

**Einführung**

<b>Medizinprodukte für Europa – Einführung für Hersteller und Händler .....</b>	<b>6</b>
<b>Medizinprodukte in Einrichtungen des Gesundheitswesens – Gesetzliche Regelungen für Betreiber .....</b>	<b>12</b>
<b>Medizinproduktegesetz MPG BGBl. I Nr. 657/1996 .....</b>	<b>29</b>
• MPG Verordnung Konformitätsbewertung .....	115
• MPG Verordnung Grundlegenden Anforderungen.....	124
• MPG Verordnung Klassifizierung.....	126
• MPG Verordnung GTS In-vitro-Diagnostika .....	128
• MPG Verordnung Gewebe tierischen Ursprungs .....	129
• MPG Verordnung Implantatregister .....	132
• MPG Verordnung Magnetfeldtherapiegeräte .....	134
• MPG Verordnung Medizinproduktbetreiber .....	135
• MPG Meldeverordnung .....	146
<b>EU-Richtlinie 93/42/EWG Medizinprodukte .....</b>	<b>151</b>
<b>EU-Richtlinie 98/79/EG In-vitro-Diagnostika .....</b>	<b>240</b>
<b>EU-Richtlinie 90/385/EWG Aktive implantierbare medizinische Geräte .....</b>	<b>298</b>
<b>EU-Richtlinie Gewebe Tierischen Ursprungs .....</b>	<b>347</b>
<b>EU-Richtlinie Neuklassifizierung Brustimplantate .....</b>	<b>359</b>
<b>EU-Richtlinie Neuklassifizierung Gelenkersatz .....</b>	<b>361</b>
<b>Maß- und Eichgesetz .....</b>	<b>365</b>

<b>Gewerbeordnung GewO (Auszug) .....</b>	<b>403</b>
• GewO Medizinprodukteverordnung .....	593
• GewO Verordnung Freie Medizinprodukte .....	596
• MPH Befähigungsprüfungsordnung.....	598
 <b>TÜV AUSTRIA .....</b>	 604
<b>TÜV AUSTRIA – Adressen .....</b>	<b>607</b>