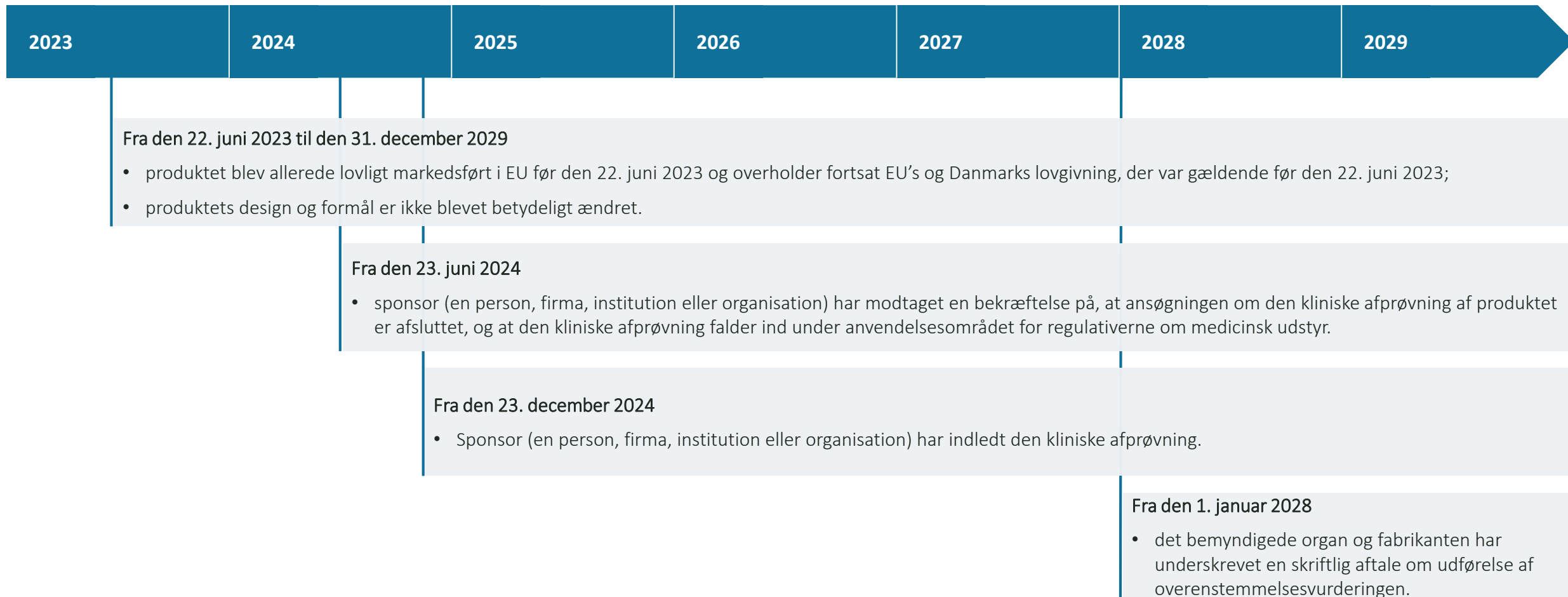


1. Overgangsperiode for produkter uden et medicinsk formål, hvor fabrikanten skal lave en klinisk afprøvning, og hvor et bemyndiget organ er involveret i overensstemmelsesvurderingen.



Figur 1: Betingelser for anvendelse af overgangsperioden i medfør af artikel 2, stk. 1 i [EU- Kommissionens fælles specifikationer](#).