegħu, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95.

3. Il-Kummissjoni, fkonsultazzjoni mal-MDCG u, fejn meħtieġ, l-operaturi ekonomiċi kkonċernati, għandha tivvaluta l-miżuri nazzjonali meħuda. Il-Kummissjoni tista' tiddeċċiedi, permezz ta' atti ta' implantazzjoni, jekk il-miżuri nazzjonali humiex ġustifikati jew le. Fin-nuqqas ta' deċiżjoni tal-Kummissjoni fi żmien sitt xħur min-notifika tagħhom, il-miżuri nazzjonali għandhom jitqiesu ġustifikati. Dawk l-atti ta' implantazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

4. Meta l-valutazzjoni msemmija fil-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu turi li d-disponibbiltà fis-suq jew it-tqegħid fis-servizz ta' apparat, kategorija jew grupp speċifiku ta' apparati għandu jiġi projbit, ristrett jew ikun soġgett għal rekwiziti partikolari jew li tali apparat jew kategorija jew grupp ta' apparati għandu jiġi rtirat mis-suq jew jissejjah lura fl-Istati Membri kollha sabiex jiġi protetti s-sahha u s-sikurezza tal-pazjenti, l-utenti jew persuni oħra jew aspetti oħra tas-sahha pubblika, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implantazzjoni biex tieħu l-miżuri meħtieġa u ġġustifikati kif mistħoqq. Dawk l-atti ta' implantazzjoni għandhom jiġu adottati ffonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 94***Prattika amministrattiva tajba**

1. Kwalunkwe miżura adottata mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri skont l-Artikoli 90 sa 93 għandha tiddikjara b'mod preciż ir-raġunijiet li fuqhom tkun imsejsa. Meta miżura bħal din tkun indirizzata lil operatur ekonomiku speċifiku, l-awtorità kompetenti għandha tavża minnufih lill-operatur ekonomiku kkonċernat dwar dik il-miżura, u fl-istess ħin tgħarraf lill-operatur ekonomiku bir-rimedji disponibbi skont il-ligji jew il-prattika amministrattiva tal-Istat Membru kkonċernat u bil-limiti ta' żmien li dawn ir-rimedji huma soġġetti għalihom. Meta l-miżura jkollha applikabbiltà ġenerali, għandha tīgi ppublikata kif xieraq.

▼B

2. Hlief f'kažijiet fejn tkun meħtieġa azzjoni immedjata għal raġuni-jiet ta' riskju mhux aċċettabbli għas-saħħha jew is-sikurezza tal-bniedem, l-operatur ekonomiku kkonċernat għandu jingħata l-opportunità li jagħmel sottomissjonijiet lill-awtoritā kompetenti fperijodu ta' żmien xieraq li jkun definit b'mod ċar qabel ma tīgħi adottata kwalunkwe miżura.

Meta tkun ittieħdet azzjoni mingħajr ma l-operatur ekonomiku jkun kellu l-opportunità li jagħmel sottomissjonijiet kif imsemmijin fl-eċċwel subparagrafu, għandu jingħata l-opportunità li jagħmel sottomissjonijiet mill-aktar fis possibbli u l-azzjoni meħuda għandha tīgħi riveduta eż-żarru wara.

3. Kwalunkwe miżura adottata għandha tkun irtirata jew emendata minnufih hekk kif l-operatur ekonomiku juri li jkun ha azzjoni korrettiva effettiva u li l-apparat huwa konformi mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament.

4. Meta miżura adottata skont l-Artikoli 90 sa 93 tikkonċerna apparat li għaliex korp notifikat ikun ġie involut fil-valutazzjoni tal-konformità, l-awtoritajiet kompetenti għandhom, permezz tas-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 95 jinforma lill-korp notifikat rilevanti u l-awtoritā responsabbli għall-korp notifikat bil-miżura li ttieħdet.

*Artikolu 95***Sistema elettronika għas-sorveljanza tas-suq**

1. B'kollaborazzjoni mal-Istati Membri, il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi u tieħu ħsieb sistema elettronika biex tiġib u tiproċessa l-informazzjoni li ġejja:

- (a) sommarji tar-riżultati tal-aktivitajiet ta' sorveljanza msemmija fl-Artikolu 88(4);
- (b) ir-rapport tal-ispezzjoni finali kif imsemmi fl-Artikolu 88(7);
- (c) informazzjoni dwar l-apparati li jippreżentaw riskju mhux aċċettabbli għas-saħħha u s-sikurezza kif imsemmija fl-Artikolu 90(2), (4) u (6);
- (d) informazzjoni dwar nonkonformità tal-prodotti kif imsemmija fl-Artikolu 92(2);
- (e) informazzjoni dwar il-miżuri preventivi ta' protezzjoni tas-saħħha msemmija fl-Artikolu 93(2);
- (f) sommarji tar-riżultati ta' reviżjonijiet u valutazzjonijiet tal-aktivitajiet ta' sorveljanza tas-suq tal-Istati Membri msemmija fl-Artikolu 88(8).

2. L-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu għandha tintbagħha minnufih permezz tas-sistema elettronika lill-awtoritajiet kompetenti kollha kkonċernati u, fejn applikabbli, lill-korp notifikat li jkun hareg ġertifikat f'konformità mal-Artikolu 51 għall-apparat ikkonċernat u tkun aċċessibbli għall-Istati Membri u għall-Kummissjoni.

▼B

3. L-informazzjoni li jaqsmu ma' xulxin l-Istati Membri ma għand-hiex issir pubblika meta jekk isir dan jista' jinholoq xkiel ghall-attività jiet ta' sorveljanza tas-suq u l-kooperazzjoni bejn l-Istati Membri.

KAPITOLU VIII**KOOPERAZZJONI BEJN L-ISTATI MEMBRI, IL-GRUPP TA'
KOORDINAZZJONI DWAR L-APPARAT MEDIKU, IL-LABORATORJI
TA' REFERENZA TAL-UE U R-REGISTRU TAL-APPARATI***Artikolu 96***Awtoritajiet kompetenti**

L-Istati Membri għandhom jaħtru l-awtorità jew l-awtoritajiet kompetenti responsabbi għall-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament. Huma għandhom jagħtu lill-awtoritajiet tagħhom is-setgħat, ir-riżorsi, it-taghħmir u l-gharfiem meħtieg għall-prestazzjoni xierqa tal-kompli tagħhom skont dan ir-Regolament. L-Istati Membri għandhom jikkommunikaw l-ismijiet u d-dettalji ta' kuntatt tal-awtoritajiet kompetenti lill-Kummissjoni li għandha tippubblīka lista ta' awtoritajiet kompetenti.

*Artikolu 97***Kooperazzjoni**

1. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkooperaw ma' xulxin u mal-Kummissjoni. Il-Kummissjoni għandha tipprevedi l-organizzazzjoni tal-iskambji ta' informazzjoni neċċesarji biex dan ir-Regolament ikun jista' jiġi applikat b'mod uniformi.

2. L-Istati Membri, bl-appoġġ tal-Kummissjoni, għandhom jipparteċċipaw, fejn adatt, finizjattivi ġviluppatti flivell internazzjonali bil-ghan li jiżguraw il-kooperazzjoni bejn l-awtoritajiet regolatorji fil-qasam tal-apparati medici.

*Artikolu 98***Grupp ta' Koordinazzjoni dwar l-Apparat Mediku**

Il-Grupp ta' Koordinazzjoni dwar l-Apparat Mediku (MDCG — Medical Device Coordination Group) li twaqqaqf skont il-kondizzjonijiet u l-arrangamenti dettaljati msemmi jin fl-Artikolu 103 u 107 tar-Regolament (UE) 2017/745 għandu jwettaq, bl-appoġġ tal-Kummissjoni kif previst fl-Artikolu 104 tar-Regolament (UE) 2017/745, il-kompli mogħtija lili skont dan ir-Regolament kif ukoll dawk skont ir-Regolament (UE) 2017/745.

*Artikolu 99***Kompli tal-MDCG**

Skont dan ir-Regolament, l-MDCG għandu jkollu l-kompli li ġejjin:

- (a) jikkontribwixxi għall-valutazzjoni tal-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità applikanti u l-korpi notifikati skont id-dispożizzjoni jiet stabbiliti fil-Kapitolu IV;
- (b) jagħti pariri lill-Kummissjoni, fuq talba tagħha, fi kwistjonijiet li jikkonċernaw lill-grupp ta' koordinazzjoni tal-korpi notifikati kif stabbilit skont l-Artikolu 45;

▼B

- (c) li jikkontribwixxi għall-iżvilupp ta'gwida mmirata lejn l-iżgurar ta' implimentazzjoni effettiva u armonizzata ta' dan ir-Regolament, b'mod partikolari, fir-rigward tal-hatra u l-monitoraġġ tal-korpi notifikati, l-applikazzjoni tar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza ġenerali u r-rekwiżiti tal-prestazzjoni u t-twettiq ta' evalwazzjonijiet tal-prestazzjoni mill-manifatturi, il-valutazzjoni minn korpi notifikati u l-aktivitajiet ta' viġilanza;
- (d) li jikkontribwixxi għas-sorveljanza kontinwa tal-progress tekniku u l-valutazzjoni ta' jekk ir-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stipulati f'dan ir-Regolament u fir-Regolament (UE) 2017/745 humiex adegwati biex jiżguraw is-sikurezza u l-prestazzjoni ta' apparati, u b'hekk jikkontribwixxi lejn l-identifikazzjoni jekk hemmx il-htieġa li jiġi emdat l-Anness I għal dan ir-Regolament;
- (e) li jikkontribwixxi għall-iżvilupp ta' standards għall-apparat u ta' SK;
- (f) li jassisti lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fl-aktivitajiet tagħhom ta' koordinazzjoni b'mod partikolari foqsma ta' klassifikazzjoni u d-determinazzjoni tal-istatus regolatorju ta' apparati, studji dwar il-prestazzjoni, viġilanza u sorveljanza tas-suq inkluż l-iżvilupp u ż-żamma ta' qafas għal programm Ewropew ta' sorveljanza tas-suq bil-objettiv li jinkisbu kemm l-effiċjenza kif ukoll l-armo-nizzazzjoni tas-sorveljanza tas-suq fl-Unjoni, fkonformità mal-Artikolu 88;
- (g) li jipprovdi pariri, fuq inizjattiva prōprja jew fuq talba tal-Kummissjoni, fil-valutazzjoni ta' kwalunkwe kwistjoni relatata mal-implementazzjoni ta' dan ir-Regolament;
- (h) li jikkontribwixxi għall-prattika amministrattiva armonizzata fir-rigward tal-apparati fl-Istati Membri.

*Artikolu 100***Il-laboratorji ta' referenza tal-Unjoni Ewropea**

1. Għal apparati spċċifici jew għal kategorija jew grupp ta' apparati, jew għal perikli spċċifici marbutin ma' kategorija jew grupp ta' apparati, il-Kummissjoni tista' taħtar, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, laboratorju ta' referenza tal-Unjoni Ewropea wieħed, jew aktar minn wieħed (il-“laboratorji ta' referenza tal-UE”), li jilħqu l-kriterji stabbiliti fil-paragrafu 4. Il-Kummissjoni għandha taħtar biss il-laboratorji ta' referenza tal-UE li għalihom tkun ġiet ipprezentata applikazzjoni għal ħatra minn xi Stat Membru jew miċ-Ċentru Kongunt tar-Ričerka tal-Kummissjoni.

2. Fl-ambitu tal-ħatra tagħhom, fejn adatt, il-laboratorji ta' referenza tal-UE għandu jkollhom il-kompli li ġejjin:

- (a) li jivverifikaw il-prestazzjoni dikjarata mill-manifattur u l-konformità ta' apparati tal-klasse D mal-SK applikabbli, meta disponibbli, jew ma' soluzzjonijiet oħrajn magħżulin mill-manifattur biex jiżguraw livell ta' sikurezza u prestazzjoni li jkun minn tal-inqas ekwivalenti, kif previst fit-tielet subparagrafu tal-Artikolu 48(3);
- (b) li jwettqu testijiet adatti fuq kampjuni ta' apparati manifatturati tal-klasse D jew lottijiet ta' apparati tal-klasse D, kif previst fit-Taqsima 4.12 tal-Anness IX u fit-Taqsima 5.1 tal-Anness XI;

▼B

- (c) li jipprovdu assistenza xjentifika u teknika lill-Kummissjoni, lill-MDCG, lill-Istati Membri u lill-korpi notifikati b'rabta mal-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament;
- (d) li jagħtu pariri xjentifiċi rigward l-ahħar innovazzjonijiet teknoloġiċi b'rabta ma' apparati speċifiċi, jew kategorija jew grupp speċifiku ta' apparati;
- (e) li jistabbilixxu u jimmaniġġaw netwerk ta' laboratorji nazzjonali ta' referenza wara li jikkonsultaw lill-awtoritajiet nazzjonali u jippublikaw lista tal-laboratorji ta' referenza nazzjonali partecipanti u l-kompli rispettivi tagħhom;
- (f) li jikkontribwixxu ghall-iżvilupp ta' metodi adatti ta' ttestjar u analizi li jiġu applikati għall-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità u tas-sorveljanza tas-suq;
- (g) li jikkollaboraw mal-korpi notifikati fl-iżvilupp tal-ahjar prattiki għat-twettiq ta' proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità;
- (h) li jipprovdu rakkmandazzjonijiet dwar materjali ta' referenza adatti u dwar proċeduri ta' kejl ta' referenza ta' ordni metroloġiku aktar għoli;
- (i) li jikkontribwixxu għall-iżvilupp ta' SK u ta' standards internazzjonali;
- (j) li jipprovdu opinjonijiet xjentifiċi bi tweġiba għal konsultazzjonijiet minn korpi notifikati f'konformità ma' dan ir-Regolament u jippublikawhom b'mezzi elettronici wara li jkunu kkunsidraw dispożizzjonijiet nazzjonali fir-rigward tal-kunfidenzjalitā.

3. Fuq talba ta' Stat Membru, il-Kummissjoni tista' wkoll tagħżel il-laboratorji ta' referenza tal-UE meta dak l-Istat Membru jkun jixtieq ikollu rikors għal tali laboratorji biex jiżgura l-verifikasi tal-prestazzjoni dikjarata mill-manifattur u l-konformità tal-apparati tal-klassi C mal-SK applikabbli meta disponibbli, jew ma' soluzzjonijiet oħrajn magħżulin mill-manifattur biex jiżguraw livell ta' sikurezza u ta' prestazzjoni li tall-inqas ikun ekwivalenti.

4. Il-laboratorji ta' referenza tal-UE għandhom jissodisfaw il-kriterji li ġejjin:

- (a) ikollhom persunal bi kwalifikasi xierqa u adatti b'għarfien u esperienza adegwati fil-qasam tal-apparati medici dijanjostiċi *in vitro* li għalihi ikunu nhattru;
- (b) ikollhom it-tagħmir u l-materjal ta' referenza meħtieġa biex iwettqu l-kompli assenjati lilhom;
- (c) ikollhom l-għarfien meħtieġ ta' standards internazzjonali u tal-ahjar prattiki;
- (d) ikollhom organizzazzjoni u struttura amministrattiva adatti;
- (e) jiżguraw li l-persunal tagħhom jirrispetta l-kunfidenzjalitā tal-informazzjoni u d-data miksuba fit-twettiq tal-kompli tiegħu;
- (f) jaġixxu fl-interess tal-pubbliku u b'mod indipendent;

▼B

(g) jiżguraw li l-persunal tagħhom ma jkollux interassi finanzjarji jew ta' xi tip iehor fl-industrija tal-apparat mediku dijanostiku *in vitro* li jistgħu jaffettwaw l-imparjalitā tiegħu, li jiddikjaraw kwalunkwe interess dirett u indirett iehor li jista' jkollhom fl-industrija tal-apparat mediku dijanostiku *in vitro* u jaġġornaw din id-dikjarazzjoni kull darba li jkun hemm bidla rilevanti.

5. Il-laboratorji ta' referenza tal-UE għandhom jiffurmaw netwerk sabiex jikkoordinaw u jarmonizzaw il-metodi ta' hidma tagħhom b'rabta mal-ittejjar u l-valutazzjoni. Dawk il-koordinazzjoni u l-armonizzazzjoni għandhom jinvolvu:

- (a) l-applikazzjoni ta' metodi, proċeduri u proċessi kkoordinati;
- (b) il-qbil dwar l-užu tal-istess materjali ta' referenza u kampjuni ta' ttestjar komuni u pannelli ta' serokonverżjoni;
- (c) l-istabbiliment ta' kriterji ta' valutazzjoni u ta' interpretazzjoni komuni;
- (d) l-užu ta' protokolli ta' ttestjar komuni u l-valutazzjoni tar-riżultati tat-testijiet bl-užu ta' metodi ta' evalwazzjoni standardizzati u kkoordinati;
- (e) l-užu ta' rapporti standardizzati u kkoordinati dwar it-testijiet;
- (f) l-iżvilupp, l-applikar u ż-żamma ta' sistema ta' reviżjoni bejn il-pari;
- (g) l-organizzazzjoni ta' testijiet regolari ta' valutazzjoni tal-kwalità (inkluz il-verifikasi reċiproċi fuq il-kwalità u l-komparabbiltà tar-riżultati tat-testijiet);
- (h) il-qbil dwar linji gwida konġunti, struzzjonijiet, struzzjonijiet proċedurali jew proċeduri operazzjonali standard;
- (i) il-koordinament tal-introduzzjoni tal-metodi ta' ttestjar għal teknoloġiji ġodda u l-koordinament ma' SK ġodda jew emendati;
- (j) il-valutazzjoni mill-ġdid tal-ahhar innovazzjonijiet teknoloġici abbażi ta' riżultati ta' testijiet komparattivi jew permezz ta' studji ulterjuri, kif mitlub minn Stat Membru jew mill-Kummissjoni;

6. Il-laboratorji ta' referenza tal-UE jistgħu jingħataw kontribuzzjoni finanzjarja mill-Unjoni.

Il-Kummissjoni tista' tadotta, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, l-arraġġamenti dettaljati u l-ammont ta' kontribuzzjoni finanzjarja mill-Unjoni lil-laboratorji ta' referenza tal-UE, filwaqt li tikkunsidra l-objettivi tal-protezzjoni tas-sahha u s-sikurezza, ta' appoġġ ghall-innovazzjoni u tal-kosteffettività. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

7. Meta l-korpi notifikati jew l-Istati Membri jitkolu assistenza xjen-tifika jew teknika jew opinjoni xjentifika mingħand laboratorju ta' referenza tal-UE, dawn jistgħu jintalbu jħallsu tariffi biex ikopru b'mod shih jew parżjalment l-ispejjeż li jkun għamel il-laboratorju biex wettaq il-kompli mitlub minnu skont termini u kondizzjonijiet predeterminati u trasparenti.

8. Il-Kummissjoni għandha tispecifika permezz ta' atti ta' implementazzjoni:

▼B

- (a) regoli dettaljati biex tiġi ffaċilitata l-applikazzjoni tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu u regoli dettaljati biex tiġi żgurata konformità mal-kriterji msemmija fil-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu.
- (b) l-istruttura u l-livell tat-tariffi msemmijin fil-paragrafu 7 ta' dan l-Artikolu li jistgħu jingħabru minn laboratorju ta' referenza tal-UE bi ħlas għall-ghoti ta' opinjonijiet xjentifiċi bi tweġiba għall-konsultazzjonijiet mill-korpi notifikati u l-Istati Membri fkonformità ma' dan ir-Regolament, b'kort meħud tal-objettivi tal-protezzjoni tas-saħħha u s-sikurezza tal-bnedmin, l-appoġġ għall-innovazzjoni u l-kosteffettività.

Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati fkonformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

9. Il-laboratorji ta' referenza tal-UE għandhom ikunu soġġetti għal kontrolli, inklusi żjarat fuq il-post u awditi mill-Kummissjoni biex tiġi vverifikata l-konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament. Jekk fdawk il-kontrolli jinstab li laboratorju ta' referenza tal-UE ma jkunx qed jikkonforma mar-rekwiziti li għalihom inhatar, il-Kummissjoni, permezz ta' atti tal-implementazzjoni, għandha tieħu miżuri adatti, li jinkludu r-restrizzjoni, is-sospensjoni jew l-irtirar tal-ħatra.

10. Id-dispożizzjonijiet fl-Artikolu 107(1) tar-Regolament (UE) Nru 2017/745 għandhom japplikaw għall-personal tal-laboratorji ta' referenza tal-UE.

Artikolu 101

Reġistri tal-apparati u banek tad-data

Il-Kummissjoni u l-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri xierqa kollha biex jinkoraġġixxu l-istabbiliment ta' reġistri u banek tad-data għal tipi spċċifici ta' apparati li jistabbilixxu l-principji komuni biex tingabar informazzjoni komparebbli. Tali reġistri u banek tad-data għandhom jikkontribwixxu għall-evalwazzjoni indipendenti tas-sikurezza u l-prestazzjoni fuq terminu twil tal-apparati.

KAPITOLU IX

KUNFIDENZJALITÀ, PROTEZZJONI TAD-DATA, FINANZJAMENT U PENALI

Artikolu 102

Kunfidenzjalità

1. Hlief jekk ikun previst mod iehor f'dan ir-Regolament u mingħajr preġudizzju għad-dispożizzjoni u l-prattiki nazzjonali eżistenti fl-Istati Membri dwar il-kunfidenzjalitā, il-partijiet kollha involuti fl-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament għandhom jirrispettaw il-kunfidenzjalitā tal-informazzjoni u d-data miksuba fit-twettiq tal-kompi tagħhom sabiex jipproteġu dan li ġej:

- (a) id-data personali skont l-Artikolu 103;
- (b) informazzjoni kummerċjalment kunfidenzjali u s-sigretti kummerċ-jali ta' persuna fizika jew ġuridika, inkluż id-drittijiet tal-proprietà intellettuali sakemm l-iżvelar ma jkunx fl-interess pubbliku;

▼B

- (c) l-implementazzjoni effettiva ta' dan ir-Regolament, partikolarment ghall-finijiet ta' spezzjonijiet, investigazzjoni jiet jew awditi.
2. Mingħajr preġudizzju ghall-paragrafu 1, l-informazzjoni maqsuma ma' xulxin fuq baži kunfidenzjali bejn l-awtoritajiet kompetenti u bejn l-awtoritajiet kompetenti u l-Kummissjoni, ma għandhiex tiġi żvelata mingħajr il-qbil minn qabel tal-awtorità tal-origini.
 3. Il-paragrafi 1 u 2 la għandhom jaffettwaw id-drittijiet u l-obbligi tal-Kummissjoni, tal-Istati Membri u tal-korpi notifikati fir-rigward tal-iskambju ta' informazzjoni u t-tixrid tat-twissijiet, u lanqas l-obbligi tal-persuni kkoncernati li jipprovdu informazzjoni skont il-ligji kriminali.
 4. Il-Kummissjoni u l-Istati Membri jistgħu jaqsmu informazzjoni kunfidenzjali mal-awtoritajiet regolatorji ta' pajiżi terzi li magħhom ikunu kkonkludew ftehim bilaterali jew multilaterali dwar il-kunfidenjalitā.

*Artikolu 103***Protezzjoni tad-data**

1. L-Istati Membri għandhom japplikaw id-Direttiva 95/46/KE ghall-ipproċċessar ta' data personali li jsir fl-Istati Membri skont dan ir-Regolament.
2. Ir-Regolament (KE) Nru 45/2001 għandu japplika ghall-ipproċċessar ta' data personali li jsir mill-Kummissjoni skont dan ir-Regolament.

*Artikolu 104***Čbir ta' tariffi**

1. Dan ir-Regolament għandu jkun mingħajr preġudizzju ghall-possibbiltà li Stati Membri jiġbru tariffi ghall-attivitàjiet stabbiliti f'dan ir-Regolament, b'kondizzjoni li l-livell tat-tariffi jkun stabbilit b'mod trasparenti u fuq il-baži ta' prinċipi tal-irkupru tal-ispejjeż.
2. L-Istati Membri għandhom jinformaw lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra mill-inqas tliet xħur qabel ma jkunu ser jiġu adottati l-istruttura u l-livell tat-tariffi. L-istruttura u l-livell tat-tariffi għandhom isiru disponibbli għall-pubbliku meta jintalbu.

*Artikolu 105***Finanzjament tal-attivitàjiet relatati mal-hatra u l-monitoraġġ tal-korpi notifikati**

L-ispejjeż assocjati ma' attivitajiet ta' valutazzjoni konġunta għandhom jiġu koperti mill-Kummissjoni. Il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implementazzjoni, tistabbilixxi d-daqs u l-istruttura ta' spejjeż li jistgħu jingħabru u regoli ta' implementazzjoni oħra meħtieġa. Dawk l-atti ta' implementazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 107(3).

*Artikolu 106***Penali**

L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu r-regoli dwar penali li japplikaw għal ksur tad-dispozizzjoni jiet ta' dan ir-Regolament u għandhom jieħdu l-miżuri kollha meħtieġa biex jiżgħuraw li dawn jiġu implementati. Il-penali previsti għandhom ikunu effettivi, proporzjonati

▼B

u disswaživi. L-Istati Membri għandhom javżaw lill-Kummissjoni b'dawn ir-regoli u b'dawn il-miżuri sal-25 ta' Frar 2022 u għandhom javżawha minnufih b'kull emenda sussegwenti li taffettwhom.

KAPITOLU X
DISPOŻIZZJONIJIET FINALI

Artikolu 107

Proċedura tal-Kumitat

- Il-Kummissjoni għandha tkun assistita mill-Kumitat dwar l-Apparati Mediċi stabbilit mill-Artikolu 114 tar-Regolament (UE) 2017/745. Dak il-kumitat għandu jkun kumitat fis-sens tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.
- Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 4 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.
- Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 5 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

Meta l-kumitat ma jagħti l-ebda opinjoni, il-Kummissjoni ma għandhiex tadotta l-abbozz ta' att ta' implimentazzjoni u għandu japplika t-tielet subparagrafu tal-Artikolu 5(4) tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

- Meta ssir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 8 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011, flimkien mal-Artikolu 4 jew 5 tiegħu, kif adatt.

Artikolu 108

Ezerċizzju tad-delega

- Is-setgħa tal-adozzjoni ta' atti delegati tingħata lill-Kummissjoni soġġetta għall-kondizzjonijiet stipulati f'dan l-Artikolu.
- Is-setgħa li tadotta atti delegati msemmija fl-Artikoli 10(4), 17(4), 24(10), 51(6) u 66(8) għandha tingħata lill-Kummissjoni għal perijodu ta' ġumes snin mill-25 ta' Mejju 2017. Il-Kummissjoni għandha tfassal rapport fir-rigward tad-delega tas-setgħa mhux aktar tard minn disa' xħur qabel jintem il-perijodu ta' ġumes snin. Id-delega tas-setgħa għandha tigi estiża b'mod taċitu għal perijodi ta' żmien identiċċi, dment li l-Parlament Ewropew jew il-Kunsill ma jopponux tali estensiōni mhux iktar tard minn tliet xħur qabel jintem kull perijodu.
- Id-delega tas-setgħat imsemmija fl-Artikoli 10(4), 17(4), 24(10), 51(6) u 66(8) tista' tiġi revokata fi kwalunkwe ħin mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill. Id-deċiżjoni għal revoka għandha ttemm id-delega tas-setgħa spċificata fdik id-deċiżjoni. Din għandha tidhol fis-seħħ fil-jum wara dak tal-pubblikazzjoni tad-deċiżjoni f'*Il-Ġurnal Uffīċjali tal-Unjoni Ewropea* jew f'data sussegwenti li tkun spċificata fiha. Hija ma għandhiex taffettwa l-validità ta' xi atti delegati digħi fis-seħħ.
- Qabel l-adozzjoni ta' atti delegat, il-Kummissjoni għandha tikkon-sulta esperti maħtura minn kull Stat Membru f'konformità mal-principji stipulati fil-Ftehim Interistituzzjonal tat-13 ta' April 2016 dwar it-Tfassil Ahjar tal-Liġijiet.

▼B

5. Hekk kif tadotta att delegat, il-Kummissjoni għandha tinnotifikah b'mod simultanju lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill.

6. Att delegat adottat skont l-Artikoli 10(4), 17(4), 24(10), 51(6) u 66(8) għandu jidħol fis-seħħi biss jekk ma tkun għiet espressa l-ebda oġgezzjoni mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill fi żmien tliet xħur min-notifika ta' dak l-att lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill jew jekk, qabel l-iskadenza ta' dak il-perijodu, kemm il-Parlament Ewropew kif ukoll il-Kunsill ikunu informaw lill-Kummissjoni li mhumiex ser jogħeżżjonaw. Dak il-perijodu ta' żmien għandu jiġi estiż bi tliet xħur fuq inizjattiva tal-Parlament Ewropew jew tal-Kunsill.

*Artikolu 109***Atti delegati separati għal setgħat delegati differenti**

Il-Kummissjoni għandha tadotta att delegat separat fir-rigward ta' kull setgħha delegata lilha skont dan ir-Regolament.

*Artikolu 110***Dispożizzjonijiet transizzjonali**

1. Mis-26 ta' Mejju 2022, kwalunkwe pubblikazzjoni ta' notifika fir-rigward ta' korp notifikat f'konformità mad-Direttiva 98/79/KE għandha ssir nulla.

2. Iċ-ċertifikati li nhargu minn korpi notifikati f'konformità mad-Direttiva 98/79/KE qabel il-25 ta' Mejju 2017 għandhom jibqgħu validi sa ma jintemm il-perijodu indikat fuq iċ-ċertifikat, hlief għal ċertifikati li nhargu f'konformità mal-Anness VI għad-Direttiva 98/79/KE li għandhom isiru nulli l-aktar tard fis-►M1 27 ta' Mejju 2025 ◀.

Iċ-ċertifikati li nhargu minn korpi notifikati f'konformità mad-Direttiva 98/79/KE mill-25 ta' Mejju 2017 għandhom isiru nulli sas-►M1 27 ta' Mejju 2025 ◀.

▼M1

3. B'deroga mill-Artikolu 5 ta' dan ir-Regolament, l-apparati msemmija fit-tieni u fit-tielet subparagraphi ta' dan il-paragrafu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sad-dati stabbiliti f'dawk is-subparagrafi, dment li, mid-data tal-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament, dawk l-apparati jkomplu jikkonformaw mad-Direttiva 98/79/KE u dment li ma jkun hemm l-ebda bidla sinifikanti fid-disinn u fl-iskop mahsub ta' dawk l-apparati.

L-apparati b'ċertifikat li nhareg f'konformità mad-Direttiva 98/79/KE u li huwa validu skont il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jiddaħħlu fis-servizz sas-26 ta' Mejju 2025.

▼M1

L-apparati li għalihom il-proċedura ghall-valutazzjoni tal-konformità skont id-Direttiva 98/79/KE ma kinitx tirrikjedi l-involviment ta' korp notifikat, li għalihom tkun tfasslet dikjarazzjoni tal-konformità qabel is-26 ta' Mejju 2022 f'konformità ma' dik id-Direttiva, u li għalihom il-proċedura ghall-valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament tirrikjedi l-involviment ta' korp notifikat, jistgħu jitqiegħdu fis-suq jew jiddaħħlu fis-servizz sad-dati li ġejjin:

- (a) is-26 ta' Mejju 2025, għall-apparati tal-klassi D;
- (b) is-26 ta' Mejju 2026, għall-apparati tal-klassi C;
- (c) is-26 ta' Mejju 2027, għall-apparati tal-klassi B;
- (d) is-26 ta' Mejju 2027, għall-apparati tal-klassi A mqiegħda fis-suq f'kundizzjoni sterili.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu ta' dan il-paragrafu, ir-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament marbuta mas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, mas-sorveljanza tas-suq, mal-viġilanza, mar-registrazzjoni tal-operaturi ekonomiċi u tal-apparati għandhom jaapplikaw għall-apparati msemmija fit-tieni u fit-tielet subparagrafi ta' dan il-paragrafu, minnflokk ir-rekwiżiti korrispondenti fid-Direttiva 98/79/KE.

Mingħajr preġudizzju għall-Kapitolu IV u għall-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, il-korp notifikat li jkun ħareġ iċ-ċertifikat imsemmi fit-tieni subparagrafu ta' dan il-paragrafu għandu jkompli jkun responsabbli għas-sorveljanza xierqa fir-rigward tar-rekwiżiti applikabbli kollha marbuta mal-apparati li jkun iċċertifika.

4. L-apparati li jitqiegħdu fis-suq legalment skont id-Direttiva 98/79/KE qabel is-26 ta' Mejju 2022 jistgħu jibqgħu jsiru disponibbli fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sas-26 ta' Mejju 2025.

L-apparati li jitqiegħdu fis-suq legalment mis-26 ta' Mejju 2022 skont il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu jistgħu jibqgħu jsiru disponibbli fis-suq jew jitqiegħdu fis-servizz sad-dati li ġejjin:

- (a) is-26 ta' Mejju 2026, għall-apparati msemmija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 3, jew fil-punt (a) tat-tielet subparagrafu tal-paragrafu 3;
- (b) is-26 ta' Mejju 2027, għall-apparati msemmija fil-punt (b) tat-tielet subparagrafu tal-paragrafu 3;
- (c) is-26 ta' Mejju 2028, għall-apparati msemmija fil-punti (c) u (d) tat-tielet subparagrafu tal-paragrafu 3.

▼B

5. Permezz ta' deroga mid-Direttiva 98/79/KE, l-apparati li jikkon-formaw ma' dan ir-Regolament jistgħu jitqiegħdu fis-suq qabel is-26 ta' Mejju 2022.

▼B

6. Permezz ta' deroga mid-Direttiva 98/79/KE, il-korpi ta' valutazzjoni tal-konformità li jikkonformaw ma' dan ir-Regolament jistgħu jinħatru u jiġi notifikati qabel is-26 ta' Mejju 2022. Il-korpi notifikati li jinħatru u jiġi notifikati f'konformità ma' dan ir-Regolament jistgħu jwettqu l-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità stipulati f'dan ir-Regolament u johorġu ġertifikati f'konformità ma' dan ir-Regolament qabel sas-26 ta' Mejju 2022.

7. Rigward apparati soġġetti għall-proċeduri stipulati fl-Artikolu 48(3) u (4), jaapplika l-paragrafu 5 ta' dan l-Artikolu dment li jkunu saru l-hatriet neċċessarji fl-MDCG u fil-gruppi ta' esperti u tal-laboratorji ta' referenza tal-UE.

▼C2

8. Permezz ta' deroga mill-Artikolu 10, mill-punti (a) u (b) tal-Artikolu 12(1) u mill-Artikolu 15(5) tad-Direttiva 98/79/KE, il-manifatturi, ir-rappreżentanti awtorizzati, l-importaturi u l-korpi notifikati li, matul il-perijodu li jibda fl-ahħar data mid-dati msemija fil-punt (f) tal-Artikolu 113(3) u jintem 18-il xahar wara, jikkonformaw mal-Artikoli 26(3), 28(1) u 51(5) ta' dan ir-Regolament għandhom jitqiesu li huma konformi mal-ligijiet u r-regolamenti adottati mill-Istati Membri f'konformità mal-Artikolu 10, mal-punti (a) u (b) tal-Artikolu 12(1) u mal-Artikolu 15(5) tad-Direttiva 98/79/KE kif speċifikat fid-Deciżjoni 2010/227/UE.

▼B

9. L-awtorizzazzjonijiet mogħtija mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri f'konformità mal-Artikolu 9(12) tad-Direttiva 98/79/KE għandhom iżommu l-validità indikata fl-awtorizzazzjoni.

10. Sakemm il-Kummissjoni tkun ħatret, f'konformità mal-Artikolu 24(2), l-entitajiet emittenti, GS1, HIBCC u ICCBBA għandhom jitqiesu bħala entitajiet emittenti maħtura.

*Artikolu 111***Evalwazzjoni**

Sas-27 ta' Mejju 2027, il-Kummissjoni għandha tivvaluta l-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u tagħmel rapport ta' evalwazzjoni dwar il-progress għall-ksib tal-objettivi mniżżeela fiċċi inkluż valutazzjoni tar-riżorsi meħtieġa biex jiġi implimentat dan ir-Regolament. Għandha tingħata attenzjoni speċjali lit-traċċabbiltà tal-apparati permezz tal-ħażna, skont l-Artikolu 24, tal-UDI minn operaturi ekonomiċi, istituzzjonijiet tas-saħħha u professjonisti tas-saħħha. L-evalwazzjoni għandha tinkludi wkoll reviżjoni dwar il-funzjonament tal-Artikolu 4.

▼B*Artikolu 112***Thassir**

Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 110(3) u (4) ta' dan ir-Regolament, u mingħajr preġudizzju għall-obbligli tal-Istati Membri u l-manifatturi rigward il-viġilanza u l-obbligi tal-manifatturi rigward it-tqegħid għad-dispozizzjoni tad-dokumentazzjoni, taħt id-Direttiva 98/79/KE, dik id-Direttiva hija mhassra b'effett mis-26 ta' Mejju 2022 bl-eċċeżżjoni ta':

- (a) l-Artikolu 11, il-punt (c) tal-Artikolu 12(1) u l-Artikolu 12(2) u (3) tad-Direttiva 98/79/KE, u l-obbligli relatati mal-istudji dwar il-viġilanza u l-prestazzjoni previsti fl-Annessi korrispondenti, li huma mhassra b'effett mill-aħħar data mid-dati msemmija fl-Artikolu 113(2) u fil-punt (f) tal-Artikolu 113(3) ta' dan ir-Regolament u

▼C2

- (b) l-Artikolu 10, il-punti (a) u (b) tal-Artikolu 12(1) u l-Artikolu 15(5) tad-Direttiva 98/79/KE, u l-obbligli relatati mar-reġistrazzjoni ta' apparati u operaturi ekonomiċi, u n-notifikasi taċ-ċertifikati previsti fl-Annessi korrispondenti, li huma mhassra b'effett minn 18-il xahar wara l-aħħar waħda mid-dati msemmija fl-Artikolu 113(2) u l-punt (f) tal-Artikolu 113(3) ta' dan ir-Regolament.

▼B

Fir-rigward tal-apparati msemmija fl-Artikolu 110(3) u (4) ta' dan ir-Regolament, id-Direttiva 98/79/KE għandha tkompli tapplika sas-►M1 26 ta' Mejju 2028 ◀, sal-limitu neċċesarju għall-applikazzjoni ta' dawk il-paragrafi.

Id-Deċiżjoni 2010/227/UE adottata fl-implementazzjoni tad-Direttivi 90/385/KEE, 93/42/KEE u 98/79/KE għandha tiġi mhassra b'effett mill-aħħar mid-dati msemmija fl-Artikolu 113(2) u l-punt (f) tal-Artikolu 113(3) ta' dan ir-Regolament.

Ir-referenzi għad-Direttiva mhassra għandhom jinfieħmu bħala referenzi ġħal dan ir-Regolament u għandhom jinqraw f'konformità mat-tabella ta' korrelazzjoni stipulata fl-Anness XV.

*Artikolu 113***Dħul fis-seħħ u data ta' applikazzjoni**

1. Dan ir-Regolament għandu jidħol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħi f'*Il-Ġurnal Ufficjali tal-Unjoni Ewropea*.
2. Għandu jaapplika mis-26 ta' Mejju 2022.
3. Permezz ta' deroga mill-paragrafu 2:

▼C2

- (a) l-Artikoli 26(3) u 51(5) għandhom jaapplikaw minn 18-il xahar wara l-aħħar waħda mid-dati msemmija fil-punt (f);

▼B

- (b) l-Artikoli 31 sa 46 u l-Artikolu 96 għandhom jaapplikaw mis-26 ta' Novembru 2017. Madankollu, minn dik id-data sas-26 ta' Mejju 2022 l-obbligli dwar korpi notifikati skont l-Artikoli 31 sa 46 għandhom jaapplikaw biss għal dawk il-korpi li jippreżentaw applikazzjoni għall-ħatra skont l-Artikolu 34 ta' dan ir-Regolament;

▼B

- (c) l-Artikolu 97 għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2018;
- (d) l-Artikolu 100 għandu japplika mill-25 ta' Novembru 2020;
- (e) Għal apparati tal-klassi D, l-Artikolu 24(4) għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2023. Għal apparati tal-klassi B u tal-klassi C, l-Artikolu 24(4) għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2025. Għal apparati tal-klassi A, l-Artikolu 24(4) għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2027.
- (f) Mingħajr preġudizzju għall-obbligi fuq il-Kummissjoni skont l-Artikolu 34 tar-Regolament (UE) 2017/745, fejn, minħabba ċirkostanzi li ma setgħux jiġi raġonevolment previsti meta tfassal il-pjan imsemmi fl-Artikolu 34(1) ta' dak ir-Regolament, Eudamed ma jkunx kompletament funżjonali fis-26 ta' Mejju 2022, l-obbligi u r-rekwiziti marbutin ma' Eudamed għandhom japplikaw mid-data li tikkorrispondi għal sitt xhur wara d-data tal-pubblikazzjoni tal-avviż imsemmi fl-Artikolu 34(3) ta' dak ir-Regolament. Id-dispozizzjonijiet imsemmija fis-sentenza preċedenti huma:
 - l-Artikolu 26,
 - l-Artikolu 28
 - l-Artikolu 29,
 - it-tieni sentenza tal-Artikolu 36(2),
 - l-Artikolu 38(10),
 - l-Artikolu 39(2),
 - it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 40(12),
 - il-punti (d) u (e) tal-Artikolu 42(7),
 - l-Artikolu 49(2),
 - l-Artikolu 50(1),
 - l-Artikoli 66 sa 73,
 - il-paragrafi 1 sa 13 tal-Artikolu 74,
 - l-Artikoli 75 sa 77,
 - l-Artikolu 81(2),
 - l-Artikoli 82 u 83,
 - l-Artikolu 84(5) u (7) u t-tielet subparagrafu tal-Artikolu 84(8),
 - l-Artikolu 85,
 - l-Artikolu 88(4), (7) u (8),
 - l-Artikolu 90(2) u (4),
 - l-aħħar sentenza tal-Artikolu 92(2),

▼B

- l-Artikolu 94(4),
- it-tieni sentenza tal-ewwel subparagraphu tal-Artikolu 110(3).

Sakemm il-Eudamed issir tiffunzjona kompletament, id-dispożizzjoni nijiet korrispondenti tad-Direttiva 98/79/KE għandhom jibqgħu japplikaw ghall-fini li jintlaħqu l-obbligi stipulati fid-dispożizzjoni nijiet elenkti fl-ewwel paragrafu ta' dan il-punt rigward l-iskambju ta' informazzjoni inkluż, u b'mod partikolari, informazzjoni rigward l-istudji dwar il-prestazzjoni, ir-rappurtar tal-vigilanza, ir-registazzjoni ta' apparati u operaturi ekonomiči, u n-notifiki taċ-ċertifikati.

▼C1

- (g) il-proċedura stabbilita fl-Artikolu 74 għandha tapplika mis-26 ta' Mejju 2029 mingħajr preġudizzju ghall-Artikolu 74(14);

▼B

- (h) L-Artikolu 110(10) għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2019;

▼M1

- (i) l-Artikolu 5(5), il-punti (b) u (c) u (e) sa (i) għandhom japplikaw mis-26 ta' Mejju 2024;
- (j) l-Artikolu 5(5), il-punt (d) għandu japplika mis-26 ta' Mejju 2028.

