

Zusammenfassung der eingereichten Rückmeldung

Änderung der Verordnung über die Integrität und Transparenz im Heilmittelbereich (VITH) (Erweiterung der Integrität auf Medizinprodukte)

Eröffnung	06.05.2026
Frist der Einreichung	25.08.2026
Zuständiges Departement	Eidgenössisches Departement des Innern (EDI)
Zuständige Bundesstelle	Bundesamt für Gesundheit (BAG)
Zuständige Organisation	Sektion Heilmittelrecht
Adresse	Schwarzenburgstrasse 157, 3003, Bern-Liebelfeld
Projektseite	https://fedlex.data.admin.ch/eli/dl/proj/2026/10/cons_1
Kontaktperson	Hélène Kettiger (hmr-consultations@bag.admin.ch) , Amedeo Cianci (hmr-consultations@bag.admin.ch)
Telefon	+41 58 481 09 32

Kontakt Information der einreichenden Stelle

Name (Firma/Organisation)	Schweizerische Akademie der Medizinischen Wissenschaften
Zuständige Stelle	--
Adresse	--
Kontaktperson Vorname	Arnaud
Kontaktperson Name	Perrier
Telefonnummer (Rückfragen)	--
Eingereicht am	--

Rückmeldung zu: Änderung der Verordnung über die Integrität und Transparenz im Heilmittelbereich (VITH) (Erweiterung der Integrität auf Medizinprodukte): Verordnung über die Integrität und Transparenz im Heilmittelbereich (VITH)

Generelle Stellungnahme

Rückmeldung zur Gesamtvorlage	Zustimmung
Begründung	L'inclusion des dispositifs médicaux à l'OITPTH est une évolution nécessaire et indispensable. D'ailleurs, dans ses directives concernant les liens entre les médecins et l'industrie, l'ASSM inclut déjà les dispositifs médicaux et applique les mêmes principes d'intégrité et de transparence à ces dispositifs qu'aux médicaments. A noter que la possibilité d'exclure les dispositifs médicaux à très faible risque et ceux auxquels la population a déjà accès dans le commerce (ex. préservatifs ou tests de grossesse) est à notre avis raisonnable.
Anhang	