

# MDR

## Regolamento Dispositivi medici

2024

Regolamento (UE) 2017/745  
D.lgs 5 agosto 2022 n. 137



## Realizzazione

Certifico S.r.l.

Sede op.: A. De Curtis 28 - 06135 PERUGIA

Sede amm.: Via Benedetto Croce 15 - 06024 Gubbio PERUGIA

Tel. + 39 075 5997363 | + 39 075 5997343

Assistenza 800 14 47 46

[info@certifico.com](mailto:info@certifico.com)

[www.certifico.com](http://www.certifico.com)

## MDR Regolamento dispositivi medici | Reg. (UE) 2017/745

Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio. (GU L117/1 del 05 maggio 2017)

[Vedi modifiche/integrazioni](#)

Edizione: 8.0

Data: Luglio 2024

ISBN: 978-88-98550-91-3

Resp: Ing. Marco Maccarelli

Copyright: Certifico S.r.l.

# Indice

Realizzazione	1
Disclaimer	2
Novità	3
Regolamento (UE) 2017/745   Testo consolidato 2024	6
Premessa	11
Capo I Ambito di applicazione e definizioni	24
Articolo 1. Oggetto e ambito di applicazione	24
Articolo 2. Definizioni	27
Articolo 3. Modifica di talune definizioni	32
Articolo 4. Status normativo dei prodotti	33
Capo II Messa a disposizione sul mercato e messa in servizio dei dispositivi, obblighi degli operatori economici, ricondizionamento, marcatura CE, libera circolazione	34
Articolo 5. Immissione sul mercato e messa in servizio	34
Articolo 6. Vendite a distanza	36
Articolo 7. Dichiarazioni	37
Articolo 8. Ricorso a norme armonizzate	38
Articolo 9. Specifiche comuni	39
Articolo 10. Obblighi generali dei fabbricanti	40
Articolo 10 bis Obblighi in caso di interruzione o di cessazione della fornitura di determinati dispositivi	43
Articolo 11. Mandatario	44
Articolo 12. Cambio di mandatario	45
Articolo 13. Obblighi generali degli importatori	46
Articolo 14. Obblighi generali dei distributori	47
Articolo 15. Persona responsabile del rispetto della normativa	48
Articolo 16. Casi in cui gli obblighi dei fabbricanti si applicano agli importatori, ai distributori o ad altre persone	50
Articolo 17. Dispositivi monouso e loro ricondizionamento	51
Articolo 18. Tessera per il portatore di impianto e informazioni che devono essere fornite ai pazienti portatori di impianto	53
Articolo 19. Dichiarazione di conformità UE	54
Articolo 20. Marcatura CE di conformità	55
Articolo 21. Dispositivi per destinazioni particolari	56
Articolo 22. Sistemi e kit procedurali	57
Articolo 23. Parti e componenti	58
Articolo 24. Libera circolazione	59
Capo III Identificazione e tracciabilità dei dispositivi, registrazione dei dispositivi e degli operatori economici, sintesi reattiva alla sicurezza e alla prestazione clinica e banca dati europea dei dispositivi medici	60
Articolo 25. Identificazione nella catena di fornitura	60

Articolo 26. Nomenclatura dei dispositivi medici	61
Articolo 27. Sistema di identificazione unica del dispositivo	62
Articolo 28. Banca dati UDI	64
Articolo 29. Registrazione dei dispositivi	65
Articolo 30. Sistema elettronico per la registrazione degli operatori economici	66
Articolo 31. Registrazione dei fabbricanti, dei mandatari e degli importatori	67
Articolo 32. Sintesi relativa alla sicurezza e alla prestazione clinica	68
Articolo 33. Banca dati europea dei dispositivi medici	69
Articolo 34. Funzionalità di Eudamed	71
Capo IV Organismi notificati	72
Articolo 35. Autorità responsabili degli organismi notificati	72
Articolo 36. Prescrizioni relative agli organismi notificati	73
Articolo 37. Controllate e affidamento a subcontraenti	74
Articolo 38. Domanda di designazione presentata da organismi di valutazione della conformità	75
Articolo 39. Valutazione della domanda	76
Articolo 40. Nomina di esperti per la valutazione congiunta delle domande di notifica	78
Articolo 41. Requisiti linguistici	79
Articolo 42. Procedura di designazione e di notifica	80
Articolo 43. Numero di identificazione ed elenco degli organismi notificati	81
Articolo 44. Monitoraggio e rivalutazione degli organismi notificati	82
Articolo 45. Riesame delle valutazioni effettuate dagli organismi notificati sulla documentazione tecnica e sulla documentazione relativa alla valutazione clinica	84
Articolo 46. Modifiche delle designazioni e delle notifiche	85
Articolo 47. Contestazione della competenza degli organismi notificati	87
Articolo 48. Valutazione inter pares e scambio di esperienze tra autorità responsabili degli organismi notificati	88
Articolo 49. Coordinamento degli organismi notificati	89
Articolo 50. Tariffario	90
Capo V Classificazione e valutazione della conformità	91
Sezione 1 Classificazione	91
Articolo 51. Classificazione dei dispositivi	91
Sezione 2 Valutazione della conformità	92
Articolo 52. Procedure di valutazione della conformità	92
Articolo 53. Intervento degli organismi notificati nell'ambito delle procedure di valutazione della conformità	94
Articolo 54. Procedura relativa alla consultazione della valutazione clinica per taluni dispositivi delle classi III e IIb	95
Articolo 55. Meccanismo di esame relativo alle valutazioni della conformità di determinati dispositivi delle classi III e IIb	96
Articolo 56. Certificati di conformità	97
Articolo 57. Sistema elettronico per gli organismi notificati e i certificati di conformità	98
Articolo 58. Cambio volontario di organismo notificato	99