▼B

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

▼B*ANNESSI*

- I Rekwiżiti ġeneralni marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni
- II Dokumentazzjoni teknika
- III Dokumentazzjoni teknika dwar is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq
- IV Dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE
- V Il-marka tal-konformità CE
- VI Informazzjoni li għandha tīġi ppreżentata mar-registrazzjoni tal-apparati u l-operaturi ekonomiċi f'konformità mal-Artikoli 26(3) u 28 u elementi ta' data ewlenin li għandhom jiġu pprovduti lill-baži ta' data tal-UDI flimkien mal-UDI-DI f'konformità mal-Artikoli 25 u 26, u s-Sistema tal-UDI
- VII Rekwiżiti li għandhom jintlaħqu mill-korpi notifikati
- VIII Regoli ta' klassifikazzjoni
- IX Valutazzjoni tal-konformità bbażata fuq sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità u fuq valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika
- X Valutazzjoni tal-konformità bbażata fuq eżami tat-tip
- XI Valutazzjoni tal-konformità bbażata fuq l-iżgur tal-kwalità tal-produzzjoni
- XII Ċertifikati maħruġin minn korp notifikat
- XIII Evalwazzjoni tal-prestazzjoni, studji dwar il-prestazzjoni u segwit u tal-prestazzjoni ta' wara t-tqegħid fis-suq
- XIV Studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent u ċerti studji ohra dwar il-prestazzjoni
- XV Tabella ta' korrelazzjoni

▼B*ANNESS I***REKWIŽITI ĜENERALI MARBUTIN MAS-SIKUREZZA U L-PRESTAZZJONI****KAPITOLU I
REKWIŽITI ĜENERALI**

1. L-apparati għandhom jilhq u l-prestazzjoni prevista mill-manifattur tagħhom u għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li, meta jintużaw f'kondizzjonijiet normali, dawn ikunu adatti għall-ġħan maħsub għalihom. Dawn għandhom ikunu sikuri u effettivi u ma għandhomx jikkompromettu l-kundizzjoni klinika jew is-sikurezza tal-pazjenti, jew is-sikurezza u ssahha tal-utenti jew, fejn applikabbli, persuni oħra, sakemm kull riskju li jista' jiġi assoċjat mal-użu tagħhom jikkostitwixxi riskji accettabbli meta mqabbla mal-benefiċċċi għall-pazjent u huma kompatibbli ma' livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa u s-sikurezza, filwaqt li jiġi kkunsidrat, l-ogħla livell rikonoxxut b'mod ġenerali.
2. Ir-rekwiżit f'dan l-Anness biex jitnaqqsu kemm jista' jkun ir-riskji, ifisser it-naqqis ta' riskji kemm jista' jkun mingħajr ma jaftettaw b'mod negattiv il-proporzjon bejn il-benefiċċji u r-riskji.
3. Il-manifatturi għandhom jistabbilixxu, jimplimentaw, jiddokumentaw u żommu sistema ta' ġestjoni tar-riskji.

Il-ġestjoni tar-riskji għandha tinfiehem bħala proċess iterattiv kontinwu tul-ić-ċiklu ta' hajja kollu ta' apparat, li jeħtieg aġġornament sistematiku regolari. Fit-twettiq tal-ġestjoni tar-riskju l-manifatturi għandhom:

- (a) jistabbilixxu u jiddokumentaw pjan ta' ġestjoni tar-riskji għal kull apparat;
 - (b) jidentifikaw u janalizzaw il-perikli magħrufa u prevedibbli assoċjati ma' kull apparat;
 - (c) jagħmlu stima u jevalwaw ir-riskji assoċjati ma', u li jseħħu waqt, l-użu maħsub u waqt użu hażin previst b'mod raġonevoli;
 - (d) jeliminaw jew jikkontrollaw ir-riskji msemmija fil-punt (c) skont ir-rekwiżiti tat-Taqsima 4;
 - (e) jevalwaw l-impatt tal-informazzjoni mill-faži tal-produzzjoni u, b'mod partikolari, mis-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, dwar il-perikli u l-frekwenza li dawn isehħu, dwar l-istimi tar-riskji assoċjati magħhom, kif ukoll dwar ir-riskju ġenerali, il-proporzjon bejn il-benefiċċji u r-riskji u l-aċċettabbiltà tar-riskju; u
 - (f) abbażi tal-evalwazzjoni tal-impatt tal-informazzjoni msemmija fil-punt (e), jekk hu meħtieg jemenda l-miżuri ta' kontroll f'konformità mar-rekwiżiti tat-Taqsima 4.
4. Miżuri ghall-kontroll tar-riskji adottati minn manifatturi għad-disinn u l-manifattura tal-apparati għandhom jikkonformaw mal-prinċipji tas-sikurezza, filwaqt li jittieħed kont tal-istat tal-ogħla livell rikonoxxut b'mod ġenerali. Sabiex jitnaqqsu r-riskji, il-manifatturi għandhom jimmaniġġaw ir-riskji b'tali mod li r-riskju residwu assoċjat ma' kull periklu, kif ukoll ir-riskju residu globali jiġu ġġudikati bħala aċċettabbli. Fl-ġha tas-soluzzjoni jiet l-aktar xierqa, il-manifatturi għandhom, fl-ordni ta' prioritā li ġejja:

▼B

- (a) jeliminaw jew, inaqqsu r-riskji, kemm jista' jkun u kif xieraq, permezz ta' disinn u manifattura sikuri;
- (b) fejn ikun xieraq, jieħdu miżuri xierqa ta' protezzjoni, inkluži allarmi jekk meħtieg, b'rabta mar-riskji li ma jistgħux jitneħħew; u
- (c) jipprovd informazzjoni għas-sikurezza (twissijiet/prekawzjonijiet/kontraindikazzjonijiet) u, fejn xieraq, taħriġ għall-utenti.

Il-manifatturi għandhom jinformaw lill-utenti b'kull riskju residwu.

5. Fl-eliminazzjoni jew, it-tnejja tar-riskji relatati ma' żball waqt l-użu, il-manifattur għandu:

- (a) inaqqas, sa fejn huwa possibbli, ir-riskji relatati mal-karatteristiċi ergonomici tal-apparat u mal-ambjent li fih l-apparat hu maħsub li għandu jintuża (disinn għas-sikurezza tal-pazjent), u
- (b) jieħdu inkunsiderazzjoni l-għarfien tekniku, l-esperjenza, l-edukazzjoni, it-taħriġ u l-ambjent tal-użu, fejn applikabbli, u l-kundizzjonijiet medici u fiziċċi tal-utenti maħsuba (disinn għal-utenti mhux esperti, professjoni, utenti b'diżabbiltà jew utenti oħrajn).
- 6. Il-karatteristiċi u l-prestazzjoni ta' apparat ma għandhomx jiġu affettwati hażin aktar b'tali mod li jikkompromettu s-saħħha jew is-sikurezza tal-pazjent jew tal-utent u, fejn applikabbli, ta' persuni oħra matul it-tul taħha jaġi minnha kif indikat mill-manifattur, meta l-apparat ikun soġġett għat-tensiżjoni li jistgħu jseħħu matul il-kondizzjonijiet normali tal-użu u jkun miżum f'konformità mal-istruzzjonijiet tal-manifattur.
- 7. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati, immanifatturati u ppakkjati b'tali mod li l-karatteristiċi u l-prestazzjoni tagħhom matul l-użu maħsub għalihom mhumiex affettwati hażin matul it-trasport u l-hażna, pereżempju, permezz ta' varjazzjonijiet fit-temperatura u l-umdità, b'kont meħud tal-istruzzjonijiet u l-informazzjoni pprovduti mill-manifattur.
- 8. Ir-riskji kollha magħrufa u prevedibbli, u kwalunkwe effett mhux mixtieq, għandhom ikunu minimizzati u jkunu aċċettabbli meta mqabbla mal-benefiċċi potenzjali evalwati għall-pazjenti u/jew l-utent li jirriżultaw mill-prestazzjoni maħsuba tal-apparat matul il-kondizzjonijiet normali tal-użu.

KAPITOLI II

REKWIŻITI RIGWARD IL-PRESTAZZJONI, ID-DISINN U L-MANIFATTURA

- 9. Karatteristiċi tal-prestazzjoni
- 9.1. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u mmanifatturati b'tali mod li jkunu adatti għall-finijiet imsemmija fil-punt (2) tal-Artikolu 2, kif speċifikat mill-manifattur, u adatti fir-rigward tal-prestazzjoni li huma intiżi li jiksbu filwaqt li jittieħed kont tal-ahhar innovazzjonijiet rikonoxxuti b'mod ġenerali. Dawn għandhom jiksbu l-prestazzjoni iddiċċi mill-manifattur u b'mod partikolari, fejn applikabbli:
 - (a) il-prestazzjoni analitika, bħas-sensittivitā analitika, l-ispeċificiċità analitika, l-eżattezza (xaqlib), il-preċiżjoni (ripetibbli u riproduċċibbli), l-eżattezza (li tirriżulta mill-eżattezza u l-preċiżjoni), il-limiti tal-kxif u l-kwantifikazzjoni, il-medda tal-kejl, il-linearity, il-limitu, inkluža d-determinazzjoni ta' kriterji xierqa ghall-ġbir tal-kampjuni u t-trattament u l-kontroll ta' interferenza endoġena u eżoġena rilevanti magħrufa, reazzjonijiet trasversali; u

▼B

- (b) il-prestazzjoni klinika, bhas-sensittività dijanjostika, l-ispecifiċità dijanjostika, il-valur ta' previżjoni pozitiva, il-valur ta' previżjoni negattiva, il-proporzjon ta' probabbiltà, il-valuri mistennija fpopolazzjonijiet normali u affettwati.
- 9.2. Il-karatteristiċi tal-prestazzjoni tal-apparat għandhom jinżammu matul il-hajja tal-apparat kif indikat mill-manifattur.
- 9.3. Fejn il-prestazzjoni tal-apparati tiddependi fuq l-użu ta' kalibraturi u/jew materjali ta' kontroll, it-traċċċabbiltà metroloġika tal-valuri assenjati għal kalibraturi u/jew materjali ta' kontroll ser tkun żgurata permezz ta' proċeduri ta' kejl ta' referenza adatti u/jew materjali ta' referenza adatti ta' ordni metroloġiku oghla. Fejn disponibbli, it-traċċċabbiltà metroloġika tal-valuri assenjati ghall-kalibraturi u l-materjali ta' kontroll għandha tkun assigurata ġħal materjali ta' referenza cċertifikati jew proċeduri ta' kejl ta' referenza.
- 9.4. Il-karatteristiċi u l-prestazzjonijiet tal-apparat għandhom jiġu ċċekk-jati speċifikament fil-kaž li huma jistgħu jkunu affettwati meta l-apparat jintuża ġħall-użu maħsub taht kondizzjonijiet normali:
- (a) għal apparati għall-awttestjar, il-prestazzjonijiet miksuba minn persuni mhux esperti;
 - (b) għal apparati ghall-ittestjar qrib il-pazjent, il-prestazzjonijiet miksuba fambjenti rilevanti (pereżempju, fid-djar tal-pazjenti, unitajiet ta' emerġenza, ambulanzi).

10. Proprjetajiet kimiċi, fiżiċi u bijologici

- 10.1. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jiżguraw li l-karatteristiċi u r-rekwiziti ta' prestazzjoni msemmija fil-Kapitolu I jiġu ssodisfati.

Għandha tingħata attenzjoni partikolari ghall-possibbiltà ta' indeboliment fil-prestazzjoni analitika minħabba nuqqas ta' kompatibbiltà fiżika u/jew kimikabejn il-materjali użati u l-kampjuni, l-analita jew il-markaturi għandu jinkixef (bħalma huma tessuti bijologici, ċelloli, fluwidi tal-ġisem tal-bniedem u mikroorganizmi), filwaqt li jitqies l-għan mahsub tal-apparat.

- 10.2. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati, manifatturati u ppakkjati b'tali mod li jimminimizzaw ir-riskju miġjub minn kontaminanti u residwi għall-pazjenti, filwaqt li jiġi kkunsidrat l-ġħan mahsub tal-apparat, u għall-persuni involuti fit-trasport, il-ħażna u l-użu tal-apparati. Għandha tingħata attenzjoni partikolari għat-tessuti esposti għal dawk il-kontaminanti u r-residwi u għat-tul ta' zmien u l-frekwenza tal-esponent.
- 10.3. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u mmanifatturati b'tali mod li jnaqqsu għall-inqas livell rägonevolment prattikabblr-riskji kkawżati minn sustanzi jew partikoli, inkluz residwi tal-użu, prodotti ta' degradazzjoni u residwi tal-ipproċessar, li jistgħu jiġi rilaxxati mill-apparat. Għandha tingħata attenzjoni speċjalistil lis-sustanzi li huma karċinoġeni, mutaġġeni jew tossiċċi għar-riproduzzjoni ("CMR"), skont il-Parti 3 tal-Anness VI tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹), u lis-sustanzi li għandhom proprijetajiet li jifixklu s-sistema

(¹) Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Dicembru 2008 dwar il-klassifikazzjoni, l-ittikkettar u l-imballaġġ tas-sustanzi u t-tħalli-tiet, li jemenda u jħassar id-Direttivi 67/548/KEE u 1999/45/KE, u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (GU L 353, 31.12.2008, p. 1).

▼B

endokrina li għalihom hemm evidenza xjentifika ta' effetti serji probabbli għas-sahha tal-bniedem u li huma identifikati skont il-proċedura stabbilita fl-Artikolu 59 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹).

- 10.4. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jnaqqsu, kemm jista' jkun possibbli, ir-riskji kkawżati mid-dħul mhux maħsub ta' sustanzi fl-apparat, filwaqt li jiġi kkunsidrat l-apparat u n-natura tal-ambient li fih huwa mahsub li jintuża.

11. Infezzjoni u kontaminazzjoni mikrobjali
 - 11.1. L-apparati u l-proċessi tal-manifattur tagħhom għandhom ikunu ddisinjati b'tali mod li jeliminaw jew, inaqqsu kemm jista' jkun ir-riskju ta' infezzjoni ghall-utent jew, fejn applikabbli, persuni oħra. Id-disinn għandu:
 - (a) jippermetti li jintuża faċilment u b'mod sikur;
 - (b) inaqqas kemm jista' jkun possibbli kwalunkwe tnixxija mikrobjali mill-apparat u/jew esponenti mikrobjali matul l-užu;

u, fejn ikun meħtieg

 - (c) jippreveni kontaminazzjoni mikrobika tal-apparat jew matul l-užu u, fil-każ tar-recipjenti tal-kampjuni, ir-riskju ta' kontaminazzjoni tal-kampjun.

- 11.2. Apparati ttikkettati jew bħala sterili jew li għandhom stat mikrobjali speċifiku għandhom jiġu ddisinjati, manifatturati u ppakkjati sabiex ikun żgurat li l-kondizzjoni sterili jew l-istat mikrobjali tagħhom jinżamm taht il-kondizzjonijiet ta' trasport u ta' hażna indikati mill-manifattur, sakemm dak l-imballaġġ jinfetah fil-mument tal-užu, dment li l-imballaġġ li jżomm il-kondizzjoni sterili jew l-istat mikrobjali tagħhom ma jiġix dannegħat..

- 11.3. Apparati ttikkettati bħala sterili għandhom jiġu pproċessati, immanifatturati, ippakkjati u, sterilizzati permezz ta' metodi xierqa u vvalidati.

- 11.4. Apparati maħsuba biex jiġu sterilizzati għandhom ikunu manifatturati u ppakkjati fkundizzjonijiet u faċilitajiet xierqa u kkontrollati.

- 11.5. Is-sistemi ta' imballaġġ għal apparati mhux sterili għandhom iżżommu lill-prodott integrat u nadif, u fejn l-apparati għandhom jiġu sterilizzati qabel l-užu, inaqqsu kemm jista' jkun ir-riskju ta' kontaminazzjoni mill-mikrobi; is-sistema tal-imballaġġ għandha tkun xierqa billi jitqies il-metodu ta' sterilizzazzjoni indikat mill-manifattur.

- 11.6. It-tikketti tal-apparat għandhom jiddistingu bejn apparati identiči jew dawk simili mqiegħda fis-suq kemm fkundizzjoni sterili kif ukoll f'dik mhux sterili flimkien mas-simbolu użat biex jindika li l-apparati huma sterili.

12. Apparati li jinkorporaw materjali ta' oriġini bijoloġika

Fejn l-apparati jinkludu tessuti, ċelloli u sustanzi li joriġinaw mill-annimali, mill-bnedmin jew mill-mikrobi, l-ghażla tas-sorsi, l-ipproċessar, il-preserved, l-ittestjar u t-trattament tat-tessuti, taċ-ċelloli u tas-sustanzi ta' din l-origini u l-proċeduri ta' kontroll għandhom isiru b'mod li jagħti sikurezza lill-utent jew lil persuna oħra.

(¹) Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Diċembru 2006 dwar ir-registrazzjoni, il-valutazzjoni, l-awtorizzazzjoni u r-restrizzjoni ta' sustanzi kimiċi (REACH) (GU L 136, 29.5.2007, p. 3).

▼B

B'mod partikolari, is-sikurezza fir-rigward tal-agenti mikrobiċiu oħrajn trasmissibbli għandha tiġi indirizzata bl-implimentazzjoni ta' metodi vvalidati ta' eliminazzjoni jew ta' inattivazzjoni waqt il-proċess tal-manifattura. Dan jista' ma jaapplikax għal-ċerti apparati jekk l-attività tal-ġġeġi mikrobikjew trasmissibbli iehor tkun integrali għall-ghan mahsub tal-apparat jew meta dan il-proċess ta' eliminazzjoni jew ta' inattivazzjoni jkun jikkomprometti l-prestazzjoni tal-apparat.

13. Bini ta' apparati u l-interazzjoni mal-ambjent tagħhom

13.1. Jekk l-apparat huwa mahsub għal użu flimkien ma' apparati jew tagħmir iehor, il-kombinazzjoni kollha, inkluż is-sistema ta' konnessjoni għandha tkun sigura u ma ġħandhiex tfixkel il-prestazzjoni speċifika tal-apparat. Kwalunkwe restrizzjonijiet fuq l-użu li jaapplikaw għal tali kombinazzjoni-jiet għandha tiġi indikata fuq it-tikketta u/jew fl-istruzzjonijiet ghall-użu.

13.2. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jnejhhu jew inaqqsu kemm jista' jkun possibbli:

- (a) ir-riskju ta' danni, f'konnessjoni mal-karatteristiċi fizċi tagħhom, inkluż il-proporzjon volum/pressjoni, karatteristiċi dimensjonalu u fejn huwa xieraq karatteristiċi ergonomiċi;
- (b) ir-riskji relatati ma' influwenzi esterni li huma ragħonevolment prevedibbli jew kundizzjonijiet ambjentali, bħal kampijiet manjetiċi, effetti elettriċi u elettromanjetiċi esterni, skariki elettrostatiċi, radjazzjoni assoċjata ma' proċeduri dijanjostiċi jew terapewtiċi, pressjoni, umdità, temperatura, varjazzjonijiet fil-pressjoni u l-aċċelerazzjoni jew interfeżenzi tas-sinjal tar-radju;
- (c) ir-riskji assoċjati mal-użu tal-apparat meta jiġi fkuntatt ma' materjali, likwid, u sustanzi, inkluži gassijiet, li għalihom huwa espost f'kundizzjoni normali tal-użu;
- (d) ir-riskji assoċjati mal-interazzjoni negattiva possibbli bejn is-software u l-ambjent tal-IT li fiha jopera u jintergħixxi;
- (e) ir-riskji ta' dħul aċċidentalni ta' sustanzi fl-apparat;
- (f) ir-riskju ta' identifikazzjoni mhux korretta ta' kampjuni u r-riskju ta' riżultati żbaljati minħabba, pereżempju, konfużjoni fil-kodifikazzjoni bbażza fuq il-kulur u/jew numerika u/jew tal-karattri fuq ir-recipjenti tal-kampjuni, il-partijiet li jistgħu jitneħħew u/jew l-aċċessorji użati mal-apparati sabiex isir it-test jew l-analizi kif mahsub;
- (g) ir-riskji ta' kull interferenza prevedibbli ma' apparati oħra.

13.3. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jimmi-nimizzaw ir-riskji ta' nar jew ta' splużjoni waqt l-użu normali u f'kundizzjoni ta' hsara waħdanja. Għandha tingħata attenzjoni partikolari lill-apparati li l-użu mahsub tagħhom jinkludi esponimenti għal jew li jintużaw fassōċċazzjoni ma' sustanzi li jieħdu n-nar jew splussivi jew sustanzi li jistgħu jikkawżaw kombustjoni.

▼B

- 13.4. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li l-aġġus-tament, l-ikkalibrar, u l-manutenzjonijistgħu jsiru b'mod sikur u effettiv.
- 13.5. L-apparati li huma mahsuba biex joperaw flimkien ma' apparati jew prodotti oħra għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li l-interoperabbiltà u l-kompatibbiltà jkunu affidabbi u sikuri.
- 13.6. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jiffaci-litaw ir-rimi bla periklu tagħhom u r-rimi bla periklu ta' sustanzi relatati ta' skart mill-utent, jew persuna oħra. Għal dak l-ghan, il-manifatturi għandhom jidtentifikaw u jittestjaw proceduri u mizuri li b'rezultat tagħhom l-apparati tagħhom jistgħu jiġi mormija b'mod sikur wara l-użu. It-tali proceduri għandhom ikunu deskritti fl-istruzzjonijiet għall-użu.
- 13.7 L-iskala ta' kejl, monitoraġġ jew wiri (inkluż bidla fil-kulur u indikaturi viżwali oħra) għandha tkun iddisinjata u mmanifatturata skont il-prinċippi ergonomici, filwaqt li jiġi kkunsidrat l-għan u l-utenti mahsuba kif ukoll il-kondizzjonijiet ambientali li fihom jkun mahsub li jintużaw l-apparati.

14. Apparati b'funzjoni ta' kejl

- 14.1. L-apparati li jkollhom funzjoni analitika primarja ta' kejl għandhom ikunu ddisinjati u mmanifatturati b'tali mod li jipprovdu prestazzjoni analitika adatta f'konformità mal-punt (a) tat-Taqsima 9.1 tal-Anness I, b'kont mehud tal-ghan mahsub tal-apparat.
- 14.2. Il-kejl li jittieħed mill-apparati b'funzjoni ta' kejl għandu jiġi espress fun-tajiet legali li jikkonformaw mad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva tal-Kunsill 80/181/KEE ⁽¹⁾.

15. Protezzjoni kontra r-radjazzjoni

- 15.1. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati, mmanifatturati u ppakkjati b'tali mod li l-esponent tal-utenti jew ta' persuni oħra għal radjazzjoni (intenzjonata, mhux intenzjonata, iżolata jew mifruxa) jitnaqqas kemm jista' jkun possibbi u b'manjiera li hija kompatibbli mal-ghan mahsub, filwaqt li ma jkunx hemm restrizzjoni fuq l-applikazzjoni ta' livelli speċifici xierqa għal għanijiet dijanostici.
- 15.2. Meta apparati jkunu mahsuba li jemettu radjazzjoni jonizzanti u/jew mhux jonizzanti, perikoluża, jew potenżjalment perikoluża, huma għandhom sa-fejn hu possibbi jkunu:
- (a) iddisinjati u mmanifatturati b'mod li jiżguraw li l-karatteristiċi u l-kwantità ta' radjazzjoni emessa minnhom ikunu jistgħu jiġi kkontrollati u/jew aġġustati; u
 - (b) mgħammla b'displays viżwali u/jew twissijiet li jinstemgħu ta' tali emissjonijiet

- 15.3. L-istruzzjonijiet operattivi għal apparati li jarmu radjazzjoni perikoluża jew potenżjalment perikoluża għandu jkun fihom informazzjoni ddettaljata dwar in-natura tar-radjazzjoni mormija, il-mezzi ta' protezzjoni għall-utent u dwar kif wieħed jista' jevita li jużahom hażin u jnaqqas ir-riskji inerenti għall-istallazzjoni kemm jista' jkun possibbi u sa fejn hu xieraq. Informazzjoni dwar l-itteżżejjar tal-äċċettazzjoni u tal-prestazzjoni, il-kriterji tal-äċċettazzjoni, u l-proċedura ta' manutenzjoni għandhom ukoll jiġi speċifikati.

16. Sistemi elettronici programmabbi — apparati li jinkorporaw sistemi elettronici programmabbi u software li huma apparati fihom infuħhom

⁽¹⁾ Direttiva tal-Kunsill 80/181/KEE tal-20 ta' Diċembru 1979 dwar l-aprossimazzjoni tal-liggijet tal-Istati Membri dwar l-unitajiet ta' kejl u dwar ir-revoka tad-Direttiva 71/354/KEE (GU L 39, 15.2.1980, p. 40).

▼B

- 16.1. Apparati li jinkorporaw sistemi programmabbi elettronici, inkluż software, jew software li huma apparati fihom infushom, għandhom ikunu ddisinjati sabiex jiżguraw ir-ripetibbità, l-affidabbiltà u l-prestazzjoni skont l-užu maħsub tagħhom. Fil-każ ta' kundizzjoni ta' hsara waħdanja, għandhom jiġu adottati mezzi xierqa sabiex jeliminaw jew inaqqsu kemm jista' jkun possibbi riskji eventwali jew indeboliment tal-prestazzjoni.
- 16.2. Għal apparati li jinkorporaw software jew li huma għal software li huma apparati fihom infushom, is-software għandu jiġi žviluppat u manifatturat skont l-ogħla livell filwaqt li jiġu kkunsidrati l-prinċipji taċ-ċiklu tal-hajja tal-iżvilupp, il-ġestjoni tar-riskji, inkluża s-sigurtà tal-informazzjoni, il-verifikasi u l-validazzjoni.
- 16.3. Is-software imsemmi f'din it-Taqsima li huwa maħsub biex jintuża flimkien ma' pjattaformi mobbli tal-kompjuter għandu jkun iddisinjati u manifatturat b'kont meħud tal-karatteristici speċifiċi tal-pjattaforma mobbli (eż. id-daqi u l-proporzjon ta' kuntrast tal-iskrin) u l-fatturi esterni marbuta mal-užu tagħhom (varjazzjoni fl-ambjent fir-rigward tal-livell ta' dawl jew storbju).
- 16.4. Il-manifatturi għandhom jistabbilxxu rekwiżiti minimi li jikkonċernaw hardware, il-karatteristici tan-netwerks tal-IT u l-miżuri ta' sigurtà tal-IT, inkluża l-protezzjoni kontra l-aċċess mhux awtorizzat, li huma meħtieġa biex is-software jithadde kif maħsub.
17. Apparati kkonnettjati ma' sors tal-enerġija jew mgħammra bih
- 17.1. Għal apparati kkonnettjati ma' sors ta' enerġija jew li jkunu mgħammra bih, fil-każ ta' kundizzjoni ta' hsara waħdanja, għandhom jiġu adottati mezzi xierqa biex jiġu eliminati jew jitnaqqsu kemm jista' jkun ir-riskji eventwali.
- 17.2. Apparati fejn is-sikurezza tal-pazjenti tiddependi minn provvista ta' enerġija interna għandhom ikunu mgħammra b'mezzi li jistgħu jiddeterminaw l-istat tal-provvista tal-enerġija u bi twissija jew indikazzjoni xierqa għal meta l-kapaċċità tal-provvista tal-enerġija ssir kritika. Jekk meħtieġ, it-tali twissija jew indikazzjoni għandha ssir qabel il-provvista tal-enerġija ssir kritika.
- 17.3. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturat b'tali mod li jimmi-nimizzaw kemm jista' jkun possibbi r-riskji li jinholqu interferenzi elettronici li jistgħu jagħmlu hsara lill-operat tal-apparat inkwistjoni jew apparati jew tagħmir iehor fl-ambjent maħsub.
- 17.4. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturat b'tali mod li jipprovu livell adegwaw ta' immunità intrinsika għall-interferenza elettronjetika b'tali mod li jkun adegwaw sabiex jgħinhom joperaw kif maħsub.
- 17.5. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturat b'tali mod li jevitaw kemm jista' jkun possibbi r-riskju ta' xokkijiet elettriċi acċidentali għall-utent, jew persuna oħra kemm waqt l-užu normali tal-apparat u fil-każ ta' kundizzjoni ta' hsara waħdanja fl-apparat, sakemm l-apparat ikun installat u miżimum kif indikat mill-manifattur.
18. Protezzjoni kontra riskji mekkaniċi u termali
- 18.1. L-apparati għandhom jiġi ddisinjati u manifatturat b'mod li jipproteġu lill-utent u lil persuni oħra kontra riskji mekkaniċi.

▼B

- 18.2. L-apparati għandhom ikunu stabbli biżżejjed fil-kundizzjonijiet maħsuba tal-operazzjoni tagħhom. L-apparati għandhom ikunu jifilhu għat-tensiġġi-jiet inerenti għall-ambjent tax-xogħol previst, u jżommu din ir-rezistenza matul il-hajja mistennija tagħhom, soġġett għal kwalunkwe rekwiżit ta' spezzjoni u manutenzjoni kif indikat mill-manifattur.
- 18.3. Fejn ikun hemm riskji minħabba partijiet li jiċċaqlqu, jew minħabba ksur jew qlugh jew tnixxija ta' sustanzi, għandu jkun hemm mezzi xierqa ta' protezzjoni inkorporati fihom.

Kull ilqugħ jew mezz ieħor inkluż mal-apparat biex jipprovd i-protezzjoni, b'mod partikolari kontra partijiet li jiċċaqlqu, għandu jkun marbut sewwa u ma għandux ifixkel l-acċess ghall-operazzjoni normali tal-apparat, jew jirrestringi l-manutenzjoni ta' rutina li jkun maħsub għall-apparat mill-manifattur.

- 18.4. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jnaqqsu sal-inqas livell possibbli r-riskji li ġejjin minn vibrazzjoni ġġenerata mill-apparati, filwaqt li jiġi kkunsidrat il-progress tekniku u l-mezzi disponibbli għal-limitazzjoni ta' vibrazzjonijiet, partikolarmen fis-sors, sakemm il-vibrazzjonijiet huma parti mill-prestazzjoni spċificata.
- 18.5. L-apparati għandhom ikunu ddisinjati u manifatturati b'tali mod li jnaqqsu sal-inqas livell possibbli r-riskji li ġejjin mill-istorbju li johroġ, filwaqt li jiġi kkunsidrat il-progress tekniku u l-mezzi disponibbli sabiex inaqqsu l-istorbju, partikolarmen fis-sors, sakemm il-hsejjes li johorgu huma parti mill-prestazzjoni spċificata.
- 18.6. Terminali u konnetturi mal-elettriku, il-gass jew mal-provvisti tal-enerġija idrawlika u pnevmatika li l-utent jew persuna oħra għandha timmanigħa, għandhom ikunu ddisinjati u mibnija b'tali mod li jimminimizzaw ir-riskji kollha possibbli.

- 18.7. Għandu jkun impossibbli li jsiru żbalji, li aktarx isiru meta jiġu mgħammra jew mgħammra mill-ġdid certi partijiet li jistgħu jkunu sors ta' riskju, permezz tad-disinn u l-bini ta' dawn il-partijiet jew, fin-nuqqas ta' dan, permezz ta' informazzjoni li tingħata fuq il-partijiet infuħhom u/jew fuq il-post fejn jitwahħlu.

L-istess informazzjoni għandha tingħata fuq il-partijiet li jiċċaqlqu u/jew fuq il-post fejn jitwahħlu fejn hemm bżonn li d-direzzjoni taċ-ċaqliq tkun magħrufa sabiex ikun evitat ir-riskju.

- 18.8. Partijiet aċċessibbli ta' apparati (ħlief il-partijiet jew iż-żoni maħsuba biex jipprovd s-shana jew biex jilhq temperaturi spċifici) u ż-żoni ta' madwarhom ma għandhomx jilhq temperaturi potenzjalment perikoluži fl-kundizzjonijiet normali tal-użu.
19. Protezzjoni kontra r-riskji kkawżaġi minn apparati li huma maħsuba għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent
- 19.1. Apparati maħsubin għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent għandhom ikunu ddisinjati u mmanifatturati b'mod li jilħqu l-ghan maħsub tagħhom b'mod xieraq billi jittqiesu l-hiliet u l-mezzi kollha disponibbli għall-utent maħsub u l-influwenza li tirriżulta minn varjazzjoni li wieħed jista' raġonevolment jantiċipa mit-teknika u l-ambjent tal-utent maħsub. L-informazzjoni u l-istruzzjoni mogħti ja mill-manifattur għandhom ikunu faċċi biex l-utent maħsub jifhimhom u japplikahom sabiex ir-riżultat

▼B

provdut mill-apparat jiġi interpretat b'mod korrett u biex tiġi evitata informazzjoni qarrieqa. Fil-każ tal-ittestjar qrib il-pazjent, l-informazzjoni u l-istruzzjonijiet provduti mill-manifattur għandhom jagħmlu ċar il-livell ta' tahriġ, kwalifik u/jew esperjenza meħtieġa mill-utent.

19.2. Apparati maħsubin għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent għandhom ikunu ddisinjati u mmanifatturat b'tali mod li:

- (a) jiġi żgurat li l-apparat jista' jintuża b'mod sigur u preċiż mill-utent mahsub fl-istadji kollha tal-proċedura jekk meħtieġ wara tahriġ u/jew informazzjoni adegwata; u
- (b) jitnaqqas kemm jista' jkun ir-riskju ta' żball mill-utent mahsub fl-użu tal-apparat u, jekk applikabbli, tal-kampjun, u anke fl-interpretazzjoni tar-riżultati.

19.3. Apparati maħsubin għall-awttestjar u għall-ittestjar qrib il-pazjent, fejn hu fattibbi, għandhom jinkludu proċedura li permezz tagħha l-utent mahsub:

- (a) ikun jista' jivverifikasi, waqt l-użu, li l-apparat ser jaħdem kif mahsub mill-manifattur; u
- (b) jiġi mwissi jekk l-apparat ma jkunx ippovda riżultat validu.

KAPITOLU III

REKWIŽITI RIGWARD L-INFORMAZZJONI PPROVĐUTA MAL-APPARAT

20. Tikketta u struzzjonijiet għall-użu

20.1. Rekwižiti ġenerali fir-rigward tal-informazzjoni fornuta mill-manifattur

Kull apparat għandu jkun akkumpanjat mill-informazzjoni meħtieġa biex tidentifika l-apparat u l-manifattur tiegħi, u bi kwalunkwe informazzjoni dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni rilevanti lill-utent jew kwalunkwe persuna oħra, kif xieraq. Din l-informazzjoni tista' tidher fuq l-apparat innifsu, fuq l-imballaġġ jew fl-istruzzjonijiet għall-użu għandhom jinkitbu b'mod li jinfiehem fuq l-ġġidha, jekk il-manifattur għandu sit web, issir disponibbli u tinżamm aġġornata fuq is-sit web, filwaqt li jiġi kkunsidrat dan li ġej:

- (a) Il-mezz, il-format, il-kontenut, il-leġibbiltà, u l-post tat-tikketta u l-istruzzjonijiet għall-użu għandhom ikunu xierqa għall-apparat partikolari, l-ghan mahsub tiegħi u l-gharfien tekniku, l-esperjenza, l-edukazzjoni jew it-tahriġ tal-utent(i) mahsub(a). Partikolarmen, l-istruzzjonijiet għall-użu għandhom jinkitbu b'mod li jinfiehem fuq l-ġġidha, jekk il-manifattur għandu multipli.
- (b) L-informazzjoni meħtieġa fuq it-tikketta għandha tkun ipprovduwa wkoll fuq l-apparat innifsu. Jekk dan mhux prattiku jew xieraq, xi informazzjoni minnha jew kollha kemm hi tista' tidher fuq l-imballaġġ għal kull unità. Jekk ma jkunx prattiku li jsir tikkettar shih ta' kull unità, l-informazzjoni għandha titqiegħed fuq l-imballaġġ ta' apparati multipli.
- (c) It-tikketti għandhom ikunu pprovduti f'format li jista' jinqara mill-bniedem u jistgħu jiġi fornuti minn informazzjoni li tista' tinqara minn magna, bħall-identifikazzjoni permezz tal-frekwenza tar-radju jew bar codes.

▼B

- (d) L-istruzzjonijiet dwar l-užu għandhom jiġu pprovduti flimkien mal-apparati. Madankollu f'każiżiet ġġustifikati b'mod dovut u eċċeżżjoni-nali l-istruzzjonijiet għall-užu ma għandhomx ikunu meħtieġa jew jistgħu jitqassru jekk l-apparat jista' jintuża b'mod sigur u kif maħsub mill-manifattur mingħajr ebda struzzjoni għall-užu ta' dan it-tip.
- (e) Meta apparati multipli, bl-eċċeżżjoni ta' apparati li jkunu maħsuba għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent, jiġu provduti lil utent u/jew post wieħed, tista' tingħata kopja wahda tal-istruzzjonijiet għall-užu jekk ikun hemm ftehim max-xerrej li fi kwalunkwe każ jista' jitlob li jiġu pprovduti aktar kopji bla ħlas.
- (f) Meta l-apparat ikun maħsub għall-užu professjonali biss, l-istruzzjonijiet għall-užu jistgħu jingħataw lill-utent f'format li ma jkunx fuq karta (eż. elettroniku), hlief meta l-apparat ikun maħsub għall-ittestjar qrib il-pazjent.
- (g) Ir-riskji residwi li hu meħtieġ li jiġu kkomunikati lill-utent u/jew lil persuna oħra għandhom ikunu inkluzi bhala limitazzjonijiet, kontraindikazzjonijiet, prekawzjonijiet jew twissijiet fl-informazzjoni fornuta mill-manifattur.
- (h) Fejn xieraq, l-informazzjoni fornuta mill-manifattur għandha tieħu l-forma ta' simboli rikonoxxuti internazzjonalment, b'kont meħud tal-utenti maħsuba. Kull simbolu jew kulur tal-identifikazzjoni użat għandu jikkonforma mal-istandard armonizzati jew SK. F'oqsma fejn ma jeżistux standards jew SK armonizzati, is-simboli u l-kuluri għandhom jiġu deskritti fid-dokumentazzjoni fornuta mal-apparat.
- (i) Fil-każ ta' apparati li jkun fihom sustanza jew preparazzjoni li tista' titqies bhala perikoluża, b'kont meħud tan-natura u l-kwantità tal-kostitwenti tagħha u l-forma li fiha tkun ippreżentata, għandhom japplikaw ir-rekwiżi rilevanti dwar il-periklu tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għall-pittogrammi u t-tikketti. Fejn ma jkunx hemm spazju biżżejjed biex l-informazzjoni kollha titqiegħed fuq l-apparat innisfu jew fuq it-tikketta tiegħu, il-pittogrammi rilevanti dwar il-periklu għandhom jidħru fuq it-tikketta u l-informazzjoni l-ohra meħtieġa mir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandha tingħata fl-istruzzjonijiet għall-užu.
- (j) Għandhom japplikaw id-dispożizzjonijiet tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 dwar l-iskeda ta' data dwar is-sikurezza, sakemm l-informazzjoni kollha rilevanti, kif xieraq, ma tkunx digà disponibbi fl-istruzzjonijiet għall-užu.

20.2. Informazzjoni fuq it-tikketta

It-tikketta għandu jkollha d-dettalji kollha li ġejjin:

- (a) l-isem jew l-isem kummerċjali tal-apparat;
- (b) id-dettalji li huma strettament meħtieġa biex utent jidtentika l-apparat, u, fejn mhuwiex ovvju għall-utent, l-ghan maħsub tal-apparat;
- (c) l-isem, l-isem kummerċjali reġistrat jew il-marka kummerċjali reġistrata tal-manifattur u l-indirizz tal-post tan-neozju reġistrat tiegħu;
- (d) jekk il-manifattur ikollu l-post tan-neozju reġistrat tiegħu barra l-Unjoni, l-isem tar-rappreżtant awtorizzat tiegħu u l-indirizz tal-post tan-neozju reġistrat tar-rappreżtant awtorizzat;

▼B

- (e) indikazzjoni li l-apparat huwa apparat mediku dijanostiku *in vitro*, jew jekk l-apparat ikun “apparat għal studju dwar il-prestazzjoni”, indikazzjoni ta' dan il-fatt;
- (f) in-numru tas-sett jew in-numru tas-serje tal-apparat preċedut mill-kliem NUMRU TAS-SETT jew NUMRU TAS-SERJE jew simbolu ekwivalenti, kif xieraq.
- (g) it-trasportatur tal-UDI kif imsemmi fl-Artikolu 24 u l-Parti C tal-Anness VI;
- (h) indikazzjoni mhux ambigwa tal-limitu taž-żmien sabiex l-apparat jintuża b'mod sigur, id-data tal-manifattura. Din id-data tal-manifattura tista' tkun inkluża bħala parti min-numru tas-sett jew tas-serje sakemm id-data tkun tista' tigi identifikata b'mod ċar.
- (i) fejn ma hemmx indikazzjoni tad-data sakemm jista' jintuża b'mod sigur, id-data tal-manifattura. Din id-data tal-manifattura tista' tkun inkluża bħala parti min-numru tas-sett jew tas-serje sakemm id-data tkun tista' tigi identifikata b'mod ċar.
- (j) fejn rilevanti, indikazzjoni tal-kwantità netta tal-kontenut, espressa f'termini tal-użin jew tal-volum, l-ghadd jew kwalunkwe taħħlita ta' dawn, jew ta' termini oħra li jirriflettu b'mod eż-żarr il-kontenut tal-paknett;
- (k) indikazzjoni ta' kwalunkwe kundizzjoni ta' hażna u/jew maniġgar li tapplika.
- (l) fejn xieraq, indikazzjoni tal-istat sterili tal-apparat u l-metodu ta' sterilizzazzjoni, jew dikjarazzjoni li tindika kwalunkwe stat mikrobijalji speċjali jew l-istat tal-indafa;
- (m) twissijiet jew prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu li jeħtieg li jingiebu għall-attenzjoni immedjata tal-utent tal-apparat jew ta' kwalunkwe persuna oħra. Din l-informazzjoni tista' tkun minima, fliema każ, informazzjoni aktar dettaljata għandha tidher fl-istruzzjonijiet għall-użu, b'kont meħud tal-utenti maħsuba;
- (n) jekk l-istruzzjonijiet ghall-użu ma jkunux provduti fforma stampata f'konformità mal-punt (f) tat-Taqsima 20.1, referenza għall-aċċessibbiltà (jew id-disponibbiltà) tagħhom, u fejn applikabbli l-indirizz tal-website fejn jistgħu jiġi kkonsultati;
- (o) fejn applikabbli, kwalunkwe struzzjoni partikolari dwar kif jitħaddem;
- (p) jekk l-apparat hu maħsub li jintuża darba biss, għandha tingħata indikazzjoni ta' dak il-fatt. L-indikazzjoni tal-manifattur għal użu ta' darba biss għandha tkun konsistenti fl-Unjoni kollha;
- (q) jekk l-apparat ikun maħsub ghall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent, indikazzjoni ta' dan il-fatt;
- (r) fejn l-analiżjiet rapidi ma jkunux maħsuba għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent, l-eskużjoni espliċita ta' dan;
- (s) fkittijiet ta' apparati li jinkludu reaġenti individwali u oġġetti li huma disponibbli bħala apparati separati, kull wieħed minn dawk l-apparati għandu jikkonforma mar-rekwiżi dwar it-tikketti li jinsabu f'din it-Taqsima u mar-rekwiżi ta' dan ir-Regolament;

▼B

- (t) l-apparati u l-komponenti separati għandhom jiġu identifikati, fejn applikabbli, ftermini ta' lottijiet, biex jippermettu li kull azzjoni adatta tikxf kwalunkwe riskju potenzjali kkawżat mill-apparati u mill-komponenti li jistgħu jinqlaq. Sa fejn hu prattikabbli u xieraq, l-informazzjoni għandha titniżżeż fuq l-apparat innifsu u/jew, fejn xieraq, fuq l-imballaġġ tal-bejgh.
- (u) it-tikketta ta' apparati għall-awttestjar għandu jkollha d-dettalji li ġejjin:
 - (i) it-tip ta' kampjun(i) meħtieġ(a) biex jitwettaq it-test (eż. demm, urina jew bżieq);
 - (ii) il-ħtieġa għal materjal addizzjonali għat-test sabiex jiffunzjonaw kif suppost;
 - (iii) dettalji ta' kuntatt għal aktar pariri u assistenza.

L-isem ta' apparati għall-awttestjar ma għandux jirrifletti għan maħsub ieħor minbarra dak speċifikat mill-manifattur.

20.3. Informazzjoni dwar l-imballaġġ li jżomm il-kundizzjoni sterili ta' apparat (“imballaġġ sterili”):

Id-dettalji li ġejjin għandhom jidhru fuq l-imballaġġ sterili:

- (a) indikazzjoni li tippermetti l-imballaġġ sterili jintgharaf bhala tali,
- (b) dikjarazzjoni li l-apparat jinsab fkundizzjoni sterili,
- (c) il-metodu ta' sterilizzazzjoni,
- (d) l-isem u l-indirizz tal-manifattur,
- (e) deskriżżjoni tal-apparat,
- (f) ix-xahar u s-sena tal-manifattura,
- (g) indikazzjoni mhux ambigua tal-limitu taž-żmien sabiex l-apparat jintuża b'mod sigur, espresso mill-inqas f'termini ta' sena u xahar, u fejn ikun rilevanti, il-jum, f'dik l-ordni,
- (h) struzzjoni sabiex wieħed jivverifika l-istruzzjonijiet għall-użu ta' x'għandu jsir f'każ li l-imballaġġ sterili jkun dannegħat jew ikun infetaħ bi żball qabel l-użu.

