



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Vorbereitung der Überarbeitung der Verordnung (EU) 2017 /745 (EU-Medizinprodukte-Verordnung MDR)

Stand vom 07.08.2024 13:59:01 bis 30.08.2024 14:59:16

Angegeben von:

EUTOP International GmbH (EUTOP) (R002289) am 07.08.2024

Beschreibung:

Praxistaugliche Ausgestaltung des Überwachungs-, Zertifizierungs- und Zulassungssystems von Medizinprodukten

Betroffene Interessenbereiche (2)

EU-Gesetzgebung [alle RV hierzu]

Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

Betroffene Bundesgesetze (5)

MPDG [alle RV hierzu]

MPAMIV [alle RV hierzu]

BMGBGebV [alle RV hierzu]

MPBetreibV [alle RV hierzu]

MPAV [alle RV hierzu]

Aufträge zu diesem RV (1)

1. Auftrag

Im Rahmen des Auftrags wird Kontakt mit Vertreterinnen und Vertretern der Bundesregierung und der Bundesministerien sowie dem Deutschen Bundestag zur

Sachstandsaufklärung sowie etwaiger Erläuterung von Änderungsnotwendigkeiten in den Schwerpunktbereichen Recht, Wirtschaft, Umwelt und Gesundheit aufgenommen.

Auftraggeber/-innen (1):

1. TÜV SÜD AG

Eingesetzte Personen bzw. Unterauftragnehmer/-innen (5):

Betraute Personen (3):

1. Theresa Pachner
2. Daniel Kewitz
3. Lorenz Heimerl

Unterauftragnehmer/-innen (2):

1. Dr. Hans-Ulrich Krüger
2. Volkmar Vogel