

MDR

auf einen Blick

Medical Device Regulation: neue Europäische Medizinproduktverordnung (MDR).
Die Bestimmungen werden von der Schweiz übernommen (MepV).
MDR löst die MDD (Medical Device Directive) ab.

Ziele der MDR

- Gewährleistung der hohen qualitativen Standards
- Erhöhung der Patientensicherheit
- Stärkung der Transparenz
- Rückverfolgbarkeit der Produkte durch eine eindeutige Kennzeichnung

Darauf sollten Sie achten

- MDR Prozess kennen und umsetzen
- Konforme Produkte einsetzen
- Versorgungssicherheit Ihrer aktuellen Produkte sicherstellen

Puras ist bereit

- Wir arbeiten mit zertifizierten und konformen Herstellern und Importeuren
- Wir informieren bei Sortimentsanpassungen
- Wir bieten nach Möglichkeit Produkt-Alternativen
- Wir nehmen unsere Verantwortung wahr

Wir unterstützen Sie. Kontaktieren Sie uns.

Telefon 031 996 85 85 – contact@puras.ch

→ Nützliche Links

Europäische Informationsblätter

ec.europa.eu/health/md_sector/overview_de

Revision des CH Medizinprodukterechts

bag.admin.ch/bag/de/home/medizin-und-forschung/heilmittel/aktuelle-rechtsetzungsprojekte/revision-med-prod-verord-mepv.html

EUDAMED

ec.europa.eu/tools/eudamed