



## Detailansicht des Regelungsvorhabens

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

Stand vom 07.08.2024 16:37:14 bis 30.08.2024 16:59:54

#### Angegeben von:

Volkmar Vogel (R005605) am 07.08.2024

#### 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 (5)

---

MPDG [alle RV hierzu]

MPAMIV [alle RV hierzu]

BMGBGebV [alle RV hierzu]

MPBetreibV [alle RV hierzu]

MPAV [alle RV hierzu]