Articolo 59. Deroga alle procedure di valutazione della conformità	100
Articolo 60. Certificato di libera vendita	101
Capo VI Valutazione clinica e indagini cliniche	102
Articolo 61. Valutazione clinica	102
Articolo 62. Prescrizioni generali relative alle indagini cliniche condotte per dimostrare la conformità dei dispositivi	105
Articolo 63. Consenso informato	107
Articolo 64. Indagini cliniche su soggetti incapaci	108
Articolo 65. Indagini cliniche su minori	109
Articolo 66. Indagini cliniche su donne in gravidanza o allattamento	110
Articolo 67. Misure nazionali supplementari	111
Articolo 68. Indagini cliniche in situazioni di emergenza	112
Articolo 69. Risarcimento danni	113
Articolo 70. Domanda di indagine clinica	114
Articolo 71. Valutazione da parte degli Stati membri	116
Articolo 72. Conduzione di un'indagine clinica	117
Articolo 73. Sistema elettronico per le indagini cliniche	118
Articolo 74. Indagini cliniche relative a dispositivi recanti la marcatura CE	119
Articolo 75. Modifiche sostanziali delle indagini cliniche	120
Articolo 76. Misure correttive che gli Stati membri devono prendere e scambio di informazioni tra Stati membri	121
Articolo 77. Informazioni da parte dello sponsor al termine di un'indagine clinica o in caso di interruzione temporanea o di conclusione anticipata	122
Articolo 78. Procedura di valutazione coordinata per le indagini cliniche	123
Articolo 79. Revisione della procedura di valutazione coordinata	125
Articolo 80. Registrazione e segnalazione di eventi avversi che si verificano durante le indagini cliniche	126
Articolo 81. Atti di esecuzione	127
Articolo 82. Prescrizioni relative ad altre indagini cliniche	128
Capo VII Sorveglianza post-commercializzazione, vigilanza e sorveglianza del mercato	129
Sezione 1 Sorveglianza post-commercializzazione	129
Articolo 83. Sistema di sorveglianza post-commercializzazione del fabbricante	129
Articolo 84. Piano di sorveglianza post-commercializzazione	130
Articolo 85. Rapporto sulla sorveglianza post-commercializzazione	131
Articolo 86. Rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza	132
Sezione 2 Vigilanza	133
Articolo 87. Segnalazione di incidenti gravi e azioni correttive di sicurezza	133
Articolo 88. Relazioni sulle tendenze	135
Articolo 89. Analisi degli incidenti gravi e delle azioni correttive di sicurezza	136
Articolo 90. Analisi dei dati di vigilanza	138
Articolo 91. Atti di esecuzione	139
Articolo 92. Sistema elettronico per la vigilanza e la sorveglianza post-commercializzazione	140

