

Dispositifs médicaux

Le domaine légal des **dispositifs médicaux** fournit une liste des exigences légales pertinentes pour la mise sur le marché de dispositifs médicaux, de parties de dispositifs médicaux ou de l'emballage de dispositifs médicaux et permet de respecter les exigences de la norme ISO 13485.



Une sélection de notre base de données:

- Loi sur les produits thérapeutiques (LPTh, 812.21)
- Règlement relatif aux dispositifs médicaux
- Règlement relatif aux dispositifs médicaux, modifiant la directive 2001/83/CE, le règlement (CE) n° 178/2002 et le règlement (CE) n° 1223/2009 et abrogeant les directives du Conseil 90/385/CEE et 93/42/CEE
- Ordonnance sur les médicaments (OMéd, 812.212.21)
- Règlement relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et abrogeant la directive 98/79/CE et la décision 2010/227/UE de la Commission