20.4. Informazzjoni fl-istruzzjonijiet għall-użu

20.4.1. L-istruzzjonijiet għall-użu għandhom jinkludu d-dettalji kollha li ġejjin:

- (a) l-isem jew l-isem kummerċjali tal-apparat;
- (b) id-dettalji strettament meħtieġa mill-utent biex jidentifika l-apparat b'mod uniku;
- (c) l-ġhan maħsub tal-apparat:
 - (i) dak li għandu jikxf u/jew ikejjel;

▼B

- (ii) il-funzjoni tieghu (pereżempju l-iskrinjar, il-monitoraġġ, id-dijanjosi jew l-ghajnuna fid-dijanjosi, il-pronjos, il-previżjoni, id-dianjostika ta' akkumpanjament);
 - (iii) l-informazzjoni spċificha li hi maħsuba li tiġi provduta fil-kuntest ta':
 - stat fiżjologiku jew patologiku;
 - indebboliment fiżiku jew mentali konġenitali;
 - il-predispożizzjoni għal kundizzjoni medika jew marda;
 - id-determinazzjoni tas-sikurezza u l-kompatibbiltà ma' riċevituri potenzjali;
 - il-previżjoni tar-rispons jew tar-reazzjonijiet għat-trattament;
 - id-definizzjoni jew il-monitoraġġ ta' miżuri terapewti;
- (iv) jekk jaħdimx awtomatikament jew le;
- (v) jekk huwiex kwalitattiv, semikwantitattiv jew kwantitattiv;
- (vi) it-tip ta' kampjun(i) meħtieġ(a);
- (vii) fejn applikabbli, il-popolazzjoni għat-testijiet; u
- (viii) għal dijanjostika ta' akkumpanjament, id-Denominazzjoni Internazzjonali Komuni (INN) tal-prodott medicinali assoċċjat li tagħha jkun it-test ta' akkumpanjament.
- (d) indikazzjoni li l-apparat huwa apparat mediku dijanjostiku *in vitro*, jew, jekk l-apparat ikun “apparat għal studju dwar il-prestazzjoni”, indikazzjoni ta’ dan il-fatt;
- (e) l-utent maħsub, kif adatt (eż. awtottestjar, ittestjar qrib il-pazjent u użu professjonal fl-laboratorju, professjonisti tal-kura medika);
- (f) il-principju tat-test;
- (g) deskrizzjoni tal-kalibraturi u tal-kontrolli u kwalunkwe limitazzjoni tal-użu tagħhom (eż. adatti biss għal strument partikolari);
- (h) deskrizzjoni tar-reġġenti u kwalunkwe limitazzjoni fuq l-użu tagħhom (pereżempju adatt għal strument dedikat biss) u l-kompożizzjoni tal-prodott reġġent skont in-natura u l-ammont jew il-konċentrazzjoni tal-ingredjent(i) attiv(i) tar-reġġent(i) jew il-kitt kif ukoll dikjarazzjoni, fejn xieraq, li l-apparat fih ingredjenti ohra li jistgħu jinfluenzaw il-kejl;
- (i) lista tal-materjal provdut u lista tal-materjal speċjali meħtieġ iżda li ma jkunx provdut;
- (j) għal apparati maħsuba biex jintużaw flimkien ma' apparati ohra u/jew ma' apparati għal għan ġenerali jew li jkunu installati jew ikkonnettjati magħhom:

▼B

— informazzjoni li tidentifika tali apparati jew tagħmir, sabiex tinkiseb kombinazzjoni vvalidata usigura, inkluż karatteristiċi ewleni tal-prestazzjoni u/jew

— informazzjoni dwar kwalunkwe restrizzjoni magħrufa għal kombinazzjonijiet ta' apparati u tagħmir.

(k) indikazzjoni ta' kwalunkwe kundizzjoni speċjali li tapplika ghall-hžin (eż. temperatura, dawl, umdità, eċċ.) u/jew it-trattament;

(l) l-istabbiltà fl-użu li jista' jinkludi l-kundizzjonijiet ghall-hžin, u l-iskadenza wara li l-kontenit primarju jinfetah ghall-ewwel darba, flimkien mal-kundizzjonijiet tal-hžin u l-istabbiltà ta' soluzzjonijiet li jkunu jahdmu, fejn dan ikun rilevanti;

(m) jekk l-apparat jiġi provdut sterili, indikazzjoni tal-istat sterili tiegħu, il-metodu ta' sterilizzazzjoni u struzzjonijiet fkaż li ssir hsara lill-imballaġġ sterili qabel l-użu;

(n) informazzjoni li tippermetti li l-utent ikun infurmat dwar kull twissija, prekawzjoni, miżura li għandha tittieħed u limitazzjoni tal-użu fir-rigward tal-apparat. Dik l-informazzjoni għandha tkopri, fejn xieraq:

(i) twissijiet, prekawzjonijiet u/jew miżuri li għandhom jittieħdu fkaż li l-apparat ma jahdimx sew jew fkaż ta' degradazzjoni, li tintwera b'bidliet fid-dehra tiegħu, li jistgħu jaffettaw il-pazzjoni,

(ii) twissijiet, prekawzjonijiet u/jew miżuri li għandhom jittieħdu fir-rigward tal-esponiment għal influwenzi esterni jew kundizzjonijiet ambientali li huma raġonevolment prevedibbli, bhal kampijiet manjetiċi, effetti elettriċi u elettromanjetiċi esterni, skariki eletrostatiċi, radjazzjoni assoċċjata ma' proċeduri dijan-joġiċi jew terapewtiċi, pressjoni, umdità, jew temperatura,

(iii) twissijiet, prekawzjonijiet u/jew miżuri li għandhom jittieħdu fir-rigward tar-riskji ta' interferenza migħuba mill-preżenza raġonevolment prevedibbli tal-apparat waqt investigazzjonijiet dijan-joġiċi speċifiċi, evalwazzjonijiet, trattament terapeutiku jew proċeduri ohra bhal interferenza elettromanjetika emessa mill-apparat li taffettwa tagħmir iehor,

(iv) prekawzjonijiet relatati mal-materjali inkorporati fl-apparat li jkun fiċċi jew jikkonsisti f'sustanzi CMR, jew sustanzi li jifixxlu s-sistema endokrinali jew li jistgħu jirriżultaw freazzjoni ta' sensitizzazzjoni jew allerġika mill-pazjent jew mill-utent,

(v) jekk l-apparat hu maħsub li jintuża darba biss, għandha tingħata indikazzjoni ta' dak il-fatt. L-indikazzjoni tal-manifattur għal użu ta' darba biss għandha tkun konsistenti fl-Unjoni kollha,

(vi) jekk l-apparat jista' jerġa' jintuża, għandha tingħata l-informazzjoni dwar il-proċessi xierqa li jippermettu l-użu mill-ġdid, inklużi t-tindif, id-diżinfettar, id-dekontaminazzjoni, l-imballaġġ u fejn xieraq, il-metodu validat ta' sterilizzazzjoni mill-ġdid. L-informazzjoni għandha tiġi pprovduta sabiex tidentifika meta l-apparat ma għandux ikompli jintuża mill-ġdid, bhal sinjalji ta' degradazzjoni materjali jew l-għadd massimu ta' drabi permissibbli ghall-apparat biex ikun jista' jerġa' jintuża;

▼B

- (o) kull twissija u/jew prekawzjoni marbuta ma' materjal potenzjalment infettiv li jkun inkluż fl-apparat;
- (p) fejn ikun rilevanti, ir-rekwiżiti ghal faċilitajiet speċjali, bhal ambjent ta' kamra nadifa, jew tahrig speċjali bhal dwar is-sikurezza kontra r-rad jazzjoni, jew kwalifikati partikolari li jrid ikollu l-utent mahsub;
- (q) il-kundizzjonijiet ghall-ġbir, it-trattament u l-preparazzjoni tal-kampjun;
- (r) dettalji dwar kwalunkwe trattament jew użu tal-apparat qabel ma jkun lest għall-użu, bħal sterilizzazzjoni, immuntar finali, kalibrar, eċċi, sabiex l-apparat jintuża kif maħsub mill-manifattur;
- (s) l-informazzjoni meħtiega biex jiġi verifikat jekk l-apparat huwiex installat tajeb u jekk huwiex lest biex jaħdem b'mod sigur u kif maħsub mill-manifattur, flimkien ma', fejn rilevanti:
 - dettalji tan-natura, u l-frekwenza, ta' manutenzjoni preventiva u regolari, u ta' kull tindif u diżinfettar;
 - l-identifikazzjoni ta' kwalunkwe komponent konsumibbli u kif jiġi sostitwit;
 - l-informazzjoni dwar kwalunkwe kalibrar meħtieg sabiex jiġi jidher jidher jopera tajeb u b'mod sigur matul il-hajja maħsuba tiegħu;
 - il-metodi li jnaqqsu r-riskji li jiltaqgħu magħhom persuni involuti fl-installazzjoni, il-kalibrar jew il-manutenzjoni tal-apparat.
- (t) fejn applikabbli, rakkmandazzjonijiet ghall-proċeduri ta' kontroll tal-kwalità;
- (u) it-traċċabbiltà metroloġika ta' valuri assenjati għall-kalibraturi u l-materjali ta' kontroll, inkluż l-identifikazzjoni ta' materjali ta' referenza applikata u/jew proċeduri ta' kejl ta' referenza ta' grad oħġħla u informazzjoni dwar il-varjazzjoni massima (permessa mill-manifattur) minn lott ghall-ieħor provduti b'ċifri u unitajiet ta' kejl rilevanti;
- (v) proċedura ta' analiżi inkluż il-kalkoli u l-interpretazzjoni tar-riżultati u fejn rilevanti jekk għandux jitqies xi t-testjar ghall-konferma; fejn applikabbli, l-istruzzjonijiet ghall-użu għandhom ikunu akkumpanjati minn informazzjoni dwar varjazzjoni minn lott ghall-ieħor provduti b'ċifri u unitajiet ta' kejl rilevanti;
- (w) karakteristiċi tal-prestazzjoni analitika, bhas-sensittivitā analitika, l-ispeċċiċità analitika, l-eżattezza (xaqlib), il-preċiżjoni (repetibbiltà u riproduċċibbiltà), l-eżattezza (li tirriżulta mill-eżattezza u l-preċiżjoni), il-limiti tal-fixxa tal-kxif u tal-kejl, (l-informazzjoni meħtiega biex jiġi kkontrollati l-interferenzi rilevanti magħrufa, reazzjonijiet inkroċjati u l-limitazzjonijiet tal-metodu), il-medda tal-kejl, il-linearitā u l-informazzjoni dwar l-użu mill-utent tal-proċeduri u tal-materjali ta' referenza disponibbli dwar il-kejl;

▼B

- (x) karakteristiċi tal-prestazzjoni klinika kif definita fit-Taqsima 9.1 ta' dan l-Anness;
- (y) l-aproċċ matematiku li bih isir il-kalkolu tar-riżultat analitiku;
- (z) fejn rilevanti, il-karakteristiċi tal-prestazzjoni klinika, bħal valur ta' limitu, is-sensittività dijanjostika u l-ispecifiċità dijanjostika, il-valur ta' previżjoni požittiva u negattiva;
- (aa) fejn rilevanti, l-intervalli ta' referenza f'popolazzjonijiet normali u affettwati;
- (ab) informazzjoni dwar sustanzi li jfixxlu, jew limitazzjonijiet (eż- evidenza viżwali ta' iperlipidemja jew emolizi, l-età tal-kampjun) li jistgħu jaffettaw il-prestazzjoni tal-apparat;
- (ac) twissijiet jew prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu sabiex jiffaċi- litaw ir-rimi sigur tal-apparat, l-aċċessorji tiegħu u l-oġġetti għall-konsum li jintużaw miegħu, jekk kien hemm. Din l-informazzjoni għandha tkopri, fejn xieraq:
 - (i) infezzjoni jew perikoli mikrobiċi, bħal oġġetti tal-konsum li huma kkontaminati b'sustanzi potenzjalment infettivi li jor- ġinaw mill-bniedem;
 - (ii) perikli ambjentali bħal batteriji jew materjali li minnhom johorġu livelli ta' radjazzjoni potenzjalment perikoluži;
 - (iii) perikli fiżiċi bħal splużjonijiet.
- (ad) l-isem, l-isem kummerċjali registrat jew il-marka kummerċjali regis- trata tal-manifattur u l-indirizz tal-post tan-negożju rregistrat tiegħu fejn jista' jiġi kkuntattjat u fejn jista' jiġi stabbilit il-post tiegħu, flimkien man-numru tat-telefon u/jew tal-fax u/jew indirizz tal- website fejn dak li jkun jista' jikseb l-ghajnejna teknika;
- (ae) id-data tal-ħruġ tal-istruzzjonijiet ghall-użu jew, jekk dawn ġew riveduti, id-data tal-ħruġ u l-identifikatur tal-aktar reviżjoni reċenti tal-istruzzjonijiet għall-użu, b'indikazzjoni ċara tal-modifikasi mwettqa;
- (af) notifika lill-utent dwar li kwalunkwe inċident serju li seħħ b'rabta mal-apparat għandu jiġi rapportat lill-manifattur u lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn l-utent u/jew il-pazjent hu stab- bilit;
- (ag) fkittijiet ta' apparati li jinkludu reaġenti individwali u oġġetti li jistgħu jkunu disponibbli bħala apparati separati, kull wieħed minn dawn l-apparati għandu jikkonforma mar-rekwiżiti dwar l- istruzzjonijiet ghall-użu li jinsabu f'din it-Taqsima u mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament;
- (ab) għal apparati li jinkorporaw sistemi programmabbi elettronici, inkluż software, jew software li huma apparati fis-hom infushom, rekwiżiti minimi li jikkonċernaw il-hardware, il-karakteristiċi tan-networks tal-IT u l-miżuri ta' sigurtà tal-IT, inkluż protezzjoni kontra aċċess mhux awtorizzat, neċċesarju biex is-software jithaddem kif mahsub.

▼B

- 20.4.2 Barra minn hekk, l-istruzzjonijiet ghall-użu ta' apparati li jkunu maħsubin ghall-awttestjar għandhom jikkonformaw mal-prinċipji kollha li ġejjin:
- (a) għandhom jingħataw id-dettalji tal-proċeduri tat-test, inkluż kull preparazzjoni ta' reaġenti, ġbir ta' kampjuni u/jew preparazzjoni u informazzjoni dwar kif għandu jitwettaq it-test u jiġu interpretati riżultati;
 - (b) jistgħu jithallew barra dettalji speċifiċi dment li l-informazzjoni l-oħra provduta mill-manifattur tkun biżżejjed biex tghin lill-utent juža l-apparat u jifhem ir-riżultat(i) prodott(i) mill-apparat;
 - (c) l-ghan mahsub tal-apparat għandu jipprovvi informazzjoni suffiċjenti biex tippermetti lill-utent jifhem il-kuntest mediku u biex tippermetti lill-utent mahsub jagħmel interpretazzjoni korretta tar-riżultati;
 - (d) ir-riżultati għandhom jiġu espressi u ppreżentati b'mod li jinfiehem mill-ewwel mill-utent li ghaliex ikun mahsub l-apparat;
 - (e) għandha tingħata informazzjoni b'pari lill-utent dwar l-azzjoni li għandha tittieħed (fil-każ ta' riżultat pożittiv, negattiv jew li ma jistax jiġi stabbil), dwar il-limitazzjonijiet tat-testijiet u l-possibbiltà ta' riżultat pożittiv falz jew riżultat negattiv falz. Għandha tingħata informazzjoni wkoll dwar kull fattur li jista' jaftiwa r-riżultat tat-testijiet bħall-età, is-sess, il-mestrwazzjoni, l-infezzjoni, l-eżerċizzju, is-sawm, id-dieta jew il-medikazzjoni;
 - (f) l-informazzjoni li tingħata trid tinkludi dikjarazzjoni li turi biċ-ċar lill-utent li ma għandu jieħu l-ebda deċiżjoni ta' rilevanza medika mingħajir ma jikkonsulta qabel ma professionista adatt, informazzjoni dwar l-effetti u l-prevalenza tal-mard, u, fejn disponibbli, informazzjoni speċifika ghall-Istat(i) Membru/i fejn l-apparat jitqiegħed fis-suq dwar fejn l-utent jista' jikseb aktar konsulenza bħal linji ta' ġħajnejna nazzjonali, siti web;
 - (g) ghall-apparati li jkunu maħsubin ghall-awttestjar li jintużaw ghall-monitora ggħi ta' marda jew kundizzjoni eżistenti li tkun giet dijanostikata preċedentement, l-informazzjoni għandha tispeċifika li l-pazjent għandu biss jadatta l-kura jekk ikollu t-tahriġ rilevant biex jagħmel dan.

▼B*ANNESS II***DOKUMENTAZZJONI TEKNIKA**

Id-dokumentazzjoni teknika u, jekk applikabbi, is-sommarju tagħha li għandhom jitfasslu mill-manifattur għandhom ikunu ppreżentati b'mod ċar, organizzat, mhux ambigwu u li jista' jitfitteż faċiilment u għandhom jinkludu partikolarment l-elementi elenkti f'dan l-Anness.

1. DESKRIZZJONI U SPECIFIKAZZJONI TAL-APPARAT, INKLUŽI L-VARJANTI U L-AĆCESSORJI

1.1. Deskrizzjoni u spċifikazzjoni tal-apparat

- (a) isem il-prodott jew l-isem kummerċjali u deskrizzjoni ġenerali tal-apparat inkluž l-ġhan maħsub għalih u l-utenti maħsuba;
 - (b) l-UDI-DI Bażiku kif imsemmi fil-Parti C tal-Anness VI assenjat lill-apparat in kwistjoni mill-manifattur, malli l-identifikazzjoni ta' dan l-apparat issir ibbażata fuq sistema UDI, jew inkella identifikazzjoni cara permezz ta' kodici tal-prodott, numru tal-katalgu jew referenza oħra mhux ambigwa li tippermetti traċċabbiltà;
 - (c) l-ġhan maħsub tal-apparat, li jista' jinkludi informazzjoni dwar:
 - (i) dak li għandu jikxef u/jew ikejjel;
 - (ii) il-funzjoni tiegħu bħal skrinjar, monitoraġġ, dijanjosi jew ta' ġħajjnuna fid-dijanjos, pronjosi, previżjoni, dijanjostika ta' akkumpanjament;
 - (iii) il-problema, il-kundizzjoni jew il-fattur ta' riskju spċifici ta' interess, li jkun maħsub li dan l-apparat jikxef, jiddefinixxi jew jiddistingwi;
 - (iv) jekk jaħdimx awtomatikament jew le;
 - (v) jekk huwiex kwalitattiv, semikwantitattiv jew kwantitattiv;
 - (vi) it-tip ta' kampjun(i) meħtieġ(a);
 - (vii) fejn japplika, il-popolazzjoni li ser tintuża għat-testi;jiet;
 - (viii) l-utent li għalih hu maħsub l-apparat;
 - (ix) barra minn hekk, għal dijanjostika ta' akkumpanjament, il-popolazzjoni fil-mira rilevanti u l-prodott(i) medicinali assoċjat(i).
 - (d) id-deskrizzjoni tal-prinċipju tal-metodu tal-analiżi jew il-prinċipji tal-operazzjoni tal-istrument;
 - (e) ir-raġuni għall-kwalifika tal-prodott bhala apparat;
 - (f) il-klassi ta' riskju tal-apparat u l-gustifikazzjoni għar-regola/i ta' klassifikazzjoni applikata/i f'konformità mal-Anness VIII;
 - (g) id-deskrizzjoni tal-komponenti u, fejn adatt, id-deskrizzjoni tal-ingredjenti reattivi tal-komponenti rilevanti bħal antikorpi, antiġeni, primers tal-aċċidu nuklejku;
- u, fejn applikabbi:

▼B

- (h) id-deskrizzjoni tal-ġbir tal-kampjuni u l-materjali għat-trasport provdu mal-apparat jew deskrizzjonijiet tal-ispeċifikazzjonijiet rakkommandati għall-użu;
- (i) għal strumenti ta' analizi awtomatizzata: id-deskrizzjoni tal-karakteristiċi adatti tal-analizi jew tal-analizijiet iddedikati;
- (j) għal analizi awtomatizzata: deskrizzjoni tal-karakteristiċi adatti tal-istrument jew tal-analizijiet iddedikati;
- (k) deskrizzjoni ta' kull software li ser jintuża mal-apparat;
- (l) deskrizzjoni jew lista shiħa tal-konfigurazzjonijiet varji/varjanti tal-apparat li huma mahsubin li jkunu disponibbli fis-suq;
- (m) deskrizzjoni tal-aċċessorji għall-apparat, ta' apparati oħra u ta' prodotti oħra li ma humiex apparati, li huma maħsubin biex jintużaw flimkien mal-apparat.

- 1.2. Referenza għal ġenerazzjonijiet preċedenti u simili tal-apparat
- (a) analizi tal-ġenerazzjoni jew ġenerazzjonijiet preċedenti tal-apparat prodott mill-manifattur, fejn it-tali apparati jkunu jeżistu;
 - (b) ġarsa ġenerali lejn apparati simili identifikati disponibbli fis-swieq tal-Unjoni jew dawk internazzjonali, fejn it-tali apparati jkunu jeżistu.

2. INFORMAZZJONI LI GHANDHA TIĞI PPROVDUTA MILL-MANIFATTUR

Sett shiħiha ta'

- (a) it-tikketta jew tikketti fuq l-apparat u l-imballaġġ tiegħu bħall-unità wahda ta' mballaġġ, l-imballaġġ għall-bejħ, l-imballaġġ għat-trasport fil-każz ta' kundizzjonijiet speċifiċi ta' mmaniġgar, fil-lingwi aċċettati fl-Istati Membri fejn jinbiegħ l-apparat;
- (b) istruzzjonijiet għall-użu fil-lingwi aċċettati fl-Istati Membri fejn huwa maħsub li jinbiegħ l-apparat.

3. INFORMAZZJONI DWAR ID-DISINN U L-MANIFATTURA

3.1. Informazzjoni dwar id-disinn

Informazzjoni li tippermetti li jiġu mifħuma l-istadji tal-iddisinjar applikati għall-apparat għandha tħinkludi:

- (a) id-deskrizzjoni tal-ingredjenti kruċjali tal-apparat, bħal antikorpi, antigeni, enzimi u primers tal-aċċidu nuklejku provdu jew rakkommandati li jintużaw mal-apparat;
- (b) ghall-istrumenti, deskrizzjoni tas-sottosistemi maġġuri, teknoloġija analitika bħal prinċipji tal-funzjonament u mekkaniżmi ta' kontroll, hardware u software tal-komputer iddedikati;
- (c) ghall-istrumenti u s-software, ġarsa ġenerali lejn is-sistema kollha;
- (d) għas-software, deskrizzjoni tal-metodoloġija għall-interpretazzjoni tad-data, jiġifieri l-algoritmu;

▼B

- (e) ghall-apparati li jkunu maħsuba ghall-awttestjar jew ghall-ittestjar qrib il-pazjent, deskrizzjoni tal-aspetti tad-disinn li jagħmilhom tajbin ghall-awttestjar jew ghall-ittestjar qrib il-pazjent.

3.2. Informazzjoni dwar il-manifattura

- (a) informazzjoni li tippermetti li jiġu mifluma l-proċessi tal-manifattura bħall-produzzjoni, l-armar, l-ittestjar tal-prodott finali, u l-imballaġġ tal-apparat lest. Ghall-awdżitar tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità jew proċeduri ohra ta' valutazzjoni tal-konformitā applikabbli għandha tiġi pprovduta informazzjoni aktar dettaljata;
- (b) identifikazzjoni tas-siti kollha, inkluži l-fornituri u s-sottokuntratturi, fejn jitwettqu attivitatiet ta' manifattura.

4. REKWIZITI ĜENERALI MARBUTIN MAS-SIKUREZZA U L-PRESTAZZJONI

Id-dokumentazzjoni għandha tinkludi informazzjoni li turi l-konformitā mar-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I li huma applikabbli ghall-apparat b'kont meħud tal-ghan mahsub tiegħu, u għanda tinkludi ġustifikazzjoni, validazzjoni u verifika tas-soluzzjonijiet adottati biex jintlaħqu dawk ir-rekwiziti. Biex tintwera l-konformitā għandhom ikunu inkluži:

- (a) ir-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni li jaapplikaw ghall-apparat u spjegazzjoni ġħaliex rekwiżiti ohra ma jaapplikawx;
- (b) il-metodu jew metodi wżati biex tintwera l-konformitā ma' kull rekwizit ġenerali tas-sikurezza u l-prestazzjoni applikabbli;
- (c) l-istards armonizzati, l-SK jew soluzzjonijiet ohra applikati;
- (d) l-identità preċiża tad-dokumenti kkontrollati li joffru evidenza dwar il-konformitā ma' kull standard armonizzat, SK jew metodu iehor applikat biex juri l-konformitā mar-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni. L-informazzjoni msemmija taht dan il-punt għandha tinkorpora kontroreferenza ghall-post ta' tali evidenza fid-dokumentazzjoni teknika shiha u, jekk ikun applikabbli, is-sommarju tad-dokumentazzjoni teknika.

5. ANALIŻI TAL-BENEFIĊČJI META MQABBLA MAR-RISKJI U ĜESTJONI TAR-RISKJI

Id-dokumentazzjoni għandha tinkludi informazzjoni dwar:

- (a) l-analizi tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji msemmija fit-Taqsimiet 1 u 8 tal-Anness I, u
- (b) is-soluzzjonijiet adottati u r-riżultati tal-immaniġġar tar-riskju msemmi fit-Taqsimha 3 tal-Anness I.

6. VERIFIKA U VALIDAZZJONI TAL-PRODOTT

Id-dokumentazzjoni għandha tinkludi r-riżultati u l-analizijiet kritici tal-verifikasi kollha u tat-testijiet tal-validazzjoni u/jew studji li saru sabiex juru l-konformitā tal-apparat mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament u parti-kolarmen r-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni applikabbli.

Dawn jinkludu:

▼B

6.1. Informazzjoni dwar il-prestazzjoni analitika tal-apparat

6.1.1. It-tip ta' kampjuni

Din it-Taqsima għandha tiddekskri t-tipi differenti ta' kampjuni li jistgħu jiġu analizzati, inkluż l-istabbiltà tagħhom bħall-hžin, fejn applikabbli l-kundizzjonijiet tat-trasport ta' kampjuni u, bil-hsieb ta' metodi tal-analizi li jkunu kritici fil-ħin, informazzjoni dwar l-iskeda ta' żmien bejn it-teħid tal-kampjun u l-analizi tiegħu u l-kundizzjonijiet tal-ħžin bħal kemm jistgħu jinżammu fit-tul, il-limiti tat-temperaturi u č-ċikli tal-iffrizziar/tat-taħħil.

6.1.2. Karatteristiċi tal-prestazzjoni analitika

6.1.2.1. Eżattezza tal-kejl

(a) Eżattezza tal-kejl

Din it-Taqsima għandha tiprovd i-l-informazzjoni dwar l-eżattezza tal-proċedura tal-kejl u tagħti taqsira tad-data b'bixx ġejnej dettall li jippermetti valutazzjoni tal-adegwatezza tal-mezzi li ntgħażlu biex jistabilixxu l-eżattezza. Il-kejl eżatt jaapplika biss, kemm ghall-analizijiet kwantitativi kif ukoll għal dawk kwalitativi, meta jkun disponibbli materjal ta' referenza ċċertifikat jew metodu ta' referenza ċċertifikat.

(b) Il-preċiżjoni tal-kejl

Din it-Taqsima għandha tiddekskri li studji tar-repetibbiltà u tar-riproduċċibbiltà.

6.1.2.2. Sensittività analitika

Din it-Taqsima għandha tinkludi l-informazzjoni dwar id-disinn u r-riżultati tal-istudju. Għandha tagħti deskrizzjoni tat-tip u tal-preparazzjoni tal-kampjuni li tinkludi l-livelli tal-matriċi, tal-analiti, u kif ġew stabiliti dawn il-livelli. L-ghadd ta' replikatiittestjati ta' kull konċentrazzjoni għandu jingħata wkoll, flimkien ma' deskrizzjoni tal-kalkolu użat biex tīgi ddeterminata s-sensittività tal-analizi.

6.1.2.3. Specifiċità analitika

Din it-Taqsima għandha tiddekskri l-istudji li twettqu tal-interferenza u tar-reattività inkroċjata biex tīgi ddeterminata l-ispecifiċità analitika meta jkun hemm sustanzi/agenti oħra fl-istess kampjun.

Għandha tingħata informazzjoni dwar l-evalwazzjoni ta' sustanzi jew agenti li potenzjalment jistgħu jikkawżaw interferenza jew reazzjoni inkroċjata fl-analizi, dwar it-tip tas-sustanza jew tal-ġġeġi ittestjati u l-konċentrazzjoni tagħha, dwar it-tip ta' kampjun, dwar il-konċentrazzjoni tal-analiti fit-test, u dwar ir-riżultati.

Interferenti u sustanzi/agenti b'reattività inkroċjata, li jvarjaw hafna, skont it-tip u t-tfassil tal-analizi, jistgħu johorġu minn sorsi eż-ġoġni jew endoġeni bħal:

- (a) sustanzi li jintużaw fit-trattament tal-pazjenti bħal prodotti medici-nali;
- (b) sustanzi li jibilgħu l-pazjenti bħal alkoħol, ikel;
- (c) sustanzi miżjud waqt il-preparazzjoni tal-kampjun bħal preżervanti, stabilizzaturi;
- (d) sustanzi li jinsabu f'tipi specifiċi ta' kampjuni bħall-emoglobina, il-lipidi, il-bilirubina, il-protein;

▼B

- (e) analiti bi struttura simili bhal prekursuri, metaboliti jew kundizzjoni jet medici mhux marbuta mal-kundizzjoni tat-test, inkluzi kamp-juni li jkunu negattivi ghall-analizi iżda požittivi għal xi kundizzjoni li tista' timita l-kundizzjoni tat-test.

6.1.2.4. It-träċċabbiltà metrologika tal-valuri tal-kalibratur u l-materjal tal-kontroll

6.1.2.5. Il-medda tal-kejl tal-analizi

Din it-Taqsima għandha tinkludi informazzjoni dwar il-medda tal-kejl irrispettivament minn jekk is-sistemi ta' kejl humiex lineari jew mhux linear, inkluż il-limitu tal-kxif u tiddeskrivi l-informazzjoni dwar kif il-medda u limitu tal-kxif kien stabbiliti.

Din l-informazzjoni għandha tinkludi deskriżżjoni tat-tip tal-kampjuni, in-numru ta' kampjuni, l-ghadd ta' replikati, u l-preparazzjoni ta' kampjuni, li jinkludi informazzjoni dwar il-matriċi, il-livelli tal-analiti u kif gew stabbiliti l-livelli. Fejn ikun applikabbli, għandha tiżdied deskriżżjoni ta' kwalunkwe high dose hook effect u d-data li ssostni l-passi li jittieħdu biex itaffu dan l-effett bħad-dilwizzjoni.

6.1.2.6. Definizzjoni tal-limitu tal-analizi

Din it-Taqsima għandha tiprovo sommarju tad-data analitika flimkien ma' deskriżżjoni tad-disinn tal-istudju li tinkludi l-metodi tad-determinazzjoni tal-limitu tal-analizi, bħal:

- (a) il-popolazzjoni(jiet) li ġiet/ġew studjata/i: id-demografija, l-ġhażla, il-kriterji tal-inklużjoni u tal-eskużjoni, l-ghadd ta' individwi inkluži;
- (b) il-metodu jew il-mod li bihom ġew karatterizzati l-eżemplari; u
- (c) il-metodi statistici bħal Karatteristika Riċevitur Operatur (ROC) biex tiġġenera r-riżultati u, jekk ikun applikabbli, tiddefinixxi ż-żona l-griża/iż-żona ekwivoka.

6.1.3. Ir-rapport dwar il-prestazzjoni analitika msemmi fl-Anness XIII.

6.2. Informazzjoni dwar il-prestazzjoni klinika u l-evidenza klinika. Rapport dwar l-Evalwazzjoni tal-Prestazzjoni

Id-dokumentazzjoni għandu jkun fiha r-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, li jinkludi r-rapporti dwar il-validità xjentifika, dwar il-prestazzjoni analitika u klinika, kif imsemmi fl-Anness XIII, flimkien ma' valutazzjoni ta' dawk ir-rapporti.

Id-dokumenti tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika msemmija fit-Taqsima 2 tal-Parti A tal-Anness XIII għandhom ikunu inkluži u/jew ikun hemm referenza shiħa għalihom fid-dokumentazzjoni teknika.

6.3. Stabbiltà (minbarra l-istabbiltà tal-kampjuni)

Din it-Taqsima għandha tiddeskrivi l-iskadenza ddikjarata u l-istudji dwar l-istabbiltà fl-użu u l-istabbiltà fit-trasport.

6.3.1. Tul ta' hajja ddikjarat

Din it-Taqsima għandha tiprovo informazzjoni dwar l-istudji dwar it-testijiet tal-istabbiltà li jappoġġaw l-iskadenza ddikjarata għall-apparat. L-itteżżejjar għandu jsir fuq mill-inqas tliet settijiet differenti mmanifatturati fkundizzjonijiet li huma esseenjalment ekwivalenti għall-kundizzjoni jet tal-produzzjoni normali. It-tliet lottijiet ma għandhomx għalfejn ikunu konsekutivi. L-istudji aċċellerati jew id-data estrapolata mid-data attwali immedjata huma aċċettabbli għad-dikjarazzjonijet inizjali tal-iskadenza, iżda għandhom ikunu segwiti minn studji tal-istabbiltà aġġornati l-hin kollu.

▼B

Din l-informazzjoni dettaljata għandha tinkludi:

- (a) ir-rapport dwar l-istudju inkluż il-protokoll, l-ghadd ta' settijiet, il-kriterji tal-aċċettazzjoni u t-tul tal-intervalli bejn it-testijiet;
- (b) fejn jitwettqu l-istudji aċċellerati qabel l-istudji attwali immedjati, għandu jiġi deskrift il-metodu użat fl-istudji aċċellerati;
- (c) il-konklużjonijiet u l-iskadenza ddikjarata.

6.3.2. Stabbiltà waqt l-użu

Din it-Taqsima għandha tiprovo informazzjoni dwar l-istudji tal-istab-biltà waqt l-użu fuq sett wieħed, li jirriflettu l-użu normali tal-apparat, irrispettivament minn jekk dan ikunx attwali jew simulat. Dan jista' jinkludi l-istabbiltà bil-kunnett miiftuħ u/jew, ghall-strumenti awtomatiċi, l-istabbiltà fl-strumenti.

Fil-każ ta' strumenti awtomatiċi, jekk tkun iddiċċarata l-istabbiltà tal-kalibrazzjoni, irid ikun hemm inkluża d-data li tappoġġaha.

Din l-informazzjoni dettaljata għandha tinkludi:

- (a) ir-rapport dwar l-istudju (li jinkludi l-protokoll, il-kriterji tal-aċċettazzjoni u t-tul tal-intervalli bejn it-testijiet);
- (b) il-konklużjonijiet u l-istabbiltà ddikjarata għal waqt l-użu.

6.3.3. Stabbiltà fit-trasport

Din it-Taqsima għandha tiprovo informazzjoni dwar l-istudji fuq l-istabbiltà waqt it-trasport ta' lott wieħed ta' apparati biex tigħi evalwata t-tolleranza tal-apparati ghall-kundizzjonijiet mistennja tat-trasport.

L-istudji dwar it-trasport jistgħu jsiru f'kundizzjonijiet attwali u/jew simulati u għandhom jinkludu kundizzjonijiet tat-trasport varjabbi, bħal dawk ta' shana u/jew keshha estremi.

Din l-informazzjoni għandha tiddekskrivi:

- (a) ir-rapport dwar l-istudju (inkluż il-protokoll, il-kriterji tal-aċċettazzjoni);
- (b) il-metodu użat ghall-kundizzjonijiet simulati;
- (c) il-konklużjoni u l-kundizzjonijiet tat-trasport rakkomandati.

6.4. Verifika u validazzjoni tas-software

Id-dokumentazzjoni għandu jkun fiha provi tal-validazzjoni tas-software, kif inhu użat fl-apparat lest. Tali informazzjoni tipikament għandha tinkludi r-riżultati fil-qosor tal-verifikasi, tal-validazzjoni u tat-testijiet kollha mwettqa internament u kif inħum applikabbli fl-ambjent attwali tal-utent qabel ir-rilaxx finali. Għandha wkoll tindirizza l-konfigurazzjoni differenti kollha tal-hardware u, fejn applikabbli, is-sistemi operatīvi identifikati fuq it-tikketta.

6.5. Informazzjoni addizzjonali meħtieġa f'każjiet speċifici

- (a) Fil-każ ta' apparati mqiegħda fis-suq f'kundizzjoni mikrobijologika sterili jew definita, jeħtieg li tiġi pprovduta deskrizzjoni tal-kundizzjoni ambjentali għall-passi rilevanti tal-manifattura. Fil-każ ta' apparati mqiegħda fis-suq fkundizzjoni sterili, jeħtieg li tiġi pprovduta deskrizzjoni tal-metodi użati, inklużi r-rapporti ta' validazzjoni, fir-rigward tal-ippanġi, l-sterilizzazzjoni u l-manutenzjoni tal-isterrit. Ir-rapport ta' validazzjoni għandu jindirizza l-itteşjar tal-livelli mikrobiċi fuq wiċċi ta' apparat qabel jiġi sterilizzat, l-itteşjar piroġenu u, jekk ikun applikabbli, l-itteşjar għal residwi ta' sterilanti.

▼B

- (b) Fil-każ tal-apparati li jkun fihom tessuti, ċelloli u sustanzi ta' oriġini mill-annimali, mill-bniedem, jew mill-mikrobi, l-informazzjoni dwar l-oriġini ta' dan il-materjal u dwar il-kundizzjonijiet ta' kif ingabar.
- (c) Fil-każ tal-apparati mqieghda fis-suq b'funzjoni ta' kejl, jehtieg li tiġi pprovduta deskriżzjoni tal-metodi užati sabiex tiżgura l-eżattezza kif mogħtija fl-ispecifikazzjonijiet.
- (d) Jekk l-apparat ikollu jiġi kkonnettjat ma' tagħmir iehor biex jahdem kif maħsub, deskrizzjoni tal-kombinazzjoni li tirriżulta li tinkludi l-provi ta' konformità mar-rekwiżiti generali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I meta jiġi kkonnettjat ma' kull tagħmir ta' dan it-tip, b'kunsiderazzjoni tal-karatteristiċi speċifikati mill-manifattur.

▼B*ANNESS III***DOKUMENTAZZJONI TEKNIKA DWAR IS-SORVELJANZA TA'
WARA T-TQEGHID FIS-SUQ**

Id-dokumentazzjoni teknika dwar is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq li għandha titfassal mill-manifattur skont l-Artikolu 78 sa 81 għandhom jintwrew b'mod ċar, organizat, mhux ambigu u li jagħmilha faċili li tiġi mfittxija u għandha tinkludi b'mod partikolari l-elementi deskritti f'dan l-Anness.

1. Il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imfassal skont l-Artikolu 79.

Il-manifattur għandu jagħti prova fi pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq li jkun konformi mal-obbligu msemmi fl-Artikolu 78.

(a) Il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq għandu jindirizza l-ġbir u l-użu tal-informazzjoni disponibbli, b'mod partikolari:

- informazzjoni dwar incidenti serji, inkluża informazzjoni mill-PSURs, u minn azzjonijiet korrettivi ta' sikurezza fuq il-post,
- dokumentazzjoni li tirreferi għal incidenti mhux serji u data dwar kwalunkwe effett sekondarju mhux mixtieq,
- informazzjoni mir-rapportar dwar it-tendenzi,
- letteratura specjalizzata jew teknika, bażżejjiet ta' data u/jew registri rilevanti,
- informazzjoni, inkluži reazzjonijiet u lmenti, mogħtija minn utenti, distributuri u importaturi, u
- informazzjoni disponibbli pubblikament dwar tipi ta' apparati medici simili.

(b) Il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq għandu jkopri mill-inqas:

- proċess sistematiku u proaktiv biex tingabar kull informazzjoni msemmija fil-punt (a). Il-proċess għandu jippermetti karatterizzazzjoni korretta tal-prestazzjoni tal-apparati u għandu jippermetti wkoll li jsir paragun bejn l-apparat u prodotti simili disponibbli fis-suq;
- metodi u proċessi effettivi u xierqa biex tiġi valutata d-data miġbura;
- indikaturi adegwati u valuri ta' limitu li għandhom jintużaw fir-rivalutazzjoni kontinwa tal-analiżi tal-benefiċċċi meta mqabbla mar-riskji u tal-ġestjoni tar-riskji kif imsemmi fit-Taqsima 3 tal-Anness I;
- metodi u għodod effettivi u xierqa biex jinvestigaw l-ilmenti u janalizzaw esperjenza relatata mas-suq miġbura fil-qasam;

▼C2

- metodi u protokolli biex jieħdu hsieb l-inċidenti soġġetti għar-rappor dwar it-tendenzi kif previst fl-Artikolu 83, inkluż il-metodi u protokolli li għandhom jintużaw biex jistabbilixxu kull żieda statistikament simifikanti fil-frekwenza jew is-severità tal-inċidenti kif ukoll il-periodu ta' osservazzjoni;

▼B

- metodi u protokolli għal komunikazzjoni effettiva mal-awtoritajiet kompetenti, il-korpi notifikati, l-operaturi ekonomiċi u l-utenti;
 - referenza għal proċeduri biex jiġu onorati l-obbligi tal-manifatturi stipulati fl-Artikoli 78, 79 u 81;
 - proċeduri sistematici biex jiġu identifikati u mibdija miżuri xierqa fosthom azzjonijiet korrettivi;
 - għodod effettivi biex jinstab u jiġu identifikati apparati li għalihom jistgħu jkunu meħtieġa azzjonijiet korrettivi; u
 - pjan tal-PMPF kif imsemmi fil-Parti B tal-Anness XIII, jew ġustifikazzjoni għaliex PMPF ma jkunx japplika.
- 2 Il-PSUR imsemmi fl-Artikolu 81 u r-rapport ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmi fl-Artikolu 80.

▼B*ANNESS IV***DIKJARAZZJONI TA' KONFORMITÀ TAL-UE**

Id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE għandha, tinkludi l-informazzjoni li ġejja:

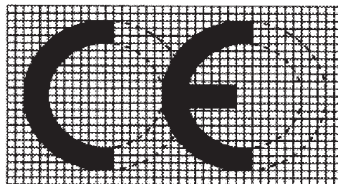
1. L-isem, l-isem kummerċjali reġistrat jew il-marka kummerċjali reġistrata u, jekk digħi maħruġ, in-numru ta' reġistrazzjoni uniku (SRN) imsemmi fl-Artikolu 28 tal-manifattur, u, jekk ikun applikabbli, ir-rappreżentant awtorizzat tiegħi, u l-indirizz tal-post tan-negozju rreġistrat tiegħi fejn jista' jiġi kkunt-tattjat u fejn jista' jiġi stabbilit il-post tiegħi;
2. Stqarrija li d-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE qed tinhareġ taħt ir-responsabbiltà unika tal-manifattur;
3. L-UDI-DI Bażiku kif imsemmi fil-Parti C tal-Anness VI;
4. Isem il-prodott u l-isem kummerċjali, il-kodiċi tal-prodott, in-numru tal-katalgu jew referenza mhux ambigwa oħra li tippermetti identifikazzjoni u traċċabbiltà tal-apparat li huwa kopert mid-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE, bhal ritratt, fejn xieraq, kif ukoll l-ghan mahsub tiegħi. Hlief ghall-isem tal-prodott jew l-isem kummerċjali, l-informazzjoni li tippermetti identifikazzjoni u traċċabbiltà tista' tiġi pprovduta mill-UDI-DI Bażiku msemmi fil-punt 3;
5. Klassi tar-riskju tal-apparat f'konformità mar-regoli stabbiliti fl-Anness VIII;
6. Stqarrija li l-apparat li huwa kopert mid-dikjarazzjoni preżenti huwa f'konformità ma' dan ir-Regolament u, jekk ikun applikabbli, ma' kwalunkwe legisslazzjoni oħra rilevanti tal-Unjoni li tipprevedi l-hruġ ta' dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE;
7. Referenzi għal kwalunkwe SK užati u skont liema konformità tiġi ddikjarata;
8. Fejn applikabbli, l-isem u n-numru ta' identifikazzjoni tal-korp notifikat, deskrizzjoni tal-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità li twettqet u identifikazzjoni taċ-ċertifikat jew certifikati li nħarġu;
9. Fejn applikabbli, informazzjoni addizzjonali;
10. Il-post u data ta' hruġ tad-dikjarazzjoni, l-isem u l-funzjoni tal-persuna li ffirmathha kif ukoll indikazzjoni għal, u fisem min, dik il-persuna tkun iffirmat.

