



# Detailansicht des Regelungsvorhabens

## Anpassung des Medizinforschungsgesetzes

Aktuell seit 30.04.2026 10:29:25

### Angegeben von:

BVMed - Bundesverband Medizintechnologie (R000486) am 12.06.2024

### Beschreibung:

Der Bundesverband Medizintechnologie (BVMed) fordert in seiner Stellungnahme zum Medizinforschungsgesetz die Ergänzung von Regelungen für den Bereich der Medizinprodukte. So sollen klinische Studien vereinfacht und beschleunigt werden – und damit der Medizintechnik-Forschungsstandort Deutschland gestärkt werden. Unter anderem spricht sich der Verband dafür aus, die je nach Bundesland unterschiedlichen datenschutzrechtlichen Vorgaben zu vereinheitlichen. Außerdem sollten die einheitlichen Richtlinien zur Bewertung klinischer Prüfungen auch im Medizinprodukte-Bereich für alle Ethikkommissionen gelten, um zu einer besseren Vereinheitlichung zu kommen.

## Zu Regelungsentwurf

---

### 1. Bundesrats-Drucksachennummer:

BR-Drs. 155/24 (Vorgang) [\[alle RV hierzu\]](#)

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

1. Zuständiges Ministerium: BMG [\[alle RV hierzu\]](#)

2. Zuständiges Ministerium: BMUV (20. WP) [\[alle RV hierzu\]](#)

## Betroffene Interessensbereiche (1)

---

Wissenschaft, Forschung und Technologie [\[alle RV hierzu\]](#)

## Zu diesem RV abgegebene grundlegende Stellungnahmen/Gutachten (1)

---

1. SG2409260099 (PDF - 6 Seiten)

### Adressatenkreis:

Versendet am 03.07.2024 an:

#### **Bundestag**

Mitglieder des Bundestages [alle SG dorthin]