

99050178012003

Freiverkaufszertifikate für Exportzwecke von Medizinprodukten Ausstellung Für Medizinprodukte exkl. In-Vitro-Diagnostika - nicht aktiv

Heruntergeladen am 10.07.2025

<https://fimportal.de/xzufi-services/S1000030001809379/S100003>

Modul	Sachverhalt
Leistungsschlüssel	99050178012003
Leistungsbezeichnung I	Freiverkaufszertifikate für Exportzwecke von Medizinprodukten Ausstellung Für Medizinprodukte exkl. In-Vitro-Diagnostika - nicht aktiv
Leistungsbezeichnung II	Apply for over-the-counter certificates for non-active medical devices
Typisierung	3 - Bundesaufsichtsverwaltung: Regelung
Quellredaktion	Bremen
Freigabestatus Katalog	unbestimmter Freigabestatus
Freigabestatus Bibliothek	unbestimmter Freigabestatus
Begriffe im Kontext	

Modul	Sachverhalt
Leistungstyp	
Leistungsgruppierung	
Verrichtungskennung	
SDG-Informationsbereich	
Lagen Portalverbund	Import und Export (2070200), Erlaubnisse und Genehmigungen (2010400)
Einheitlicher Ansprechpartner	Nein
Fachlich freigegeben am	31.01.2025
Fachlich freigegeben durch	
Handlungsgrundlage	https://www.gesetze-im-internet.de/mpdg/_10.html https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/?uri=CELEX%3A32017R0745
Teaser	Are you responsible for placing a medical device on the market and would like to export it outside the Union? Then the respective competent authority will issue a certificate upon your request.
Volltext	As a manufacturer of medical devices or its authorized representative, you can apply for the issuance of a certificate of free sale for export purposes. The certificate of free sale confirms that the manufacturer or authorized representative has its registered office in Germany and that the product in question can be traded within the Union.
Erforderliche Unterlagen	
Voraussetzungen	• Product must be placed on the market in accordance with Article 5 and Article 10 of Regulation (EU) 2017/745 of a medical device. • Only manufacturers and authorized representatives based in Germany can apply here for a certificate of free sale for medical devices
Kosten	
Verfahrensablauf	1. You submit the required documents to the

Modul	Sachverhalt
	competent authority by post or electronically. 2. The competent authority checks the documents. 3. The competent authority requests additional documents if necessary. 4. The competent authority issues the certificate.
Bearbeitungsdauer	
Frist	The certificate of marketability according to § 10 MPDG does not contain any time limits. It confirms the status as of the date of issue. Each recipient country decides for itself on the duration of the certificate's validity.
weiterführende Informationen	
Hinweise	
Rechtsbehelf	
Kurztext	
Ansprechpunkt	
Zuständige Stelle	
Formulare	
Ursprungsportal	Serviceportal der Freien Hansestadt Bremen, Service portal of the Free Hanseatic City of Bremen