



Procedura di consultazione

Dipartimento federale dell'interno

Nuova ordinanza sulla diagnostica in vitro e modifica dell'ordinanza sulle sperimentazioni cliniche dei dispositivi medici

La Svizzera adegua le sue basi legali in materia di dispositivi medici agli sviluppi in corso nell'UE (nuova legislazione relativa ai dispositivi medici). Questo richiede una modificazione della legge sugli agenti terapeutici (LATer; SR 812.21) e della legge sulla ricerca umana (LRUm; SR 810.30). In base alle modifiche fatte alla legge, sarà elaborata una nuova ordinanza sui diagnostici in vitro e sarà adattata l'ordinanza sulle sperimentazioni cliniche con dispositivi medici.

Inizio della consultazione: 14 aprile 2021

Termine della consultazione: 14 luglio 2021

La documentazione può essere ottenuta presso: Ufficio federale della sanità pubblica, Divisione biomedicina, 3003 Berna, www.bag.admin.ch

La documentazione inviata in consultazione così come ulteriori informazioni, ad esempio le persone di contatto, possono essere consultate all'indirizzo seguente: https://fedlex.data.admin.ch/eli/dl/proj/2021/16/cons_1

23 aprile 2021

Cancelleria federale