▼B

ANNESS V

MARKA TAL-KONFORMITÀ CE

- Il-marka CE għandha tikkonsisti mill-inizjali “CE” fil-forma li ġejja:



- Jekk il-marka CE tiċċekken jew titkabbar għandhom ikunu rispettati l-proporzjonijiet mogħiġi fid-disinn gradwat ta' hawn fuq.
- Il-komponenti varji tal-marka CE għandu jkollhom sostanzjalment l-istess dimensjoni vertikali, li ma tistax tkun anqas minn 5 mm. Din id-dimensjoni minima tista' titneħha għal apparati ta' skala żgħira.

▼B*ANNESS VI*

INFORMAZZJONI LI GHANDHA TIĞI PPREŽENTATA MAR-REGISTRARZJONI TAL-APPARATI U L-OPERATURI EKONOMIČI F'KONFORMITÀ MAL-ARTIKOLI 26(3) U 28, ELEMENTI TA' DATA EWLENIN LI GHANDHOM JIĞU PROVUDTI LILL-BAŽI TAD-DATA TAL-UDI FLIMKIEN MAL-UDI-DI F'KONFORMITÀ MAL-ARTIKOLI 25 U 26 U S-SISTEMA TAL-UDI

PARTI A

INFORMAZZJONI LI GHANDHA TIĞI PPREŽENTATA MAR-REGISTRARZJONI TAL-APPARATI U TAL-OPERATURI EKONOMIČI F'KONFORMITÀ MAL-ARTIKOLI 26(3) U 28

Il-manifatturi jew, meta jkun applikabbi, rappreżentanti awtorizzati, u, fejn applikabbi, l-importaturi għandhom jippreżentaw l-informazzjoni msemmija fit-TaqSIMA 1 u għandhom jiżguraw li l-informazzjoni dwar l-apparati tagħhom msemmija fit-TaqSIMA 2 tkun kompluta, korretta u aġġornata mill-parti rilevanti.

1. Informazzjoni relatata mal-operatur ekonomiku
 - 1.1. tip ta' operatur ekonomiku (manifattur, rappreżentant awtorizzat, jew importatur),
 - 1.2. l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt tal-operatur ekonomiku,
 - 1.3. fejn is-sottomissjoni tal-informazzjoni titwettaq minn persuna oħra f'isem kwalunkwe operatur ekonomiku msemmi taht it-TaqSIMA 1.1, l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt ta' dik il-persuna,
 - 1.4. l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt tal-persuna/i responsabbi għall-konformità regolatorja msemmija fl-Artikolu 15,
2. Informazzjoni relatata mal-apparat
 - 2.1. UDI-DI Bażiku,
 - 2.2. it-tip, in-numru u d-data ta' skadensa tac-ċertifikat maħruġ mill-korp notifikat u l-isem jew in-numru ta' identifikazzjoni ta' dak il-korp notifikat u l-link ghall-informazzjoni li tidher fuq iċ-ċertifikat u ddahħlet fis-sistema elettronika dwar korp notifikati u ċertifikati mill-korp notifikat,
 - 2.3. l-Istat Membri li fih l-apparat għandu jitqiegħed jew tqiegħed fis-suq fl-Unjoni,
 - 2.4. fil-każ ta' apparati fil-klassi B, fil-klassi C jew fil-klassi D: l-Istati Membri fejn l-apparat huwa disponibbli jew għandu jsir disponibbli,
 - 2.5. il-preżenza ta' tessuti, ċelloli jew id-derivati tagħhom ta' oriġini mill-bniedem (iva/le),
 - 2.6. il-preżenza ta' tessuti, ċelloli jew id-derivati tagħhom ta' oriġini mill-annimali kif imsemmi fir-Regolament (UE) Nru 722/2012 (iva/le),
 - 2.7. il-preżenza ta' ċelloli jew sustanzi ta' oriġini mill-mikrobi (iva/le),
 - 2.8. il-klassi ta' riskju tal-apparat,

▼B

- 2.9. fejn applikabbi, in-numru uniku ta' identifikazzjoni tal-istudju dwar il-prestazzjoni,
- 2.10. fil-każ ta' apparati ddisinjati u manifatturati minn persuna ohra ġuridika jew fízika kif imsemmi fl-Artikolu 10(14), l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt ta' dik il-persuna ġuridika jew fízika,
- 2.11. fil-każ ta' apparati fil-klassi C jew fil-klassi D, sommarju dwar is-sikurezza u tal-prestazzjoni,
- 2.12. l-status tal-apparat (fis-suq, ma għadux jitqiegħed fis-suq, imsejjah lura, Azzjoni korrettiva ta' sikurezza fuq il-post mibdija),
- 2.13. indikazzjoni dwar jekk l-apparat huwiex wieħed “ġđid”.

Apparat jitqies “ġđid” jekk:

- (a) ma jkun hemm ebda apparat bħalu disponibbli kontinwament fis-suq tal-Unjoni matul it-tliet snin ta' qabel għall-analita rilevanti jew għal parametru iehor;
 - (b) il-proċedura tinvolti teknoloġija analitika mhux kontinwament użata fkonnessjoni ma' analita partikolari jew parametru iehor fis-suq tal-Komunità matul it-tliet snin ta' qabel.
- 2.14. indikazzjoni dwar jekk l-apparat ikunx maħsub għall-awtottestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent.

PARTI B

ELEMENTI TA' DATA EWLENIN LI GHANDHOM JIĞU PPROVĐUTI LILL-BAŽI TA' DATA TAL-UDI FLIMKIEN MAL-IDENTIFIKATUR TAL-APPARAT UDI-DI F'KONFORMITÀ MAL-ARTIKOLI 25 U 26

Il-manifattur għandu jipprovidi lill-baži ta' data UDI, l-UDI-DI u l-informazzjoni li ġejja relatata mal-manifattur u l-apparat:

1. il-kwantità għal kull konfigurazzjoni tal-pakkett,
2. il-UDI-DI Bażiku kif imsemmi fl-Artikolu 24(6) u kwalunkwe UDI-DIs addizzjonali,
3. il-mod ta' kif il-produzzjoni tal-apparat hija kkontrollata (data ta' skadenza jew data tal-manifattura, numru tas-sett, in-numru tas-serje),
4. jekk ikun applikabbi, il-UDI-DI għall-“unità tal-użu” (fejn UDI ma jkunx tikkett fuq l-apparat fil-livell tal-“unità tal-użu” tiegħu, għandu jiġi assenjat UDI-DI għall-“unità tal-użu” biex jassocja l-użu ta' apparat ma' pazjent),
5. l-isem u l-indirizz tal-manifattur, kif indikat fuq it-tikketta,
6. l-SRN maħruġ f'konformità mal-Artikolu 28(2),
7. jekk ikun applikabbi, l-isem u l-indirizz tar-rappreżtant awtorizzat, kif indikat fuq it-tikketta,
8. il-kodiċi tan-nomenklatura tal-apparat mediku kif previst fl-Artikolu 23,
9. il-klassi tar-riskju tal-apparat,
10. jekk ikun applikabbi, l-isem jew l-isem kummerċjali,

▼B

11. jekk ikun applikabbbli, il-mudell tal-apparat, ir-referenza, jew in-numru tal-katalgu,
12. deskriżżjoni addizzjonali tal-prodott (fakultattiva),
13. jekk ikun applikabbbli, il-kundizzjonijiet tal-hażna u/jew tal-immaniġgar, kif indikat fuq it-tikketta jew fl-istruzzjonijiet ghall-użu,
14. jekk ikun applikabbbli, ismijiet kummerċjali addizzjonali tal-apparat,
15. dwar jekk ikollux tikketta bħala apparat li jintuża darba biss (iva/le),
16. jekk ikun applikabbbli, l-ghadd massimu ta' użu aktar minn darba,
17. l-apparat huwa ttikkettat bħala sterili (iva/le),
18. dwar jekk hemmx bżonn sterilizzazzjoni qabel l-użu (iva/le),
19. URL għal informazzjoni addizzjonali, bħal struzzjonijiet elettronici għall-użu (fakultattiva),
20. jekk ikun applikabbbli, twissijiet kritiċi jew kontraindikazzjoni jiet,
21. l-istatus tal-apparat (fis-suq, ma għadux jitqiegħed fis-suq, imsejjah lura, azzjoni ta' sikurezza fuq il-post mibdi).

PARTI C
IS-SISTEMA TAL-UDI

1. Definizzjonijiet

Identifikazzjoni awtomatika u ġbir tad-data (“AIDC” — Automatic identification and data capture)

AIDC hija teknoloġija li tintuża biex tingabar data awtomatikament. It-teknoloġiji AIDC jinkludu bar codes, smart cards, bijometrija u RFID.

UDI-DI Bažiku

L-UDI-DI Bažiku huwa l-identifikatur primarju tal-mudell ta' apparat. Huwa d-DI assenjat fil-livell tal-unità tal-użu tal-apparat. Huwa l-element prinċipali għal rekords fil-baži ta' data tal-UDI u huwa indikat fiċ-ċertifikati u d-dikjarazzjoni jiet ta' konformità tal-UE rilevanti.

Unità tal-użu DI

L-Unità ta' Użu DI sservi biex jiġi assoċjat l-użu ta' apparat ma' pazjent f'każi jiet meta l-UDI ma jkunx ittikkettat fuq l-apparat individwali fil-livell tal-unità tal-użu tiegħi, pereżempju fil-każ ta' bosta unitajiet tal-istess apparat li jinsabu ppakkjati flimkien.

Apparat konfigurabbli

Apparat konfigurabbli huwa apparat li jikkonsisti f'diversi komponenti li jistgħu jiġi mmuntati mill-manifattur f'konfigurazzjoni jiet diversi. Dawk il-komponenti individwali jistgħu jkunu apparati fihom infuħhom.

▼B

Konfigurazzjoni

Konfigurazzjoni hija taħlita ta' elementi ta' tagħmir, kif speċifikat mill-manifattur, li jaħdmu flimkien bhala apparat biex jilhqu għan mahsub. It-taħlita ta' elementi tista' tiġi modifikata, aġġustata jew magħmula apposta biex ġtigġi jet specifiċi.

UDI-DI

L-UDI-DI huwa kodici numeriku jew alfanumeriku uniku speċifiku għal mudell ta' apparat u li jintuża wkoll bhala ċ-“ċavetta li tagħti aċċess” ghall-informazzjoni maħażuna fil-baži ta' data tal-UDI.

Interpretazzjoni li Tista' Tinqara mill-Bniedem (“HRI” — Human Readable Interpretation)

HRI hija interpretazzjoni li tista' tinqara tal-karattri tad-data kodifikati fit-trasportatur tal-UDI.

Livelli ta' imballaġġ

Livelli ta' imballaġġ tfisser il-livelli diversi tal-imballaġġ tal-apparat li fihom kwantità fissa ta' apparati, bhal kull kartuna jew kaxxa.

Identifikatur tal-Produzzjoni (UDI-PI)

Il-UDI-PI huwa kodici numeriku jew alfanumeriku li jidentifika l-unità tal-produzzjoni tal-apparat.

It-tipi differenti ta' UDI-PIs jinkludu n-numru tas-serje, in-numru tal-lott, l-identifikazzjoni tas-software u/jew id-data ta' manifattura jew ta' skadenza jew iż-żewġ tipi ta' data.

Identifikazzjoni permezz tal-Frekwenza tar-Radju (“RFID” — Radio Frequency Identification)

Ir-RFID hija teknoloġija li tuża komunikazzjoni permezz tal-mewġ tar-radju ghall-iskambju ta' data bejn qarrej u tag-elettroniku meħmuż ma' oggett, ghall-finijiet ta' identifikazzjoni.

Kontejners tat-trasport

Kontejner tat-trasport huwa kontejner li fir-rigward tiegħu t-traċċabbiltà hija kkontrollata minn proċess speċifiku għal sistemi ta' logistika.

Identifikatur Uniku tal-Apparati (“UDI”)

L-UDI hija serje ta' karattri numerici jew alfanumerici li tinholoq skont standards ta' identifikazzjoni u kodifikar ta' apparat li huma aċċettati globalment. Din tippermetti l-identifikazzjoni mhux ambigwa ta' apparat speċifiku fis-suq. L-UDI hija magħmula mill-UDI-DI u l-UDI-PI.

Il-kelma “Unika” ma għandhiex titqies li timplika l-ghoti ta' numru tas-serje lil unitajiet ta' produzzjoni individwali.

It-trasportatur tal-UDI

It-trasportatur tal-UDI huwa l-mezz biex titwassal l-UDI bl-użu tal-AIDC u, jekk applikabbi, l-HRI tiegħu.

Trasportaturi tal-UDI jinkludu, fost l-oħrajn, bar code ID/lineari, bar code 2D/Matrix, RFID.

▼B

2. Rekwiżiti ġenerali
 - 2.1. It-twaħħil tal-UDI huwa rekwiżit addizzjonali — ma jissostitwixxi l-ebda rekwiżit dwar immarkar jew tikkettar iehor stipulati fl-Anness I għal dan ir-Regolament.
 - 2.2. Il-manifattur għandu jassenja u jżomm UDIs uniċi għall-apparati tiegħu.
 - 2.3. Il-manifattur biss jista' jqiegħed l-UDI fuq l-apparat jew fuq l-imballaġġ tiegħu.
 - 2.4. Huma biss l-istards ta' kodifikazzjoni pprovduti minn entitajiet emitenti maħtura mill-Kummissjoni f'konformità mal-Artikolu 24(2) li jistgħu jintużaw.
3. L-UDI
 - 3.1. Għandha tiġi assenjata UDI lill-apparat innifsu jew l-imballaġġ tiegħu. Livelli oghla ta' imballaġġ għandu jkollhom l-UDI tagħhom stess.
 - 3.2. Kontejners tat-trasport għandhom jiġu eżentati mir-rekwiżiti tat-Taqsima 3.1. Bħala eżempju, UDI ma għandhiex tkun meħtieġa fuq unità logistika; fejn fornitur ta' kura tas-sahha jordna ghadd ta' apparati billi juža l-UDI jew in-numru tal-mudell tal-apparati individwali u l-manifattur ipoġġi dawk l-apparati f'kontejner għat-transport jew biex jipproteġi l-apparati ippakkjati b'mod individwali, il-kontejner (unità logistika) ma għandux ikun soġġett għar-rekwiżiti tal-UDI.
 - 3.3. L-UDI għandu jkollha żewġ partijiet: UDI-DI u UDI-PI.
 - 3.4. L-UDI-D għandu jkun uniku f' kull livell ta' imballaġġ ta' apparati.
 - 3.5. Jekk in-numru tas-sett, in-numru tas-serje, l-identifikazzjoni tas-software jew id-data ta' skadenza jidhru fuq it-tikketta, din għandha tkun parti mill-UDI-PI. Jekk ikun hemm ukoll data tal-manifattura fuq it-tikketta, ma hemmx bżonn li tkun inkluża fl-UDI-PI. Jekk ikun hemm biss data tal-manifattura fuq it-tikketta, din għandha tintużha bħala l-UDI-PI.
 - 3.6. Kull komponent li hu kkunsidrat li huwa apparat u li hu kummerċjalment disponibbli individwalment għandu jiġi assenjat UDI separata għajnej jekk il-komponenti huma parti minn apparat konfigurabbi li huwa mmarkat bl-UDI tiegħu stess.
 - 3.7. Il-kittijiet għandhom ikunu assenjati u jkollhom l-UDI tagħhom stess.
 - 3.8. Il-manifattur għandu jassenja l-UDI għal apparat billi jsegwi l-istandard ta' kodifikazzjoni rilevanti.
 - 3.9. UDI-DI għidha għandha tkun meħtieġa kull meta jkun hemm bidla li tista' twassal għal identifikazzjoni żbaljata tal-apparat u/jew ambigwità fit-traċċ-ċabilità tiegħu. B'mod partikolari, kwalunkwe bidla ta' wieħed mill-elementi ta' data tal-baži tad-data tal-UDI li ġejjin għandha teħtieg UDI-DI għid:
 - (a) l-isem jew l-isem kummerċjali,
 - (b) il-verżjoni jew mudell tal-apparat,
 - (c) ittikkettat bħala użu uniku,
 - (d) ippakkjat b'mod sterili,
 - (e) htieġa ta' sterilizzazzjoni qabel l-użu,

▼B

- (f) kwantità ta' apparati provduti f'imballaġġ,
- (g) twissijiet kritici jew kontraindikazzjonijiet.
- 3.10. Il-manifatturi li jippakkjaw mill-ġdid jew jittikkettaw mill-ġdid l-apparati bit-tikketta tagħhom stess għandhom iżommu rekord tal-UDI tal-manifattur tat-tagħmir originali.
4. Trasportatur tal-UDI
- 4.1. It-trasportatur tal-UDI (ir-rappreżentazzjoni AIDC u HRI tal-UDI) għandu jitqiegħed fuq it-tikketta u fuq il-livelli oħla kollha tal-imballaġġ tal-apparat. Livelli oħla ma jinkludux kontejners tat-transport.
- 4.2. Fil-każ li jkun hemm restrizzjonijiet ta' spazju sinifikanti fuq l-imballaġġ tal-unità tal-użu, it-trasportatur tal-UDI jista' jitqiegħed fuq il-livell oħla li jmiss ta' imballaġġ.
- 4.3. Għal apparati tal-klassi A u fil-klassi B ta' użu uniku ippakkjati u ttikkettati individwalment it-trasportatur tal-UDI mhux meħtieġ li jidher fuq l-imballaġġ iżda għandu jidher fuq livell oħla ta' imballaġġ eż-żekka kaxxa tal-kartun li fih diversi pakketti. Madankollu, meta l-fornitur tal-kura tas-sahħha mhux mistenni li jkollu aċċess, bhal fil-każ tal-kura tas-sahħha fl-ambjent tad-dar, għal-livell oħla ta' imballaġġ ta' apparat, l-UDI għandu jitqiegħed fuq l-imballaġġ.
- 4.4. Għal apparati li huma mahsubin eskużiżiament għal bejgh f'punt tal-bejgh, l-UDI-PIs fl-AIDC mhux meħtieġ li jidħru fuq l-imballaġġ tal-punt tal-bejgh.
- 4.5. Meta t-trasportaturi tal-AIDC minbarra t-trasportatur tal-UDI huma parti mit-tikkettar tal-prodott, it-trasportatur tal-UDI għandu jkun faċilment identifikabbi.
- 4.6. Jekk jintużaw bar codes linear, l-UDI-DI u l-UDI-PI jistgħu jiġu marbutin ma' xulxin jew mhux marbutin ma' xulxin f'żewġ bar codes jew aktar. Il-partijiet u l-elementi kollha tal-bar code linear għandhom ikunu jingħarfū u identifikabbi.
- 4.7. Jekk ikun hemm restrizzjonijiet sinifikanti li jillimitaw sew l-użu tal-AIDC kif ukoll dak tal-HRI fuq it-tikketta, il-format tal-AIDC biss huwa meħtieġ li jidher fuq it-tikketta. Għal apparati mahsuba ghall-użu barra minn faċilitajiet ta' kura tas-sahħha, bhal apparati għal kura pprovduta fid-dar, l-HRI għandu madanakollu jidher fuq it-tikketta anke jekk dan jirriżulta f'nūqqas ta' spazju ghall-AIDC.
- 4.8. Il-format HRI għandu jsegwu r-regoli tal-entità li toħrog il-kodici tal-UDI.
- 4.9. Jekk il-manifattur ikun qiegħed juža t-teknoloġija tal-RFID, għandu wkoll ikun ipprovdu fuq it-tikketta bar code linear jew 2D f'konformità mal-istandard ipprovdu mill-entitajiet emittenti.
- 4.10. Apparati li jistgħu jerġgħu jintużaw għandu jkollhom trasportatur tal-UDI fuq l-apparat innifsu. It-trasportatur tal-UDI għal apparati li jistgħu jerġgħu jintużaw u li jeħtieġu diżżepp, sterilizzazzjoni jew restawr bejn uži minn pazjent ghall-ieħor għandu jkun permanenti u li jista' jinqara wara kull proċess eż-żejjix biex jittlesta l-apparat ghall-użu li jmiss matul il-hajja mahsuba tal-apparat.
- 4.11. It-trasportatur tal-UDI għandu jkun jista' jinqara matul l-użu normali u tul il-hajja kollha mahsuba tal-apparat.

▼B

4.12. Jekk it-trasportatur tal-UDI jinqara jew jiġi skennjat faċilment minn fuq l-imballaġġ tal-apparat, ma jkunx mehtieġ li t-trasportatur tal-UDI jitqiegħed fuq l-imballaġġ.

4.13. Fil-każ ta' apparati uniċi li huma lesti magħmulin minn partijiet diversi li għandhom jiġi mmuntati qabel l-ewwel użu, għandu jkun suffiċjenti li t-trasportatur tal-UDI jitqiegħed fuq parti waħda biss ta' kull apparat.

4.14. It-trasportatur tal-UDI għandu jitqiegħed b'tali mod li wieħed ikollu aċċess għall-AIDC matul it-thaddim normali jew il-ħażin.

4.15. Trasportaturi tal-bar codes li jinkludu kemm UDI-DI u UDI-PI jistgħu jinkludu wkoll data essenzjali biex l-apparat ikun jista' jopera jew data ohra.

5. Prinċipji ġenerali tal-baži tad-data tal-UDI

5.1. Il-baži ta' data tal-UDI għandha tappoġġa l-użu tal-elementi ewlenin kollha ta' data tal-baži ta' data tal-UDI imsemmija fil-Parti B ta' dan l-Anness.

5.2. Il-manifatturi għandhom ikunu responsabbi għall-preżentazzjoni inizjali u l-aġġornamenti tal-informazzjoni ta' identifikazzjoni u ta' elementi oħra ta' data dwar l-apparat fil-baži ta' data tal-UDI.

5.3. Għandhom jiġi implementati metodi/proċeduri xierqa għall-validazzjoni tad-data pprovdata.

5.4. Il-manifatturi għandhom jivverifikaw perjodikament il-korrettezza tad-data rilevanti kollha għall-apparat li huma qiegħdu fis-suq, għajr apparati li ma għadhomx disponibbli fis-suq.

5.5. Wieħed ma għandux jassumi li l-preżenza tal-apparat tal-UDI-DI fil-baži ta' data tal-UDI tfisser li l-apparat huwa konformi ma' dan ir-Regolament.

5.6. Il-baži ta' data għandha tippermetti li jkun hemm rabta bejn il-livelli kollha tal-imballaġġ tal-apparat.

5.7. Id-data għal UDI-DIs ġodda għandha tkun disponibbli fil-mument meta l-apparat jitqiegħed fis-suq.

5.8. Il-manifatturi għandhom jaġġornaw ir-rekord rilevanti fil-baži ta' data tal-UDI fi żmien 30 jum minn meta ssir bidla felement, li ma teħtieġ X-UDI-DI ġidid.

5.9. Kull fejn possibbli, il-baži ta' data tal-UDI għandha tuża standards aċċettati internazzjonally għall-preżentazzjoni u l-aġġornamenti tad-data.

5.10. L-interfaċċa tal-utent tal-baži ta' data tal-UDI għandha tkun disponibbli bil-lingwi ufficjali kollha tal-Unjoni. Madanakollu, l-użu ta' partijiet ta' test liberu għandu jiġi mminnimizzat sabiex jitnaqqsu t-traduzzjonijiet.

5.11. Id-data relatata ma' apparati li ma għadhomx disponibbli fis-suq għandha tinżamm fil-baži ta' data tal-UDI.

6. Regoli għal tipi ta' apparati speċifici

6.1. Apparati li jistgħu jerġġu jintużaw u li huma parti minn kittijiet u li jesigu t-tindif, id-diżinfettar, l-sterilizzazzjoni jew l-arrangement mill-ġdid bejn l-użu.

▼B

- 6.1.1. L-UDI ta' tali apparati għandha titqiegħed fuq l-apparat u għandha tkun tista' tinqara wara kull proċedura li tlesti l-apparat ghall-użu li jmiss;
- 6.1.2. Il-karatteristiċi tal-UDI-PI bhan-numru tas-sett jew tas-serje għandhom jiġu definiti mill-manifattur.

6.2. Software ghall-apparat

6.2.1. Kriterji ta' assenjazzjoni tal-UDI

L-UDI għandha tkun assenjata fil-livell tas-sistema tas-software. Huwa soġġett għal dak ir-rekwizit is-software li huwa disponibbli kummerċjalment wahdu u s-software li jikkostitwixxi apparat mediku fih innifsu biss.

L-identifikazzjoni tas-Software għandha titqies li hija l-mekkaniżmu ta' kontroll tal-manifattura u għandha tidher fl-UDI-PI.

6.2.2. Għandu jkun meħtieg UDI-DI ġdid kull meta jkun hemm modifika li tibdel:

- (a) il-prestazzjoni oriġinali,
- (b) is-sikurezza jew l-użu maħsub tas-software.
- (c) l-interpretazzjoni tad-data.

Tali bidliet jinkludu algoritmi, strutturi ta' baži ta' data, pjattaforma operazzjonali, arkitettura godda jew modifikati jew interfaċċi tal-utent godda jew kanali godda għall-interoperabbiltà.

6.2.3. Reviżjonijiet minuri għas-software għandhom jeħtiegu UDI-PI ġdid u mhux UDI-DI ġdid:

reviżjonijiet minuri għas-software huma ġeneralment assoċjati ma' tiswija ta' bugs, titjib fl-uzabbiltà li mhux għal finniet ta' sikurezza, patches ta' sikurezza jew effiċjenza operazzjonali.

Reviżjonijiet minuri għas-software għandhom jiġu identifikati b'forma ta' identifikazzjoni spċċika għall-manifattur.

6.2.4. Kriterji għat-tqegħid tal-UDI għal software

- (a) meta s-software jiġi kkonsenjat fuq mezz fiżiku, per eżempju permezz ta' CD jew DVD, kull livell ta' imballaġġ għandu jkollu fformat li jista' jinqara mill-bniedem kif ukoll ir-rappreżentazzjoni tal-AIDC tal-UDI kompleta. L-UDI li tigi applikata fuq il-mezz fiżiku li fih is-software u fuq l-imballaġġ tiegħu għandha tkun identika għall-UDI assenjata għal-livell tas-sistema tas-software;
- (b) il-UDI għandha tiġi pprovduta fuq skrin li jkun aċċessibbli faċilment għall-utent fformat ta' test sempliċi li jinqara faċilment bħal fajl “dwar”, jew inkluż fuq il-paġna inizjali;
- (c) software nieqes minn interfaċċa tal-utent bħal software intermedju għall-konverżjoni tal-immagħni, għandu jkun kapaci li jittrasmetti l-UDI permezz ta' interface ta' programmar (API);
- (d) il-parti tal-UDI li tista' tinqara mill-bniedem biss għandha tkun meħtieġa f'wiri elettroniku tas-software. L-immarkar tal-UDI permezz ta' AIDC ma għandux ikun meħtieg f'displays elettronici bħal “dwar” il-menū, l-isplash screen, ecc.;
- (e) il-format tal-UDI li jista' jinqara mill-bniedem għas-software għandu jinkludi l-identifikaturi tal-applikazzjoni (AI) għall-istandard użat mill-entitajiet emittenti, sabiex jassistu lill-utent jidtegħ l-identifikasi l-UDI u jiddetermina liema standard ikun qed jiġi użat biex tinholoq l-UDI.

▼B*ANNESS VII***REKWIZITI LI GHANDHOM JINTLAHQU MILL-KORPI NOTIFIKATI**

1. REKWIZITI ORGANIZZATTIVI U ĜENERALI

1.1. Status legali u struttura organizzattiva

1.1.1. Kull korp notifikat għandu jiġi stabbilit skont il-ligi nazzjonali ta' Stat Membru, jew skont il-ligi ta' pajjiż terz li l-Unjoni kkonkludiet ftehim miegħu f'dan ir-rigward. Il-personalità u l-istatus legali tiegħu għandhom ikunu ddokumentati b'mod shiħ. Tali dokumentazzjoni għandha tinkludi informazzjoni dwar is-sjeda u l-persuni ġuridici jew fis-żei li jeżerċitaw kontroll fuq il-korp notifikat.

1.1.2. Jekk il-korp notifikat huwa entità legali li hija parti minn organizzazzjoni akbar, l-aktivitajiet ta' dik l-organizzazzjoni kif ukoll l-istruttura organizzattiva u l-governanza tagħha, u r-relazzjoni mal-korp notifikat għandhom ikunu dokumentati b'mod ċar. F'każżejjiet bhal dawn, ir-rekwiziti tat-Taqsima 1.2 huma applikabbli kemm għall-korp notifikat kif ukoll ghall-organizzazzjoni li jappartjeni għaliha.

1.1.3. Jekk korp notifikat jipposjedi b'mod shiħ jew parżjalment l-entitajiet legali stabbiliti fl-Istat Membru jew fpajjiż terz jew jaqa' taħt is-sjeda ta' entità legali oħra, l-aktivitajiet u r-responsabbiltajiet ta' dawk l-entitajiet, kif ukoll ir-relazzjonijiet ġuridici u operattivi tagħhom mal-korp notifikat, għandhom jiġi definiti u dokumentati b'mod ċar. Il-persunal ta' dawk l-entitajiet li jwettqu attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament għandhom ikunu soġġetti għar-rekwiziti applikabbli ta' dan ir-Regolament.

1.1.4. L-istruttura organizzattiva, l-allokazzjoni tar-responsabbiltajiet, il-linja gerarkika u l-operat tal-korp notifikat għandhom ikunu b'tali mod li jiżguraw li jkun hemm fiducja fil-prestazzjoni tal-korp notifikat u fir-riżultati tal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità li jwettaq.

1.1.5. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta b'mod ċar l-istruttura organizzattiva u l-funzjonijiet tiegħu, ir-responsabbiltajiet u l-awtorità tal-amministrazzjoni tal-ogħla livell u ta' persun iehor li jista' jkun ikollhom influenza fuq il-prestazzjoni tal-korp notifikat u fuq ir-riżultati tal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tiegħu.

1.1.6. Il-korp notifikat għandu jidentifika l-persuni fl-ogħla livell tal-amministrazzjoni li għandhom l-awtorità u r-responsabbiltà globali għal kull waħda minn dawn li gejjin:

(a) provvista ta' riżorsi adegwati għal attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità;

(b) žvilupp ta' proċeduri u politiki għall-operazzjoni tal-korp notifikat;

(c) superviżjoni tal-implementazzjoni tal-proċeduri, politiki u sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità tal-korp notifikat;

(d) superviżjoni tal-finanzi tal-korp notifikat;

(e) attivitajiet u deċiżjonijiet meħuda mill-korp notifikat, inkluż il-ftiehi-miet kuntrattwali;

▼B

- (f) delega ta' awtorità lill-persunal u/jew lill-kumitati, fejn meħtieġ, għall-prestazzjoni ta' attivitajiet definiti;
- (g) interazzjoni mal-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati u l-obbligirrigward komunikazzjonijiet mal-awtoritajiet kompetenti, il-Kummissjoni u korpi notifikati oħra.

1.2. Indipendenza u imparzialità

1.2.1. Il-korp notifikat għandu jkun korp terz li huwa indipendenti mill-manifattur tal-apparat li fir-rigward tiegħu jwettaq attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità. Il-korp notifikat għandu jkun indipendenti wkoll minn kwalunkwe operatur ekonomiku iehor li għandu interess fl-apparat kif ukoll minn kwalunkwe kompetitur tal-manifattur. Dan ma jipprekludix lill-korp notifikat milli jwettaq attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità għall-manifatturi li jikkompetu ma' xulxin.

1.2.2. Il-korp notifikat għandu jkun organizzat u operat b'mod li jissalvagwardja l-indipendenza, l-oġġettività u l-imparzialità tal-attivitajiet tiegħu. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta u jimplimenta struttura u proċeduri biex jiissalvagwardja l-imparzialità u biex jiġi promossi u applikati l-principji ta' imparzialità permezz tal-attivitajiet ta' organizazzjoni, persunal u valutazzjoni tiegħu. Proċeduri bħal dawn għandhom jipprevedu l-identifikazzjoni, l-investigazzjoni u r-riżoluzzjoni ta' kwalunkwe każ li fih jista' jkun hemm kunflitt ta' interess, fosthom l-involviment f'servizzi ta' konsulenza fil-qasam tal-apparati qabel ma jibdew jahdmu mal-korp notifikat. L-investigazzjoni, l-eżi u r-riżoluzzjoni tiegħu għandhom jiġu dokumentati.

1.2.3. Il-korp notifikat, l-amministrazzjoni tal-ogħla livell tiegħu u l-persunal responsabbi mit-twettiq tal-kompli ta' valutazzjoni tal-konformità ma għandhomx:

- (a) ikunu d-disinjatur, il-manifattur, il-fornitur, l-installatur, ix-xernej, issid jew dak li jieħu ħsieb il-manutenzjoni tal-apparati li jivvalutaw, u lanqas ir-rappreżentant awtorizzat ta' kwalunkwe wahda minn dawn il-partijiet. Tali restrizzjoni ma għandhiex tipprekludi x-xiri u l-użu ta' apparati valutati li huma meħtieġa għall-operazzjonijiet tal-korp notifikat u t-twettiq tal-valutazzjoni tal-konformità jew l-użu ta' tali apparati għal għanijiet personali;
- (b) ikunu involuti fid-disinn, il-manifattura jew il-bini, it-tqegħid fis-suq, l-installazzjoni u l-użu, jew il-manutenzjoni tal-apparati li għalihom ikunu ddeżinjati, u lanqas jirrapreżentaw lill-partijiet involuti fdawk l-attivitajiet;
- (c) jinvolvu ruħhom fi kwalunkwe attivitā li tista' toħloq kunflitt mal-indipendenza tal-gudizzju jew l-integrità b'rabbta mal-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità li għalihom ikunu nħatru;
- (d) joffru jew jipprovd kwalunkwe servizz li jista' jipperikola l-fiducja fl-indipendenza, l-imparzialità jew l-oġġettività tagħhom. B'mod partikolari, ma għandhomx joffru jew jipprovd servizzi ta' konsulenza lill-manifattur, lir-rappreżentant awtorizzat tiegħu, lil fornitur jew kompetitor kummerċjali fir-rigward tad-disinn, il-bini, it-tqegħid fis-suq jew il-manutenzjoni tal-apparati jew proċessi li jkunu qed jiġi vvalutati, u

▼B

- (e) ikunu marbuta ma' kwalunkwe organizzazzjoni li tiprovoi servizzi ta' konsulenzo hija stess kif imsemmi fil-punt (d). Tali restrizzjoni ma għandhiex tipprekludi attivitajiet generali ta' taħriġ li mhumiex speċifiċi għall-klijent u li għandhom x'jaqsmu mar-regolazzjoni ta' apparati jew ma' standards.
- 1.2.4. L-involviment f'servizzi ta' konsulenzo fil-qasam tal-apparati qabel ma jibdew jaħdmu mal-korp notifikat għandu jiġi ddokumentat kollu fi żmien l-impieg, u konfitti potenzjali ta' interassi għandhom jiġu sorveljati u riżolti f'konformità ma' dan l-Anness. Membri tal-personal li qabel kienu impiegati minn klijent speċifiku, jew li taw servizzi ta' konsulenzo fil-qasam ta' apparati lil dak il-klijent speċifiku, qabel ma bdew jaħdmu ma' korp notifikat ma għandhomx jiġi assenjati għal attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità għal dak il-klijent speċifiku jew kumpanniji tal-istess grupp għal perijodu ta' tliet snin.
- 1.2.5. Għandha tīgi garantita l-imparzjalitā ta' korpi notifikati, tal-amministrazzjoni tal-ogħla livell tagħhom u tal-personal ta' valutazzjoni. Il-livell tar-rimunerazzjoni tal-manġġment tal-ogħla livell u tal-personal ta' valutazzjoni ta' korpi notifikat u s-sottokuntratturi involuti f'attivitajiet ta' valutazzjoni ma għandux jiddeppendi fuq ir-riżultati tal-valutazzjonijiet. Korpi notifikati għandhom jagħmlu disponibbli ghall-pubbliku d-dikjarazzjonijiet ta' int-eż-żgħix tal-amministrazzjoni tal-ogħla livell tagħhom.
- 1.2.6. Jekk korpi notifikat huwa proprjetà ta' entità jew istituzzjoni pubblika, għandhom jiġi żgurati u dokumentati l-indipendenza u n-nuqqas ta' kwalunkwe kunflitt ta' interassi bejn, minn naħa, l-awtorità responsabbli mill-korpi notifikati u/jew l-awtorità kompetenti, u min-naħha l-ohra, il-korpi notifikat.
- 1.2.7. Il-korpi notifikat għandu jiżgura u jiddokumenta li l-attivitajiet tas-sussidjarji tieghu jew is-sottokuntratturi tieghu jew ta' kwalunkwe korpi assoċjat, inkluži l-attivitajiet tas-sidien tieghu ma jaffettwawx l-indipendenza, l-imparzjalitā jew l-oġġettività tieghu fir-rigward tal-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tieghu.
- 1.2.8. Il-korpi notifikat għandu jopera f'konformità ma' ġabru ta' termini u kundizzjonijiet konsistenti, ġusti u raġonevoli, filwaqt li jitqiesu l-interassi ta' intrapriżi żgħar u ta' daqs medju kif definit fir-Rakkomandazzjoni 2003/361/KE fir-rigward ta' tariffi.
- 1.2.9. Ir-rekwiżiti stipulati f'din it-Taqsima ma għandhom jipprekludu bl-ebda mod skambji ta' informazzjoni teknika u gwida regolatorja bejn korpi notifikat u manifattur li japplika għal valutazzjoni tal-konformità tagħhom.
- 1.3. Kunfidenzialitā
- 1.3.1. Il-korpi notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati fis-seħħ li jiżguraw li l-personal, il-kumitat, is-sussidjarji, is-sottokuntratturi tieghu, u kwalunkwe korpi assoċjat jew personal ta' korpi esterni jirrispettaw il-kunfidenzialitā tal-informazzjoni li tīgi fil-pucess tieghu matul it-twettiq tal-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità, ghajr f'każżejjiet fejn l-iżvelar ikun meħtieġ bil-ligi.
- 1.3.2. Il-personal ta' korpi notifikat għandu josserva segretezza professjonal fit-twettiq tal-kompli tieghu skont dan ir-Regolament jew kwalunkwe dispozizzjoni tal-ligi nazzjonali li tagħtiha effett, hlief b'rabta mal-awtoritajiet responsabbli għal korpi notifikati, awtoritajiet kompetenti għal apparati fl-Istati Membri jew il-Kummissjoni. Id-drittijiet ta' proprietà għandhom jiġi mharsa. Il-korpi notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati fis-seħħ fir-rigward tar-rekwiżit ta' din it-Taqsima.

▼B

1.4. Responsabbiltà

1.4.1. Il-korp notifikat għandu jkun assigurati għar-responsabbiltà kif xieraq ghall-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tiegħu, sakemm ir-responsabbiltà ma tkunx koperta mill-Istat Membri inkwistjoni skont il-ligi nazzjonali jew sakemm dak l-Istat Membru ma jkunx direttament responsabbi għal valutazzjoni tal-konformità tagħhom.

1.4.2. L-ambitu u l-valur finanzjarju globali tal-assigurazzjoni ta' responsabbiltà għandhom jikkorrispondu mal-livell u l-ambitu ġeografiku tal-aktivitajiet tal-korp notifikat u jkunu proporzjonati mal-profil tar-riskju tal-apparati ċertifikati mill-korp notifikat. L-assigurazzjoni ta' responsabilità għandha tkopri każżejjiet fejn il-korp notifikat jista' jkun obbligat li jirtira, jillimita jew jiissospendi ċertifikati.

1.5. Rekwiżiti finanzjarji

Il-korp notifikat għandu jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu r-riżorsi finanzjarji meħtieġa biex iwettaq l-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tiegħu skont l-ambitu tal-hatra tiegħu u operazzjonijiet relatati ta' negozju. Huwa għandu jiddokumenta u jipprovd evidenza tal-kapaċită finanzjarja tiegħu u l-viċċabbiltà ekonomika fit-tul tiegħu, filwaqt li jqisu, fejn rilevanti, kwalunkwe ċirkostanza speċifika waqt fażi tal-bidu inizjali.

1.6. Partecipazzjoni f'aktivitajiet ta' koordinazzjoni

1.6.1. Il-korp notifikat għandu jipparteċipa fi, jew jiżgura li l-persunal ta' valutazzjoni tiegħu jiġi mgharraf dwar kwalunkwe attivitā ta' standardizzazzjoni rilevanti u l-aktivitajiet tal-grupp ta' koordinazzjoni tal-korp notifikat imsemmija fl-Artikolu 49 tar-Regolament (UE) 2017/745 u li l-persunal tiegħu ta' valutazzjoni u ta' teħid ta' deċiżjonijiet jiġi mgharraf bid-dokumenti rilevanti kollha dwar il-legislazzjoni, il-għida u l-aqwa prattika adottati fil-qafas ta' dan ir-Regolament.

1.6.2. Il-korp notifikat għandu jqis dokumenti ta' gwida u tal-ahjar prattika.

2. REKWIŻITI TAL-IMMAGGAR TAL-KWALITÀ

2.1. Il-korp notifikat għandu jistabbilixxi, jiddokumenta, jimplimenta, isostni u jopera sistema ta' maniġġar tal-kwalità li hija xierqa għan-natura, il-qasam u l-iskala tal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità tiegħu u li tkun kapaċi tappoġġa u turi konformità konsistenti mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament.

2.2. Is-sistema ta' maniġġar tal-kwalità tal-korp notifikat għandha mill-inqas tindirizza dawn li ġejjin:

(a) struttura u dokumentazzjoni tas-sistema ta' mmaniġġar, inkluži politika u objettivi għall-aktivitajiet tagħha;

(b) politiki għall-assenjar ta' attivitajiet u responsabbiltajiet lill-persunal;

(c) proċessi ta' valutazzjoni u ta' teħid ta' deċiżjonijiet f'konformità mal-kompli, ir-responsabbiltajiet u r-rwol tal-persunal u l-maniġment tal-ogħla livell tal-korp notifikat;

▼B

- (d) l-ippjanar, it-twettiq, l-evalwazzjoni u, jekk mehtieġ, l-adattament tal-proċeduri tagħha ta' valutazzjoni tal-konformità;
- (e) kontroll tad-dokumenti;
- (f) kontroll tar-rekords;
- (g) analiżijiet tal-immaniġgar;
- (h) awditi interni;
- (i) azzjonijiet korrettivi u preventivi;
- (j) ilmenti u appelli;
- (k) taħriġ kontinwu.

Fejn id-dokumenti jintużaw b'diversi lingwi l-korp notifikat għandu jiżgura u jikkontrola li jkollhom l-istess kontenut.

- 2.3. Il-maniġment tal-ogħla livell tal-korp notifikat għandu jiżgura li s-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā tkun kompletament mifħuma, implimentata u miżmura mill-organizzazzjoni kollha tal-korp notifikat inkluzi s-sussidjarji u s-sottokuntratturi li jkunu involuti fattivitàajiet ta' valutazzjoni tal-konformità skont dan ir-Regolament.
- 2.4. Il-korp notifikat għandu jirrikjedi li l-persunal kollu jinrabat formalment permezz ta' firma jew ekwivalenti biex jikkonforma mal-proċeduri definiti mill-korp notifikat. Dak l-impenn għandu jkopri aspetti marbuta mal-kunfidenzjalit u mal-indipendenza minn interassi kummerċiali u ohrajn, u kwalunkwe associazjoni eżistenti jew preċedenti ma' klijenti. Il-persunal għandu jintalab jimla dikjarazzjonijiet bil-miktub li jindikaw l-konformità tiegħu mal-principji ta' kunfidenzjalit, indipendenza u imparzjalitā.

