

99005097019000

# Meldung Risiken bei Leistungsstudien mit In-vitro-Diagnostika Registrierung

Heruntergeladen am 27.07.2025

<https://fimportal.de/services/99005097019000>

Modul	Sachverhalt
Leistungsschlüssel	99005097019000
Leistungsbezeichnung I	Meldung Risiken bei Leistungsstudien mit In-vitro-Diagnostika Registrierung
Leistungsbezeichnung II	Risiken bei Leistungsstudien mit In-vitro-Diagnostika melden
Typisierung	1 - Bund: Regelung und Vollzug
Quellredaktion	Baustein Leistungen
Freigabestatus Katalog	unbestimmter Freigabestatus
Freigabestatus Bibliothek	unbestimmter Freigabestatus
<b>Begriffe im Kontext</b>	
Leistungstyp	Leistungsobjekt mit Verrichtung
Leistungsgruppierung	Arzneimittel (individuell, 005)
Verrichtungskennung	Registrierung (019)
SDG-Informationsbereich	Vorschriften für und Anforderungen an Erzeugnisse

<b>Modul</b>	<b>Sachverhalt</b>
Lagen Portalverbund	
Einheitlicher Ansprechpartner	
Fachlich freigegeben am	
Fachlich freigegeben durch	
Handlungsgrundlage	<a href="https://www.medical-device-regulation.eu/2019/07/15/mdr-article-76-corrective-measures-to-be-taken-by-member-states-and-information-exchange-between-member-states/">https://www.medical-device-regulation.eu/2019/07/15/mdr-article-76-corrective-measures-to-be-taken-by-member-states-and-information-exchange-between-member-states/</a>