Sezione 3 Sorveglianza del mercato	142
Articolo 93. Attività di sorveglianza del mercato	142
Articolo 94. Valutazione dei dispositivi che si sospettano presentare un rischio inaccettabile o un'altra non conformità	143
Articolo 95. Procedura per i dispositivi che presentano un rischio inaccettabile per la salute e la sicurezza	144
Articolo 96. Procedura di valutazione delle misure nazionali a livello dell'Unione	145
Articolo 97. Altra non conformità	146
Articolo 98. Misure preventive di protezione della salute	147
Articolo 99. Buone prassi amministrative	148
Articolo 100. Sistema elettronico per la sorveglianza del mercato	149
Capo VIII Cooperazione tra Stati Membri, gruppo di coordinamento per i dispositivi medici, laboratori specializzati, gruppi di esperti e registri dei dispositivi	150
Articolo 101. Autorità competenti	150
Articolo 102. Cooperazione	151
Articolo 103. Gruppo di coordinamento per i dispositivi medici	152
Articolo 104. Sostegno della Commissione	153
Articolo 105. Compiti dell'MDCG	154
Articolo 106. Formulazione di pareri e consulenze scientifiche, tecniche e cliniche	155
Articolo 107. Conflitto di interessi	158
Articolo 108. Registri dei dispositivi e banche dati	159
Capo IX Riservatezza, protezione dei dati, finanziamento e sanzioni	160
Articolo 109. Riservatezza	160
Articolo 110. Protezione dei dati	161
Articolo 111. Riscossione di tariffe	162
Articolo 112. Finanziamento della attività relative alla designazione e al monitoraggio degli organismi notificati	163
Articolo 113. Sanzioni	164
Capo X Disposizioni finali	165
Articolo 114. Procedura di comitato	165
Articolo 115. Esercizio della delega	166
Articolo 116. Atti delegati distinti per diversi poteri delegati	167
Articolo 117. Modifica della direttiva 2001/83/CE	168
Articolo 118. Modifica del regolamento (CE) n. 178/2002	169
Articolo 119, Modifica del regolamento (CE) n. 1223/2009	170
Articolo 120. Disposizioni transitorie	171
Articolo 121. Valutazione	174
Articolo 122. Abrogazione	175
Articolo 123. Entrata in vigore e data di applicazione	176
Allegati:	179
Allegato I Requisiti generali di sicurezza e prestazione	181
Allegato II Documentazione tecnica	195

ALLEGATO III Documentazione tecnica sulla sorveglianza post-commercializzazione	199
Allegato IV - Dichiarazione di conformità UE	200
Allegato V Marcatura CE di conformità	201
ALLEGATO VI - Informazioni da presentare previa registrazione dei dispositivi e degli operatori economici a norma dell'articolo 29, paragrafo 4, e dell'articolo 31; dati di base da fornire alla banca dati UDI unitamente all'identificativo del dispositivo UDI-DI a norma degli articoli 28 e 29; e sistema UDI	202
Allegato VII Prescrizioni cui devono conformarsi gli organismi notificati	210
Allegato VIII - Regole di classificazione	227
Allegato IX - Valutazione della conformità basata sul sistema di gestione della qualità e sulla valutazione della documentazione tecnica	233
Allegato X - Valutazione della conformità basata sull'esame di tipo	241
Allegato XI Valutazione della conformità basata sulla verifica della conformità del prodotto	243
Allegato XII - Certificati rilasciati da un organismo notificato	247
Allegato XIII - Procedura per i dispositivi su misura	249
Allegato XIV - Valutazione clinica e follow-up clinico post-commercializzazione	250
Allegato XV - Indagini cliniche	253
Allegato XVI - Elenco dei gruppi di prodotti che non hanno una destinazione d'uso medica di cui all'articolo 1, paragrafo 2	259
Allegato XVII - Tavola di concordanza	260
Decreto Legislativo 5 agosto 2022 n. 137	263
Premessa	265
Art. 1 Oggetto, finalità e ambito di applicazione	266
Art. 2 Definizioni	266
Art. 3 Autorità competente e Autorità responsabile degli organismi notificati	266
Art. 4 Messa a disposizione sul mercato, messa in servizio e obblighi degli operatori economici	266
Art. 5 Requisiti generali di sicurezza e prestazione	266
Art. 6 Libera circolazione e dispositivi a destinazione particolare	267
Art. 7 Dispositivi medici su misura	267
Art. 8 Tessera per il portatore di impianto e informazioni che devono essere fornite ai pazienti portatori di impianto	267
Art. 9 Classificazione dei dispositivi medici e criteri di soluzione delle controversie	267
Art. 10 Vigilanza sugli incidenti verificatisi dopo l'immissione sul mercato	268
Art. 11 Valutazione della conformità e autorizzazioni in deroga	269
Art. 12 Registrazione degli operatori economici nel sistema elettronico «Eudamed»	269
Art. 13 Banca dati europea dei dispositivi medici «Eudamed»	270
Art. 14 Banca dati nazionale	270
Art. 15 Identificazione, tracciabilità e nomenclatura dei dispositivi	271
Art. 16 Indagini cliniche	271
Art. 17 Organismi notificati	272
Art. 18 Marcatura CE di conformità	272
Art. 19 Sorveglianza del mercato	272
Art. 20 Provvedimenti di diniego o di restrizione	273
Art. 21 Riservatezza	274
Art. 22 Valutazione delle tecnologie sanitarie	274
Art. 23 Commercio dei dispositivi	275

