

Zollmeldung | USA | Coronavirus

03.08.2020

USA - FDA - Neue Regelungen für Medizinprodukte wegen Covid-19

Stand: 03.08.2020

Die Food and Drug Administration informiert Unternehmen und weitere Interessenvertreter über **aktuelle Sondermaßnahmen für Medizinprodukte und Arzneimittel** [↗](#).

Von Susanne Scholl

Interessierte Unternehmen finden dort unter anderem einen News-Service, eine Übersicht von Leitfäden zu besonderen Regelungen der Herstellungspraxis während der Corona-Pandemie und häufig gestellte Fragen zu von der FDA regulierten Produkten während der Pandemie. Im Fokus stehen hierbei alle Produkte, die als medizinische Schutzausrüstung gelten. Dies sind zum Beispiel medizinische Handschuhe, medizinische Schutzkittel und Gesichtsmasken.

Für ausländische Hersteller besonders relevant sind die auf der Internetseite eingestellten Informationen zu **Sondergenehmigungen** [↗](#) (Emergency Use Authorizations - EUA), für einen beschleunigten Marktzugang besonders dringend benötigter medizinischer Produkte. Wie wir bereits **berichteten**, stellt die FDA diese Sondergenehmigungen zur Vermeidung von Lieferengpässen und schnelleren Verfügbarkeit im Kampf gegen die Corona-Pandemie zum Beispiel für persönliche Schutzausrüstung, Beatmungsgeräte und bestimmte Arzneimittel aus. Eine aktuelle Übersicht der geltenden Sondergenehmigungen finden Sie **hier** [↗](#).

Dieses Fragment können Sie in folgenden Kontexten finden:

[USA: Warenverkehr und Corona](#)

Dieser Inhalt ist relevant für:

USA

Coronavirus / Zulassungsverfahren / Produktzulassung

Zoll

Kontakt

Susanne Scholl

Zollexpertin

 +49 228 24 993 348 [Ihre Frage an uns](#)

Alle Rechte vorbehalten. Nachdruck – auch teilweise – nur mit vorheriger ausdrücklicher Genehmigung. Trotz größtmöglicher Sorgfalt keine Haftung für den Inhalt.

USA - FDA - NEUE REGELUNGEN FÜR MEDIZINPRODUKTE WEGEN COVID-19

© 2020 Germany Trade & Invest

Gefördert vom Bundesministerium für Wirtschaft und Energie aufgrund eines Beschlusses des Deutschen Bundestages.