

La legislación recogida en este apartado tiene exclusivamente carácter informativo. Por tanto, para su utilización oficial, legal o con fines jurídicos es necesaria su verificación en otras fuentes (B.O.E., etc.)

Fuente: <http://www.san.gva.es/web/secretaria-general-administrativa/establecimientos-productos-sanitarios>

ALTRES NORMES

Decret 73/2009, de 5 de juny, del Consell, pel qual es regula la gestió d'assajos clínics i estudis postautorització observacionals amb medicaments i productes sanitaris.

Correcció d'errades del Decret 73/2009, de 5 de juny, del Consell, pel qual es regula la gestió d'assajos clínics i estudis postautorització observacionals amb medicaments i productes sanitaris.

Decret 17/2012, de 20 de gener, del Consell, pel qual es modifica el Decret 73/2009, de 5 de juny, del Consell, regulador de la gestió d'assajos clínics i estudis postautorització observacionals amb medicaments i productes sanitaris.

Orde de 27 de gener de 2004, de la Conselleria de Sanitat, que regula la visita dels delegats de laboratoris a les institucions sanitàries.

Orde 3/2010, de 8 d'abril, de la Conselleria de Sanitat, per la qual es modifica l'Orde de 27 de gener de 2004 que regula la visita dels delegats de laboratoris a les institucions sanitàries.

Orde 2/2015, de 25 de març, de la Conselleria de Sanitat, per la qual es creen les Comissions de Garantia de Qualitat de Teixits i Tumors i Subcomissions de Tumors de la Comunitat Valenciana.

Orde 4/2015, de 7 d'abril, de la Conselleria de Sanitat, de regulació dels procediments per a la realització d'estudis postcomercialització de tipus observacional, de seguiment prospectiu de productes sanitaris que tinguen marcatge CE, a la Comunitat Valenciana.