Art. 24 Offerta in vendita a distanza dei dispositivi medici	275
Art. 25 Dispositivi medici falsificati	275
Art. 26 Pubblicità	275
Art. 27 Sanzioni	276
Art. 28 Istituzione del fondo per il governo dei dispositivi medici	280
Art. 29 Definizione dei tetti di spesa	280
Art. 30 Disposizioni tariffarie	281
Art. 31 Disposizioni transitorie e finali	281
Art. 32 Abrogazioni	281
Art. 33 Clausola di invarianza finanziaria	282
Realizzazione	283

## Disclaimer

Certifico S.r.l. non si assume responsabilità:

1. per inesattezze o non corretta applicazione delle informazioni riportate nell'ebook.
2. per la divulgazione/ modifica non autorizzata dell'ebook.

L'unica fonte ufficiale del Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio relativo ai dispositivi medici è:

[Gazzetta Europea](#)

Si ringrazia per segnalazioni sull'ebook: [info@certifico.com](mailto:info@certifico.com)

## Novità

### Ed. 8.0 Luglio 2024

- Regolamento (UE) 2024/1860 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 13 giugno 2024, che modifica i regolamenti (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda l'introduzione graduale di Eudamed, l'obbligo di informazione in caso di interruzione o di cessazione della fornitura e le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medico-diagnostici in vitro. (GU L 2024/1860 del 9.7.2024). Entrata in vigore: 09.07.2024. L'articolo 1, punto 1), e l'articolo 2, punto 1), si applicano a decorrere dal 10 gennaio 2025.

Modifiche:

- Articolo 10 bis. Inserita nota (N)
  - Articolo 34. Inserita nota (N)
  - Articolo 78. Inserita nota (N)
  - Articolo 120. Inserite note (N1) e (N2)
  - Articolo 122. Inserita nota (N1)
  - Articolo 123. Inserita nota (N1)
- 

### Ed. 7.0 Ottobre 2023

- Regolamento delegato (UE) 2023/2197 della Commissione, del 10 luglio 2023, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'attribuzione di identificativi unici del dispositivo alle lenti a contatto. (GU L 2023/2197 del 20.10.2023). Entrata in vigore: 09.11.2023

Modifiche:

- Allegato VI, parte C punto 6.6. Inserita nota (N)
- 

### Ed. 6.0 Marzo 2023

- Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023 che modifica i regolamenti (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro. (GU L 80/24 del 20.3.2023). Entrata in vigore: 20.03.2023

Modifiche:

- Art. 120. Inserita nota (N)
  - Art. 122. Inserita nota (N)
  - Art. 123. Inserita nota (N)
- 

### Ed. 5.0 Marzo 2023

- Regolamento delegato (UE) 2023/502 della Commissione del 1° dicembre 2022 che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda la frequenza delle nuove e complete valutazioni degli organismi notificati. (GU L 70/1 del 8.3.2023)

Modifica:

- Art. 44 comma 10. Inserita nota (N)
- 

### Ed. 4.0 Dicembre 2022

- Inserito il Decreto Legislativo 5 agosto 2022 n. 137 - Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio, nonché per l'adeguamento alle disposizioni del regolamento (UE) 2020/561 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 23 aprile 2020, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici, per quanto riguarda le date di applicazione di alcune delle sue disposizioni ai sensi dell'articolo 15 della legge 22 aprile 2021, n. 53. (GU n.214 del 13.09.2022). Entrata in vigore del provvedimento: 28/09/2022

- Inserite Note Allegato XVI Reg. (UE) 2017/745:

(N) Regolamento di esecuzione (UE) 2022/2346 della Commissione del 1° dicembre 2022 che stabilisce specifiche comuni per i gruppi di prodotti che non hanno una destinazione d'uso medica elencati nell'allegato XVI del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo ai dispositivi medici. (GU L 311/60 del 02.12.2022)