3. REKWIŽITI F'DAK LI GHANDU X'JAQSAM MA' RIŻORSI

3.1. Ġenerali

- 3.1.1. Korpi notifikati għandhom ikunu kapaċi jwettqu l-kompli kollha li huma taħt ir-responsabbiltà tagħhom skont dan ir-Regolament bl-ogħla livell ta' integrità professjonal u l-kompetenza mehtieġa fil-qasam spċificu, sew jekk dawk il-kompli jitwettqu mill-korp notifikat nnifsu jew fismu u taħt ir-responsabbiltà tiegħi.

B'mod partikolari, il-korpi notifikati għandhom ikollhom il-persunal mehtieġ u jippossejedu jew ikollhom aċċess għat-taghmir, il-faċilitajiet u l-kompetenza kollha mehtieġa biex iwettqu sew il-kompli teknici, xjentifiki u amministrativi involuta fl-attivitàajiet ta' valutazzjoni tal-konformità li jkunu gew assenjati għalihom. Dan ir-rekwiżiż jissoponi f'kull hin u għal kull proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità u kull tip ta' apparat li jkunu gew assenjati għalihom, li l-korp notifikat ikollu disponibbiltà permanenti ta' biżżejjed persunal amministrativ, tekniku u xjentifiku li għandu l-esperjenza u l-gharfien marbutin mal-apparati rilevanti u t-teknoloġija korrispondenti. Għandu jkun hemm biżżejjed persunal bħal dan biex jiżguraw li l-korp notifikat inkwistjoni jkun jista' jwettaq il-kompli ta' valutazzjoni tal-konformità, inkluża l-valutazzjoni tal-funzjonalità medika, l-evalwazzjonijiet ta' prestazzjoni u l-prestazzjoni u s-sikurezza tal-apparati, li jkun ġie assenjat għalihom, filwaqt li jitqiesu r-rekwiżi ta' dan ir-Regolament, b'mod partikolari, dawk stabbiliti fl-Anness I.

▼B

Il-kompetenzi kumulativi ta' korp notifikat għandhom ikunu tali li jippermettlu li jivaluta tipi ta' apparati li għalihom huwa assenjat. Il-korp notifikat għandu jkollu biżżejjed kompetenza interna li jevalwaw b'mod kritiku l-valutazzjonijiet imwettqa minn esperti esterni. Il-kompliti li korp notifikat huwa prekulż milli jissubkuntratta huma stabbiliti fit-Taqsima 4.1.

Il-persunal involut fl-immaniġġar tal-operazzjoni tal-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità ta' korp notifikat għal apparati għandu jkollu l-gharfien xieraq biex joħloq u jħaddem sistema ghall-għażla ta' persunal tal-valutazzjoni u tal-verifika, ghall-verifika tal-kompetenza tagħhom, ghall-awtorizzazzjoni u l-allokazzjoni tal-kompliti tagħhom, ghall-organizzazzjoni tat-tahriġ inizjali u kontinwu tiegħu, u ghall-assenjar tad-doveri tagħhom u sorveljanza ta' dak il-persunal, sabiex jiġi zgurat li l-persunal li jeżegwixxi u jwettaq operazzjonijiet ta' valutazzjoni u verifika jkun kompetenti biex iwettaq il-kompliti mitluba minnu.

Il-korp notifikat għandu jidtegħi mill-inqas individwu wieħed fil-manigġment superjuri tiegħu bhala li jkollu responsabbiltà ġenerali ghall-attivitajiet kollha ta' valutazzjoni tal-konformità b'rabta mal-apparati mediċi.

3.1.2. Il-korp notifikat għandu jiġura li l-persunal involut fl-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità jżomm il-kwalifika tiegħu u l-gharfien espert tiegħu billi jimplimenta sistema ghall-iskambju ta' esperjenza u programm ta' taħriġ u edukazzjoni kontinwu.

3.1.3. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta b'mod ċar il-punt u l-limiti tad-doveri u r-responsabbiltajiet u l-livell ta' awtorizzazzjoni tal-persunal, inkluż kwalunkwe sottokuntrattur, sussidjarju u espert estern, involut fl-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità u jħarraf lil dawk il-membri tal-persunal kif xieraq.

3.2. Kriterji ta' kwalifika b'rabta mal-persunal

3.2.1. Il-korp notifikat għandu jistabbilixxi u jiddokumenta kriterji ta' kwalifika u proċeduri għall-għażla u l-awtorizzazzjoni ta' persuni involuti fl-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità inkluż fir-rigward ta' għarfien, esperjenza u hiliet ohra meħtieġa, u t-tahriġ inizjali u kontinwu meħtieġ. Il-kriterji ta' kwalifika għandhom jindirizzaw il-bosta funzjonijiet fil-process ta' valutazzjoni tal-konformità bħall-awditjar, l-evalwazzjoni jew l-ittejjar tal-prodott, rieżami tad-dokumentazzjoni teknika, it-teħid ta' deċiżjonijiet u l-hruġ tal-lott, kif ukoll l-apparati, it-teknoloġija u l-oqsma bħall-bijokompatibbiltà, l-isterilizzazzjoni, l-awttestjar u l-ittejjar qrib il-pazjent, id-dianjostika ta' akkumpanjament u l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, koperti mill-ambitu tal-hatra.

3.2.2. Il-kriterji ta' kwalifika msemmjha fit-Taqsima 3.2.1 għandhom jirreferu għall-ambitu tad-deżnejazzjoni tal-korp notifikat f'konformità mad-deskrizzjoni tal-ambitu użat mill-Istat Membru għan-notifika msemmjha fl-Artikolu 38(3), filwaqt li jipprovd u livell biżżejjed ta' dettall għall-kwalifika meħtieġa fis-sottodivijonijiet tad-deskrizzjoni tal-ambitu.

Kriterji specifiċi ta' kwalifika għandhom jiġu definiti għall-inqas għall-valutazzjoni ta':

- sikurezza bijoloġika,

- valutazzjoni tal-prestazzjoni,

▼B

- apparati għal awttestjar u ttestjar qrib il-pazjent,
- dijanostika ta' akkumpanjament,
- sikurezza funzjonali,
- software,
- imballaġġ u
- it-tipi differenti ta' proċessi ta' sterilizzazzjoni.

3.2.3. Il-personal responsabbi biex jistabbilixxi l-kriterji ta' kwalifika u ghall-awtorizzazzjoni ta' persunal iehor biex iwettaq attivitajiet spċifici ta' valutazzjoni tal-konformità għandu jiġi impiegat mill-korp notifikat innifsu u ma għandux ikun espert estern jew sottokuntrattat. Dan għandu jkollu għarfien u esperjenza ppruvati f'dawn li ġejjin kollha:

- il-legislazzjoni tal-Unjoni dwar l-apparati u d-dokumenti ta' gwida rilevanti;
- il-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità f'konformità previsti f'dan ir-Regolament;
- bażi mifruxa ta' għarfien ta' teknologiji ta' apparati u d-disinn u l-manifattura tal-apparati;
- is-sistema tal-immaniġġjar tal-kwalità, proċeduri relatati u l-kriterji ta' kwalifika meħtieġa tal-korp notifikat;
- tahriġ rilevanti ghall-personal involut f'attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità b'rabta ma' apparati;
- esperjenza adegwata fil-valutazzjonijiet tal-konformità skont dan ir-Regolament jew il-liġi applikabbi preċedentement fi ħdan korp notifikat.

3.2.4. Il-korp notifikat għandu jkollu disponibbli permanenti ta' persunal bl-għarfien espert kliniku rilevanti u fejn possibbli persunal bħal dan għandu jkun impiegat mill-korp notifikat innifsu. Tali persunal għandu jiġi integrat fil-proċess kollu ta' valutazzjoni u ta' tehid ta' deċiżjonijiet tal-korp notifikat sabiex:

- jidentifika meta jkun meħtieġ kontribut speċjalizzat ghall-valutazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni mwettqa mill-manifattur u jidentifika esperti kwalifikati b'mod adegwat;
- iħarreg kif meħtieġ esperti kliniči esterni fir-rekwiżiti rilevanti ta' dan ir-Regolament, SK, gwida u standards armonizzati u jiżgura li l-experti kliniči esterni huma konxji ghalkollox dwar il-kuntest u l-implikazzjoni nijiet tal-valutazzjoni tagħhom u l-pariri li jipprovdū;

▼B

- ikun kapaċi jagħmel rieżami u jikkontesta xjentifikament id-data klinika li tinsab fl-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, u kwalunkwe studju dwar il-prestazzjoni assoċjat, u jagħti gwida xierqa lill-esperti kliniči esterni fil-valutazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni pprezentata mill-manifattur;
- ikun jiġi ja' evalwa b'mod xjentifiku u, jekk ikun meħtieġ, jikkontesta l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni pprezentata, u r-riżultati tal-valutazzjoni esterna tal-esperti kliniči tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur;
- ikun kapaċi jaċċerta l-komparabbiltà u l-konsistenza tal-valutazzjonijiet tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni mwettqa minn esperti kliniči;
- ikun kapaċi jagħmel valutazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur u ġudizzju kliniku tal-opinjoni mogħtija minn kwalunkwe espert estern u jagħmel rakkmandazzjoni lil min jieħu d-deċiżjoni għall-korp notifikat; u
- ikun kapaċi jfassal rekords u rapporti li juru li l-aktivitajiet rilevanti ta' valutazzjoni tal-konformità jkunu twettqu b'mod xieraq.

3.2.5. Il-personal responsabbi mit-twettiq tar-reviżjonijiet relatata mal-prodott, (l-analizzaturi tal-prodott), bhal analizzaturi tad-dokumentazzjoni teknika jew l-ezami tat-tip inkluż l-aspetti bhal evalwazzjoni ta' prestazzjoni, sikerizza bijologika, sterilizzazzjoni u validazzjoni tas-software, għandu jkollhom il-kwalifikasi ppruvati li gejjin kollha:

- it-tlestita b'suċċess ta' lawrja universitarja jew ta' kullegġ tekniku jew kwalifikasi ekwivalenti fi studji rilevanti, bhal medicina, farmaċijsa, inġenierija jew xjenzi oħra rilevanti;
- erba' snin esperjenza professjonal fil-qasam tal-prodotti tal-kura tas-saħħa jew f'attivitàjiet relatati, bħall-manifattura, l-auditjar jew ir-riċerka, li sentejn minnhom għandhom ikunu fid-disinn, il-manifattura, l-itteżżej jew l-użu tal-apparati jew tat-teknoloġija li tkun ser tiġi vvalutat jew marbutin mal-aspetti xjentifiċi li jkunu ser jiġu vvalutati;
- għarfien tal-legislazzjoni dwar l-apparati, fost l-oħrajn ir-rekwiżiti ta' sikurezza u prestazzjoni ġenerali stabbiliti fl-Anness I;
- għarfien xieraq u esperjenza tal-istandard armonizzati rilevanti, SK u dokumenti ta' gwida;
- għarfien u esperjenza adatti tal-ġestjoni tar-riskji u l-istandardi relatati tal-apparat u dokumenti ta' gwida;
- għarfien u esperjenza adatti tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni;
- għarfien xieraq tal-apparati li jkunu qed jivvalutaw;
- għarfien xieraq u esperjenza fil-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità stipulati fl-Annessi IX sa XI, b'mod partikolari tal-aspetti ta' dawk il-proċeduri li huma responsabbi għalihom, u awtorizzazzjoni adegwata biex iwettaq dawk il-valutazzjoni;

▼B

- il-hila li jfasslu rekords u rapporti li juru li l-attivitajiet rilevanti ta' valutazzjoni tal-konformità jkunu twettqu b'mod xieraq.

3.2.6. Il-personal responsabbi mit-twettiq ta' awditjar tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità tal-manifattur (awdituri fuq il-post) għandu jkollu l-kwalifikasi ppruvati li ġejjin:

- it-tlestja b'suċċess ta' lawrja universitarja jew ta' kulleġġ tekniku jew kwalifika ekwivalenti fi studji rilevanti bħall-mediċina, farmaċija, inġinerija jew xjenzi oħra rilevanti;
- erba' snin ta' esperienza professionali fil-qasam tal-prodotti tal-kura tas-saħħa jew fattivitàjet relatati, bħall-manifattura, l-awditjar jew ir-riċerka, li sentejn minnhom għandhom ikunu fil-qasam tal-immanigġar tal-kwalità;
- għarfien xieraq tal-leġislazzjoni tal-apparati kif ukoll standards armonizzati relatati, SK u dokumenti ta' gwida;
- għarfien xieraq u esperienza tal-ġestjoni tar-riskji u l-istandardi tal-apparati relatati u dokumenti d-dokumenti ta' gwida;
- għarfien xieraq tas-sistemi tal-immanigġar tal-kwalità u standards relatati mal-apparati u dokumenti ta' gwida;
- għarfien xieraq u esperienza fil-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformità stipulati fl-Annessi IX sa XI, b'mod partikolari tal-aspetti ta' dawk il-proċeduri li huma responsabbi għalihom, u awtorizzazzjoni adegwata biex iwettaq dawk l-awditi;
- taħriġ fit-tekniki tal-awditjar li jippermettilhom jikkontestaw sistemi tal-kwalità tal-immanigġar;
- il-hila li jfasslu rekords u rapporti li juru li l-attivitajiet rilevanti ta' valutazzjoni tal-konformità jkunu twettqu b'mod xieraq.

3.2.7. Il-personal bir-responsabbiltà ġenerali għal eżamijiet finali u teħid ta' deċiżjonijiet dwar iċ-ċertifikazzjoni għandhom ikunu impiegati mill-korp notifikat innifsu u ma għandhomx ikunu esperti esterni jew sottokuntratti. Dak il-personal, bħala grupp, għandu jkollu għarfien ippruvat u esperienza komprensiva f'dawn kollha li ġejjin:

- il-leġislazzjoni dwar l-apparati u d-dokumenti rilevanti ta' gwida;
- valutazzjonijiet tal-konformità tal-apparati rilevanti għal dan ir-Regolament;
- it-tipi ta' kwalifikasi, esperienza u għarfien espert rilevanti għall-valutazzjoni tal-konformità tal-apparati;
- baži mifruxa ta' għarfien tat-teknoloġiji tal-apparati, inkluż bizzżejjed esperienza tal-valutazzjoni tal-konformità tal-apparati li qed jiġu eżaminati għaċ-ċertifikazzjoni, l-industrija tal-apparati u d-disinn u l-manifattura tal-apparati;

▼B

- is-sistema tal-kwalità tal-korp notifikat, proċeduri relatati u l-kwalifikasi meħtiega għall-persunal involut;
- il-hila li jfasslu rekords u rapporti li juru li l-aktivitajiet rilevanti ta' valutazzjoni tal-konformità jkunu twettqu b'mod xieraq.

3.3. Dokumentazzjoni tal-kwalifika, it-tahriġ u l-awtorizzazzjoni tal-persunal

3.3.1. Il-korp notifikat għandu jkollu proċedura fis-sehh biex jiddokumenta b'mod shih il-kwalifika ta' kull membru tal-persunal involut f'aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità u s-sodisfazzjoni tal-kriterji ta' kwalifika msemmija f'TaqSIMA 3.2. Fejn fċirkostanzi eċċeżżjonali s-sodisfazzjon tal-kriterji ta' kwalifika stabbiliti f'TaqSIMA 3.2 ma jkunux jistgħu jintwerew b'mod shih, il-korp notifikat għandu jiġiustifka lill-awtorità responsabbi għall-korpi notifikati l-awtorizzazzjoni ta' dawk il-membri tal-persunal li jwettqu attivitajiet speċifiċi ta' valutazzjoni tal-konformità.

3.3.2. Għall-persunal kollu tagħhom imsemmi f'TaqSIMIET 3.2.3 sa 3.2.7, il-korp notifikat għandu jistabilixxi u jżomm aġġornat:

- matriċi li tagħti fid-dettall l-awtorizzazzjonijiet u r-responsabbiltajiet tal-persunal fir-rigward ta' attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità;
- rekords li jattestaw l-gharfien u l-esperjenza meħtiega għall-aktività ta' valutazzjoni tal-konformità li ghaliha huwa awtorizzat. Ir-rekords għandu jkun fihom ir-raġunijiet għad-definizzjoni tal-ambitu tar-responsabbiltajiet għal kull membru tal-persunal ta' valutazzjoni u rekords tal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità mwettqa minn kull wieħed minnhom.

3.4. Sottokuntratturi u esperti esterni

3.4.1. Il-korpi notifikati jistgħu mingħajr preġudizzju għat-TaqSIMA 3.2, jaġħtu b'sottokuntratt ċerti partijiet komponenti definiti b'mod ċar ta' attività ta' valutazzjoni tal-konformità.

Is-sottokuntratt tal-awditjar tas-sistemi ta' mmaniġġar tal-kwalità jew ta' rieżamijiet relatati mal-prodotti inġenerali ma għandux ikun permess, iżda madankollu xi partijet minn dawk l-aktivitajiet jistgħu jitwettqu minn sottokuntratturi u awudituri u esperti esterni li jkunu qed jaħdmu fisem il-korp notifikat. Il-korp notifikat inkwistjoni għandu jibqa' jerfa' r-responsabbiltà shiha li jkun jista' jipprodu evidenza xierqa tal-kompetenza tas-sottokuntratturi u l-esperti li jwettqu l-kompliti speċifici tagħhom, sabiex jieħu deċiżjoni abbażi tal-valutazzjoni tas-sottokuntrattur u għax-xogħol li jagħmlu s-sottokuntratturi u l-esperti fismu.

L-aktivitajiet li ġejjin ma jistgħux jiġu sottokuntrattati minn korpi notifikati:

- eżami tal-kwalifiki u sorveljanza tal-prestazzjoni tal-esperti esterni;
- attivitajiet ta' awditjar u ċertifikazzjoni fejn is-sottokuntrattar inkwistjoni huwa organizzazzjonijiet ta' awditjar jew ta' ċertifikazzjoni;
- l-allokazzjoni ta' xogħol lil esperti esterni għal attivitajiet speċifici ta' valutazzjoni tal-konformità;

▼B

- l-eżami finali u l-funzjonijiet tat-tehid ta' deċiżonijiet.

3.4.2. Fejn korp notifikat jaghti b'sottokuntratt ċerti attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità lil organizzazzjoni jew lil individwu, għandu jkollu politika li tiddeskrivi l-kundizzjonijiet li skonthom jista' jseħħi is-sottokuntrattar, u għandu jiżgura li:

- is-sottokuntrattur jissodisfa r-rekwiżiti rilevanti ta' dan l-Anness;
- is-sottokuntratturi u l-experti esterni ma jagħtux aktar xogħol b'subap-palt lil organizzazzjonijiet jew persunal;
- il-persuna fiżika jew ġuridika li applikat ghall-valutazzjoni tal-konformità tkun ġiet mgharrfa dwar ir-rekwiżiti msemmija fl-ewwel u t-tieni inciż.

Kull sottokuntrattar jew konsultazzjoni ta' persunal estern għandha tkun dokumentata sew, ma għandha tinvolfi l-ebda intermedjarji, u għandha tiġi soġġetta għal ftehim bil-miktub li jkɔpri, fost affarijet oħrajn, il-kunfidenzialitā u l-kunflitti ta' interest. Il-korp notifikat inkwistjoni għandu jieħu responsabbiltà shiħa għall-kompli mwettqa mis-sottokuntratturi.

3.4.3. Fejn jintużaw sottokuntratturi jew esperti esterni fil-kuntest ta' valutazzjoni tal-konformità, b'mod partikolari fir-rigward ta' apparati jew teknoloġiji innovattivi, il-korp notifikat inkwistjoni għandu jkollu kompetenza interna f'kull qasam tal-prodott li għaliex ikun iddeżinjat li tkun adegwata għall-għanġi li jmexxi l-valutazzjoni inġenerali tal-konformità, jivverifika l-adegwatezza u l-validità tal-opinjonijiet esperti u jieħu deċiżonijiet dwar iċ-certiifikazzjoni.

3.5. Sorveljanza tal-kompetenzi, taħriġ u skambju tal-esperjenza

3.5.1. Il-korp notifikat għandu jistabbilixxi proċeduri ghall-evalwazzjoni inizjali u l-monitoraġġ kontinwu tal-kompetenza, l-attivitajiet tal-valutazzjoni tal-konformità u l-prestazzjoni tal-persunal kollu intern u estern u s-sottokuntratturi, involuti fl-attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità.

3.5.2. Il-korpi notifikati għandhom ježaminaw f'intervalli regolari, il-kompetenza tal-persunal tagħhom, jidtentifikaw il-htiġijiet ta' taħriġ u jagħmlu pjan ta' taħriġ biex iżommu l-livell meħtieg ta' kwalifika u għarfien tal-persunal individwali. Dak ir-rieżami għandu, bhala minimu, jivverifika li l-persunal:

- ikun konxju mil-legislazzjoni tal-Unjoni u nazzjonali fis-seħħi dwar l-apparati, l-istandardi armonizzati rilevanti, l-SK, id-dokumenti ta' gwida u r-riżultati tal-attivitajiet ta' koordinazzjoni msemmija fit-Taqsima 1.6;
- jieħu sehem fl-iskambju intern ta' esperjenza u l-programm kontinwu ta' taħriġ u edukazzjoni msemmija fit-Taqsima 3.1.2.

4. REKWIZITI GHALL-PROċESS

4.1. Ġenerali

Il-korp notifikat għandu jkollu fis-seħħi proċessi dokumentati u proċeduri bizzżejjed dettaljati biex iwettqu kull attivitā ta' valutazzjoni tal-konformità li għaliha jkunu mqabba, inkluz il-passi individwali mill-attivitajiet ta' qabel l-applikazzjoni sat-tehid ta' deċiżonijiet u s-sorveljanza u filwaqt li jqisu, fejn meħtieg, l-ispeċċiċitajiet rispettivi tal-apparati.

▼B

Ir-rekwiżiti stipulati fit-Taqsimiet 4.3, 4.4, 4.7 u 4.8 għandhom jiġu sodis-fatti bħala parti mill-aktivitajiet interni ta' korpi notifikati u ma għandhomx jiġu sottokuntrattati.

4.2. Kwotazzjonijiet u attivitajiet ta' qabel l-applikazzjoni tal-korp notifikat

Il-korp notifikat għandu

- (a) jippubblika deskrizzjoni disponibbli pubblikament tal-proċedura ta' applikazzjoni li permezz tagħha l-manifatturi jkunu jistgħu jiksbu certifikazzjoni mingħandu. Dik id-deskrizzjoni għandha tinkludi liema lingwi huma aċċettabbli ghall-preżentazzjoni ta' dokumentazzjoni u għal kull korrispondenza marbuta;
- (b) jkollu proċeduri dokumentati marbutin ma', u dettalji dokumentati dwar, it-tariffi imposti għal attivitajiet specifiċi ta' valutazzjoni tal-konformità u kull kondizzjoni finanzjarja oħra marbuta mal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-korpi notifikati għal apparati;
- (c) jkollu proċeduri dokumentati b'rabta mar-reklamar tas-servizzi ta' valutazzjoni tal-konformità tieghu. Dawk il-proċeduri għandhom jiżguraw li r-reklamar jew attivitajiet promozzjonali bl-ebda mod ma jimplikaw jew ma jkunu kapaċi jwasslu biex jiġi insinwat li l-valutazzjoni tal-konformità tagħhom ser toffri lill-manifatturi aċċess iktar bikri għas-suq jew tkun iktar rapida, iktar faċili jew inqas stretta minn dik tal-korpi notifikati l-oħra;
- (d) jkollu proċeduri dokumentati li jehtiegu l-eżami tal-informazzjoni ta' qabel l-applikazzjoni inkluż il-verifika preliminari li l-prodott hu kopert minn dan ir-Regolament u l-klassifikazzjoni tieghu qabel ma tinhareġ kwotazzjoni lill-manifattur b'rabta ma' valutazzjoni specifika tal-konformità;
- (e) jiżgura li l-kuntratti kollha b'rabta mal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità koperti minn dan ir-Regolament jigu konklużi direttament bejn il-manifattur u l-korp notifikat u mhux ma' kwalunkwe organizazzjoni oħra.

4.3. Rieżami tal-applikazzjoni u kuntratt

Il-korp notifikat għandu ježiġi applikazzjoni formali ffurmata minn manifattur jew rappreżendant awtorizzat li jkun fiha l-informazzjoni kollha u d-dikjarazzjonijiet tal-manifattur meħtieġa skont il-valutazzjoni tal-konformità rilevanti kif imsemmija fl-Annessi IX sa XI.

Il-kuntratt bejn korp notifikat u manifattur għandu jiehu l-forma ta' ftehim bil-miktub iffirmsat miż-żewġ partijiet. Dan għandu jinżamm mill-korp notifikat. Dan il-kuntratt għandu jkollu termini u kondizzjonijiet ċari u jkun fi ħalli obbligu li permezz tagħhom il-korp notifikat ikun jista' jaġixxi kif jitlob dan ir-Regolament, inkluż obbligu li l-manifattur li jgharraf lill-korp notifikat dwar ir-rapporti ta' viġilanza, id-dritt tal-korp notifikat li jiissospendi, jirrestringi jew jirtira certifikati mahruġa u d-dmir tal-korp notifikat li jonora l-obbligi ta' informazzjoni tieghu.

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati biex ježamina l-applikazzjonijiet, li jindirizzaw:

▼B

- (a) kemm ikunu kompleti dawk l-applikazzjonijiet b'rabta mar-rekwižiti tal-procedura ta' valutazzjoni tal-konformità rilevanti, kif imsemmija fl-Anness korrispondenti, li fil-qafas tagħha ntalbet approvazzjoni,
- (b) il-verifika tal-kwalifika ta' prodotti koperti minn dawk l-applikazzjoni jiet bhala apparati u l-klassifikazzjonijiet rispettivi tagħhom,
- (c) jekk il-proceduri ta' valutazzjoni tal-konformità magħżula mill-applikant humiex applikabbli ghall-apparat ikkonċernat skont dan ir-Regolament,
- (d) il-kapaċitā tal-korp notifikat li jivvaluta l-applikazzjoni fuq il-baži tal-hatra tiegħu, u
- (e) id-disponibbiltà ta' riżorsi suffiċjenti u xierqa.

L-eżitu ta' kull eżami ta' applikazzjoni għandu jiġi dokumentat. Għandha tingħata notifika dwar ċaħdiet jew irtirar ta' applikazzjonijiet fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52 u dawn għandhom ikunu aċċessibbi għal korpi notifikati ohra.

4.4. Allokazzjoni tar-riżorsi

Il-korp notifikat għandu jkollu proceduri dokumentati biex jiżgura li l-aktivitajiet kollha ta' valutazzjoni tal-konformità jsiru minn persunal awtorizzat u kwalifikat kif xieraq li jkun esperjenzat bizzżejjed fl-evalwazzjoni tal-apparati, is-sistemi u l-proċessi u d-dokumentazzjoni marbuta li jkunu soġġetti għal valutazzjoni tal-konformità.

Għal kull applikazzjoni, il-korp notifikat għandu jiddetermina r-riżorsi meħtieġa u jidentifika individwu responsabbi wieħed biex jiżgura li l-valutazzjoni ta' dik l-applikazzjoni ssir skont il-proceduri rilevanti u biex jiżgura li jintużaw ir-riżorsi xierqa inkluż persunal xieraq għal kull wieħed mill-kompieti tal-valutazzjoni. L-allokazzjoni ta' kompieti li huma mitluba li jsiru bhala parti mill-valutazzjoni tal-konformità u kull bidla li ssir susseġwentement f'din l-allokazzjoni għandhom jiġi dokumentati.

4.5. Attivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità

4.5.1. Ĝenerali

Il-korp notifikat u l-persunal tiegħu għandu jwettaq l-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità bl-ogħla livell ta' integrità professjonal u l-kompetenza teknika u xjentifika meħtieġa fl-oqsma speċifiċi.

Il-korp notifikat għandu jkollu għarfien espert, faċilitajiet u proċeduri dokumenti li jkunu bizzżejjed biex iwtetaq b'mod effettiv l-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità li għalihom ikun mahtur il-korp notifikat ikkonċernat, filwaqt li jitqiesu r-rekwiżiti rilevanti stabbiliti fl-Annessi IX sa XI u b'mod partikolari r-rekwiżiti li ġejjin biex:

- jippjana tajjeb it-twettiq ta' kull progett individwali;
- jiżgura li l-kompożizzjoni tal-iskwadri ta' valutazzjoni tkun b'mod li jkollhom bizzżejjed esperjenza b'rabta mat-teknoloġija kkonċernata, li jkun hemm oggettivit u indipendenza kontinwi, u li tigi prevista r-rotazzjoni tal-membri tal-iskwadra ta' valutazzjoni wara perijodi ta' żmien xierqa,
- jispeċifika r-raġunament għall-iffissar ta' limiti ta' żmien għat-tleſtija tal-aktivitajiet ta' valutazzjoni tal-konformità,

▼B

- jivvaluta d-dokumentazzjoni teknika tal-manifattur u s-soluzzjonijiet adottati biex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti stipulati fl-Anness I,
- jirrevedi l-proċeduri u d-dokumentazzjoni tal-manifattur marbutin mal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni,
- jindirizza r-rabta bejn il-proċess tal-ġestjoni tar-riskji tal-manifattur u l-evalwazzjoni u l-analizi tiegħu tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u l-evalwazzjoni tar-rilevanza tagħhom għat-turja tal-konformità mar-rekwiżiti rilevanti fl-Anness I,
- iwettaq il-'proċeduri spċifici' msemmijin fit-Taqsima 5 tal-Anness IX,
- fil-każ ta' apparati tal-klassi B jew C, jivvaluta d-dokumentazzjoni teknika tal-apparati magħżulin fuq bażi rappreżentattiva,
- jippjana u perjodikament iwettaq awditjar u valutazzjonijiet xierqa ta' sorveljanza, jitwettqu jew jintalbu ċerti testijiet biex jiġi verifikat il-funzjonament xieraq tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā u biex isiru awditi mhux imħabba fuq il-post,
- fir-rigward tat-teħid ta' kampjuni ta' apparati, jiġi verifikat li l-apparat manifatturat ikun f'konformità mad-dokumentazzjoni teknika; dawn ir-rekwiżiti għandhom jiddefinixxu l-kriterji rilevanti għat-ħebda ta' kampjuni u l-proċedura ta' t-testjar rilevanti qabel ma jittieħdu l-kampjuni,
- jevalwa u jivverifikasi l-konformità tal-manifattur mal-Annessi rilevanti.

Il-korp notifikat għandu, fejn rilevanti, iqis is-SK, il-gwida u d-dokumenti tal-ahjar prattika disponibbi u, l-istandardi armonizzati, anke jekk il-manifattur ma jiddikjarax li jkun konformi.

4.5.2. Awditjar tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā

- (a) Bħala parti mill-valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā, korp notifikat għandu, qabel l-awditjar u skont il-proċeduri dokumentati tiegħu:
 - jivvaluta d-dokumentazzjoni pprezentata f'konformità mal-Anness rilevanti dwar il-valutazzjoni tal-konformità u jfassal programm ta' awditjar li jidentifika b'mod ċar in-numru u s-sekwenza ta' attivitajiet meħtieġa biex turi li sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā ta' manifattur hija koperta kollha u biex jiddetermina jekk tissodisfax ir-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament,
 - jidentifika rabtiet bejn u l-allokazzjoni ta' responsabbiltajiet fost is-siti diversi tal-manifattura, u jidentifika l-forrituri u/jew is-sotto-kuntratturi rilevanti tal-manifattur, u jikkunsidra l-htieġa li jiġi awditjat spċificament kwalunkwe wieħed minn dawk il-forrituri jew sottokuntratturi jew it-tnejn,
 - jiddefinixxi b'mod ċar, għal kull awditu identifikat fil-programm ta' awditjar, l-objettivi, il-kriterji u l-ambitu tal-awditu u jfassal pjan ta' awditjar li jindirizza u jqis b'mod adegwat ir-rekwiżiti spċifici ghall-apparati, it-teknoloġija u l-proċessi involuti,

▼B

— ifassal u jøomm aágornat, għal apparati tal-klassi B u klassi C, pjan tat-tēhid ta' kampjuni ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika kif imsemmi fl-Annessi II u III li jkɔpri l-firxa ta' tali apparati koperta mill-applikazzjoni tal-manifattur. ►C1 Dak il-pjan għandu jiżgura li jittieħed kampjun tal-firxa kollha tal-apparati koperti miċ-ċertifikat matul il-perijodu ta' validità taċ-ċertifikat, u ◀

— jagħzel u jassenja persunal kwalifikat u awtorizzat b'mod xieraq biex iwettaq awditi individwali. Ir-rwoli, ir-responsabbiltajiet u l-awtoritajiet rispettivi tal-membri tat-tim għandhom jiġu definiti u dokumentati b'mod ċar.

(b) Fuq il-baži tal-programm ta' awditjar li jkun fassal, il-korp notifikat għandu, skont il-proċeduri dokumentati tiegħu:

— jagħmel awditi tas-sistema ta' maniġġar tal-kwalità tal-manifattur, sabiex jivverifika li s-sistema ta' maniġġar tal-kwalità tiżgura li l-apparati koperti jikkonformaw mad-dispozizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament, li jaapplikaw ghall-apparati f'kull stadju, mid-disinn sal-kontroll tal-kwalità finali u sas-sorveljanza kontinwa, u għandu jiddetermina jekk ir-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament jiġux issodisfati,

— fuq il-baži tad-dokumentazzjoni teknika rilevanti, u sabiex jiddetermina jekk il-manifattur jissodisfax ir-rekwiżiti msemmijin fl-Anness rilevanti dwar il-valutazzjoni tal-konformità, jeżamina u jagħmel awditi tal-proċessi u s-sottosistemi tal-manifattur, b'mod partikolari għal:

— id-disinn u l-iżvilupp,

— il-kontrolli tal-produzzjoni u tal-proċess,

— id-dokumentazzjoni tal-prodott,

— il-kontrolli tax-xiri inkluż il-verifikasi ta' apparati mixtri,

— azzjonijiet korrettivi u preventivi, inkluż għas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, u

— PMPF,

— u jeżamina u jagħmel awditi tar-rekwiżiti u d-dispozizzjonijiet adottati mill-manifattur, inkluż dawk marbutin mas-sodisfazzjoni tar-rekwiżiti generali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I.

— Għandu jittieħed kampjun tad-dokumentazzjoni b'mod li jiġu riflessi r-riskji marbutin mal-użu maħsul tal-apparat, il-kumplessità tat-teknoloġija tal-manifattura, il-firxa u l-klassijiet tal-apparati prodotti u kull informazzjoni disponibbli ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq,

— jekk mhux digħi kopert mill-programm ta' awditjar, jagħmel awditi tal-kontroll ta' proċessi fuq il-post tan-negożju tal-fornituri tal-manifattur, meta l-konformità ta' apparati lesti tkun konsiderevolment influenzata mill-attività tal-fornituri u, b'mod partikolari meta l-manifattur ma jkunx jista' juri biżżejjed kontroll fuq il-fornituri tiegħu,

▼B

- iwettaq valutazzjonijiet tad-dokumentazzjoni teknika msejsin fuq il-pjan ta' tehid ta' kampjuni tiegħu u filwaqt li jqis it-Taqsima 4.5.4. għall-evalwazzjoni tal-prestazzjoni,
- il-korp notifikat għandu jiġura li s-sejbiet tal-awditi jiġu klassifikati b'mod xieraq u konsistenti skont ir-rekwiziti ta' dan ir-Regolament u l-istandardi rilevanti, jew mad-dokumenti dwar l-ahjar prattika żviluppati jew adottati mill-MDCG.

4.5.3. Verifika tal-prodott

Valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika

Għall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika mwettqa skont il-Kapitolu II tal-Anness IX, il-korpi notifikati għandu jkollhom biżżejjed għarfien espert, facilitajiet u proċeduri dokumentati għal:

- l-allokazzjoni ta' persunal ikkwalifikat u awtorizzat kif xieraq għall-eżami ta' aspetti individuali, bhall-użu tal-apparat, il-bijokompatibbiltà, l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, il-ġestjoni tar-riskji u l-isterilizzazzjoni, u
- il-valutazzjoni tal-konformità tad-disinn ma' dan ir-Regolament, u filwaqt li jqisu t-Taqsimiet 4.5.4. u 4.5.5. Din il-valutazzjoni għandha tħalli l-eżami tal-implementazzjoni mill-manifatturi ta' kontrolli li għadhom ser isiru, dawk li għaddejjin u dawk finali u r-riżultati tagħhom. Jekk ikunu meħtieġa aktar testijiet jew evidenza oħra għall-valutazzjoni tal-konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament, il-korp notifikat ikkonċernat għandu jwettaq testijiet adegwati fizċi jew fil-laboratorju b'rabbta mal-apparat jew jitlob lill-manifattur biex iwettaq testijiet bħal dawn.

Eżamijiet tat-tip

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati, biżżejjed għarfien espert u faċilitajiet għall-eżami tat-tip ta' apparati skont l-Anness X inkluż il-kapaċitā li:

- jeżamina u jivvaluta d-dokumentazzjoni teknika, filwaqt li jqis it-Taqsimiet 4.5.4. u 4.5.5, u jivverifika li t-tip ikun ġie manifatturat f'konformità ma' dik id-dokumentazzjoni;
- jistabbilixxi pjan ta' testijiet li jid-identifika l-parametri rilevanti u kritici kollha li jeħtieg li jsiru testijiet tagħhom mill-korp notifikat jew taħt ir-responsabbiltà tiegħu;
- jiddokumenta r-raġunament tiegħu għall-għażla ta' dawk il-parametri;
- iwettaq l-eżamijiet u t-testijiet xierqa sabiex jivverifika li s-soluzzjoni-jiet adottati mill-manifattur jissodisfaw ir-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I. Tali eżamijiet u testijiet għandhom jinkludu t-testijiet kollha meħtieġa biex jigi vverifikat li l-manifattur ikun fil-fatt applika l-istandardi rilevanti li jkun għażeł li juža;
- jiftiehem mal-applikant dwar fejn ser isiru t-testijiet meħtieġa jekk ma jkunux ser isiru direttament mill-korp notifikat;
- jassumi r-responsabbiltà shiħa tar-riżultati tat-test. Ir-rapporti dwar it-test li jippreżenta l-manifattur għandhom jitqiesu biss jekk ikunu nharġu minn korpi ta' valutazzjoni tal-konformità li huma kompetenti u indipendenti mill-manifattur.

▼B

Verifika permezz ta' eżami u ttestjar ta' kull lott ta' prodott

Il-korp notifikat għandu:

- (a) ikollu proċeduri dokumentati, bizzżejjed għarfien espert u facilitajiet ghall-verifika permezz ta' eżami u testijiet ta' kull lott ta' prodott skont l-Annessi IX u XI;
- (b) jistabbilixxi pjan ta' testijiet li jidentifika l-parametri rilevanti u kritici kollha li jehtieġ li jsiru testijiet tagħhom mill-korp notifikat jew taħt ir-responsabbiltà tiegħu sabiex:
 - jivverifika, ghall-apparati tal-klassi C, il-konformità tal-apparat mat-tip deskritt fiċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip u mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament li japplikaw għal dawk l-apparati,
 - jikkonferma, ghall-apparati tal-klassi B, il-konformità mad-dokumentazzjoni teknika msemmija fl-Annessi II u III mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament li japplikaw għal dawk l-apparati,
- (c) jiddokumenta ir-raġunament tiegħu għall-għażla tal-parametri msemmi fil-punt (b);
- (d) ikollu proċeduri dokumentati biex iwettqu l-valutazzjonijiet u t-testijiet xierqa sabiex jivverifikaw il-konformità tal-apparat mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament bl-eżami u l-it-testjar ta' kull lott ta' prodott kif speċifikat f'Taqṣima 5 tal-Anness XI;
- (e) ikollu proċeduri dokumentati li jipprevedu li jintlaħaq qbil mal-applikant dwar meta u fejn għandhom isiru testijiet meħtieġa li ma jkunux ser isiru mill-korp notifikat innifs;
- (f) jassumi r-responsabbiltà sħiha għar-riżultati tat-testijiet skont il-proċeduri dokumentati; ir-rapporti dwar it-testijiet li jippreżenta l-manifattur għandhom jitqiesu biss jekk ikunu nħarġu minn korpi ta' valutazzjoni tal-konformità li huma kompetenti u indipendenti mill-manifattur.

4.5.4. Valutazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni

Il-valutazzjoni mill-korpi notifikati ta' proċeduri u dokumentazzjoni għandha tindirizza r-riżultati tat-tfittxjiet fil-letteratura u l-validazzjoni, il-verifika u t-testijiet kollha mwettqa u l-konklużjonijiet magħmula, u għandha normalment tinkludi l-kunsiderazzjoni tal-užu ta' materjali u sustanzi alternativi u tqis l-imballagħ, il-perijodu ta' stabilita inkluz id-data meta jiskadi l-apparat lest. Fejn ma jkunu saru l-ebda testijiet godda mill-manifattur jew meta kien hemm devjazzjonijiet minn proċeduri, il-korp notifikat ikkonċernat għandu jeżamina b'mod kritiku l-ġustifikazzjoni pprezentata mill-manifattur.

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati fis-seħħ marbutin mal-valutazzjoni tal-proċeduri u d-dokumentazzjoni ta' manifattur marbuta mal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni kemm ghall-valutazzjoni tal-konformità inizjali kif ukoll fuq bażi kontinwa. Il-korp notifikat għandu jeżamina, jivvalida u jivverifika li l-proċeduri u d-dokumentazzjoni tal-manifattur jindirizzaw b'mod adegwat:

- (a) l-ippjanar, it-twettiq, il-valutazzjoni, ir-rappurtar u l-aġġornament tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni kif imsemmija fl-Anness XIII,

▼B

- (b) sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq u segwitu tal-prestazzjoni ta' wara t-tqegħid fis-suq,
- (c) ir-rabta mal-proċess tal-ġestjoni tar-riskji,
- (c) l-evalwazzjoni u l-analizi tad-data disponibbli u r-rilevanza tagħha biex turi konformità mar-rekwiżiti rilevanti f'Anness I,
- (e) il-konklużjonijiet li nsiltu fir-rigward tal-evidenza klinika u t-tfassil tar-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni.

Il-proċeduri msemmijin fit-tieni paragrafu għandhom iqisu d-dokumenti disponibbli dwar l-SK, dawk ta' gwida u tal-ahjar prattika.

Il-valutazzjoni mill-korp notifikat tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni kif imsemmijin fl-Anness XIII għandha tkopri:

- l-užu maħsub spċifikat mill-manifattur u l-pretensjonijiet għall-apparat definit minnu,
- l-ippjanar tal-evalwazzjoni klinika,
- il-metodoloġija tar-riċerka tal-letteratura,
- id-dokumentazzjoni rilevanti mir-riċerka tal-letteratura,
- l-istudji dwar il-prestazzjoni,
- sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq u segwitu tal-prestazzjoni ta' wara t-tqegħid fis-suq,
- il-validità tal-ekwivalenza ddikjarata b'rabta ma' apparati oħrajn, id-dimostrazzjoni tal-ekwivalenza, id-data dwar kemm hu adatt l-apparat u dwar il-konklużjonijiet minn apparati ekwivalenti u simili,
- ir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni,
- ġustifikazzjoni marbutin man-nuqqas tat-twettiq tal-istudji dwar il-prestazzjoni jew il-PMPF.

B'rabta mad-data minn studji dwar il-prestazzjoni inkluzi fi ħdan l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, il-korp notifikat ikkonċernat għandu jiġura li konklużjonijiet li jasal għalihom il-manifattur ikunu validi fid-dawl tal-pjan approvat għal studju dwar il-prestazzjoni.

Il-korp notifikat għandu jiġura li l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tindirizza b'mod adegwat ir-rekwiżiti rilevanti tas-sikurezza u tal-prestazzjoni previsti fl-Anness I, li tkun allinjata kif xieraq mar-rekwiżiti tal-ġestjoni tar-riskji u li titwettaq skont l-Anness XIII u li tkun riflessa b'mod xieraq fl-informazzjoni pprovdu marbuta mal-apparat.

4.5.5. Proċeduri Specifiċi

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati, bizzżejjed għarfien espert u facilitajiet ghall-proċeduri msemmija fit-TaqSIMa 5 tal-Anness IX, li għalihom ikunu maħturin.

Fil-każ ta' dijanostika ta' akkumpanjament, il-korp notifikat għandu jkollu stabbiliti proċeduri dokumentati bil-ghan li jissodisfa r-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament b'rabta mal-konsultazzjoni tal-EMA jew awtorità kompetenti għall-prodotti mediciinali matul il-valutazzjoni tiegħu ta' tali tipi ta' apparat.

