

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



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