



Verordnung über klinische Versuche in der Humanforschung (Verordnung über klinische Versuche, KlinV)

Änderung vom 24. März 2017

*Das Eidgenössische Departement des Innern,
im Einvernehmen mit dem Eidgenössischen Departement für Wirtschaft, Bildung
und Forschung,*

gestützt auf Artikel 68 der Verordnung vom 20. September 2013¹ über klinische
Versuche,

verordnet:

I

Anhang 1 der Verordnung vom 20. September 2013 über klinische Versuche wird
wie folgt geändert:

Ziff. 2 Ziff. 1

Als Regeln der Guten Klinischen Praxis sind anwendbar:

1. bei klinischen Versuchen mit Arzneimitteln und Transplantatprodukten: die
Leitlinie der Guten Klinischen Praxis der Internationalen Harmonisierungs-
konferenz in der Fassung vom 9. November 2016² (ICH-Leitlinie);

II

Diese Verordnung tritt am 1. Mai 2017 in Kraft.

24. März 2017

Eidgenössisches Departement des Innern:

Alain Berset

¹ SR 810.305

² Der Text der Leitlinie kann beim Bundesamt für Gesundheit, 3003 Bern kostenlos einge-
sehen oder abgerufen werden unter: www.bag.admin.ch > Themen > Mensch & Gesund-
heit > Biomedizin & Forschung > Forschung am Menschen sowie unter www.ich.org >
Work products > ICH Guidelines > Efficacy Guidelines.