▼B

4.6. Rapportar

Il-korp notifikat għandu:

- jiżgura li l-passi kollha tal-valutazzjoni tal-konformità jiġu dokumentati sabiex il-konklużjonijiet tal-valutazzjoni jkunu ċari u juru konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament u jkunu jistgħu jirrappresentaw evidenza oggettiva ta' din il-konformità lil persuni mhux involuti huma stess fil-valutazzjoni, pereżempju personal fawtoritajiet ta' hatra,
- jiżgura li r-rekords li jkunu bizzżejjed biex jru faċilment il-proċess li segwa l-awditi jkunu disponibbli għal awditi tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā,
- jiddokumenta b'mod ċar il-konklużjonijiet tal-valutazzjoni tiegħu tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni frapport ta' valutazzjoni dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni,
- għal kull proġett speċifiku jipprovd rapport dettaljat li għandu jkun ibbażat fuq format standard li jkun fih sett minimu ta' elementi ddeterminati mill-MDCG.

Ir-rapport tal-korp notifikat għandu:

- jiddokumenta b'mod ċar l-eżitu tal-valutazzjoni tiegħu u jasal għal konklużjonijiet ċari mill-verifikasi tal-konformità tal-manifattur mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament,
- jagħmel rakkmandazzjoni għal riežami finali u għal deċiżjoni finali li għandha tittieħed mill-korp notifikat; din ir-rakkmandazzjoni għandha tiġi approvata mill-membru tal-personal responsabbi fil-korp notifikat,
- jiġi pprovdut lill-manifattur ikkonċernat.

4.7. Riežami finali

Il-korp notifikat għandu, qabel ma jieħu deċiżjoni finali:

- jiżgura li l-personal assenjat għar-riežami finali u t-teħid ta' deċiżjoni finali dwar proġetti speċifici jkun awtorizzat kif xieraq u jkun diffenti mill-personal li jkun għamel il-valutazzjoni,
- jivverifikasi li r-rapport jew ir-rapporti u d-dokumentazzjoni ta' appoġġ meħtieġa għat-teħid ta' deċiżjoni, fosthom dawk dwar is-soluzzjoni ta' nonkonformitajiet innotati waqt il-valutazzjoni, jkunu kompleti u suffiċċenti fir-rigward tal-ambitu tal-applikazzjoni, u
- jivverifikasi jekk ikunx hemm xi nonkonformitajiet mhux solvuti li jkunu qed jiipprejv jenu l-ħruġ ta' certifikat.

4.8. Deċiżjonijiet u certifikazzjonijiet

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati għat-teħid ta' deċiżjoni, inkluż b'rabta mal-allokazzjoni ta' responsabbiltajiet għall-ħruġ, is-sospensjoni, ir-restrizzjoni u l-irriżar ta' certifikati. Dawk il-proċeduri għandhom jinkludu r-rekwiżiti ta' notifika stipulati fil-Kapitolu V ta' dan ir-Regolament. Il-proċeduri għandhom jagħmlu possibbi li l-korp notifikat ikkonċernat:

- jiddeċiedi, fuq il-baži tad-dokumentazzjoni dwar il-valutazzjoni u informazzjoni addizzjonalni disponibbli, jekk ġewx sodisfatti r-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament,

▼B

- jiddecièiedi, fuq il-baži tar-riżultati tal-valutazzjoni tiegħu tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u l-ġestjoni tar-riskji, jekk il-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, inkluż il-pjan ghall-PMPF, ikunx adegwat,
- jiddecièiedi dwar passi specifiċi għal aktar eżami mill-korp notifikat tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni aġġornata,
- jiddecièiedi jekk jinhtiegx li jiġi definiti kondizzjonijiet jew dispożizzjonijiet specifiċi għaċ-ċertifikazzjoni,
- jiddecièiedi, fuq il-baži tal-innovazzjoni, il-klassifikazzjoni tar-riskju, l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u l-konklużjonijiet mill-analiżi tar-riskji tal-apparat, fuq perijodu ta' ġertifikazzjoni ta' mhux aktar minn ħames snin,
- jiddokumenta b'mod ċar passi ta' teħid ta' deċiżjonijiet u approvazzjoni passi inkluż l-approvazzjoni b'firma tal-membri tal-persunal responsabli,
- jiddokumenta b'mod ċar ir-responsabbiltajiet u l-mekkaniżmi ghall-komunikazzjoni ta' deċiżjonijiet, b'mod partikolari, meta l-aħħar firmatarju ta' ġertifikat ma jkunx l-istess persuna jew persuni li jieħdu deċiżjonijiet jew ma jissodis fax ir-rekwiżiti stipulati fit-Taqsima 3.2.7.
- johrog ġertifikat jew ġertifikati skont ir-rekwiżiti minimi stipulati fl-Anness XII għal perijodu ta' validità ta' mhux aktar minn ħames snin u għandu jindika jekk hemmx kondizzjonijiet jew limitazzjonijiet specifiċi assoċjati maċ-ċertifikazzjoni,
- johrog ġertifikat jew ġertifikati ghall-applikant waħdu u ma għandux johrog ġertifikati li jkoperu ghaddi ta' entitajiet,
- jiżgura li l-manifattur jiġi notifikat dwar l-eżitu tal-valutazzjoni u deċiżjoni li tirriżulta u li dawn jiddahħlu fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 52.

4.9. Bidliet u modifikasi

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati u arranġamenti kuntrattwali mal-manifatturi fis-sehh b'rabbta mal-obbligi ta' informazzjoni tal-manifatturi u l-valutazzjoni ta' bidliet fi:

- is-sistema jew sistemi ta' maniġgar tal-kwalità approvati jew fil-firxa ta' prodotti koperta,
- id-disinn approvat ta' apparat,
- it-tip approvat ta' apparat,
- kull sustanza inkorporata fi jew użata għall-manifattura ta' apparat u li tkun soġġetta għall-“proċeduri specifiċi” skont it-Taqsima 4.5.5.

Il-proċeduri u l-arranġamenti kuntrattwali msemmijin fl-ewwel paragrafu għandhom jinkludu miżuri għall-verifikasi tas-sinifikat tal-bidliet imsemmijin fl-ewwel paragrafu.

Skont il-proċeduri dokumentati tiegħu, il-korp notifikat ikkonċernat għandu:

- jiżgura li l-manifatturi jippreżentaw għal approvazzjoni minn qabel pjanijiet għal bidliet kif imsemmijin fl-ewwel paragrafu u l-informazzjoni rilevanti marbuta ma' bidliet bħal dawn,

▼B

- jivvaluta l-bidliet proposti u jivverifika jekk, wara dawn il-bidliet, is-sistema ta' maniġġar tal-kwalità, jew id-disinn ta' apparat jew it-tip ta' apparat, ikuṇx għadu jissodisa r-rekwiziti ta' dan ir-Regolament,
- jinnotifika lill-manifattur bid-deċiżjoni tiegħu u jipprovdi rapport jew, kif applikabbli, rapport supplementari, li għandu jkun fih il-konklużjonijiet ġustifikati tal-valutazzjoni tiegħu.

4.10. Attivitajiet ta' sorveljanza u monitoraġġ ta' wara ċ-ċertifikazzjoni

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati:

- li jiddefinixx kif u meta għandhom isiru attivitajiet ta' sorveljanza tal-manifatturi. Dawn il-proċeduri għandhom jinkludu arrangamenti għal awditi mhux imħabba fuq il-post tal-manifatturi u fejn applikabbli tas-sottokuntratturi u tal-fornituri li jkunu qed iwettqu testijiet tal-prodotti u l-monitoraġġ tal-konformità ma' kwalunkwe kondizzjoni li torbot lill-manifatturi u tkun assoċjata ma' deċiżjonijiet ta' ċertifikazzjoni, bhal aġġornamenti għad-data klinika f'intervalli definiti,
- għall-iskrinjar ta' sorsi rilevanti ta' data xjentifika u klinika u ta' informazzjoni wara t-tqeħġid fis-suq marbuta mal-ambitu tal-ħatra tagħhom. Din l-informazzjoni għandha titqies fl-ippjanar u t-twettiq ta' attivitajiet ta' sorveljanza,
- li ježaminaw d-data ta' viġilanza li għandhom aċċess għaliha skont l-Artikolu 87 sabiex issir stima tal-impatt tagħha, jekk ikun hemm, fuq il-validità taċ-ċertifikati eżistenti. Ir-riżultati tal-evalwazzjoni u kull deċiżjoni meħuda għandhom jiġu dokumentati bir-reqqa.

Il-korp notifikat inkwistjoni għandu, malli jirċievi informazzjoni dwar każiċċiet ta' viġilanza mingħand manifattur jew awtoritajiet kompetenti, jiddeċiedi dwar liema għandu japplika mill-possibilitajiet li gejjin:

- ma jihux azzjoni fuq il-baži li jkun čar li l-każ ta' viġilanza ma jkunx marbut maċ-ċertifikazzjoni mogħtija,
- josserva l-attivitajiet tal-manifattur u tal-awtoritajiet kompetenti u riżultati tal-investigazzjoni tal-manifattur sabiex jiddetermina jekk iċ-ċertifikazzjoni mogħtija tkunx friskju jew jekk tkunx ittieħdet azzjoni korrettiva adegwata,
- jieħu mizuri ta' sorveljanza straordinarji, bhal eżamijiet tad-dokument, awditi mħabba biss fit qabel jew mhux imħabba u testijiet tal-prodott meta jkun probabbli li ċ-ċertifikazzjoni mogħtija tkun friskju,
- iżid il-frekwenza tal-awditi ta' sorveljanza,
- jeżamina prodotti jew proċessi spċifici fl-okkażjoni tal-awditi li jmiss tal-manifattur, jew
- jieħu kwalunkwe miżura rilevanti oħra.

B'rabta mal-awditi ta' sorveljanza tal-manifatturi, il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati biex:

- iwettau awditi ta' sorveljanza tal-manifattur mill-inqas fuq baži annwali li għandhom jiġi ppjanati u mwettqa f'konformità mar-rekwiziti rilevanti fit-Taqsima 4.5.,

▼B

- jiżgura li jivvaluta b'mod adegwat id-dokumentazzjoni tal-manifattur dwar, u l-applikazzjoni ta', id-dispožizzjonijiet dwar il-vigilanza, is-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq u l-PMPF,
- jieħu kampjuni u jagħmel testijiet ta' apparati u dokumentazzjoni teknika, matul l-awditi, skont kriterji ta' teħid ta' kampjuni u proċeduri ta' testijiet definiti minn qabel biex jiġi żgurat li l-manifattur kontinwament japplika s-sistema approvata ta' mmaniġġar tal-kwalitā,
- jiżgura li l-manifattur jikkonforma mal-obbligi ta' dokumentazzjoni u informazzjoni stipulati fl-Annessi rilevanti u li l-proċeduri tiegħu jqisu l-ahjar prattika fl-implementazzjoni ta' sistemi ta' mmaniġġar tal-kwalitā,
- jiżgura li l-manifattur ma jużax sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā jew approvazzjonijiet ta' apparat b'manjiera qarrieqa,
- jiġbor biżżejjed informazzjoni biex jiddeterminaw jekk is-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalitā għadhiex tikkonforma mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament,
- jitlob mingħand il-manifattur, jekk jiġu identifikati nonkonformitajiet, għal korrezzjonijiet, azzjonijiet korrettivi, u fejn applikabbli azzjonijiet preventivi, u
- fejn meħtieġ, jimponi restrizzjonijiet spċifici fuq iċ-ċertifikat rilevanti, jew jissospenduh jew jirtirawh.

Il-korp notifikat għandu, jekk ikun elenkat bhala parti mill-kondizzjonijiet ta' ċertifikazzjoni:

- iwettaq rieżami fil-fond tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni l-aktar aġġornata mill-manifattur fuq il-baži tas-sorveljanza mill-manifattur ta' wara t-tqegħid fis-suq, fuq il-PMPF tiegħu u fuq il-letteratura klinika rilevanti għal apparati simili,
- jiddokumenta b'mod ċar l-eżitu tal-eżami fil-fond u jindirizza kwalunkwe thassib spċificu lill-manifattur jew jimponi kwalunkwe kondizzjoni spċifici fuqu,
- jiżgura li l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni l-aktar aġġornata tkun riflessa b'mod xieraq fl-istruzzjonijiet ghall-użu u, fejn applikabbli, il-gabra fil-qosor dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni.

4.11. Ċertifikazzjoni mill-ġdid

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati fis-seħħ marbutin mal-eżamijiet taċ-ċertifikazzjoni mill-ġdid u t-tiġidid taċ-ċertifikati. Ċertifikazzjoni mill-ġdid ta' sistemi approvati ta' mmaniġġar tal-kwalitā jew ġertifikati tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE jew ta' ġertifikati tal-eżami tal-UE tat-tip għandha ssir mill-inqas kull ħames snin.

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati marbutin mat-tiġidid taċ-ċertifikati tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE u t-tiġidid tal-eżami tal-UE tat-tip u dawk il-proċeduri għandhom jitkolli li l-manifattur inkwistjoni jippreżenta ġabro fil-qosor tal-bidlet u s-sejbiet xjentifiċi għall-apparat, fosthom:

▼B

- (a) il-bidliet kollha fl-apparat oriġinarjament approvat, inkluži bidliet li għadhom ma ġewx notifikati,
- (b) esperjenza miksuba mis-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq,
- (c) esperjenza mill-ġestjoni tar-riskji,
- (d) esperjenza mill-aġġornament tal-prova ta' konformità mar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I,
- (e) esperjenza mill-eżamijiet tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, inkluž ir-iżultati ta' kwalunkwe studju dwar il-prestazzjoni u PMPF,
- (f) bidliet fir-rekwiżiti, fil-komponenti tal-apparat jew fl-ambjent xjentifiku jew regolatorju,
- (g) bidliet fl-istards armonizzati applikati jew ġodda, SK, jew dokumenti ekwivalenti, u
- (h) bidliet fl-gharfien mediku, xjentifiku u tekniku, bħal:
 - trattamenti ġodda,
 - bidliet fil-metodi ta' kif isiru t-testijiet,
 - sejbiet xjentifiċi ġodda dwar materjali u komponenti, inkluž sejbiet dwar il-bijokompatibbiltà tagħhom,
 - esperjenza minn studji fuq apparat komparabbi,
 - data minn registri,
 - esperjenza minn studji dwar il-prestazzjoni b'apparat komparabbi.

Il-korp notifikat għandu jkollu proċeduri dokumentati biex jivvalutaw l-informazzjoni msemmija fit-tieni paragrafu u għandu jaġhti attenzjoni partikolari lid-data klinika minn attivitajiet ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq u ta' PMPF li jkunu saru wara t-ċertifikazzjoni jew iċ-ċertifikazzjoni mill-ġdid precedingenti, inkluž aġġornamenti xierqa għar-rapporti tal-manifattur dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni.

Għad-deċiżjoni dwar iċ-ċertifikazzjoni mill-ġdid, il-korp notifikat ikkonċernat għandu juža l-istess metodi u principji bħal dawk għad-deċiżjoni taċ-ċertifikazzjoni inizjali. Jekk meħtieg, għandhom jiġu stabbiliti formoli separati għaċ-ċertifikazzjoni mill-ġdid billi jitqiesu l-passi li għandhom jittieħdu għaċ-ċertifikazzjoni, bħall-applikazzjoni u l-eżami tal-applikazzjoni.

▼B*ANNESS VIII***REGOLI TA' KLAFFIKAZZJONI****1. REGOLI TA' IMPLIMENTAZZJONI**

- 1.1. L-applikazzjoni tar-regoli ta' klassifikazzjoni għandha tiġi rregolata mill-ġhan maħsub tal-apparati.
- 1.2. Jekk l-apparat ikkonċernat ikun maħsub biex jintuża flimkien ma' apparat ieħor, ir-regoli ta' klassifikazzjoni għandhom jaapplikaw separatament għal kull wieħed mill-apparati.
- 1.3. Aċċessorji għal apparat mediku dijanostiku *in vitro* għandhom jiġu klasifikati għalihom separatament mill-apparat li miegħu jintużaw.
- 1.4. Software, li jhaddem apparat jew li jinfluwenza l-užu ta' apparat, għandu jidħol awtomatikament fl-istess klassi tal-apparat.

Jekk is-software ikun indipendenti minn kull apparat ieħor, għandu jiġi klasifikat għalihi.

- 1.5. Il-kalibraturi maħsuba biex jintużaw mal-apparat għandhom ikunu klasifikati fl-istess klassi mal-apparat.
- 1.6. Il-materjali ta' kontroll b'valuri assenjati kwantitattivi jew kwalitattivi maħsuba għal analita spċċifika waħda jew għal analiti multipli għandhom jiġu klasifikati fl-istess klassi bħall-apparat.
- 1.7. Il-manifattur għandu jqis ir-regoli kollha dwar il-klassifikazzjoni u l-implementazzjoni biex jistabbilixxi l-klassifikazzjoni korretta għall-apparat.
- 1.8. Fejn manifattur jiddikjara ghadd ta' għanijiet maħsubin għal apparat, u b'rīzultat ta' dan l-apparat jaqa' faktar minn klassi wahda, għandu jiġi klasifikat fl-ogħla klassi.
- 1.9. Jekk ikunu jaapplikaw diversi regoli ta' klassifikazzjoni għal apparat wieħed, għandha tapplika r-regola li tagħti l-oghla klasifikazzjoni.
- 1.10. Kull regola dwar il-klassifikazzjoni għandha tapplika għat-testijiet tal-iskrinjar, għat-testijiet konfermatorji u għat-testijiet suplementari.

2. REGOLI TA' KLAFFIKAZZJONI**2.1. Regola 1**

L-apparati li huma maħsuba biex jintużaw ghall-ġħanijiet li ġejjin huma klasifikati bħala klassi D:

- l-identifikazzjoni tal-preżenza ta' aġġent trasmissibbli fid-demm, fil-komponenti tad-demm, fiċ-ċelloli, fit-tessuti jew fl-organi jew fxi wieħed mid-derivattivi tagħhom, biex jiġi vvalutat kemm huma adatti għat-trasfużjoni, għat-trapjant jew ghall-amministrazzjoni ta' ċelloli.
- l-identifikazzjoni tal-preżenza ta', jew tal-esponenti għal, aġġent trasmissibbli li jikkawża mard li hu ta' theddida ghall-hajja b'riskju ta' propagazzjoni għoli jew b'riskju ssuspettaw li jkun għoli.
- kejl tal-kontenut infettiv ta' marda li hi ta' theddida ghall-hajja fejn il-monitoraġġ ikun kritiku fil-proċess ta' mmaniġġar tal-pazjenti.

▼B

2.2. Regola 2

►C2 L-apparati maħsuba biex jintużaw għall-klassifikazzjoni tal-grupp tad-demm, jew biex tiġi determinata l-inkompatibbiltà tal-grupp tad-demm bejn l-omm u l-fetu, jew biex tiġi ddeterminata t-tipizzazzjoni ta' tessut sabiex tiġi żgurata l-kompatibbiltà immunoloġika tad-demm, ◀ tal-komponenti tad-demm, taċ-ċelloli, tat-tessuti jew tal-organi li huma maħsuba għat-trasfużjoni jew għat-trapjant jew ghall-amministrazzjoni ta' ġcelloli, huma klassifikati bħala klassi C, minbarra meta huma maħsuba għad-determinazzjoni ta' kwalunkwe wieħed mill-markaturi li ġejjin:

- sistema ABO [A (ABO1), B (ABO2), AB (ABO3)];
- sistema Rhesus [RH1 (D), RHW1, RH2 (C), RH3 (E), RH4 (c), RH5 (e)];
- sistema Kell [Kell1 (K)];
- sistema Kidd [JK1 (Jka), JK2 (Jkb)];
- sistema Duffy [FY1 (Fya), FY2 (Fyb)];

u f'dan il-każ huma klassifikati bħala klassi D.

2.3. Regola 3

L-apparati għandhom jiġu klassifikati bħala klassi C jekk ikunu maħsuba biex:

- (a) jiddejifikaw il-preżenza ta', jew l-esponenti għal, aġent trasmess permezz ta' att sesswali;
- (b) jiddejifikaw fil-likwidu cerebrospinali jew fid-demm, il-preżenza ta' aġent infettiv mingħajr riskju ta' propagazzjoni għoli jew issuspett li jkun għoli;
- (c) jiddejifikaw il-preżenza ta' aġent infettiv, jekk hemm riskju sinifikanti li riżultat żabaljat jista' jikkawża l-mewt jew diżabbiltà gravi lill-individwu, il-fetu jew l-embrijun li jkun qed jiġi t-testjat, jew lill-wild tal-individwu;
- (d) jiddeterminaw, għall-iskop ta' skrinjar tan-nisa tqal qabel ma jwelldu, l-istat ta' immunità tagħhom għal aġenti trasmissibbli;
- (e) jiddeterminaw l-istat ta' mard infettiv jew l-istat ta' immunità, meta jkun hemm riskju li riżultat żabaljat ikun iwassal għal deċiżjoni dwar l-immaniġġar ta' pazjenti li tirriżulta f'sitwazzjoni ta' theddida għall-hajja tal-pazjent jew ta' wild il-pazjent;
- (f) jintużaw bħala dijanostika ta' akkumpanjament;
- (g) jintużaw biex jivvalutaw l-istadju tal-mard, meta jkun hemm riskju li riżultat żabaljat ikun iwassal għal deċiżjoni dwar l-immaniġġar ta' pazjenti li tirriżulta f'sitwazzjoni ta' theddida għall-hajja tal-pazjent jew ta' wild il-pazjent;
- (h) jintużaw fi skrinjar, dijanosi, jew biex jiġi vvalutat l-istadju ta' kanċer;
- (i) iwettqu t-testjar ġenetiku tal-bniedem;

▼B

- (j) jissorveljaw il-livelli tal-prodotti mediciinali, sustanzi jew komponenti bijologici, meta jkun hemm riskju li riżultat żbaljat ikun iwassal għal deciżjoni fit-trattament ta' pazjent li tirriżulta f'sitwazzjoni ta' theddida ġħall-hajja tal-pazjent jew ta' wild il-pazjent;
- (k) jimmaniġġaw pazjenti li għandhom marda jew kondizzjoni li hi ta' theddida għal hajjithom;
- (l) jagħmlu skrinjar għal problemi kongenitali fl-embrijun jew il-fetu;
- (m) jagħmlu skrinjar għal problemi kongenitali fi trabi tat-tweliż fejn in-nuqqas tal-identifikazzjoni u t-trattament ta' mard bħal dan jista' jwassal għal sitwazzjonijiet ta' theddida ghall-hajja jew ta' dżabbiltajiet gravi.

2.4. Regola 4

- (a) L-apparati maħsuba għall-awttestjar huma kklassifikati bħala klassi C, ġlied għal apparati għall-identifikazzjoni tat-tqala, għall-ittestjar tal-fertilità u għad-determinazzjoni tal-livell ta' kolesterol, u apparati għall-identifikazzjoni ta' glukożu, *erythrocytes*, *leucocytes* u batterji fl-urina, li huma kklassifikati bħala klassi B.
- (b) Apparati maħsuba għall-ittestjar qrib il-pazjent jiġu klassifikati għalihom.

2.5. Regola 5

L-apparati li ġejjin huma kklassifikata bħala klassi A:

- (a) prodotti għal użu ġenerali fil-laboratorju, aċċessorji li ma għandhom lebda karatteristika kritika, soluzzjonijiet buffer, soluzzjonijiet ta' hasil, u media ta' kultura ġenerali u tebghaq istologiċi, maħsuba mill-manifattur biex ikunu adatti għall-proċeduri dijanjostiċi *in vitro* marbutin ma' eżami spċifiku;
- (b) strumenti maħsuba mill-manifattur spċifikament biex jintużaw għall-proċeduri dijanjostiċi *in vitro*;
- (c) reċipjenti tal-kampjuni.

2.6. Regola 6

L-apparati li mhumiex koperti mir-regoli ta' klassifikazzjoni ta' hawn fuq huma kklassifikati bħala klassi B.

2.7. Regola 7

L-apparati li jkunu kontrolli mingħajr valur assenjat kwantitattiv jew kwalitattiv huma kklassifikati bħala klassi B.

▼B*ANNESS IX*

**VALUTAZZJONI TAL-KONFORMITÀ BBAŽATA FUQ SISTEMA TA'
MMANIĞCAR TAL-KWALITÀ U FUQ VALUTAZZJONI TAD-
DOKUMENTAZZJONI TEKNIKA**

KAPITOLU I

SISTEMA TA' MMANIĞCAR TAL-KWALITÀ

1. Il-manifattur għandu jistabbilixxi, jiddokumenta, u jimplimenta sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità kif deskritta fl-Artikolu 10(8) u jzomma l-effettivitā tagħha matul iċ-ċiklu tal-hajja tal-apparati kkonċernati. Il-manifattur għandu jiżgura l-applikazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità kif spċifikat fit-Taqsima 2, u għandu jkun soġġett għal awditjar kif stipulat fit-Taqsimiet 2.3 u 2.4 u għas-sorveljanza kif spċifikat f'Taqsima 3.

2. Valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità
 - 2.1. Il-manifattur għandu jippreżenta applikazzjoni għal valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità tiegħu ma' korp notifikat. L-applikazzjoni għandha tħinkludi:
 - l-isem tal-manifattur u l-indirizz tal-post tan-negożju rregistrat tiegħu u kwalunkwe sit addizzjonali ta' manifattura kopert mis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità, u jekk l-applikazzjoni tal-manifattur tigħi ppreżentata mir-rappreżtant awtorizzat tiegħu, l-isem tar-rappreżtant awtorizzat u l-indirizz tal-post tan-negożju rregistrat tar-rappreżtant awtorizzat,
 - l-informazzjoni kollha rilevanti dwar l-apparat jew grupp ta' apparati kopert mis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità,
 - dikjarazzjoni bil-miktub li ma ġiet ippreżentata ebda applikazzjoni ma' korp notifikat ieħor ghall-istess sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità relatata mal-apparat, jew informazzjoni dwar kwalunkwe applikazzjoni preċedenti ghall-istess sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità relatata mal-apparat,
 - abbozz ta' dikjarazzjoni ta' konformità mill-UE skont l-Artikolu 17 u l-Anness IV għall-mudell tal-apparat kopert mill-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità,
 - id-dokumentazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità tal-manifattur,
 - deskriżżjoni dokumentata tal-proċeduri fis-seħħ biex jitharsu l-obbligi li ġejjin mis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità u mitluba minn dan ir-Regolament u tal-impenn mill-manifattur ikkonċernat li japplika dawk il-proċeduri,
 - deskriżżjoni tal-proċeduri fis-seħħ biex jiġi żgurat li s-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalità tibqa' adegwata u effettiva, u tal-impenn mill-manifattur li japplika dawk il-proċeduri,
 - id-dokumentazzjoni dwar is-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-taqegħid fis-suq tal-manifattur u, fejn applikabbli, dwar il-pjan ghall-PMCF, u l-proċeduri fis-seħħ sabiex tigħi żgurat l-konformità mal-obbligi li jirriżultaw mid-dispożizzjonijiet dwar il-vigilanza stabbiliti fl-Artikoli 82 sa 87,

▼B

- deskriżzjoni tal-proċeduri fis-seħħ biex tinżamm aġġornata s-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, u, fejn applikabbli, il-pjan għall-PMPF, u l-proċeduri li jiżguraw konformitā mal-obbligi li jirriżultaw mid-dispożizzjonijiet dwar il-vigilanza stabbiliti fl-Artikoli 82 sa 87, kif ukoll tal-impenn mill-manifattur li japplika dawk il-proċeduri,
 - dokumentazzjoni dwar il-pjan ta' evalwazzjoni tal-prestazzjoni, u
 - deskriżzjoni tal-proċeduri fis-seħħ biex jinżamm aġġornat il-pjan ta' evalwazzjoni tal-prestazzjoni, filwaqt li jiġu kkunsidrati l-ahħar innovazzjonijiet.
- 2.2. L-implementazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā għandha tiżgura konformitā ma' dan ir-Regolament. L-elementi, ir-rekwiżiti u d-dispożizzjonijiet kollha addottati mill-manifattur għas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā tiegħi għandhom jiġu dokumentati b'mod sistematiku u ordnat fl-ghamla ta' ktejjeb dwar il-kwalitā u politiki bil-miktub u proċeduri, bhal programmi ta' kwalitā, pjanijiet dwar il-kwalitā u rekords ta' kwalitā.

Barra minn hekk, id-dokumentazzjoni li għandha tiġi ppreżentata għall-valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā għandha tinkludi deskizzjoni adegwata ta', partikolarment:

- (a) l-objettivi tal-manifattur b'rabta mal-kwalitā;
- (b) l-organizzazzjoni tan-negożju u partikolarment:
 - l-istrutturi organizzattivi bl-allokazzjoni tar-responsabbiltajiet tal-persunal b'rabta ma' proċeduri kritiči, ir-responsabbiltajiet tal-persunal maniġerjali u l-awtorità organizzattiva tagħhom,
 - il-metodi ta' monitoraġġ ta' jekk it-thaddim tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā huwiex effiċjenti u partikolarment il-hila ta' dik is-sistema li tikseb il-kwalitā mixtieqa tad-disinn u tal-apparat, inkluż il-kontroll ta' apparati li jonqsu milli jikkonformaw,
 - fejn id-disinn, il-manifattura u/jew il-verifikasi u l-it-testjar finali tal-apparati, jew partijiet ta' kwalunkwe wieħed minn dawk il-proċessi, jitwettqu minn parti oħra, il-metodi ta' monitoraġġ tat-thaddim effiċjenti tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā u partikolarment it-tip u l-firxa tal-kontroll applikat lill-parti l-oħra,
 - fejn il-manifattur ma jkollux post tan-negożju rregistret fi Stat Membru, l-abbozz tal-mandat ghall-hatra ta' rappreżtant awtorizzat u ittra ta' intenzjoni mingħand ir-rappreżtant awtorizzat li ser jaċċetta l-mandat;
- (c) il-proċeduri u t-tekniki għall-monitoraġġ, il-verifikasi, il-validazzjoni u l-kontroll tad-disinn tal-apparati, u d-dokumentazzjoni korrispondenti kif ukoll id-data u r-rekords li jirriżultaw minn dawk il-proċeduri u tekniki. Dawk il-proċeduri u tekniki għandhom speċifikament ikopru:
 - l-istrategġija għall-konformitā regolatorja, inkluži l-proċessi għall-identifikazzjoni tar-rekwiżiti legali rilevanti, il-kwalifiċċi, il-klassifikazzjoni, it-trattament tal-ekwivalenza, l-għażla tal-proċeduri ta' valutazzjoni tal-konformitā u l-harsien tagħhom,

▼B

- l-identifikazzjoni ta' rekwiżiti ġeneralji applikabbi marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni u soluzzjonijiet biex dawk ir-rekwiżiti jiġu sodisfatti, filwaqt li jitqiesu s-SK applikabbi u, fejn issir għażla li jintużaw, standards armonizzati,
 - ġestjoni tar-riskji kif imsemmija fit-Taqsima 3 tal-Anness I,
 - l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 56 u l-Anness XIII, inkluż il-PMPF,
 - soluzzjonijiet biex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti specifiċi applikabbi fir-rigward tad-disinn u l-bini, inkluż l-evalwazzjoni preklinika xierqa, b'mod partikolari r-rekwiżiti tal-Kapitolu II tal-Anness I,
 - soluzzjonijiet biex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti specifiċi applikabbi dwar l-informazzjoni li għandha tingħata mal-apparat, b'mod partikolari r-rekwiżiti tal-Kapitolu III tal-Anness I,
 - il-proċeduri ghall-identifikazzjoni tal-apparat imfassla u miżmuma aġġornati permezz ta' tpingiċċi, specifikazzjonijiet jew dokumenti ohra rilevanti fkull stadju tal-manifattura, u
 - l-immaniġġar ta' bidliet fis-sistema ta' mmaniġġar ta' kwalità jew fid-disinn;
- (d) it-tekniki ta' verifikasi u ta' assigurazzjoni tal-kwalità fl-istadju tal-manifattura u b'mod partikolari l-proċessi u l-proċeduri li għandhom jintużaw, b'mod partikolari għal dak li jirrigwarda l-sterilizzazzjoni, u d-dokumenti rilevanti, u
- (e) it-testijiet u l-provi rilevanti li għandhom jitwettqu qabel, waqt u wara l-manifattura, il-frekwenza li biha għandhom jitwettqu, u t-tagħmir li għandu jiġi użat fit-testijiet; għandu jkun possibbi li wieħed jara b'mod adegwat kif seħħ il-kalibrar ta' dak it-tagħmir użat fit-testijiet.

Barra minn hekk, il-manifattur għandu jagħti lill-korp notifika aċċess għad-dokumentazzjoni teknika msemmija fl-Annessi II u III.

2.3. Awditjar

Il-korp notifikat għandu jagħmel awditjar tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità sabiex jiddetermina jekk tissodisfax ir-rekwiżiti msemmijin fit-Taqsima 2.2. Meta l-manifattur juža standard armonizzat jew SK relatata ma' sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità, il-korp notifikat għandu jivvaluta l-konformità ma' dawk l-istandards jew l-SK. Il-korp notifikat għandu jassumi li sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità li tissodisfa l-istandards armonizzati jew l-SK rilevanti kollha tikkonforma mar-rekwiżiti koperti minn dawk l-istandards jew SK, sakemm ma tingħatax raġuni mistħoqqa għaliex ma tagħmilx dan.

It-tim tal-awditjar tal-korp notifikat għandu jinkludi tal-inqas membru wieħed li fil-passat kelle esperjenza tal-valutazzjoni tat-teknoloġija kkonċernata skont it-Taqsimi 4.3 sa 4.5 tal-Anness VII. F'ċirkostanzi fejn esperjenza bħal din ma tkunx immedjatamente ovvja jew applikabbi, il-korp notifikat għandu jipprovd i raġunament dokumentat għall-kompożizzjoni ta' dak it-tim. Il-proċedura ta' valutazzjoni għandha tħalli awditjar fuq il-post tan-negozju tal-manifattur u, jekk xieraq, fuq il-post tan-negozju tal-fornituri tal-manifattur u/jew sottokuntratturi biex jivverifikaw il-proċessi ta' manifattura u proċessi ohra rilevanti.

▼B

► **C1** Barra minn hekk, fil-kaž ta' apparati fil-klassi B u C, il-valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā għandha tkun akkumpanjata mill-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika ġħal apparati magħżulin fuq baži rappreżentattiva kif spċifikat fit-Taqsima 4. Fl-ġhażla ◀ ta' kampjuni rappreżentattivi, il-korp notifikat għandu jqis il-gwida pubblikata žvilupata mill-MDCG skont l-Artikolu 99 u b'mod partikolari l-innovazzjoni tat-teknoloġija, l-impatt potenzjali fuq il-pazjent u l-prattiċa standard tal-medċina, is-similaritajiet fid-disinn, fit-teknoloġija, fil-metodi ta' manifattura u, fejn applikabbi, fil-metodi ta' sterilizzazzjoni, l-ghan maħsub u r-riżultati ta' kwalunkwe valutazzjoni rilevanti preċedenti li tkun saret fkonformità ma' dan ir-Regolament. Il-korp notifikat ikkonċernat għandu jiddokumenta r-raġunament tiegħu ghall-kampjuni li ttieħdu.

Jekk is-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā tikkonforma mad-dispożizzjoni-jiet rilevanti ta' dan ir-Regolament, il-korp notifikat għandu joħrog ġerti-fifikat ta' sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā tal-UE. Il-korp notifikat għandu jinnotifika lill-manifattur bid-deċiżjoni tiegħu li joħrog iċ-ċertifikat. Id-deċiżjoni għandu jkun fiha l-konklużjonijiet tal-awditi u rapport motivat.

- 2.4. Il-manifattur ikkonċernat għandu jinforma lill-korp notifikat li jkun approva s-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā b'kull pjan ta' bidliet sostanzjali fis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā, jew fil-firxa koperta tal-apparat. Il-korp notifikat għandu jivvaluta l-bidliet proposti, jiddetermina l-htiega ġħal awditjar addizzjonali u jivverifikasi jekk, wara dawk il-bidliet, is-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā tkunx għadha tissodisfa r-rekwiziti msemmija fit-Taqsima 2.2. Għandu jinnotifika lill-manifattur dwar id-deċiżjoni tiegħu li għandu jkollha l-konklużjonijiet tal-valutazzjoni, u fejn applikabbi, il-konklużjonijiet tal-awditar addizzjonali. L-approvvazzjoni ta' kull bidla sostanzjali fis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā jew fil-firxa ta' apparati koperta għandha tkun fl-ghamla ta' supplement maċ-ċertifikat tal-UE tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā.

▼C1

3. Valutazzjoni tas-sorveljanza

▼B

- 3.1. L-ghan tas-sorveljanza huwa li jiġi żgurat li l-manifattur jonora kif xieraq l-obbligi li jirriżultaw mis-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā approvata.
- 3.2. Il-manifattur għandu jagħti awtorizzazzjoni lill-korp notifikat biex iwettaq l-awditar kollu meħtieġ, inkluż awditjar fuq il-post, u jagħtih l-informazzjoni kollha rilevanti, partikolarment:
 - id-dokumentazzjoni tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā tiegħu,
 - id-dokumentazzjoni dwar kwalunkwe sejba u konklużjoni li jirriżultaw mill-applikazzjoni tal-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, inkluż il-pjan ghall-PMPF, ġħal kampjun rappreżentativ ta' apparati, u tad-dispożizzjoni-jiet dwar il-vigilanza stabbiliti fl-Artikoli 82 sa 87,
 - id-data stipulata f'dik il-parti tas-sistema ta' maniġgar tal-kwalitā li hi marbuta mad-disinn, bħalma huma r-riżultati tal-analizjiet, tal-kalkulazzjoni-jiet, tat-testijiet u s-soluzzjoni-jiet adottati rigward il-għażiex tar-riskji, kif imsemmi fit-Taqsima 4 tal-Anness I,
 - id-data stipulata fil-parti tas-sistema ta' mmaniġgar tal-kwalitā marbuta mal-manifattura, bħal rapporti dwar il-kontroll tal-kwalitā u data tat-testijiet, data tal-kalibrar, u records dwar il-kwalifiċċi tal-personal ikkonċernat.

▼B

- 3.3. Il-korpi notifikati għandhom perjodikament, mill-inqas darba kull 12-il xahar, iwettqu awditi u valutazzjonijiet xierqa sabiex jiżguraw li l-manifattur ikkonċernat japplika s-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità approvata u l-pjan ta' sorveljanza ta' wara t-tqeħid fis-suq. Dawk l-awditi u l-valutazzjonijiet għandhom jinkludu awditi fuq il-post tan-negozju tal-manifattur u, jekk ikun xieraq, tal-fornituri u/jew sottokuntratturi tal-manifattur. Waqt dan l-awditjar fuq il-post, il-korp notifikat għandu, fejn meħtieg, iwettaq jew jitlob testijiet sabiex jivverifika li s-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità qed taħdem sew. Huwa għandu jipprovdi lill-manifattur rapport ta' awditjar ta' sorveljanza u, jekk ikun sar test, rapport dwaru.
- 3.4. Il-korp notifikat tal-inqas darba kull ħames snin għandu każwälment iwettaq awditjar mhux imħabbar fuq il-post tal-manifattur u, meta jkun xieraq, il-post tal-fornituri u/jew sottokuntratturi tal-manifattur, li jistgħu jsiru flimkien mal-valutazzjoni ta' sorveljanza perjodika msemmija fit-Taqsima 3.3 jew isiru minbarra dik il-valutazzjoni ta' sorveljanza. Il-korp notifikat għandu jistabilixxi pjan għall-awditjar mhux imħabbar fuq il-post, il-korp notifikat għandu jispecifika l-kriterji rilevanti tat-teħid ta' kampjun u l-proċedura ta' t-testjar.

Fil-kuntest ta' tali awditjar mhux imħabbar fuq il-post il-korp notifikat għandu jittestja kampjun adegħwat tal-apparati prodotti jew kampjun adegħnat mill-proċess tal-manifattura biex jivverifika li l-apparat manifatturat ikun f'konformità mad-dokumentazzjoni teknika. Qabel awditjar mhux imħabbar fuq il-post, il-korp notifikat għandu jispecifika l-kriterji rilevanti tat-teħid ta' kampjun u l-proċedura tal-ittestjar.

Il-korp notifikat għandu jipprovdi lill-manifattur ikkonċernat b'rapport ta' awditjar fuq il-post li għandu jinkludi, jekk ikun applikabbli, ir-riżultat tat-test tal-kampjun.

- 3.5. ►C1 Fil-kaž ta' apparati tal-klassi B u C, il-valutazzjoni tas-sorveljanza għandha tħalli wkoll valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika kif specifikat fit-Taqsima 4 għall-apparat jew apparati kkonċernati fuq il-baži ta' kampjuni rappreżentativi ◀ ohra magħżula skont ir-raġunament dokumentat mill-korp notifikat skont it-tielet paragrafu tat-Taqsima 2.3.

- 3.6. Il-korpi notifikati għandhom jiżguraw li l-kompożizzjoni tat-tim tal-valutazzjoni hija tali li hemm bizzejjed esperjenza fl-evalwazzjoni tal-apparati, is-sistemi u l-proċessi kkonċernati, oġgettivitā u newtralitā kontinwi; dan għandu jinkludi rotazzjoni tal-membri tat-tim ta' valutazzjoni f'intervalli xierqa. Bhala regola ġenerali, awditi ewlieni ma għandu la jmexxi u lanqas jattendi għal awditjar tal-istess manifattur għal aktar minn tliet snin konsekuttivi.

- 3.7. Jekk il-korp notifikat isib divergenza bejn il-kampjun li ttieħed mill-produzzjoni jew mis-suq u l-ispecifikkazzjonijiet stipulati fid-dokumentazzjoni teknika jew fid-disinn approvat, għandu jiissospendi jew jirtira c-ċertifikat rilevanti jew jimponi restrizzjoni fuqu.

▼B**KAPITOLU II****VALUTAZZJONI TAD-DOKUMENTAZZJONI TEKNIKA**

4. Valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-apparati tal-klassi B, C u D u verifika tal-lott applikabbli għal apparati tal-klassi D

4.1. Minbarra l-obbligu stipulat fit-Taqsima 2, il-manifattur ta' apparati għandu jressaq applikazzjoni għall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika quddiem il-korp notifikat fir-rigward tal-apparat li huwa jippjana li jqiegħed fis-suq jew fis-servizz u li huwa kopert mis-sistema ta' mmaniggar tal-kwalitā msemmija fit-Taqsima 2.

4.2. L-applikazzjoni għandha tiddeskrivi d-disinn, il-manifattura u l-prestazzjoni tal-apparat ikkonċernat. Din għandha tħalli d-dokumentazzjoni teknika kif imsemmija fl-Annessi II u III.

Fil-każ ta' apparati għall-awttestjar jew għall-ittestjar qrib il-pazjent, l-applikazzjoni għandha tħalli d-dokumentazzjoni teknika kif imsemmija fil-punt (b) tat-Taqsima 5.1.

4.3. ►C1 Il-korp notifikat għandu jivvaluta d-dokumentazzjoni teknika billi juža persuna li għandu għarfien u esperjenza li jistgħu jiġi ppruvati ◀ fl-evalwazzjoni tat-teknoloġija, u l-apparati kkonċernati u fl-evalwazzjoni ta' evidenza klinika. Il-korp notifikat jista' jirrikjedi li l-applikazzjoni tiġi kompluta billi jsiru aktar testijiet jew jitlob li tiġi pprovduta aktar evidenza biex tkun possibbi valutazzjoni tal-konformità mar-rekwiziti rilevanti tar-Regolament. Il-korp notifikat għandu jwettaq testijiet adegwati fiz-żi jew fil-laboratorju relatati mal-apparat jew jitlob lill-manifattur biex iwettaq dawn it-testijiet.

4.4. Il-korp notifikat għandu jeżamina l-evidenza klinika pprezentata mill-manifattur fir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni relatata li tkun saret. Il-korp notifikat għandu juža eżaminaturi tal-apparat impiegati b'bizzżejjed għarfien espert kliniku u fost dawn esperti kliniči esterni b'esperjenza diretta u attwali marbuta mal-applikazzjoni klinika tal-apparat ikkonċernat għall-finijiet ta' dak l-eżami.

