



Regierungsratsbeschluss vom 22. Juni 2021

Eidgenössisches Departement des Innern EDI; Verordnung über In-vitro-Diagnostika und Änderung der Verordnung über klinische Versuche mit Medizinprodukten; Vernehmlassung

P210457

1. Der Regierungsrat genehmigt das vorgelegte Antwortformular an das Bundesamt für Gesundheit (BAG).

Begründung

Der Bund hat zur neuen Verordnung über In-vitro-Diagnostika (IvDV) und den Anpassungen zur Verordnung über klinische Versuche mit Medizinprodukten (KlinV-Mep) ein Vernehmlassungsverfahren durchgeführt. Die Bestimmungen der neuen Erlasse werden vom Regierungsrat – insbesondere in Anbetracht der Verbesserung der Sicherheit von Medizinprodukten zum Schutz der Gesundheit der Patientinnen und Patienten im Rahmen von klinischen Versuchen – begrüsst.

