



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]