

## Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - uchylone
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia: 1) szczegółowe wymagania dotyczące sposobu planowania, prowadzenia, monitorowania i dokumentowania badania klinicznego oraz sposób przechowywania podstawowej dokumentacji badania klinicznego
Podstawa prawna	Dz.U. 2021 r. poz. 1565 Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (art. 41 ust.4 pkt 1)
Rodzaj aktu wykonawczego	rozporządzenie ministra
Rodzaj upoważnienia	obligatoryjne
Implementacja prawa Unii Europejskiej	nie
Ustawowy termin wykonania upoważnienia	2016-02-19
Akty wykonawcze	Dz.U. 2016 r. poz. 209