



## Procedura di consultazione

---

### Dipartimento federale dell'interno

#### **Modifica della legge sugli agenti terapeutici (nuovo disciplinamento dei dispositivi medici) e della legge sugli ostacoli tecnici al commercio**

Il diritto svizzero sui dispositivi medici deve essere adeguato in base al nuovo disciplinamento dell'UE (regolamenti sui dispositivi medici e i dispositivi medico-diagnostici in vitro), entrato in vigore nel maggio 2017. Ciò implica, a livello legislativo, una modifica della legge sugli agenti terapeutici (LATer) e della legge federale concernente la ricerca sull'essere umano (LRUm). Il progetto contiene inoltre adeguamenti ad hoc della legge federale sugli ostacoli tecnici al commercio (LOTG) volti ad armonizzare certi aspetti con il diritto europeo, includendo pertanto anche altre categorie di prodotti.

Inizio della consultazione: 2 marzo 2018

Termine della consultazione: 11 giugno 2018

La documentazione concernente la consultazione può essere ottenuta presso l'Ufficio federale della sanità pubblica, Divisione biomedicina, Centro servizi, Mailbox, 3003 Berna, tel. 058 463 51 54, fax 058 463 62 33, [www.bag.admin.ch](http://www.bag.admin.ch) oppure consultata all'indirizzo seguente: [www.admin.ch/ch/i/gg/pc/pendent.html](http://www.admin.ch/ch/i/gg/pc/pendent.html).

13 marzo 2018

Cancelleria federale