

Szczegóły upoważnienia

| | |
|--|---|
| Status | Zamknięte - uchylone |
| Treść | Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro: 4. wykaz A i wykaz B, o których mowa w art. 21 |
| 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 |