(N1) Regolamento di esecuzione (UE) 2022/2347 della Commissione del 1° dicembre 2022 recante modalità di applicazione del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda la riclassificazione di gruppi di determinati prodotti attivi che non hanno una destinazione d'uso medica. (GU L 311/94 del 02.12.2022)

---

### **Ed. 3.0 Luglio 2021**

Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio. (GU L 241/7 del 8.7.2021)

---

### **Ed. 2.0 Aprile 2020**

Regolamento (UE) 2020/561 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 23 aprile 2020 che modifica il regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici, per quanto riguarda le date di applicazione di alcune delle sue disposizioni. (GU L 130/18 del 24.04.2020)

---

### **Ed. 1.2 Dicembre 2019**

Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (GU L 117 del 5.5.2017) - GU L 334/165 del 27.12.2019

---

### **Ed. 1.1 Maggio 2019**

Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (GU L 117 del 5.5.2017) - GU L L 117/9 del 03.05.2019.

---

### **Ed. 1.0 Gennaio 2018**

## Aggiornamenti:

Il testo consolidato 2023 "MDR Regolamento dispositivi medici | Reg. (UE) 2017/745" tiene conto delle rettifiche al regolamento stesso dal 2019 al 2024.

## Testo nativo:

Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio. (GU L117/1 del 05 maggio 2017)

Il testo consolidato 2024 "MDR Regolamento dispositivi medici | Reg. (UE) 2017/745" tiene conto della seguenti modifiche/rettifiche:

- Regolamento (UE) 2024/1860 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 13 giugno 2024, che modifica i regolamenti (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda l'introduzione graduale di Eudamed, l'obbligo di informazione in caso di interruzione o di cessazione della fornitura e le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medico-diagnostici in vitro. (GU L 2024/1860 del 9.7.2024). Entrata in vigore: 09.07.2024. L'articolo 1, punto 1), e l'articolo 2, punto 1), si applicano a decorrere dal 10 gennaio 2025.
- Regolamento delegato (UE) 2023/2197 della Commissione, del 10 luglio 2023, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'attribuzione di identificativi unici del dispositivo alle lenti a contatto. (GU L 2023/2197 del 20.10.2023). Entrata in vigore: 09.11.2023
- Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023 che modifica i regolamenti (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro. (GU L 80/24 del 20.3.2023). Entrata in vigore: 20.03.2023
- Regolamento delegato (UE) 2023/502 della Commissione del 1° dicembre 2022 che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda la frequenza delle nuove e complete valutazioni degli organismi notificati. (GU L 70/1 del 8.3.2023)
- Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (GU L 241/7 del 8.7.2021)
- Regolamento (UE) 2020/561 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 23 aprile 2020 che modifica il regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici, per quanto riguarda le date di applicazione di alcune delle sue disposizioni. (GU L 130/18 del 24.04.2020)
- Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (GU L 117 del 5.5.2017) - GU L 334/165 del 27.12.2019
- Rettifica del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (GU L 117 del 5.5.2017) - GU L 117/9 del 03.05.2019.



## Regolamento (UE) 2017/745 | Testo consolidato 2024

del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio.

### [Premessa](#)

### [Capo I Ambito di applicazione e definizioni](#)

#### [Articolo 1. Oggetto e ambito di applicazione](#)

#### [Articolo 2. Definizioni](#)

#### [Articolo 3. Modifica di talune definizioni](#)

#### [Articolo 4. Status normativo dei prodotti](#)

### [Capo II Messa a disposizione sul mercato e messa in servizio dei dispositivi, obblighi degli operatori economici, ricondizionamento, marcatura CE, libera circolazione](#)

#### [Articolo 5. Immissione sul mercato e messa in servizio](#)

#### [Articolo 6. Vendite a distanza](#)

#### [Articolo 7. Dichiarazioni](#)

#### [Articolo 8. Ricorso a norme armonizzate](#)

#### [Articolo 9. Specifiche comuni](#)

#### [Articolo 10. Obblighi generali dei fabbricanti](#)

#### [Articolo 10 bis. Obblighi in caso di interruzione o di cessazione della fornitura di determinati dispositivi](#)

#### [Articolo 11. Mandatario](#)

[Articolo 12. Cambio di mandatario](#)

[Articolo 13. Obblighi generali degli importatori](#)

[Articolo 14. Obblighi generali dei distributori](#)

[Articolo 15. Persona responsabile del rispetto della normativa](#)

[Articolo 16. Casi in cui gli obblighi dei fabbricanti si applicano agli importatori, ai distributori o ad altre persone](#)

