



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Rahmenbedingungen für Entwicklung und Herstellung von Arzneimitteln in Deutschland verbessern

Aktuell seit 29.05.2026 15:21:37

Angegeben von:

BioNTech Europe GmbH (R002549) am 11.06.2024

Beschreibung:

Genehmigungsverfahren für klinische Prüfungen sowie Zulassungsverfahren von Arzneimitteln in Deutschland verbessern, beschleunigen und entbürokratisieren.

Zu Regelungsentwurf

1. Bundestags-Drucksachenummer:

BT-Drs. 20/11561 (Vorgang) [\[alle RV hierzu\]](#)

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

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

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

Betroffene Interessenbereiche (2)

Arzneimittel [\[alle RV hierzu\]](#)

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

Betroffene Bundesgesetze (4)

AMG 1976 [\[alle RV hierzu\]](#)

MPDG [\[alle RV hierzu\]](#)

StrlSchG [\[alle RV hierzu\]](#)

AMWHV [\[alle RV hierzu\]](#)

