

Medizinprodukte

Der Rechtsbereich Medizinprodukte bildet relevante gesetzliche Vorgaben für das Inverkehrbringen von Medizinprodukten, Teilen von Medizinprodukten oder der Verpackung von Medizinprodukten ab und unterstützt sie bei der Umsetzung der Forderungen nach ISO 13485.

Neosys AG

Privatstrasse 10
4563 Gerlafingen

lexplus@neosys.ch

Eine Auswahl aus unserer Datenbank:

- Bundesgesetz über Arzneimittel und Medizinprodukte
- Medizinprodukteverordnung
- Richtlinie über Medizinprodukte
- Verordnung über Medizinprodukte, zur Änderung der Richtlinie 2001/83/EG, der Verordnung (EG) Nr. 178/2002 und der Verordnung (EG) Nr. 1223/2009 und zur Aufhebung der Richtlinien 90/385/EWG und 93/42/EWG des Rates
- Verordnung über die Arzneimittel
- Verordnung über In-vitro-Diagnostika und zur Aufhebung der Richtlinie 98/79/EG und des Beschlusses 2010/227/EU der Kommission

Weitere Informationen
www.neosys.ch/lexplus

Persönliche Beratung
+41 32 674 45 11

