



## Regierungsratsbeschluss vom 27. August 2019

Eidgenössisches Departement des Innern EDI; Totalrevision der Medizinprodukteverordnung und Verordnung über klinische Versuche mit Medizinprodukten (neue Medizinprodukte-Regulierung); Vernehmlassung

---

**P190701**

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

### **Begründung**

Das Eidgenössische Departement des Innern (EDI) hat bei den Kantonen ein Vernehmlassungsverfahren zur Totalrevision der Medizinprodukteverordnung (MepV) und zur Verordnung über klinische Versuche mit Medizinprodukten (KlinV-Mep) durchgeführt. Mit den neuen Verordnungen wird das Schweizer Medizinprodukterecht an die neue EU-Regulierung angepasst. Damit soll auch in der Schweiz die Sicherheit und Qualität der Medizinprodukte verbessert werden. Die vorgesehenen Anpassungen werden vom Regierungsrat begrüsst. Allerdings weist er darauf hin, dass die schärferen Regelungen zu einem Mehraufwand bei den kantonalen Aufsichtsbehörden mit entsprechenden Folgekosten führen werden.

