

Die Aufgaben von Swissmedic – Lebenszyklus eines Medizinprodukts

- 

1
Bewilligung von klinischen Versuchen
- 

2
Bezeichnung und Überwachung der Konformitätsbewertungsstellen (KBS)
- 

3
· Meldepflicht für das Inverkehrbringen (Notifikationen gemäss MepV Art. 6)
· Ausnahmewilligungen
- 

4
Exportzertifikate (FSC)
- 

5
Materiovigilance (MV)
- 

6
Marktkontrolle (MKM)
- 

7
Inspektionen

PHASE 1: ENTWICKLUNG BIS MARKTKONFORMITÄT
pre-market (vor Markteintritt)
PHASE 2: MARKT-EINFÜHRUNG
PHASE 3: MARKTÜBERWACHUNG
post-market (nach Markteintritt)