4.5. Il-korp notifikat għandu, fċirkostanzi li fihom l-evidenza klinika tkun imseja parżjalment jew kollha kemm hi fuq data minn apparati li huma ddikjarati ekwivalenti għall-apparat li qed jiġi vvalutat, jivvaluta kemm hu xieraq l-użu ta' tali data, filwaqt li jqis fatturi bħal indikazzjonijiet ġoddha u innovazzjoni. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta b'mod ċar il-konklużjonijiet tiegħi dwar l-ekwivalenza ddikjarata, u dwar ir-rilevanza u l-adegwatezza tad-data biex tintwera l-konformità.

4.6. Il-korp notifikat għandu jivverifika li l-evidenza klinika u l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni jkunu adegwati u għandu jivverifika l-konklużjonijiet li jislet il-manifattur dwar il-konformità mar-rekwiziti ġeneralji rilevanti ta' sikurezza u prestazzjoni. Dik il-verifika għandha tħalli kunsiderazzjoni tal-adegwatezza tad-determinazzjoni tal-benefiċċi u r-riskji, il-ġestjoni tar-riskji, l-istruzzjonijiet għall-użu, it-taħriġ għall-utent u l-pjan tal-manifattur għal sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq, u jinkludi eżami tal-htiega għall-pjan propost għall-PMPP u tal-adegwatezza tiegħi, fejn applikabbli.

4.7. Fuq il-baži tal-valutazzjoni tiegħi tal-evidenza klinika, il-korp notifikat għandu joqis l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u d-determinazzjoni tal-benefiċċi u r-riskji, u jekk jehtieġx li jiġu definiti passi ewlenin specifiċi biex il-korp notifikat ikun jista' jeżamina l-aġġornamenti għall-evidenza klinika li jirriżultaw minn data tas-sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq u tal-PMPP.

4.8. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta b'mod ċar l-eżitu tal-valutazzjoni tiegħi fir-rapport ta' valutazzjoni tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni.

▼B

- 4.9. Qabel ma johrog čertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE, il-korp notifikat għandu jitlob laboratorju ta' referenza tal-UE, fejn ikun hemm wieħed magħżul skont l-Artikolu 100, biex jivverifika l-prestazzjoni ddiċċarata mill-manifattur u l-konformità tal-apparat mas-SK, fejn disponibbli, jew ma' soluzzjonijiet oħra magħżulin mill-manifattur biex jiżgura livell ta' sikurezza u prestazzjoni li tal-inqas jkunu ekwivalenti. Il-verifikasi għandha tħinkludi testijiet tal-laboratorju mil-laboratorju ta' referenza tal-UE kif imsemmi fl-Artikolu 48(5).

Barra minn hekk, il-korp notifikat għandu, fil-każijiet imsemmija fl-Artikolu 48(6) ta' dan ir-Regolament, jikkonsulta lill-esperi rilevanti msemmija fl-Artikolu 106 tar-Regolament (UE) 2017/745 skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 48(6) ta' dan ir-Regolament dwar ir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur.

Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jipprovd opinijni xjentifika fi żmien 60 jum.

L-opinijni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE u, fejn applikabbli, l-fehmiet tal-esperi kkonsultati, skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 48(6) u kwalunkwe aġġornament possibbli għandhom jiġu inkluži fid-dokumentazzjoni tal-korp notifikat dwar l-apparat. Il-korp notifikat għandu, meta jagħmel id-deċiżjoni tiegħu, iqis kif mistħoqq il-fehmiet espressi fl-opinijni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE, u fejn applikabbli, il-fehmiet espressi mill-esperi kkonsultati skont l-Artikolu 48(6). Il-korp notifikat ma għandux jagħti ċ-ċertifikat jekk l-opinijni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE ma tkunx favorevoli.

- 4.10. Il-korp notifikat għandu jipprovd lill-manifattur b'rapport dwar il-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika, inkluż rapport ta' valutazzjoni tal-evalwazzjoni klinika. Jekk l-apparat ikun konformi mad-dispozizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament, il-korp notifikat għandu johrog čertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE. Iċ-ċertifikat għandu jinkludi l-konklużjonijiet tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika, il-kondizzjonijiet ta' validità taċ-ċertifikat, id-data meħtieġa għall-identifikazzjoni tal-apparat approvat u, fejn ikun xieraq, deskrizzjoni tal-ghan maħsub tal-apparat.

- 4.11. Il-bidliet fl-apparat approvat għandhom jeħtieġ approvazzjoni ulterjuri mill-korp notifikat li jkun hareg iċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE, fejn tali bidliet jistgħu jaffettaw is-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat jew il-kondizzjonijiet preskrittivi biex jintuża l-apparat. Meta l-manifattur jippjana li jintrodu kwalunkwe waħda mill-bidliet imsemmijin hawn fuq huwa għandu jgharraf lill-korp notifikat li jkun hareg iċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE dwarha. Il-korp notifikat għandu jivaluta l-bidliet ippjanati u jiddeċiedi jekk il-bidliet ippjanati jirrik jedu valutazzjoni ġdidha tal-konformità f'konformità mal-Artikolu 48 jew jekk jistgħux jiġi indirizzati permezz ta' suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE. F'dan l-ahħar każ, il-korp notifikat għandu jivaluta l-bidliet, jinnotifika lill-manifattur dwar id-deċiżjoni tiegħu u, fejn il-bidliet jiġi approvati, jipprovdilu suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE.

Fejn il-bidliet jistgħu jaffettaw il-konformità mas-SK jew ma' soluzzjonijiet oħra magħżulin mill-manifattur li ġew approvati biċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lil-laboratorju ta' referenza tal-UE li kien involut fil-konsultazzjoni inizjali, biex jikkonferma l-konformità mas-SK jew ma' soluzzjonijiet oħra magħżula mill-manifattur biex jiġi żgurat li jinżamm livell ta' sikurezza u ta' prestazzjoni li jkunu tal-inqas ekwivalenti.

▼B

Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jipprovdi opinjoni xjentifika fi żmien 60 jum.

- 4.12. Biex jivverifika l-konformità tal-apparati tal-klassi D, il-manifattur għandu jwettaq testijiet fuq kull lott ta' apparati mmanifatturat. Wara l-konklużjoni tal-kontrolli u t-testijiet, dan għandu minnufih, jibghat ir-rapporti rilevanti dwar dawk it-testijiet lill-korp notifikat. Barra minn hekk, il-manifattur għandu jpogġi għad-dispozizzjoni tal-korp notifikat il-kampjuni tal-lottijiet mmanifatturati skont il-kondizzjonijiet u l-arranggamenti dettaljati mifteħmin minn qabel li għandhom jinklu li l-korp notifikat jew il-manifattur għandu jibghat il-kampjuni tal-lottijiet mmanifatturati lil laboratorju ta' referenza tal-UE, fejn ikun inħatar tali laboratorju f'konformità mal-Artikolu 100, biex dan iwettaq it-testijiet adatti. Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jinforma lill-korp notifikat bis-sejbiet tiegħu.
- 4.13. Il-manifattur jista' jqiegħed l-apparati fis-suq, minbarra jekk il-korp notifikat jgħarraf lill-manifattur fil-limitu ta' żmien miftiehem, iżda mhux aktar minn 30 jum wara li jkun irċieva l-kampjuni, b'xi deċiżjoni oħra, inkluża b'mod partikolari kwalunkwe kondizzjoni dwar il-validità taċ-ċertifikati kkonsenjati.

5. Valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika ta' tipi spċifici ta' apparati

5.1. Valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika għal apparati tal-klassi B, C u D ghall-awttestjar u ghall-ittestjar qrib il-pazjent

- (a) Il-manifattur ta' apparati tal-klassi B, C u D ghall-awttestjar u ghall-ittestjar qrib il-pazjent għandu jressaq quddiem il-korp notifikat applikazzjoni ghall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika.
- (b) L-applikazzjoni għandha tippermetti li d-disinn tal-karakteristiċi u l-prestazzjoni(jiet) tal-apparat jinfiehem u għandha tippermetti l-valutazzjoni tal-konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament marbutin mad-disinn. Din għandha tinkludi:
 - (i) rapporti dwar it-testijiet, inkluži r-riżultati ta' studji mwettqa mal-utenti maħsuba;
 - (ii) fejn prattikabbi, eżempju tal-apparat; jekk meħtieg, l-apparat għandu jintrad lura malli tkun lesta l-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika;
 - (iii) data li turi kemm hu adatt l-apparat ghall-għan maħsub tiegħu ta' awttestjar jew ittestjar qrib il-pazjent;
 - (iv) l-informazzjoni li għandha tingħata mal-apparat fuq it-tikketta tiegħu u l-istruzzjonijiet ghall-użu tiegħu.

Il-korp notifikat jista' jeħtieg li l-applikazzjoni tiġi kkompletata billi jsiru aktar testijiet jew jingħataw provi oħra li jippermettu l-valutazzjoni tal-konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament.

- (c) Il-korp notifikat għandu jivverifika l-konformità tal-apparat mar-rekwiziti rilevanti stabbiliti fl-Anness I ta' dan ir-Regolament.

▼B

- (d) Il-korp notifikat għandu jivaluta l-applikazzjoni, bl-użu ta' persunal impiegat minnu, bi provi ta' għarfien u esperjenza rigward it-teknoloġija kkonċernata u l-ġhan maħsub tal-apparat u jipprovi lill-manifattur b'rappor ta' valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika.
- (e) Jekk l-apparat ikun konformi mad-dispożizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament, il-korp notifikat għandu joħrog ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE. Iċ-ċertifikat għandu jinkludi l-konklużjonijiet tal-valutazzjoni, il-kondizzjonijiet tal-validità tieghu, id-data meħtiega għall-identifikazzjoni tal-apparati approvati u, fejn adatt, deskrizzjoni tal-ġhan maħsub tal-apparat.
- (f) Il-bidliet fl-apparat approvat għandhom jirrikjedu approvazzjoni mill-korp notifikat li jkun hareġ iċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE fejn tali bidliet jistgħu jaffettaww is-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat jew il-kondizzjonijiet preskritti biex jintuża l-apparat. Meta l-manifattur jippjana li jintroduċi kwalunkwe waħda mill-bidliet imsemmijin hawn fuq, huwa għandu jgħarraf lill-korp notifikat li jkun hareġ iċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE dwarha. Il-korp notifikat għandu jivaluta l-bidliet ippjanati u jiddeċiedi jekk il-bidliet ippjanati jirrikjed u valutazzjoni ġidha tal-konformità skont l-Artikolu 48 jew jekk jistgħux jiġi indirizzati permezz ta' suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE. F'dan l-ahħar kaž, il-korp notifikat għandu jivaluta l-bidliet, jinnotifika lill-manifattur dwar id-deċiżjoni tieghu u, fejn il-bidliet jiġi approvati, jipprovdilu suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE.

5.2. Valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tad-dijanostika ta' akkumpanjament

- (a) Il-manifattur ta' dijanostika ta' akkumpanjament għandu jressaq quddiem il-korp notifikat applikazzjoni għall-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika. Il-korp notifikat għandu jevalwa dik l-applikazzjoni skont il-proċedura stipulata fit-Taqsimiet 4.1 sa 4.8 ta' dan l-Anness.
- (b) L-applikazzjoni għandha tippermetti li l-karatteristiċi u l-prestazzjoni tal-apparat jinfiehem, u għandha tippermetti li tiġi vvalutata l-konformità mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament li huma marbutin mad-disinn, b'mod partikolari, rigward kemm l-apparat hu adatt b'rabta mal-prodott medicinali kkonċernat.
- (c) Il-korp notifikat għandu, qabel ma johroġ ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE għad-dijanostika ta' akkumpanjament u abbażi tal-abbozz tas-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni u l-abbozz tal-istruzzjoni jidher għall-użu, jitlob opinjoni xjentifika minn waħda mill-awtoritajiet kompetenti maħtura mill-Istati Membri skont id-Direttiva 2001/83/KE jew l-EMA, u kwalunkwe waħda minnhom tissejjah f'din it-Taqsima “l-awtorità għall-prodotti medicinali kkonsultata”, skont liema wahda tkun ġiet ikkonsultata taħt dan il-punt, rigward kemm l-apparat hu adatt għall-prodott medicinali kkonċernat. F'każ li l-prodott medicinali jidħol eskużiżivament fil-kamp ta' applikazzjoni tal-Anness għar-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹), il-korp notifikat għandu jitlob l-opinjoni tal-EMA. Jekk il-prodott medicinali kkonċernat digħi jkun awtorizzat, jew jekk tkun ġiet ippreżentata applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tieghu, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lill-awtorità għall-prodotti medicinali, jew l-EMA, li tkun responsabbli għall-awtorizzazzjoni.

(¹) Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediciċini (GU L 136, 30.4.2004, p. 1).

▼B

- (d) L-awtorità ghall-prodotti mediċinali kkonsultata għandha tagħti l-opinjoni tagħha fi żmien 60 jum minn meta tirċievi d-dokumentazzjoni neċċessarja kollha. Dan il-perijodu ta' 60 jum jiġi estiż darba biss ġhal 60 jum ieħor għal raġunijiet ġustifikati. L-opinjoni u kwalunkwe aġġornament possibbli għandhom jiġu inkluži fid-dokumentazzjoni tal-korp notifikat dwar l-apparat.
- (e) Il-korp notifikat għandu jikkunsidra sewwa l-opinjoni xjentifika msemmija fil-punt (d) meta jieħu d-deċiżjoni tiegħu. Il-korp notifikat għandu jibghat id-deċiżjoni finali tiegħu lill-awtorità ghall-prodotti mediċinali kkonsultata. Iċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE għandu jintbagħat skont il-punt (e) tat-Taqsima 5.1.
- (f) Qabel ma jitwettqu bidliet li jaffettwaw il-prestazzjoni ta' u/jew l-użu mahsub ta' u/jew kemm hu adatt l-apparat b'rabta mal-prodott mediċinali kkonċernat, il-manifattur għandu jinforma lill-korp notifikat dwar il-bidliet. Il-korp notifikat għandu jivvaluta l-bidliet ippjanati u jiddeċiedi jekk il-bidliet ippjanati jirrik jedux valutazzjoni gdida tal-konformità skont l-Artikolu 48 jew jekk jistgħux jiġi indirizzati permezz ta' suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE. F'dan il-każ tal-ahhar, il-korp notifikat għandu jivvaluta l-bidliet u jitlob l-opinjoni tal-awtorità ghall-prodotti mediċinali kkonsultata. L-awtorità ghall-prodotti mediċinali kkonsultata għandha tagħti l-opinjoni tagħha fi żmien 30 jum minn meta tirċievi d-dokumentazzjoni neċċessarja kollha dwar il-bidliet. Għandu jinhareg suppliment maċ-ċertifikat tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE f'konformità mal-punt (f) tat-Taqsima 5.1.

KAPITOLU III**DISPOŻIZZJONIJIET AMMINISTRATTIVI**

6. Il-manifattur jew, meta l-manifattur ma jkollux post tan-negozju rregistra f-Stat Membru, ir-rappreżentant awtorizzat tiegħu għandu, għal perijodu li jispiċċa mhux qabel 10 snin wara li jkun tqiegħed fis-suq l-ahħar apparat, iżomm għad-dispożizzjoni tal-awtoritajiet kompetenti:
 - id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE,
 - id-dokumentazzjoni msemmija fil-hames inciż tat-Taqsima 2.1. u, parti-kolament, id-data u r-rekords li jirriżultaw mill-proċeduri msemmija fil-punt (c) tat-tieni paragrafu tat-Taqsima 2.2.,
 - informazzjoni dwar il-bidliet imsemmijin fit-Taqsima 2.4.,
 - id-dokumentazzjoni msemmija fit-Taqsima 4.2. u fil-punt (b) tat-Taqsima 5.1., u
 - id-deċiżjonijiet u r-rapporti mingħand il-korp notifikat kif imsemmijin f'dan l-Anness.
7. Kull Stat Membru għandu jitlob li d-dokumentazzjoni msemmija fit-Taqsima 6 tinżamm għad-dispożizzjoni tal-awtoritajiet kompetenti għall-perijodu indikat f'dik it-Taqsima fil-każ li manifattur, jew ir-rappreżentant awtorizzat tiegħu, stabilit fit-territorju tiegħu jfalli jew iwaqqaf l-attività ta' negozju tiegħu qabel tmiem dak il-perijodu.

▼B*ANNESS X***VALUTAZZJONI TAL-KONFORMITÀ BBAŽATA FUQ EŽAMI TAT-TIP**

1. L-eżami tat-tip tal-UE huwa l-proċedura li fiha korp notifikat jaċċerta u jiċċertifika li apparat, inkluži d-dokumentazzjoni teknika u l-proċessi rilevanti taċ-ċiklu tal-hajja tiegħu u kampjun rappreżentativ korrispondenti tal-produzzjoni prevista tal-apparat, jissodisfaw id-dispożizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament.

2. Applikazzjoni

Il-manifattur għandu jippreżenta applikazzjoni ghall-valutazzjoni quddiem korp notifikat. L-applikazzjoni għandha tinkludi:

- l-isem tal-manifattur u l-indirizz tal-post tan-negożju rregistrat tiegħu u, jekk l-applikazzjoni tiġi ppreżentata mir-rappreżentant awtorizzat, l-isem tar-rappreżentant awtorizzat u l-indirizz tal-post tan-negożju rregistrat tiegħu,
- id-dokumentazzjoni teknika msemmija fl-Annessi II u III. L-applikant għandu jpoġġi kampjun rappreżentativ tal-produzzjoni prevista tal-apparat (“tip”) għad-disponibbità tal-korp notifikat. Il-korp notifikat jista' jitlob kampjuni ohra kif meħtieg,
- fil-każ ta' apparati ghall-awttestjar jew ghall-itteştar qrib il-pazjent, ir-rapporti dwar it-testijiet, inkluži r-riżultati ta' studji mwettqa mal-utenti maħsuba, u d-data li turi kemm hu adatt biex jintuża l-apparat b'rabta mal-ghan mahsub tiegħu ghall-awttestjar jew l-ittestjar qrib il-pazjent,
- fejn prattikabbli, eżempju tal-apparat. Jekk ikun mitlub, l-apparat għandu jintrad lura malli tkun lesta l-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika;
- data li turi kemm hu adatt l-apparat b'rabta mal-ghan mahsub tiegħu ta' awttestjar jew ittestjar qrib il-pazjent,
- l-informazzjoni li għandha tingħata mal-apparat fuq it-tikketta tiegħu u l-istruzzjonijiet għall-użu tiegħu, u
- dikjarazzjoni bil-miktub li ma ġiet ippreżentata l-ebda applikazzjoni lil korp notifikat ieħor ghall-istess tip, jew informazzjoni dwar kwalunkwe applikazzjoni preċedenti ghall-istess tip li ġiet irrifjutata minn korp notifikat ieħor jew li tkun ġiet ixtirata mill-manifattur jew mir-rappreżentant awtorizzat tiegħu qabel ma tkun saret il-valutazzjoni finali minn dak il-korp notifikat l-ieħor.

3. Valutazzjoni

Il-korp notifikat għandu:

- (a) ježamina l-applikazzjoni, billi juža persunal b'għarfien u esperjenza ppruvati fir-rigward tal-evalwazzjoni tat-teknoloġija, u l-apparati kkċċernati u fl-evalwazzjoni ta' evidenza klinika. Il-korp notifikat jista' jirrikjedi li l-applikazzjoni tiġi kompluta billi jara li jsiru aktar testijiet jew jitlob li tingħata evidenza ohra biex tkun possibbli valutazzjoni tal-konformità mar-rekwiziti rilevanti tar-Regolament. Il-korp notifikat għandu jwettaq testijiet adegwati fiżiċċi jew fil-laboratorju relatati mal-apparat jew jitlob lill-manifattur biex iwettaq dawn it-testijiet;

▼B

- (b) tiġi eżaminata u vvalutata d-dokumentazzjoni teknika għall-konformità mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament li jkunu applikabbi għall-apparat u jiġi vverifikat li t-tip ikun ġie manifatturat f'konformità ma' dik id-dokumentazzjoni; huwa għandu wkoll jirregista l-oġġetti ddisinjati b'konformità mal-istandardi applikabbi msemmija fl-Artikolu 8 jew mas-SK applikabbi, u jirregista l-oġġetti mhux ddisinjati fuq il-baži tal-istandardi rilevanti msemmijin fl-Artikolu 8 jew tas-SK rilevanti;
- (c) jeżamina l-evidenza klinika pprezentata mill-manifattur fir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni skont it-Taqsima 1.3.2 tal-Anness XIII. Il-korp notifikat għandu jimpjega eżaminaturi tal-apparat b'bizzżejjed għarfien espert kliniku u, jekk neċċesarju, juža esperti kliniči esterni b'esperjenza diretta u attwali marbuta mal-applikazzjoni klinika tal-apparat inkwistjoni għall-finijiet ta' dak l-eżami.
- (d) fċirkostanzi li fihom l-evidenza klinika tkun parżjalment jew kollha kemm hi msejsa fuq data minn apparati li huma ddikjarati simili jew ekwivalenti għall-apparat li qed jiġi vvalutat, jivvaluta kemm hu adatt l-użu ta' din id-data, filwaqt li jqis fatturi bhal indikazzjonijiet ġoddha u innovazzjoni. Il-korp notifikat għandu jiddokumenta b'mod ċar il-konklużjonijiet tiegħu dwar l-ekwivalenza ddikjarata, u dwar ir-rilevanza u l-adegwatezza tad-data biex tintwera l-konformità;
- (e). jiddokumenta b'mod ċar l-eżitu tal-valutazzjoni tiegħu fir-rapport ta' valutazzjoni dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni msemmi fit-Taqsima 4.8 tal-Anness IX.
- (f) iwettaq jew jagħmel arranġamenti għall-valutazzjoni jiet xierqa u għat-testijiet fiziċċi jew fil-laboratorju li huma meħtieġa biex jivverifika jekk is-soluzzjonijiet adottati mill-manifattur jissodisfawx ir-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stipulati fdan ir-Regolament fil-każ li l-istandardi imsemmija fl-Artikolu 8 jew is-SK ma jkunux gew applikati. Fejn l-apparat jeħtieg li jitqabbad ma' apparat jew apparati oħra jnabu sabiex jaħdem kif maħsub, għandha tingħata prova li dan jikkonforma mar-rekwiżiti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni meta jitqabbad ma' kwalunkwe apparat jew apparati bhal dawn bil-karatteristiċi spċificati mill-manifattur;
- (g) iwettaq jew jagħmel arranġamenti biex isiru l-valutazzjoni jiet xierqa u t-testijiet fiziċċi jew fil-laboratorju li huma meħtieġa sabiex jiġi verifikat li, fil-każ li l-manifattur għażel li jaapplika l-istandardi armonizzati rilevanti, dawk l-istandardi ikunu ġew fil-fatt applikati;
- (h) jaqbel mal-applikant fuq il-post fejn għandhom isiru l-valutazzjoni jiet u t-testijiet meħtieġa;
- (i) ifassal rapport tal-UE tal-eżami tat-tip dwar ir-riżultati tal-valutazzjoni jiet u t-testijiet fiziċċi li jkunu saru taht il-punti (a) sa (g);
- (j) fil-każ ta' apparati fil-klassi D, jitlob laboratorju ta' referenza tal-UE, fejn ikun hemm wieħed maħtur f'konformità mal-Artikolu 100, biex jivverifika l-prestazzjoni ddikjarata mill-manifattur u l-konformità tal-apparat mas-SK, fejn disponibbli, jew ma' soluzzjonijiet oħra magħżula mill-manifattur biex jiżgura livell ta' sikurezza u prestazzjoni li tal-inqas ikun ekwivalenti. Il-verifikasi għandha tħalli t-testijiet tal-laboratorju mil-laboratorju ta' referenza tal-UE f'konformità mal-Artikolu 48(5).

▼B

Barra minn hekk, il-korp notifikat għandu, fil-kazijiet imsemmija fl-Artikolu 48(6) ta' dan ir-Regolament, jikkonsulta lill-experti rilevanti msemmija fl-Artikolu 106 tar-Regolament (UE) 2017/745 skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 48(6) ta' dan ir-Regolament dwar ir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-manifattur.

Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jipprovd opinijni xjentifika fi żmien 60 jum.

L-opinijni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE u, fejn il-proċedura stipulata fl-Artikolu 48(6) tkun applikabbli, l-opinjonijiet tal-experti kkonsultati, u kwalunkwe aġġornament possibbli għandhom jiġu inkluži fid-dokumentazzjoni tal-korp notifikat dwar l-apparat. Il-korp notifikat għandu jagħti l-konsiderazzjoni mistħoqqa lill-fehmiet espressi fl-opinjoni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE u, fejn applikabbli, lill-fehmiet espressi mill-experti kkonsultati fkonformità mal-Artikolu 48(6), meta jiehu d-deċiżjoni tiegħu. Il-korp notifikat ma għandux jagħti ċ-certifikat jekk l-opinjoni xjentifika tal-laboratorju ta' referenza tal-UE ma tkun favorevoli.

- (k) għal dijanjostika ta' akkumpanjament, jitlob l-opinjoni, abbażi tal-abbozz tas-sommarju dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni u l-abbozz tal-istruzzjoni jiet għall-użu, ta' waħda mill-awtoritajiet kompetenti maħtura mill-Istati Membri skont id-Direttiva 2001/83/KE jew l-EMA (li t-tnejn li huma għandhom jisnejjha “l-awtorità ghall-prodotti mediciinali kkonsultata” skont liema waħda minnhom tkun ġiet ikkonsultata taħt dan il-punt) dwar kemm hu adatt l-apparat b'rabta mal-prodott mediciinali kkonċernat. F'każ li l-prodott mediciinali jidhol eskluživament fil-kamp ta' applikazzjoni tal-Anness tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lill-EMA. Jekk il-prodott mediciinali kkonċernat iku digħi awtorizzat, jew jekk tigħi ppreżentata applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tiegħu, il-korp notifikat għandu jikkonsulta l-awtorità kompetenti ghall-prodotti mediciinali, jew l-EMA, li tkun responsabbli għall-awtorizzazzjoni. L-awtorità ghall-prodotti mediciinali kkonsultata għandha tagħti l-opinjoni tagħha fi żmien 60 jum minn meta tirċievi d-dokumentazzjoni neċċessarja kollha. Dan il-perijodu ta' 60 jum jista' jiġi estiż darba biss għal 60 jum iehor għal raġunijiet ġustifikati. L-opinjoni tal-awtorità ghall-prodotti mediciinali kkonsultata u kull aġġornament possibbli għandhom jiġu inkluži fid-dokumentazzjoni li tikkonċernea l-apparat, tal-korp notifikat. Il-korp notifikat għandu jikkunsidra sew l-opinjoni tal-awtorità ghall-prodotti mediciinali kkonsultata fit-teħid tad-deċiżjoni tiegħu. Huwa għandu jikkomunika d-deċiżjoni finali tiegħu lill-awtorità ghall-prodotti mediciinali kkonsultata; u

- (l) ifassal rapport dwar l-eżami tal-UE tat-tip dwar ir-riżultati tal-valutazzjoni jiet t-testijiet li jkunu saru, u l-opinjonijiet xjentifiċċi mogħtija taħt il-punti (a) sa (k), inkluž rapport ta' valutazzjoni dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għal apparati tal-klassi C jew tal-klassi D jew koperti mit-tielet inciż tat-Taqsima 2.

4. Ċertifikat

Jekk it-tip ikun konformi ma' dan ir-Regolament, il-korp notifikat għandu joħrog ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip. Iċ-ċertifikat għandu jinkludi l-isem u l-indirizz tal-manifattur, il-konklużjonijiet tal-valutazzjoni tal-eżami tat-tip, il-kondizzjonijiet tal-validità taċ-ċertifikat u d-data meħtieġa għall-identifikazzjoni tat-tip approvat. Iċ-ċertifikat għandu jitfassal fkonformità mal-Anness XII. Il-partijiet rilevanti tad-dokumentazzjoni għandhom jiġu meħmuża maċ-ċertifikat u l-korp notifikat għandu jżomm kopja.

▼B

5. Bidliet fit-tip

- 5.1. L-applikant għandu jinforma lill-korp notifikat li jkun hareġ iċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip, bi kwalunkwe bidla ppjanata fit-tip approvat jew l-ghan maħsub u l-kondizzjonijiet tal-użu tiegħu.
- 5.2. Il-bidliet fl-apparat approvat inkluži limitazzjonijiet fl-ghan maħsub u l-kondizzjonijiet tal-użu tiegħu għandhom jehtieġu approvazzjoni ulterjuri mill-korp notifikat li jkun hareġ iċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip fejn tali bidliet jistgħu jaffettaw il-konformità mar-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u tal-prestazzjoni jew mal-kondizzjonijiet preskritti biex jintuża l-prodott. Il-korp notifikat għandu jeżamina l-bidliet ippjanati, jinnofifika lill-manifattur bid-deċiżjoni tiegħu u jipprovdilu suppliment mar-rapport tal-UE dwar l-eżami tat-tip. L-approvazzjoni ta' kwalunkwe bidla fit-tip approvat għandha tkun fl-ghamla ta' suppliment maċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip.
- 5.3. Bidliet fl-ghan maħsub u l-kondizzjonijiet tal-użu tal-apparat approvat, bl-ecċeżżjoni ta' limitazzjonijiet tal-ghan maħsub u l-kondizzjonijiet tal-użu, għandhom jehtieġu applikazzjoni ġidda għal valutazzjoni tal-konformitā.
- 5.4. Fejn il-bidliet ikunu jistgħu jaffettaw il-prestazzjoni ddikjarata mill-manifattur jew il-konformità mas-SK jew ma' soluzzjonijiet oħra magħżulin mill-manifattur li ġew approvati biċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lil-laboratorju ta' referenza tal-UE li kien involut fil-konsultazzjoni inizjali, biex jikkonferma l-konformità mas-SK, meta dawn ikunu disponibbli, jew ma' soluzzjonijiet oħrajn magħżula mill-manifattur biex jiżgura li jinżamm livell ta' sikurezza u ta' prestazzjoni li jkunu tal-inqas ekwivalenti.

Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jipprovd opinijni xjentifika fi żmien 60 jum.

- 5.5. Fejn il-bidliet jaffettaw il-prestazzjoni jew l-użu maħsub ta' dijanostika ta' akkumpanjament approvata permezz taċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip jew kemm hi adatta b'rabta ma' prodott medicinali, il-korp notifikat għandu jikkonsulta lill-awtorità kompetenti ghall-prodotti medicinali li kienet involuta fil-konsultazzjoni inizjali jew lill-EMA. L-awtorità ghall-prodotti medicinali kkonsultata għandha tagħti l-opinjoni tagħha, jekk ikun hemm waħda, fi żmien 30 jum minn meta tirċievi d-dokumentazzjoni valida dwar il-bidliet. L-approvazzjoni ta' kwalunkwe bidla fit-tip approvat għandha tkun fl-ghamla ta' suppliment maċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip inizjali.

6. Dispożizzjonijiet amministrattivi

Il-manifattur jew, meta l-manifattur ma jkollux post tan-negozju rregistrali fi Stat Membru, ir-rappreżentant awtorizzat tiegħu għandu, għal perijodu li jispiċċa mhux qabel 10 snin wara li jkun tqiegħed fis-suq l-ahħar apparat, iżomm għad-dispożizzjoni tal-awtoritatijiet kompetenti:

- id-dokumentazzjoni msemmija fit-tieni inciż tat-Taqsima 2,
- informazzjoni dwar il-bidliet imsemmijin fit-Taqsima 5,
- kopji taċ-ċertifikati tal-eżami tal-UE tat-tip, l-opinjonijiet u r-rapporti xjentifiċċi u ž-żidiet/is-supplimenti tagħhom.

Għandha tapplika t-Taqsima 7 tal-Anness IX.

▼B*ANNESS XI*

**VALUTAZZJONI TAL-KONFORMITÀ BBAŽATA FUQ L-IŽGURAR
TAL-KWALITÀ TAL-PRODUZZJONI**

1. Il-manifattur għandu jiżgura li s-sistema tal-immaniġgar tal-kwalità approvata ghall-manifattura tal-apparati kkonċernati tigħi implementata, għandu jwettaq il-verifika finali, kif speċifikat fit-Taqsima 3, u għandu jkun soġġett għas-sorveljanza li ssir referenza għaliha fit-Taqsima 4.
2. Meta l-manifattur jonora l-obbligi stipulati fit-Taqsima 1, huwa għandu jfassal u jżomm dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE skont l-Artikolu 17 tal-Anness IV ghall-apparat kopert mill-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità. Permezz tal-hruġ ta' dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE, il-manifattur għandu jitqies li jiżgura, u li jiddikjara li l-apparat ikkonċernat ikun konformi mar-rekwiziti ta' dan ir-Regolament li japplikaw ghall-apparat, u fil-każ tal-apparati tal-klassi C u tal-klassi D li jiġu eżaminati, jikkonformaw mat-tip deskritt fiċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip.
3. Sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità

- 3.1. Il-manifattur għandu jippreżenta applikazzjoni għal valutazzjoni tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità tiegħu ma' korp notifikat.

L-applikazzjoni għandha tinkludi:

- l-elementi kollha elenkti fit-Taqsima 2.1 tal-Anness IX,
- id-dokumentazzjoni teknika msemmija fl-Annessi II u III għat-tipi approvati;
- kopja taċ-ċertifikati tal-eżami tal-UE tat-tip imsemmija fit-Taqsima 4 tal-Anness X; jekk iċ-ċertifikati tal-eżami tat-tip tal-UE nħarġu mill-istess korp notifikat li għandu ddahħħlet l-applikazzjoni, għandha tigħi inkluża wkoll fl-applikazzjoni referenza għad-dokumentazzjoni teknika u l-agġornamenti tagħha u għaċċi-
- 3.2. L-implementazzjoni tas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità għandha, issir b'mod li jiżgura li jkun hemm konformità mat-tip deskritt fiċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip u mad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament li japplikaw ghall-apparat f'kull stadju. L-elementi, ir-rekwizitti u d-dispożizzjonijiet kollha adottati mill-manifattur għas-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità tiegħu għandhom jiġu dokumentati b'mod sistematiku u ornat fil-forma ta' manwali dwar il-kwalità u politiki bil-miktub u proċeduri, bhal programmi ta' kwalità pjanijiet ta' kwalità u rekords ta' kwalità.

Partikolarment, id-dokumentazzjoni għandha tinkludi deskrizzjoni adegwata tal-elementi kollha elenkti fil-punti (a), (b), (d) u (e) tat-Taqsima 2.2. tal-Anness IX.

- 3.3. L-ewwel u t-tieni paragrafi tat-Taqsima 2.3 tal-Anness IX għandhom japplikaw.

Jekk is-sistema ta' mmaniġġar tal-kwalità hija tali li tiżgura li l-apparati huma konformi mat-tip deskritt fiċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip u li hija konformi mad-dispożizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament, il-korp notifikat għandu joħroġ certifikat tal-UE tal-assigurazzjoni tal-kwalità tal-produzzjoni. Il-korp notifikat għandu javża lill-manifattur dwar id-deċiżjoni tiegħu li joħroġ iċ-ċertifikat. Dik id-deċiżjoni għandha tinkludi l-konkluzjoni nijiet tal-awditjar tal-korp notifikat u valutazzjoni motivata.

- 3.4. Għandha tapplika t-Taqṣima 2.4 tal-Anness IX.

▼B

4. Sorveljanza

Japplikaw it-Taqsima 3.1., l-ewwel, it-tieni u r-raba' inčiż tat-Taqsima 3.2, it-Taqsimiet 3.3, 3.4, 3.6 u 3.7 tal-Anness IX.

5. Verifika ta' apparati mmanifatturati tal-klassi D

5.1. Fil-kaž ta' apparati tal-klassi D, il-manifattur għandu jwettaq testijiet fuq kull lott ta' apparati mmanifatturati. Wara l-konklużjoni tal-kontrolli u t-testijiet, dan għandu minnuffih jibghat ir-rapporti rilevanti dwar dawk it-testijiet lill-korp notifikat. Barra minn hekk, il-manifattur għandu jpoġġi għad-dispożizzjoni tal-korp notifikat kampjuni tal-apparati jew ta' lottijiet ta' apparati mmanifatturati fkonformità ma' kondizzjonijiet u arrangamenti dettaljati misfiehem minn qabel li għandhom jinkludu li l-korp notifikat jew il-manifattur, għandu jibghat il-kampjuni tal-apparati jew ta' lottijiet ta' apparati mmanifatturati lil laboratorju ta' referenza tal-UE, fejn tali laboratorju ikun iñħatar fkonformità mal-Artikolu 100, biex dan iwettaq it-testijiet rilevanti tal-laboratorju. Il-laboratorju ta' referenza tal-UE għandu jinforma lill-korp notifikat bis-sejbiet tiegħu.

5.2. Il-manifattur jista' jqiegħed l-apparati fis-suq, minbarra jekk il-korp notifikat jgħarraf lill-manifattur fil-limitu ta' żmien miftehem, iżda mhux aktar minn 30 jum wara li jkun ir-ċieva l-kampjuni, b'xi deċiżjoni ohra, inkluża b'mod partikolari kwalunkwe kondizzjoni dwar il-validità taċ-ċertifikati kkonsenjati.

6. Dispożizzjonijiet amministrattivi

Il-manifattur jew, meta l-manifattur ma jkollux post tan-negozju rregistrali fi Stat Membru, ir-rappreżentant awtorizzat tiegħu għandu, għal perijodu li jispiċċa mhux qabel 10 snin wara li jkun tqiegħed fis-suq l-ahħar apparat, iżomm għad-dispożizzjoni tal-awtoritajiet kompetenti:

- id-dikjarazzjoni ta' konformità tal-UE,
- id-dokumentazzjoni msemmija fil-hames inčiż tat-Taqsima 2.1 tal-Anness IX,
- id-dokumentazzjoni msemmija fit-tmien inčiż tat-Taqsima 2.1 tal-Anness IX, inkluż iċ-ċertifikat tal-eżami tal-UE tat-tip imsemmi fl-Anness X,
- informazzjoni dwar il-bidliet imsemmijin fit-Taqsima 2.4 tal-Anness IX, u
- id-deċiżjonijiet u r-rapporti mill-korp notifikat kif imsemmi fit-Taqsimiet 2.3., 3.3. u 3.4. tal-Anness IX.

Għandha tapplika t-Taqsima 7 tal-Anness IX.

▼B*ANNESS XII***ČERTIFIKATI MAHRUĞIN MINN KORP NOTIFIKAT****KAPITOLU I****REKWIŽITI ĜENERALI**

1. Ic-ċertifikati għandhom jitfasslu f'waħda mil-lingwi ufficjali tal-Unjoni.
2. Kull ġertifikat għandu jirreferi għal proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità wahda biss.
3. Ic-ċertifikati għandhom jinħarġu biss għal manifattur wieħed. L-isem u l-indirizz tal-manifattur inklużi fiċ-ċertifikat għandhom ikunu l-istess bħal dawk irreggistrati fis-sistema elettronika msemmija fl-Artikolu 27.
4. L-ambitu taċ-ċertifikati għandu jiddeskrivi bla ambigwità l-apparat jew apparati koperti:
 - (a) Ic-ċertifikati tal-valutazzjoni tad-dokumentazzjoni teknika tal-UE u c-ċertifikati tal-UE tal-eżami tat-tip għandhom jinkludu identifikazzjoni ċara, inklużi l-isem, il-mudell u t-tip tal-apparat jew apparati, l-ghan mahsub kif indikat mill-manifattur fl-istruzzjonijiet ghall-użu u li fir-rigward tieghu l-apparat ġie vvalutat fil-proċedura ta' valutazzjoni tal-konformità, il-klassifikazzjoni tar-riskju u l-unità ta' użu UDI-DI Bażiku kif imsemmi fl-Artikolu 24(6).
 - (b) Ic-ċertifikati tal-EU tas-sistema tal-immaniġgar tal-kwalità u c-ċertifikati tal-UE tal-assigurazzjoni tal-kwalità għandhom jinkludu l-identifikazzjoni tal-apparati jew gruppi ta' apparati, il-klassifikazzjoni tar-riskju u l-ghan mahsub.
5. Il-korp notifikat għandu jkun kapaċi juri fuq it-talba, liema apparati (individuali) huma koperti miċ-ċertifikat. Il-korp notifikat għandu jwaqqaf sistema li tippermetti d-determinazzjoni tal-apparati, inkluża l-klassifikazzjoni tagħhom, koperti miċ-ċertifikat.
6. Ic-ċertifikati għandu jkun fihom, jekk applikabbi, nota li għat-tqegħid fis-suq tal-apparat jew apparati li c-ċertifikat ikopri, huwa meħtieg ċertifikat iehor mahruġ skont dan ir-Regolament.
7. Ic-ċertifikati tal-UE tas-sistema tal-immaniġgar tal-kwalità u c-ċertifikati tal-UE tal-assigurazzjoni tal-kwalità għal apparati sterili tal-klassi A għandhom jinkludu dikjarazzjoni li l-lawdju mill-korp notifikat kien illimitat ghall-aspetti tal-manifattura fir-rigward tal-izgur u ż-żamma tal-kondizzjonijiet sterili.
8. Fejn ċertifikat ikun issupplimentat, modifikat jew mahruġ mill-ġdid, ic-ċertifikat il-ġdid għandu jkun fi referenza għaċ-ċertifikat preċedenti u d-data tal-hruġ tieghu b'identifikazzjoni tal-bidliet.

KAPITOLU II**KONTENUT MINIMU TAĀ-ĊERTIFIKATI**

1. L-isem, l-indirizz u n-numru ta' identifikazzjoni tal-korp notifikat;

▼B

2. l-isem u l-indirizz tal-manifattur, u, jew ikun applikabbi, tar-rappreżentant awtorizzat tiegħu;
3. numru uniku li jidentifika ċ-ċertifikat;
4. jekk diġà nħareġ, l-SRN (in-numru ta' reġistrazzjoni uniku) tal-manifattur imsemmi fl-Artikolu 28(2);
5. data tal-hruġ;
6. data tal-iskadenza;
7. data meħtieġa għall-identifikazzjoni bla ambigwità tal-apparat jew apparati fejn applikabbi kif speċifikat fit-Taqsima 4 ta' dan l-Anness;
8. jekk applikabbi, referenza għal kwalunkwe ċertifikat preċedenti kif speċifikat fit-Taqsima 8 tal-Kapitolu I;
9. referenza għal dan ir-Regolament u l-Anness rilevanti li skontu tkun twettqet il-valutazzjoni tal-konformità;
10. eżamijiet u testijiet li twettqu, pereżempju, referenza għal SK, standards armonizzati, rapporti dwar it-test u rapport(i) dwar l-auditjar rilevanti;
11. jekk ikun applikabbi, referenza għall-partijiet rilevanti tad-dokumentazzjoni teknika jew ġertifikati oħra meħtieġa għat-taqegħid fis-suq tal-apparat jew apparati koperti;
12. jekk ikun applikabbi, informazzjoni dwar is-sorveljanza mill-korp notifikat;
13. konklużjonijiet tal-valutazzjoni tal-konformità tal-korp notifikat fir-rigward tal-Anness rilevanti;
14. kondizzjonijiet għall-validità taċ-ċertifikat jew limitazzjonijiet għaliha;
15. firma li torbot legalment tal-korp notifikat fkonformità mal-ligi nazzjonali applikabbi.

▼B*ANNESS XIII*

EVALWAZZJONI TAL-PRESTAZZJONI, STUDJI DWAR IL-PRESTAZZJONI U SEGWITU TAL-PRESTAZZJONI TA' WARAT-TQEGHID FIS-SUQ

PARTI A

EVALWAZZJONI TAL-PRESTAZZJONI U STUDJI DWAR IL-PRESTAZZJONI

1. EVALWAZZJONI TAL-PRESTAZZJONI

L-evalwazzjoni tal-prestazzjoni ta' apparat hija proċess kontinwu li bih tiġi vvalutata u analizzata data biex jiġu ppruvati l-validità xjentifika, il-prestazzjoni analitika, u l-prestazzjoni klinika ta' dak l-apparat ghall-ghan maħsub tiegħu kif iddiķjarat mill-manifattur. Sabiex jippjana u kontinwaament iwettaq u jiddokumenta evalwazzjoni tal-prestazzjoni, il-manifattur għandu jistabbilixxi jaġġorna l-pjan tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni. Il-pjan tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandu jispeċċifika l-karatteristiċi u l-prestazzjoni tal-apparat u l-proċess u l-kriterji applikati biex tiġi ġġenerata l-evidenza klinika meħtieġa.

