



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Vorbereitung der Überarbeitung der Medizinprodukteverordnung auf EU-Ebene

Aktuell seit 18.09.2025 10:37:23

Angegeben von:

TÜV SÜD AG (R003131) am 18.09.2025

Beschreibung:

Praktikable Ausgestaltung der Zulassung von Medizinprodukten

Betroffene Interessenbereiche (3)

EU-Binnenmarkt [alle RV hierzu]

EU-Gesetzgebung [alle RV hierzu]

Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]

Betroffene Bundesgesetze (1)

MPG [alle RV hierzu]