

## 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<br>Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych<br>(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   |