

Concorrenza e regolamentazione

Risposta a una consultazione 12.06.2018

Modifica della legge sui prodotti terapeutici (nuova legislazione sui dispositivi medici) e della legge sugli ostacoli tecnici al commercio

A seguito del reciproco riconoscimento delle valutazioni di conformità (accordo sul reciproco riconoscimento o ARM) tra la Svizzera e l'UE, la Svizzera deve adattare la propria legislazione per tener conto dell'aggiornamento delle direttive europee sui dispositivi medico-diagnostici in vitro della primavera 2017. Questo adattamento permetterà alle imprese svizzere di continuare a partecipare al mercato interno europeo dei prodotti terapeutici e di evitare degli ostacoli tecnici al commercio, ciò che è anche nell'interesse dell'economia nel suo insieme. economiesuisse ritiene che l'ARM possa funzionare unicamente se tutte le relative disposizioni saranno integrate nella legge sugli ostacoli tecnici al commercio (LOTG).