

Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - uchylone
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro: 3. wykaz procedur oceny zgodności, które mogą być prowadzone przez autoryzowanego przedstawiciela,
Podstawa prawna	Dz.U. 2021 r. poz. 1565 Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (art. 23 ust.3)
Rodzaj aktu wykonawczego	rozporządzenie ministra
Rodzaj upoważnienia	obligatoryjne
Implementacja prawa Unii Europejskiej	nie
Ustawowy termin wykonania upoważnienia	2010-09-18
Akty wykonawcze	Dz.U. 2011 r. Nr 16 poz. 75