[Articolo 17. Dispositivi monouso e loro ricondizionamento](#)

[Articolo 18. Tessera per il portatore di impianto e informazioni che devono essere fornite ai pazienti portatori di impianto](#)

[Articolo 19. Dichiarazione di conformità UE](#)

[Articolo 20. Marcatura CE di conformità](#)

[Articolo 21. Dispositivi per destinazioni particolari](#)

[Articolo 22. Sistemi e kit procedurali](#)

[Articolo 23. Parti e componenti](#)

[Articolo 24. Libera circolazione](#)

[Capo III Identificazione e tracciabilità dei dispositivi, registrazione dei dispositivi e degli operatori economici, sintesi reattiva alla sicurezza e alla prestazione clinica e banca dati europea dei dispositivi medici](#)

[Articolo 25. Identificazione nella catena di fornitura](#)

[Articolo 26. Nomenclatura dei dispositivi medici](#)

[Articolo 27. Sistema di identificazione unica del dispositivo](#)

[Articolo 28. Banca dati UDI](#)

[Articolo 29. Registrazione dei dispositivi](#)

[Articolo 30. Sistema elettronico per la registrazione degli operatori economici](#)

[Articolo 31. Registrazione dei fabbricanti, dei mandatari e degli importatori](#)

[Articolo 32. Sintesi relativa alla sicurezza e alla prestazione clinica](#)

[Articolo 33. Banca dati europea dei dispositivi medici](#)

[Articolo 34. Funzionalità di Eudamed](#)

[Capo IV Organismi notificati](#)

[Articolo 35. Autorità responsabili degli organismi notificati](#)

[Articolo 36. Prescrizioni relative agli organismi notificati](#)

[Articolo 37. Controllate e affidamento a subcontraenti](#)

[Articolo 38. Domanda di designazione presentata da organismi di valutazione della conformità](#)

[Articolo 39. Valutazione della domanda](#)

[Articolo 40. Nomina di esperti per la valutazione congiunta delle domande di notifica](#)

[Articolo 41. Requisiti linguistici](#)

[Articolo 42. Procedura di designazione e di notifica](#)

[Articolo 43. Numero di identificazione ed elenco degli organismi notificati](#)

[Articolo 44. Monitoraggio e rivalutazione degli organismi notificati](#)

[Articolo 45. Riesame delle valutazioni effettuate dagli organismi notificati sulla documentazione tecnica e sulla documentazione relativa alla valutazione clinica](#)

[Articolo 46. Modifiche delle designazioni e delle notifiche](#)

[Articolo 47. Contestazione della competenza degli organismi notificati](#)

[Articolo 48. Valutazione inter pares e scambio di esperienze tra autorità responsabili degli organismi notificati](#)

[Articolo 49. Coordinamento degli organismi notificati](#)

[Articolo 50. Tariffario](#)

[Capo V Classificazione e valutazione della conformità](#)

[Sezione 1 Classificazione](#)

[Articolo 51. Classificazione dei dispositivi](#)

[Sezione 2 Valutazione della conformità](#)

[Articolo 52. Procedure di valutazione della conformità](#)

[Articolo 53. Intervento degli organismi notificati nell'ambito delle procedure di valutazione della conformità](#)

[Articolo 54. Procedura relativa alla consultazione della valutazione clinica per taluni dispositivi delle classi III e IIb](#)

[Articolo 55. Meccanismo di esame relativo alle valutazioni della conformità di determinati dispositivi delle classi III e IIb](#)

[Articolo 56. Certificati di conformità](#)

[Articolo 57. Sistema elettronico per gli organismi notificati e i certificati di conformità](#)

[Articolo 58. Cambio volontario di organismo notificato](#)

[Articolo 59. Deroga alle procedure di valutazione della conformità](#)

[Articolo 60. Certificato di libera vendita](#)

[Capo VI Valutazione clinica e indagini cliniche](#)

[Articolo 61. Valutazione clinica](#)

[Articolo 62. Prescrizioni generali relative alle indagini cliniche condotte per dimostrare la conformità dei dispositivi](#)

[Articolo 63. Consenso informato](#)

[Articolo 64. Indagini cliniche su soggetti incapaci](#)

[Articolo 65. Indagini cliniche su minori](#)

[Articolo 66. Indagini cliniche su donne in gravidanza o allattamento](#)

[Articolo 67. Misure nazionali supplementari](#)

[Articolo 68. Indagini cliniche in situazioni di emergenza](#)

[Articolo 69. Risarcimento danni](#)

