

	integrated safety & compliance Zusammenstellung wichtiger Rechtsakte der Europäischen Union Aktuelle Informationen zu europäisch harmonisierten Spezifikationen			
Startseite	Diese Anwendung richtet sich ausschließlich an Unternehmen (gewerblicher Kontext).			
Informationsseite	Die Inhalte werden fortlaufend angepasst.			
Haupt-Menü	Healthcare Medizinische Geräte und Anwendungen	Impressum & Rechtliches	Datenschutz	



Rechtsvorschriften

[LINK](#)

Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika und zur Aufhebung der Richtlinie 98/79/EG und des Beschlusses 2010/227/EU der Kommission

Konsolidierte Fassungen

[vom 10.01.2025](#)

Nachfolge-Rechtsvorschriften; vorgeschlagene Änderungen; Fristen

—

Nationale Gesetzgebung in Deutschland

[LINK](#)

...

Leitlinien; Umsetzungshilfen; Informationen

[LINK](#)

...

[LINK](#)

...

[LINK](#)

...

Harmonisierte Europäische Dokumente (Normen, Spezifikationen, Regeln, etc.)

Basisliste

Durchführungsbeschlüsse	
...	...
...	...
...	...

Link zur konsolidierten Liste (informativ):

PDF (xx.yy.zzzz)
EXCEL (xx.yy.zzzz)

Weitere Informationen: [LINK](#)

Alle früheren Dokumente, die vor dem aktuellen Durchführungsbeschluss veröffentlicht wurden, verbleiben hier zunächst zur Information.

Basisliste

...	...
...	...
...	...

Weitere Erläuterungen und Besonderheiten

—

From:
<https://product-compliance.net/> - Product Compliance

Permanent link:
https://product-compliance.net/doku.php?id=zusatzinformationen:lex_hn:p16:p16_01&rev=1781253538

Last update: 2026/06/12 10:38

