

Kurztitel

Grundlegende Anforderungen an Medizinprodukte

Kundmachungsorgan

BGBI. II Nr. 142/2009 aufgehoben durch BGBI. I Nr. 122/2021

Typ

V

§/Artikel/Anlage

§ 0

Inkrafttretensdatum

21.03.2010

Außerkrafttretensdatum

25.05.2022

Index

82/02 Gesundheitsrecht allgemein

Beachte

Hinsichtlich Medizinprodukte mit Ablauf des 30.6.2021 außer Kraft getreten (vgl. § 82 Abs. 1, BGBI. I Nr. 122/2021).

Langtitel

Verordnung des Bundesministers für Gesundheit über die grundlegenden Anforderungen an Medizinprodukte

StF: BGBI. II Nr. 142/2009 [CELEX-Nr.: 32007L0047]

Änderung

BGBI. I Nr. 122/2021 (NR: GP XXVII IA 1663/A AB 884 S. 113. BR: AB 10668 S. 927.)

Präambel/Promulgationsklausel

Auf Grund des § 10 des Medizinproduktegesetzes, BGBI. Nr. 657/1996, zuletzt geändert durch das Bundesgesetz BGBI. I Nr. 77/2008 und die Bundesministeriengesetz-Novelle 2009, BGBI. I Nr. 3, wird im Einvernehmen mit dem Bundesminister für Wirtschaft, Familie und Jugend verordnet:

Schlagworte

e-rk3

BGBI. I Nr. 3/2009

Zuletzt aktualisiert am

02.07.2021

Gesetzesnummer

20006290

Dokumentnummer

NOR30007130