[Articolo 70. Domanda di indagine clinica](#)

[Articolo 71. Valutazione da parte degli Stati membri](#)

[Articolo 72. Conduzione di un'indagine clinica](#)

[Articolo 73. Sistema elettronico per le indagini cliniche](#)

[Articolo 74. Indagini cliniche relative a dispositivi recanti la marcatura CE](#)

[Articolo 75. Modifiche sostanziali delle indagini cliniche](#)

[Articolo 76. Misure correttive che gli Stati membri devono prendere e scambio di informazioni tra Stati membri](#)

[Articolo 77. Informazioni da parte dello sponsor al termine di un'indagine clinica o in caso di interruzione temporanea o di conclusione anticipata](#)

[Articolo 78. Procedura di valutazione coordinata per le indagini cliniche](#)

[Articolo 79. Revisione della procedura di valutazione coordinata](#)

[Articolo 80. Registrazione e segnalazione di eventi avversi che si verificano durante le indagini cliniche](#)

[Articolo 81. Atti di esecuzione](#)

[Articolo 82. Prescrizioni relative ad altre indagini cliniche](#)

[Capo VII Sorveglianza post-commercializzazione, vigilanza e sorveglianza del mercato](#)

[Sezione 1 Sorveglianza post-commercializzazione](#)

[Articolo 83. Sistema di sorveglianza post-commercializzazione del fabbricante](#)

[Articolo 84. Piano di sorveglianza post-commercializzazione](#)

[Articolo 85. Rapporto sulla sorveglianza post-commercializzazione](#)

[Articolo 86. Rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza](#)

[Sezione 2 Vigilanza](#)

[Articolo 87. Segnalazione di incidenti gravi e azioni correttive di sicurezza](#)

[Articolo 88. Relazioni sulle tendenze](#)

[Articolo 89. Analisi degli incidenti gravi e delle azioni correttive di sicurezza](#)

[Articolo 90. Analisi dei dati di vigilanza](#)

[Articolo 91. Atti di esecuzione](#)

[Articolo 92. Sistema elettronico per la vigilanza e la sorveglianza post-commercializzazione](#)

[Sezione 3 Sorveglianza del mercato](#)

[Articolo 93. Attività di sorveglianza del mercato](#)

[Articolo 94. Valutazione dei dispositivi che si sospettano presentare un rischio inaccettabile o un'altra non conformità](#)

[Articolo 95. Procedura per i dispositivi che presentano un rischio inaccettabile per la salute e la sicurezza](#)

[Articolo 96. Procedura di valutazione delle misure nazionali a livello dell'Unione](#)

[Articolo 97. Altra non conformità](#)

[Articolo 98. Misure preventive di protezione della salute](#)

[Articolo 99. Buone prassi amministrative](#)

[Articolo 100. Sistema elettronico per la sorveglianza del mercato](#)

[Capo VIII Cooperazione tra Stati Membri, gruppo di coordinamento per i dispositivi medici, laboratori specializzati, gruppi di esperti e registri dei dispositivi](#)

[Articolo 101. Autorità competenti](#)

[Articolo 102. Cooperazione](#)

[Articolo 103. Gruppo di coordinamento per i dispositivi medici](#)

[Articolo 104. Sostegno della Commissione](#)

[Articolo 105. Compiti dell'MDCG](#)

[Articolo 106. Formulazione di pareri e consulenze scientifiche, tecniche e cliniche](#)

[Articolo 107. Conflitto di interessi](#)

[Articolo 108. Registri dei dispositivi e banche dati](#)

[Capo IX Riservatezza, protezione dei dati, finanziamento e sanzioni](#)

[Articolo 109. Riservatezza](#)

[Articolo 110. Protezione dei dati](#)

[Articolo 111. Riscossione di tariffe](#)

[Articolo 112. Finanziamento della attività relative alla designazione e al monitoraggio degli organismi notificati](#)

[Articolo 113. Sanzioni](#)

[Capo X Disposizioni finali](#)

[Articolo 114. Procedura di comitato](#)

[Articolo 115. Esercizio della delega](#)

[Articolo 116. Atti delegati distinti per diversi poteri delegati](#)

[Articolo 117. Modifica della direttiva 2001/83/CE](#)

[Articolo 118. Modifica del regolamento \(CE\) n. 178/2002](#)

[Articolo 119. Modifica del regolamento \(CE\) n. 1223/2009](#)

[Articolo 120. Disposizioni transitorie](#)

[Articolo 121. Valutazione](#)

