



## Detailansicht des Regelungsvorhabens

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

Aktuell seit 20.04.2026 13:45:36

#### Angegeben von:

EUTOP Europe GmbH (EUTOP) (R002291) am 19.11.2024

#### 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 (1)

---

MPG [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 (6):**

**Betraute Personen (2):**

1. Hubertus Schönburg
2. Pauline von Hochberg

**Unterauftragnehmer/-innen (4):**

1. Volkmar Vogel
2. Leo Dautzenberg
3. Bernd Westphal
4. Joachim Becker