



# Bundesgesetzblatt

## Teil I

---

**2023**

**Ausgegeben zu Bonn am 26. Mai 2023**

**Nr. 134**

---

### **Dritte Verordnung zur Änderung der Medizinprodukte-Abgabeverordnung**

**Vom 19. Mai 2023**

Auf Grund des § 88 Absatz 1 Satz 1 Nummer 3 des Medizinprodukte-Durchführungsgesetzes vom 28. April 2020 (BGBl. I S. 960) verordnet das Bundesministerium für Gesundheit im Einvernehmen mit dem Bundesministerium für Wirtschaft und Klimaschutz und dem Bundesministerium für Arbeit und Soziales:

#### **Artikel 1**

Der Anlage 3 (zu § 3 Absatz 4) der Medizinprodukte-Abgabeverordnung vom 25. Juli 2014 (BGBl. I S. 1227), die zuletzt durch Artikel 1 der Verordnung vom 25. Juni 2021 (BGBl. I S. 2026) geändert worden ist, wird folgender Spiegelstrich angefügt:

„– In-vitro-Diagnostika für die Eigenanwendung, die für den Nachweis von Influenzaviren bestimmt sind“.

#### **Artikel 2**

Diese Verordnung tritt am Tag nach der Verkündung in Kraft.

---

Der Bundesrat hat zugestimmt.

Bonn, den 19. Mai 2023

Der Bundesminister für Gesundheit  
Karl Lauterbach