



Detailansicht des Regelungsvorhabens

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

Stand vom 26.09.2025 11:46:06 bis 02.10.2025 09:22:25

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. Theresa Pachner
2. Hubertus Schönburg

Unterauftragnehmer/-innen (4):

1. Dr. Hans-Ulrich Krüger
2. Volkmar Vogel
3. Leo Dautzenberg
4. Bernd Westphal