

# CORONAVIRUS

## INFO-SERVICE FÜR BETRIEBE



## Foto-,Optik- und Medizinproduktehandel

### Rechtsvorschriften rund um Medizinprodukte

Gesetze, Verordnungen, Richtlinien

#### ationale Rechtsvorschriften:

[Medizinproduktegesetz 2021 - MPG](#)

[Medizinproduktebetreiberverordnung – MPBV](#)

[Medizinprodukteabgabenverordnung](#)

[Medizinprodukteemeldeverordnung](#)

[Magnetfeldtherapiegeräteverordnung – MFTGV](#)

[Verordnung über die Abgabe von HIV- Tests zur Eigenanwendung](#)

[Verordnung über Gemeinsame Technische Spezifikationen für In-vitro-Diagnostika](#)

[Gewebeentnahmeeinrichtungsverordnung – GEEVO](#)

[Freie Medizinprodukteverordnung](#)

[Medizinprodukteverordnung \(Zugangsvoraussetzungen\)](#)

#### Europäische Regelungen:

- [RL 93/42/EWG über Medizinprodukte](#)
- [RL 90/385/EWG über aktive implantierbare Geräte](#)
- [RL98/79/EG über In-vitro-Diagnostika](#)
  
- [VO \(EU\) 2017/745 über Medizinprodukte \(MDR\)](#)
- [Berichtigung zur MDR - Juli 2021](#)
- [VO \(EU\) 2020/561 über die Verschiebung des Geltungsbeginns der MDR](#)
  
- [VO \(EU\) 2017/746 über In-vitro-Diagnostika \(IVDR\)](#)
  
- [MEDDEV-Leitlinien](#)
- [MDCG Guidance](#)

## Factsheets der Europäischen Kommission

Bei diesen Leitfäden handelt es sich um rechtlich nicht bindende Dokumente der Europäischen Kommission, mit denen eine einheitliche Anwendung der Verordnungen gewährleistet werden soll:

- [Informationsblatt für Hersteller von Medizinprodukten](#)
- [Umsetzungsmodell für die Verordnung über Medizinprodukte](#)
- [Informationsblatt für Hersteller von In-vitro-Diagnostika](#)
- [Umsetzungsmodell für die Verordnung über In-vitro-Diagnostika](#)
- [Informationsblatt für Hersteller implantierbarer Medizinprodukte](#)
- [Informationsblatt über Medizinprodukte der Klasse I](#)
  
- [weitere Factsheets](#)

Stand: 23.08.2021