L-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandha ssir bir-reqqa u tkun oġgettiva, filwaqt li tqis kemm id-data favorevoli kif ukoll dik li mhijex favorevoli.

Il-profondità u l-firxa tagħha għandhom ikunu proporzjonati u adatti għall-karatteristiċi tal-apparat inkluż ir-riskji, il-klassi tar-riskji, il-prestazzjoni u l-ghan maħsub tiegħu.

1.1. Pjan tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni

Bħala regola ġenerali, il-pjan tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandu jinkludi tal-inqas:

- speċifikazzjoni tal-ghan maħsub tal-apparat;
- specifikazzjoni tal-karatteristiċi tal-mezz kif deskritt fit-Taqsima 9 tal-Kapitolu II tal-Anness I u fil-punt (c) tat-Taqsima 20.4.1. tal-Kapitolu III tal-Anness I;
- specifikazzjoni tal-analita jew markatur li għandu jiġi ddeterminat mill-apparat;
- specifikazzjoni tal-ghan maħsub tal-apparat;
- identifikazzjoni ta' materjal ta' referenza ċċertifikat jew proċeduri ta' kejl ta' referenza biex tkun possibbli t-träċċabbiltà metroloġika;
- indikazzjoni čara ta' gruppi ta' pazjenti specifikati fil-mira b'indikazzjonijiet, limitazzjonijiet u kontraindikazzjonijiet čari;
- identifikazzjoni tar-rekwiżiți ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni kif stipulati fit-Taqsimiet 1 sa' 9 tal-Anness I li jehtieġ jiġu sostnuti b'data rilevanti dwar il-validità xjentifika u dwar il-prestazzjoni analitika u klinika;
- specifikazzjoni ta' metodi, inkluż ghodod statistiċi xierqa, užati għall-eżami tal-prestazzjoni analitika u klinika tal-apparat u tal-limitazzjonijiet tal-apparat u informazzjoni pprovduta minnu;
- deskrizzjoni tal-ahhar innovazzjonijiet, inkluż identifikazzjoni ta' standards rilevanti eżistenti, SK, dokumenti ta' gwida jew tal-ahjar prattika;

▼B

- indikazzjoni u sp̄ecifikazzjoni ta' parametri li għandhom jintużaw biex tiġi ddeterminata, fuq il-baži tal-ahħar innovazzjonijiet fil-mediċina, l-aċċettabbiltà tal-proporzjon tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji ghall-ghan jew għanji jiet mahsubin u għall-prestazzjoni analitika u klinika tal-apparat;
- għal software kwalifikat bhala apparat, identifikazzjoni u sp̄ecifikazzjoni tal-baži jiet tad-data ta' referenza u sorsi oħra ta' data użati bhala baži għat-tehid tad-deċiżjonijiet tagħha;
- deskrizzjoni ġenerali tad-diversi fazjiet fl-iżvilupp inkluz is-sekwenza u l-meżzi użati għad-determinazzjoni tal-validità xjentifika, il-prestazzjoni analitika u klinika, inkluz indikazzjoni tal-passi ewlenin u desk-rizzjoni ta' kriterji ta' aċċettazzjoni potenzjali;
- l-ippjanar għall-PMPF kif imsemmi f'Parti B ta' dan l-Anness.

Fejn kwalunkwe wieħed mill-elementi msemmija hawn fuq ma jitqiesx xieraq fil-Pjan tal-Evalwazzjoni tal-Prestazzjoni minħabba karakteristiċi sp̄ecifiċi tal-apparat, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni fil-pjan.

1.2. Turija tal-validità xjentifika u l-prestazzjoni analitika u klinika:

Bħala prinċipju metodoloġiku ġenerali l-manifattur għandu:

- jidentifika permezz ta' eżami sistematiku tal-letteratura xjentifika d-data rilevanti disponibbli dwar l-apparat u l-ghan mahsub tiegħu u jidentifika kwalunkwe kwistjoni mhux indirizzata li jkun fadal jew lakuni fid-data;
- jevalwa d-data rilevanti kollha billi jevalwa kemm hi adatta biex tistabilixxi s-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat;
- jiġgenera kwalunkwe data ġidida jew addizzjonali neċessarja biex jiġu indirizzati kwistjonijiet pendenti.

1.2.1. Turija tal-validità xjentifika

Il-manifattur għandu juri l-validità xjentifika abbaži ta' waħda minn dawn is-sorsi li ġejjin jew taħlita tagħhom:

- informazzjoni rilevanti dwar il-validità xjentifika ta' apparati li jkejlu l-istess analita jew markatur;
- letteratura xjentifika (evalwata bejn il-pari);
- opinjonijiet/pożizzjonijiet kunsenswali ta' esperti minn assoċjazzjonijiet professjonal i-rilevanti;
- riżultati ta' studji dwar il-provi tal-kunċett;
- riżultati ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika.

Il-validità xjentifika tal-analita jew tal-markatur għandha tintwera u tiġi ddokumentata fir-rapport dwar il-validità xjentifika.

▼B

1.2.2. Turija tal-prestazzjoni analitika

Il-manifattur għandu juri l-prestazzjoni analitika tal-apparat fir-rigward tal-parametri kollha deskritti fil-punt (a) tat-Taqsima 9.1 tal-Anness I, ħlief jekk kwalunkwe ommissjoni tiġi iġġustifikata bħala mhux applikabbli.

Bħala regola ġenerali, il-prestazzjoni analitika dejjem għandha tintwera abbażi tal-istudji dwar il-prestazzjoni analitika.

Għal markaturi godda jew markaturi oħra mingħajji materjali ta' referenza ċċertifikati disponibbli jew proċeduri ta' kejl ta' referenza, jista' ma jkunx possibbli li tintwera l-eżattezza. Jekk ma jkunx hemm metodi komparativi, jistgħu jintużaw approċċi differenti jekk ikun pruvat li huma adatti, bhal paragun ma' metodi oħra li jkunu ddokumentati sew jew paragun mal-istandard ta' referenza kompost. Fin-nuqqas ta' approċċi bħal dawn, ikun meħtieg studju dwar il-prestazzjoni klinika li jipparaguna l-prestazzjoni tal-apparat il-ġdid mal-prattika standard klinika attwali.

Il-prestazzjoni analitika għandha tintwera u tiġi ddokumentata fir-rapporġġ dwar il-prestazzjoni analitika.

1.2.3. Turija tal-prestazzjoni klinika

Il-manifattur għandu juri l-prestazzjoni klinika tal-apparat b'rabta mal-parametri kollha deskritti fil-punt (b) tat-Taqsima 9.1. tal-Anness I, ħlief jekk kwalunkwe ommissjoni tkun iġġustifikata bħala mhux applikabbli.

It-turija tal-prestazzjoni klinika ta' apparat għandha tkun ibbażata fuq wieħed mis-sorsi li ġejjin jew taħlita tagħhom:

- studji dwar il-prestazzjoni klinika;
- letteratura xjentifika evalwata bejn il-pari;
- esperjenza ppubblikata miksuba permezz ta' testijiet dijanjostici ta' rutina.

L-istudji dwar il-prestazzjoni klinika għandha tintwera u tiġi ddokumentata fir-rapporġġ dwar il-prestazzjoni klinika.

Il-prestazzjoni klinika għandha tintwera u tiġi ddokumentata fir-rapporġġ dwar il-prestazzjoni klinika.

1.3. Evidenza klinika u rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni

1.3.1. Il-manifattur għandu jivvaluta d-data rilevanti kollha dwar il-validità xjentifika u dwar il-prestazzjoni analitika u klinika biex jivverifika l-konformità tal-apparat tiegħi mar-rekwiziti ġenerali marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni kif imsemmijin fl-Anness I. L-ammont u l-kwalità ta' dik id-data għandhom jippermettu li l-manifattur iwettaq valutazzjoni kwalifikata dwar jekk l-apparat ikunx ser jikseb il-benefiċċju jew il-benefiċċċi kliniči u s-sikurezza maħsuba, meta jintuża kif mahsub mill-manifattur. Id-data u l-konklużjonijiet li jirriżultaw minn din il-valutazzjoni għandhom jikkostit-wixxu l-evidenza klinika ghall-apparat. L-evidenza klinika għandha turi xjentifikament li l-benefiċċju jew beneficiċċi kliniči u s-sikurezza mahsuba ser jinkisbu skont l-ahħar innovazzjonijiet teknoloġiċi fil-mediċina.

▼B

1.3.2. Rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni

L-evidenza klinika għandha tiġi ddokumentata frapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni. Dan ir-rapport għandu jinkludi r-rapport dwar il-validità xjentifika, ir-rapport dwar il-prestazzjoni analitika, ir-rapport dwar il-prestazzjoni klinika u valutazzjoni ta' dawk ir-rapporti u b'hekk jippermetti li tintwera l-evidenza klinika.

Ir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandu b'mod partikolari jinkludi:

- il-ġustifikazzjoni tal-aprocċċi li ttieħed ghall-ġbir tal-evidenza klinika;
- il-metodoloġija tar-riċerka fil-letteratura u l-protokoll tar-riċerka fil-letteratura u rapport tar-riċerka fil-letteratura ta' rieżami tal-letteratura;
- it-teknoloġija li fuqha huwa bbażat l-apparat, l-ghan maħsub tal-apparat u kull stqarrija li tkun saret dwar il-prestazzjoni jew is-sikurezza tal-apparat;
- in-natura u l-firxa tal-validità xjentifika u d-data dwar il-prestazzjoni analitika u klinika li ġiet ivvalutata;
- l-evidenza klinika dwar il-prestazzjonijiet aċċettabbli fir-rigward tal-ahhar innovazzjonijiet fil-mediċina;
- kwalunkwe konklużjoni gdida li tinsilet minn rapporti ta' PMPF skont il-Parti B ta' dan l-Anness.

1.3.3. L-evidenza klinika u l-valutazzjoni tagħha fir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandhom ikunu aġġornati tul iċ-ċiklu ta' hajja kollu tal-apparat ikkonċernat b'data miksuba mill-implementazzjoni tal-pjan ta' PMPF tal-manifattur skont il-Parti B ta' dan l-Anness, bhala parti mill-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u s-sistema ta' sorveljanza ta' wara t-tqegħid fis-suq imsemmi fl-Artikolu 10(9). Ir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandu jkun parti mid-dokumentazzjoni teknika. Kemm id-data favorevoli kif ukoll dik li mhixiex favorevoli meqjusa fl-evalwazzjoni tal-prestazzjoni għandhom jiġu inkluži fid-dokumentazzjoni teknika.

2. STUDJI DWAR IL-PRESTAZZJONI KLINIKA

2.1. Għan tal-istudji dwar il-prestazzjoni klinika

L-ghan tal-istudji dwar il-prestazzjoni klinika huwa li jiġu stabbiliti jew ikkonfermati aspetti tal-prestazzjoni tal-apparat li ma jistgħux jiġu ddeterminati minn studji dwar il-prestazzjoni analitika, mil-letteratura u/jew esperjenza preċedenti miksuba mill-ittejtjar dijanostiku ta' rutina. Din l-informazzjoni tintuża biex tintwera l-konformità mar-rekwiżiti ġenerali rilevanti marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni fir-rigward tal-prestazzjoni klinika. Meta jitwettu studji dwar il-prestazzjoni klinika, id-data miksuba għandha tintuża fil-proċess tal-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u tkun parti mill-evidenza klinika dwar l-apparat.

2.2. Kunsiderazzjonijiet etiċi għall-istudji dwar il-prestazzjoni klinika

Kull pass fl-istudju dwar il-prestazzjoni klinika, mill-kunsiderazzjoni inizjali tal-htiega għal u l-ġustifikazzjoni tal-istudju sal-pubblikazzjoni tar-riżultati, għandu jitwettaq f'konformità ma' principji etiċi rikonoxxuti.

2.3. Metodi għall-istudji dwar il-prestazzjoni klinika

▼B

2.3.1. Tip ta' mudell tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika

L-istudji dwar il-prestazzjoni klinika għandhom ikunu mfasslin b'tali mod li jimmassimizzaw ir-rilevanza tad-data filwaqt li jimminimizzaw il-parjalitā potenzjali.

2.3.2. Pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika

L-istudji dwar il-prestazzjoni klinika għandhom jitwettqu abbaži ta' pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika (CPSP).

Is-CPSP għandu jiddefinixxi r-raġunament, l-objettivi, id-disinn u l-analizi proposta, il-metodoloġija, il-monitoraġġ, it-twettiq u ż-żamma ta' rekords proposti tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika. Dan għandu jkun fih b'mod partikolari l-informazzjoni li ġejja:

- (a) in-numru uniku ta' identifikazzjoni tal-investigazzjoni klinika, kif imsemmi fl-Artikolu 66(1);
- (b) identifikazzjoni tal-isponser, inkluż l-isem, l-indirizz tal-post tan-negożju rregistral u d-dettalji ta' kuntatt tal-isponser u, jekk ikun applikabbli, l-isem, l-indirizz tal-post tan-negożju rregistral u d-dettalji tal-persuna ta' kuntatt jew rappreżentant legali tiegħu skont l-Artikolu 58(4) stabbilit fl-Unjoni;
- (c) informazzjoni dwar l-investigatur jew investigaturi, jiġifieri l-investigatur ewljeni, dak koordinatur jew investigatur iehor; kwalifikasi; dettalji ta' kuntatt, u l-post jew postijiet tal-investigazzjoni bhan-numru, il-kwalifika, id-dettalji ta' kuntatt u, fil-każ ta' apparati ghall-awttestjar, il-post u l-ghadd ta' persuni mhux esperti involuti;
- (d) id-data tal-bidu u t-tul ta' żmien skedat għall-istudju dwar il-prestazzjoni klinika;
- (e) identifikazzjoni u deskrizzjoni tal-apparat, l-ghan mahsub tiegħu, l-analita jew analiti jew il-markatur jew markaturi, it-traċċabbiltà metroloġika, u l-manifattur;
- (f) informazzjoni dwar it-tip ta' kampjuni taħt investigazzjoni;
- (g) deskrizzjoni ġenerali tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika, it-tip ta' disinn tiegħu, bħal ta' osservazzjoni, ta' intervent, flimkien mal-objettivi u l-ipoteżi tal-istudju, referenza għall-ahħar innovazzjonijiet fid-dijanjos u/jew fil-mediċina.
- (h) deskrizzjoni tar-riskji u l-benefiċċċi mistennija tal-apparat u tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika fil-kuntest tal-ahħar innovazzjoni jiet fil-prattika klinika, u bl-eċċeżżjoni ta' studji li jużaw kampjuni li jidfal, il-proċeduri mediċi involuti u l-immaniġġar tal-pazjenti;
- (i) l-istruzzjonijiet għall-użu tal-apparat jew il-protokoll tat-test, it-taħriġ u l-esperjenza meħtieġa tal-utent, il-proċeduri ta' kalibrazzjoni u l-meżzi ta' kontroll adatti, l-indikazzjoni ta' kwalunkwe apparat iehor, apparati mediċi, prodott mediċinali jew oggetti ohra li għandhom jiġu inklużi jew esklużi u l-ispeċċifikazzjoni jiet dwar kwalunkwe komparatur jew metodu komparativ użat bhala referenza;
- (j) deskrizzjoni u ġustifikazzjoni għall-mudell tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika, is-sahha u l-validità xjentifika tiegħu, inkluż il-mudell ta' statistika, u d-dettalji ta' mizuri li għandhom jittieħdu biex tiġi minimizzata l-parjalitā, bħall-każwalitā, u l-immaniġġar ta' fatturi ta' konfużjoni potenzjali;

▼B

- (k) il-prestazzjoni analitika skont punt (a) tat-Taqsimma 9.1 tal-Kapitolu I tal-Anness I b'gustifikazzjoni għal kwalunkwe ommissjoni;
- (l) il-parametri tal-prestazzjoni klinika skont il-punt (b) tat-Taqsimma 9.1 tal-Anness I li għandhom jiġi determinati, b'gustifikazzjoni għal kwalunkwe ommissjoni; u bl-ecċeżżjoni ta' studji li jużaw kampjuni li jifdal tal-eżi/tanti finali kliniči spċifikati (primarji/sekondarji) užati b'gustifikazzjoni u l-implikazzjonijiet potenzjalji għas-saħha tal-individwu u/jew tad-deċiżjonijiet manigerjali dwar is-saħha pubblika;
- (m) informazzjoni dwar il-popolazzjoni tal-istudju dwar il-prestazzjoni spċifikazzjonijiet tas-suġġetti, il-kriterji tal-ghażla, id-daqs tal-popolazzjoni tal-istudju dwar il-prestazzjoni, ir-rappreżentattività tal-popolazzjoni fil-mira u, jekk ikun applikabbi, informazzjoni dwar suġġetti vulnerabbli involuti, bħal tfal, nisa tqal, suġġetti b'immunità kompromessa, jew xjuh;
- (n) informazzjoni dwar l-użu ta' data minn banek ta' kampjuni li jifdal, banek ġenetiċi jew tat-tessutti jew registri ta' pazjenti jew ta' mard eċċ. b'deskriżżjoni tal-affidabbiltà u r-rappreżentattività u tal-aproċċ tal-analiżi statistika; żgurar ta' metodu rilevanti għad-determinazzjoni tal-istatus kliniku veru tal-kampjuni tal-pazjenti;
- (o) pjan ta' monitoraġġ;
- (p) immaniġġar tad-data;
- (q) algoritmi tad-deċiżjonijiet;
- (r) politika dwar kwalunkwe emenda, inkluż dawk skont l-Artikolu 71, għas-CPSP jew devjazzjonijiet minnu, bi projbizzjoni ċara tal-użu ta' derogi mis-CPSP;
- (s) responsabbiltà fir-rigward tal-apparat, partikolarmen il-kontroll tal-aċċess ghall-apparat, segwit u b'raba mal-apparat użat fl-istudju dwar il-prestazzjoni klinika u r-ritorn ta' apparati li ma ntużaww, li skadew jew li ma jaħdmux sew;
- (t) dikjarazzjoni ta' konformità mal-principji etiċi rikonoxxuti għar-riċerka medika li tinvolfi l-bnedmin u l-principji ta' prattika klinika tajba fil-qasam tal-istudji dwar il-prestazzjoni klinika kif ukoll mar-rekwiziti regolatorji applikabbi;
- (u) deskriżżjoni ta' proċess ta' kunsens infurmat, inkluż kopja ta' dokument ta' informazzjoni tal-pazjent u formoli ta' kunsens;
- (v) proċeduri ta' rekords u ta' rapportar dwar is-sikurezza, inkluż definizzjonijiet ta' avvenimenti li jistgħu jiġi rrekordjati u rapportati, u proċeduri u perijodi ta' zmien għar-rapportar;
- (w) kriterji u proċeduri għal sospensjoni jew terminazzjoni bikrija tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika;
- (x) kriterji u proċeduri għas-segwitu ta' suġġetti wara li jittlesta studju dwar il-prestazzjoni, proċeduri għas-segwitu ta' suġġetti fil-każ ta' sospensjoni jew terminazzjoni bikrija, proċeduri għas-segwitu ta' suġġetti li jkunu rtiraw il-kunsens tagħhom u proċeduri għal suġġetti li ntilfu qabel is-segwitu;

▼B

- (y) proċeduri għall-komunikazzjoni tar-riżultati ta' testijiet barra l-istudju, inkluż il-komunikazzjoni tar-riżultati tat-testijiet lis-suġġetti tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (z) politika fir-rigward tal-istabbiliment tar-rapport rigward l-istudju dwar il-prestazzjoni klinika u l-pubblikazzjoni tar-riżultati f'konformità mar-rekwiziti legali u l-prinċipji etiċi msemmija fit-Taqsima 2.2;
- (aa) lista tal-karatteristiċi tekniċi u funzjonali tal-apparat li tindika dawk li huma koperti mill-istudju dwar il-prestazzjoni;
- (ab) bibliografija;

Jekk parti mill-informazzjoni msemmija fit-tieni subparagrafu tiġi ppreżentata f'dokument separat, għandu jkun hemm referenza għaliha fis-CPSP. Għal studji li jużaw kampjuni li jifdal, il-punti (u), (x), (y) u (z) ma għandhomx jaapplikaw.

Fejn kwalunkwe wieħed mill-elementi msemmi jidu fit-tieni paragrafu ma jitqiesx li jkun adatt biex jiġi inkluż fis-CPSP minħabba l-mudell ta' studju spċificu li ntgħażzel, bhall-użu ta' kampjuni li jifdal versus studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent, għandha tiġi provvuta ġustifikazzjoni.

2.3.3. Rapport rigward studju dwar il-prestazzjoni klinika

Rapport rigward studju dwar il-prestazzjoni klinika, iffirmsat minn prattikant mediku jew minn kwalunkwe persuna awtorizzata oħra responsabbi, għandu jkun fih informazzjoni ddokumentata rigward il-pjan protokoll tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika, ir-riżultati u l-konklużjonijiet tal-istudju dwar il-prestazzjoni klinika, inkluż is-sejbiet negattivi. Ir-riżultati u l-konklużjonijiet għandhom ikunu trasparenti, mhux preġudikati u klinikkament rilevanti. Ir-rapport għandu jkun fih biżżejjed informazzjoni biex ikun jista' jinfiehem minn parti indipendenti mingħajr referenza għal dokumenti oħra. Ir-rapport għandu jinkludi wkoll, fejn adatt, kwalunkwe emenda jew devjazzjoni mill-protokoll, u data li tiġi eskluża, flimkien mar-raġunament xieraq għal dan.

3. STUDJI OHRA DWAR IL-PRESTAZZJONI

B'analogija, il-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni msemmi fit-Taqsima 2.3.2, u r-rapport tal-istudju dwar il-prestazzjoni, imsemmi fit-Taqsima 2.3.3, għandhom jiġu ddokumentati għal studji ohra dwar il-prestazzjoni ghajnej studji dwar il-prestazzjoni klinika.

PARTI B

SEGWITU TAL-PRESTAZZJONI TA' WARA T-TQEGHID FIS-SUQ

4. Il-PMPF għandu jinfiehem bhala proċess kontinwu li jaġġorna l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni msemmija fl-Artikolu 56 u l-Parti A ta' dan l-Anness u għandu jiġi indirizzat specifikament fil-pjan tal-manifattur għal sorveljanza ta' wara t-tqeħġid fis-suq. Meta jagħmel PMPF, il-manifattur għandu b'mod proattiv jiġbor u jevalwa data dwar il-prestazzjoni u data xjentifika rilevanti mill-użu ta' apparat li jkollu l-marka CE u li tqiegħed fis-suq jew tqiegħed fis-servizz skont l-ghaqqa mahsub tiegħi kif imsemmi fil-proċedura tal-valutazzjoni tal-konformità rilevanti, bil-ghaqqa li jikkonferma s-sikurezza, il-prestazzjoni u l-validità xjentifika tul iċ-ċiklu ta' ħajja mistenni tal-apparat, li jiżgura l-aċċettabbiltà kontinwa tal-proporzjon tal-benefiċċċi meta mqabbla mar-riskji u li jsib riskji emergenti abbażi ta' evidenza fattwali.
5. Il-PMPF għandu jitwettaq skont metodu ddokumentat stipulati fi pjan tal-PMPF.

▼B

- 5.1. Il-pjan tal-PMPF għandu jispeċifika l-metodi u l-proċeduri ghall-ġbir u l-evalwazzjoni proattivi ta' data dwar il-prestazzjoni u data klinika bil-ghan li:
 - (a) tīgi kkonfermata s-sikurezza u l-prestazzjoni tal-apparat tul il-ħajja mistennija tiegħu,
 - (b) jiġu identifikati riski jew limiti tal-prestazzjoni u kontraindikazzjonijiet li ma kinux magħrufin qabel,
 - (c) jiġu identifikati u analizzati r-riskji emergenti abbaži ta' evidenza fatt-wali,
 - (d) tīgi żgurata l-aċċettabbiltà kontinwa tal-evidenza klinika u tal-proporzjon tal-benefiċċċi meta mqabbla mar-riskji msemmija fit-Taqṣi-miet 1 u 8 tal-Kapitolo I tal-Anness I, u
 - (e) Jiġi identifikat l-użu hażin sistematiku possibbi.
- 5.2. Il-pjan tal-PMPF għandu jinkludi tal-inqas:
 - (a) il-metodi u l-proċeduri ġenerali tal-PMPF li għandhom jiġu applikati, bħall-ġbir ta' esperjenza klinika miksuba, kontribut mill-utenti, analizi ta' letteratura xjentifika u ta' sorsi oħra ta' data dwar il-prestazzjoni jew data xjentifika;
 - (b) il-metodi u l-proċeduri specifiċi tal-PMPF li għandhom jiġu applikati, bhal studji kollaborattivi u attivitajiet oħra ghall-iżgħar tal-kwalità, studji epidemjoloġiċi, evalwazzjoni ta' registri adatti ta' pazjenti jew ta' mard, banek tad-data ġenetiċi jew studji dwar il-prestazzjoni klinika wara t-tqegħid fis-suq;
 - (c) raġunament ghall-adegwatezza tal-metodi u l-proċeduri msemmija fil-punti (a) u (b);
 - (d) referenza ghall-partijiet rilevanti tar-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni msemmi fit-Taqsima 1.3 ta' dan l-Anness u ghall-ġestjoni tar-riskji msemmi fit-Taqsima 3 tal-Anness I;
 - (e) l-objettivi specifiċi li għandhom jiġu indirizzati mill-PMPF;
 - (f) evalwazzjoni ta' data dwar il-prestazzjoni relatata ma' apparati ekwi-valenti jew simili, u l-ahħar innovazzjonijiet tal-mument;
 - (g) referenza għal kwalunkwe SK rilevanti, standards armonizzati meta użati mill-manifattur, u gwida rilevanti dwar il-PMPF, u;
 - (h) skeda ta' żmien dettaljata u adegwatament ġustifikata ghall-attivitàjet tal-PMPF, bħal analizi tad-data tal-PMPF u rapportar, li għandhom isiru mill-manifattur.
6. Il-manifattur għandu janalizza s-sejbiet tal-PMPF u jiddokumenta r-riżultati frapport dwar l-evalwazzjoni tal-PMPF li għandu jaġġorna lir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni u jkun parti mid-dokumentazzjoni teknika.
7. Il-konkużjonijiet tar-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-PMPF għandhom jitqiesu ghall-evalwazzjoni tal-prestazzjoni msemmija fl-Artikolu 56 u l-Parti A ta' dan l-Anness u fil-ġestjoni tar-riskji msemmi fit-Taqsima 3 tal-Anness I. Jekk, permezz tal-PMPF, tīgi identifikata l-htiega għal miżuri preventivi u/jew korrettivi, il-manifattur għandu jimplimentahom.
8. Jekk il-PMPF ma jitqiesx adatt għal apparat specifiċu, għandha tīgi provdu ġustifikazzjoni, li għandha tīgi ddokumentata fir-rapport dwar l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni.

▼B*ANNESS XIV*

**STUDJI DWAR IL-PRESTAZZJONI KLINIKA TA' INTERVENT U
ČERTI STUDJI OHRA DWAR IL-PRESTAZZJONI**

KAPITOLU I

**ID-DOKUMENTAZZJONI DWAR L-APPLIKAZZJONI GHAL STUDJI
DWAR IL-PRESTAZZJONI KLINIKA TA' INTERVENT U STUDJI
OHRA DWAR IL-PRESTAZZJONI LI JINVOLVU RISKJI GHAS-
SUĞGETTI TAL-ISTUDJI**

Fil-każ ta' apparati li jkunu mahsubin biex jintużaw fil-kuntest ta' studji dwar il-prestazzjoni klinika ta' intervent jew studji ohra dwar il-prestazzjoni li jinvolvu riskji għas-suġġetti tal-istudji, l-isponser għandu jfassal u jippreżenta l-applikazzjoni skont l-Artikolu 58 flimkien mad-dokumenti li ġejjin:

1. Formola ta' applikazzjoni

Il-formola tal-applikazzjoni għandha timtela kif dovut bl-informazzjoni li ġejja:

- 1.1. l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt tal-isponser u, jekk ikun applikabbli, l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt tal-persuna ta' kuntatt tiegħu jew ir-reppreżentant legali skont l-Artikolu 58(4) stabbilit fl-Unjoni.
- 1.2. jekk ikunu differenti minn dawk fit-TaqSIMA 1.1, l-isem, l-indirizz u d-dettalji ta' kuntatt tal-manifattur tal-apparat li jkun mahsub ghall-evalwazzjoni tal-prestazzjoni, u fejn applikabbli, tar-reppreżentant awtorizzat tiegħu;
- 1.3. it-titlu tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- 1.4. in-numru uniku ta' identifikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 66(1);
- 1.5. l-istatus tal-istudju dwar il-prestazzjoni, bhal, li jkun qed jiġi pprezentat ghall-ewwel darba, li jkun qed jiġi pprezentat mill-ġdid, emendi sinifikanti;
- 1.6. dettalji u/jew referenza għall-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni, bħall-inklużjoni ta' dettalji tal-faži tat-tfassil tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- 1.7. jekk l-applikazzjoni hija preżentazzjoni mill-ġdid fir-rigward ta' apparat li għaliex digħi għejja pprezentata applikazzjoni, id-data jew dati u n-numru jew numri ta' referenza tal-applikazzjonijiet precedingenti jew fil-każ ta' emenda sinifikanti, referenza għall-applikazzjoni originali. L-isponser għandu jiden-tifika l-bidliet kollha mill-applikazzjoni precedingenti flimkien ma' raġunament għal dawk il-bidliet, partikolarment, jekk saritx kwalunkwe bidla biex jiġi indirizzati l-konkużjoni tiegħi tal-eżamijiet precedingenti mill-awtorità kompetenti jew il-kumitat tal-etika;
- 1.8. jekk l-applikazzjoni tiġi pprezentata b'mod parallel ma' applikazzjoni għal prova klinika skont ir-Regolament (UE) Nru 536/2014, referenza għann-numru ta' registrazzjoni ufficjali tal-prova klinika;
- 1.9. identifikazzjoni tal-Istati Membri u l-pajjiżi terzi li fihom ikun ser jitwettaq l-istudju dwar il-prestazzjoni klinika bhala parti minn studju multiċentru jew multinazzjonali fiż-żmien tal-applikazzjoni.
- 1.10. deskrizzjoni fil-qosor tal-apparat li għandu jsirru studju dwar il-prestazzjoni, il-klassifikazzjoni tiegħu u tagħrif iehor meħtieġ għall-identifikazzjoni tal-apparat u t-tip ta' apparat;

▼B

- 1.11. sommarju tal-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- 1.12. fejn applikablli, informazzjoni dwar apparat komparatur, il-klassifikazzjoni tiegħu u informazzjoni oħra meħtieġa għall-identifikazzjoni tal-apparatus komparatur;
- 1.13. evidenza mill-isponser li l-investigatur ta' prova klinika u l-post tal-investigazzjoni għandhom il-kapaċċità li jwettqu l-istudju dwar il-prestazzjoni klinika skont il-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- 1.14. dettalji tad-data tal-bidu u t-tul ta' żmien mistennija tal-istudju dwar il-prestazzjoni;
- 1.15. dettalji biex jiġi identifikat il-korp notifikat, jekk ikun digħi involut fl-istadju meta ssir l-applikazzjoni għall-istudju dwar il-prestazzjoni.
- 1.16. konferma li l-isponser huwa konxju li l-awtoritā kompetenti tista' tikkunt-tatja l-kumitat tal-etika li jkun qed jivaluta jew ikun ivvaluta l-applikazzjoni;
- 1.17. id-dikjarazzjoni msemmija fit-Taqsima 4.1.

2. Fuljett tal-investigatur

Il-fuljett tal-investigatur għandu jkun fih l-informazzjoni dwar l-apparatus li għandu jsirlu studju dwar il-prestazzjoni li tkun rilevanti għall-istudju u disponibbli fiż-żmien tal-applikazzjoni. Kwalunkwe aggornament għall-fuljett tal-investigatur jew informazzjoni rilevanti oħra li tkun għadha kif saret disponibbli għandha tingieb għall-attenzjoni tal-investigaturi fil-hin. Il-fuljett tal-investigatur għandu jiġi identifikat b'mod ċar u jinkludi, partikolarm, l-informazzjoni li ġejja:

- 2.1. Identifikazzjoni u deskriżzjoni tal-apparat, inkluži l-informazzjoni dwar l-ghan mahsub, il-klassifikazzjoni tar-riskju u r-regola applikablli ta' klassifikazzjoni skont l-Anness VIII, id-disinn u l-manifattura tal-apparat u referenza għal-ġenerazzjonijiet simili u preċedenti tal-apparat.
- 2.2. Struzzjonijiet tal-manifattur għall-installazzjoni, il-manutenzjoni, iż-żamma ta' standards tal-iġjene u ghall-użu, inkluži rekwiżiti għall-hżejj u t-trattament, kif ukoll, sa fejn tali informazzjoni tkun disponibbli, informazzjoni li għandha titqiegħed fuq it-tikketta u struzzjonijiet għall-użu li għandhom jiġu pprovduti mal-apparat meta jitqiegħed fis-suq. Barra minn hekk, informazzjoni marbuta ma' kwalunkwe taħrif rilevanti meħtieġ.

2.3. Prestazzjoni analitika.

2.4. Data klinika eżistenti, b'mod partikolari:

- minn letteratura xjentifika rilevanti evalwata bejn il-pari u opinjonijiet jew pozizzjonijiet disponibbli ta' kunsens minn esperti minn assoċċjazzjoni professojoni rilevanti marbutin mas-sikurezza, il-prestazzjoni, il-benefiċċċi kliniči għall-pazjenti, il-karatteristiċi tad-disinn, il-validità xjentifika, il-prestazzjoni klinika u l-ghan mahsub tal-apparat u/jew ta' apparati ekwivalenti jew simili;
- data klinika rilevanti oħra disponibbli dwar is-sikurezza, il-validità xjentifika, il-prestazzjoni klinika, il-benefiċċċi kliniči għall-pazjenti, il-karatteristiċi tad-disinn u l-ghan mahsub ta' apparati simili, inkluž dettalji tas-similaritajiet u d-differenzi meta mqabbla mal-apparat ikkonċernat.

▼B

- 2.5. Sommarju tal-analiżi tal-benefiċċi meta mqabbla mar-riskji u tal-ġestjoni tar-riskji, inkluż l-informazzjoni dwar riskji u twissijiet magħrufin jew prevedibbli.
- 2.6. Fil-kaž ta' apparati li jinkludu t-tessuti, iċ-ċelloli u s-sustanzi ta' origini mill-bniedem, mill-animali jew mill-mikrobi, informazzjoni dettaljata dwar it-tessuti, iċ-ċelloli u s-sustanzi, u dwar il-konformità mar-rekwiziti ġeneralji rilevanti marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni u l-ġestjoni tar-riskji speċifiċi marbuta ma' dawk it-tessuti, ċelloli u sustanzi.
- 2.7. Lista li tagħti dettalji dwar it-twettiq tar-rekwiziti rilevanti dwar is-sikurezza ġeneralji u l-prestazzjoni stabiliti fl-Anness I, inkluži l-istandardi u s-SK applikati, b'mod shih jew parzjalment, kif ukoll deskrizzjoni tas-soluzzjonijiet ghall-harsien tar-rekwiziti ġeneralji rilevanti dwar is-sikurezza u l-prestazzjoni, sa fejn dawk l-istandardi u s-SK ma tharsux jew tharsu biss parzjalment jew huma neqsin.
- 2.8. Deskrizzjoni dettaljata tal-proċeduri kliniči u t-testijiet dijanjostiċi użati matul l-istudju dwar il-prestazzjoni u partikolarment tagħrif dwar kwalunkwe devjazzjoni mill-prattika klinika normali.
3. Il-pjan tal-istudju dwar il-prestazzjoni kif imsemmi fit-Taqsimiet 2 u 3 tal-Anness XIII.
4. Informazzjoni oħra
- 4.1. Dikjarazzjoni ffirmata mill-persuna fizika jew ġuridika responsabbli għall-manifattura tal-apparat li għandu jsirlu studju dwar il-prestazzjoni, li l-apparat ikkonċernat jikkonforma mar-rekwiziti ġeneralji marbutin mas-sikurezza u l-prestazzjoni stipulati fl-Anness I minbarra l-aspetti koperti mill-istudju dwar il-prestazzjoni klinika u li, rigward dawk l-aspetti, ittieħdet kull prekawżjoni ghall-harsien tas-sahha u s-sikurezza tas-suġġett.
- 4.2. Fejn applikabbi skont il-liġi nazzjonali, kopja tal-opinjoni jew opinjonijiet) tal-kumitat jew kumitat tal-etiqa kkonċernati. Meta skont il-liġi nazzjonali l-opinjoni jew opinjonijiet tal-kumitat jew kumitat tal-etiqa ma jkunux meħtieġa fil-hin tal-prezentazzjoni tal-applikazzjoni, kopja tal-opinjoni jew opinjonijiet għandha tiġi pprezentata hekk kif tkun disponibbli.
- 4.3. Prova ta' kopertura tal-assigurazzjoni jew indennifikazzjoni tas-suġġetti f'każ ta' dannu, skont l-Artikolu 65 u l-legislazzjoni nazzjonali korrispondenti.
- 4.4. Dokumenti li jkunu ser jintużaw biex jinkiseb kunsens infurmat, inkluż il-karta ta' informazzjoni tal-pazjent u d-dokument ta' kunsens infurmat.
- 4.5. Deskrizzjoni tal-arranġamenti biex ikun hemm konformità mar-regoli applikabbi dwar il-protezzjoni u l-kunfidenzialità tad-data personali, partikolarment:
- arranġamenti organizzatti u tekniċi li ser jiġu implementati biex jiġu evitati l-acċess mhux awtorizzat, l-iżvelar, it-tixrid, il-modifika jew it-telf ta' informazzjoni u ta' data personali pproċessati;
 - deskrizzjoni tal-miżuri li jkunu ser jiġu implementati biex jiġuraw il-kunfidenzialità tar-rekords u d-data personali tas-suġġetti;

▼B

- deskriżzjoni tal-miżuri li ser jiġu implimentati fil-każ ta' ksur tas-sigurtà tad-data sabiex jittaffew l-effetti negattivi possibbi.
- 4.6. Id-dettalji sħańi tad-dokumentazzjoni teknika disponibbli, pereżempju dokumentazzjoni dettaljata dwar l-analiżi/ġestjoni tar-riskji jew rapporti ta' testi-jiet specifiċi għandhom jiġu pprezentati lill-awtorità kompetenti li tkun qed teżamina applikazzjoni fuq talba.

KAPITOLU II**OBBLIGI OHRA TAL-ISPOSNER**

1. L-isponser għandu jwieghed li jżomm disponibbli ghall-awtoritajiet nazzjonali kompetenti kwalunkwe dokumentazzjoni meħtiega biex jipprovd evidenza għad-dokumentazzjoni msemmija fil-Kapitolu I ta' dan l-Anness. Jekk l-isponser mhuwiex il-persuna naturali jew legali li hi responsabbi għall-manifattura tal-apparat li hu maħsub ghall-istudju dwar il-prestazzjoni, dak l-obbligu jista' jiġi onorat minn dik il-persuna fissem l-isponser.
2. L-isponser għandu jkollu ftehim fis-seħħ biex jiġi żgurat li kwalunkwe avveniment avvers serju jew kwalunkwe avveniment iehor kif imsemmi fl-Artikolu 76(2) jiġi rapportat lill-isponser mill-investigatur jew investigaturi fil-waqt.
3. Id-dokumentazzjoni msemmija f'dan l-Anness għandha tinżamm għal perijodu ta' żmien ta' mill-inqas 10 snin wara li jkun intemm l-istudju dwar il-prestazzjoni klinika tal-apparat ikkonċernat, jew, fil-każ li l-apparat sussegwentement jitqiegħed fis-suq, għal mill-inqas 10 snin wara li l-aħħar apparat ikun tqiegħed fis-suq.

Kull Stat Membru għandu jirrikjedi li d-dokumentazzjoni msemmija f'dan l-Anness tinżamm għad-dispożizzjoni tal-awtoritajiet kompetenti għall-perijodu indikat fl-ewwel subparagraph fuķiż li l-isponser, jew il-persuna ta' kuntatt tiegħi, stabbilit fit-territorju tiegħi jfalli jew iwaqqaf l-attività tiegħi qabel tniem dan il-perijodu.

4. L-isponser għandu jaħtar sorveljant li jkun indipendent mill-post ta' investigazzjoni biex jiżgura li l-istudju dwar il-prestazzjoni klinika jsir f'konformità mal-Pjan tal-Istudju dwar il-Prestazzjoni Klinika, il-prinċipji ta' prattika klinika tajba u dan ir-Regolament.
5. L-isponser għandu jlesti s-segwitu tas-suġġetti ta' investigazzjoni.

▼B*ANNESS XV***TABELLA TA' KORRELAZZJONI**

Direttiva 98/79/KE	Dan ir-Regolament
Artikolu 1(1)	Artikolu 1(1)
Artikolu 1(2)	Artikolu 2
Artikolu 1(3)	il-punti (54) u (55) tal-Artikolu 2
Artikolu 1(4)	—
Artikolu 1(5)	Artikolu 5(4) u (5)
Artikolu 1(6)	Artikolu 1(9)
Artikolu 1(7)	Artikolu 1(5)
Artikolu 2	Artikolu 5(1)
Artikolu 3	Artikolu 5(2)
Artikolu 4(1)	Artikolu 21
Artikolu 4(2)	Artikolu 19(1) u (2)
Artikolu 4(3)	Artikolu 19(3)
Artikolu 4(4)	Artikolu 10(10)
Artikolu 4(5)	Artikolu 18(6)
Artikolu 5(1)	Artikolu 8(1)
Artikolu 5(2)	—
Artikolu 5(3)	Artikolu 9
Artikolu 6	—
Artikolu 7	Artikolu 107
Artikolu 8	Artikoli 89 u 92
Artikolu 9(1) l-ewwel subparagrafu	Artikolu 48(10) l-ewwel subparagrafu
Artikolu 9(1) it-tieni subparagrafu	Artikolu 48(3) it-tieni subparagrafu, Artikolu 48(7) it-tieni subparagrafu u Artikolu 48(9) it-tieni subparagrafu
Artikolu 9(2)	Artikolu 48(3) sa (6)
Artikolu 9(3)	Artikolu 48(3) sa (9)
Artikolu 9(4)	Artikolu 5(6)
Artikolu 9(5)	—
Artikolu 9(6)	Artikolu 11(3) u (4)
Artikolu 9(7)	Artikolu 10(7)
Artikolu 9(8)	Artikolu 49(1)
Artikolu 9(9)	Artikolu 49(4)
Artikolu 9(10)	Artikolu 51(2)
Artikolu 9(11)	Artikolu 48(12)

▼B

Direttiva 98/79/KE	Dan ir-Regolament
Artikolu 9(12)	Artikolu 54(1)
Artikolu 9(13)	Artikolu 48(2)
Artikolu 10(1) u (2), it-tieni sentenza tal-Artikolu 10(3) u Artikolu 10(4)	Artikoli 26(3), 27 u 28
Artikolu 10(3), l-ewwel sentenza	Artikolu 11(1)
Artikolu 11(1)	Artikoli 82(1) u 84(2)
Artikolu 11(2)	Artikolu 82(10) u Artikolu 82(11) l-ewwel subparagrafu
Artikolu 11(3)	Artikolu 84(7)
Artikolu 11(4)	—
Artikolu 11(5)	Artikolu 86
Artikolu 12	Artikolu 30
Artikolu 13	Artikolu 93
Artikolu 14(1)(a)	—
Artikolu 14(1)(b)	Artikolu 47(3) u (6)
Artikolu 14(2)	—
Artikolu 14(3)	—
Artikolu 15(1)	Artikolu 38 u Artikolu 39
Artikolu 15(2)	Artikolu 32
Artikolu 15(3)	Artikolu 40(2) u (4)
Artikolu 15(4)	—
Artikolu 15(5)	Artikolu 51(5)
Artikolu 15(6)	Artikolu 51(4)
Artikolu 15(7)	Artikolu 34(2) u Artikolu 40(2)
Artikolu 16	Artikolu 18
Artikolu 17	Artikoli 89 sa 92
Artikolu 18	Artikolu 94
Artikolu 19	Artikolu 102
Artikolu 20	Artikolu 97
Artikolu 21	—
Artikolu 22	—
Artikolu 23	—
Artikolu 24	—