



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Auslegung und Umsetzung der In-vitro-Diagnostika-Verordnung (IVDR) - 2017/746/EU

Stand vom 27.06.2024 14:29:53 bis 30.06.2025 16:24:12

Angegeben von:

TÜV Rheinland AG (R003903) am 27.06.2024

Beschreibung:

Ziel der Interessenvertretung ist eine praktikable nationale und europäische Umsetzung der Anforderungen der IVDR bzw. der ihr nachgelagerten Rechtsakte im Sinne der Patientensicherheit, eines funktionieren Binnenmarktes und dem System der unabhängigen Drittprüfung / Benannten Stellen. Außerdem soll die Politik und Verwaltung für relevante Themen und Herausforderungen bei der konkreten Umsetzung der MDR sensibilisiert werden.

Betroffene Interessenbereiche (1)

Verbraucherschutz [alle RV hierzu]

Betroffene Bundesgesetze (3)

MPG [alle RV hierzu]

MPDG [alle RV hierzu]

MPBetreibV [alle RV hierzu]