[Articolo 122. Abrogazione](#)

[Articolo 123. Entrata in vigore e data di applicazione](#)



## **Allegati:**

[Allegato I Requisiti generali di sicurezza e prestazione](#)

[Allegato II Documentazione tecnica](#)

[Allegato III Documentazione tecnica sulla sorveglianza post-commercializzazione](#)

[Allegato IV Dichiarazione di conformità UE](#)

[Allegato V Marcatura CE di conformità](#)

[Allegato VI Informazioni da presentare previa registrazione dei dispositivi e degli operatori economici a norma dell'articolo 29, paragrafo 4, e dell'articolo 31; dati di base da fornire alla banca dati UDI unitamente all'identificativo del dispositivo UDI-DI a norma degli articoli 28 e 29; e sistema UDI](#)

[Allegato VII Prescrizioni cui devono conformarsi gli organismi notificati](#)

[Allegato VIII Regole di classificazione](#)

[Allegato IX Valutazione della conformità basata sul sistema di gestione della qualità e sulla valutazione della documentazione tecnica](#)

[Allegato X Valutazione della conformità basata sull'esame di tipo](#)

[Allegato XI Valutazione della conformità basata sulla verifica della conformità del prodotto](#)

[Allegato XII Certificati rilasciati da un organismo notificato](#)

[Allegato XIII Procedura per i dispositivi su misura](#)

[Allegato XIV Valutazione clinica e follow-up clinico post-commercializzazione](#)

[Allegato XV Indagini cliniche](#)

[Allegato XVI Elenco dei gruppi di prodotti che non hanno una destinazione d'uso medica di cui all'articolo 1, paragrafo 2](#)

-

[Allegato XVII Tavola di concordanza](#)



## **Decreto Legislativo 5 agosto 2022 n. 137**

Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio, nonché per l'adeguamento alle disposizioni del regolamento (UE) 2020/561 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 23 aprile 2020, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici, per quanto riguarda le date di applicazione di alcune delle sue disposizioni ai sensi dell'articolo 15 della legge 22 aprile 2021, n. 53. (GU n.214 del 13.09.2022). Entrata in vigore del provvedimento: 28/09/2022

---

### [Premessa](#)

[Art. 1 Oggetto, finalità e ambito di applicazione](#)

[Art. 2 Definizioni](#)

[Art. 3 Autorità competente e Autorità responsabile degli organismi notificati](#)

[Art. 4 Messa a disposizione sul mercato, messa in servizio e obblighi degli operatori economici](#)

[Art. 5 Requisiti generali di sicurezza e prestazione](#)

[Art. 6 Libera circolazione e dispositivi a destinazione particolare](#)

[Art. 7 Dispositivi medici su misura](#)

[Art. 8 Tessera per il portatore di impianto e informazioni che devono essere fornite ai pazienti portatori di impianto](#)

[Art. 9 Classificazione dei dispositivi medici e criteri di soluzione delle controversie](#)

[Art. 10 Vigilanza sugli incidenti verificatisi dopo l'immissione sul mercato](#)

[Art. 11 Valutazione della conformita' e autorizzazioni in deroga](#)

[Art. 12 Registrazione degli operatori economici nel sistema elettronico «Eudamed»](#)

[Art. 13 Banca dati europea dei dispositivi medici «Eudamed»](#)

[Art. 14 Banca dati nazionale](#)

[Art. 15 Identificazione, tracciabilita' e nomenclatura dei dispositivi](#)

[Art. 16 Indagini cliniche](#)

[Art. 17 Organismi notificati](#)

[Art. 18 Marcatura CE di conformita'](#)

[Art. 19 Sorveglianza del mercato](#)

[Art. 20 Provvedimenti di diniego o di restrizione](#)

[Art. 21 Riservatezza](#)

[Art. 22 Valutazione delle tecnologie sanitarie](#)

[Art. 23 Commercio dei dispositivi](#)

[Art. 24 Offerta in vendita a distanza dei dispositivi medici](#)

[Art. 25 Dispositivi medici falsificati](#)

[Art. 26 Pubblicita'](#)

[Art. 27 Sanzioni](#)

[Art. 28 Istituzione del fondo per il governo dei dispositivi medici](#)

[Art. 29 Definizione dei tetti di spesa](#)

[Art. 30 Disposizioni tariffarie](#)

[Art. 31 Disposizioni transitorie e finali](#)

[Art. 32 Abrogazioni](#)

[Art. 33 Clausola di invarianza finanziaria](#)