Geachte Voorzitter,

Hierbij zend ik u, ter informatie, de Nederlandse input voor de publieke consultatie over de gerichte evaluatie van de wetgeving voor medische hulpmiddelen (Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen (MDR) en Verordening (EU) 2017/746 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek (IVDR).

Hoogachtend,

de minister van Volksgezondheid,

Welzijn en Sport,

Fleur Agema