



Detailansicht des Regelungsvorhabens

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

Aktuell seit 24.09.2026 15:32:57

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 (5):

Betraute Personen (2):

1. Theresa Pachner
2. Hubertus Schönburg

Unterauftragnehmer/-innen (3):

1. Leo Dautzenberg
2. uwk consulting GmbH
3. Franz-Josef Lersch-Mense