

# Die Umsetzung der EU-Verordnung 2024/1938 über Qualitäts- und Sicherheitsstandards für zur Verwendung beim Menschen bestimmte Substanzen menschlichen Ursprungs

Welche Auswirkungen auf das deutsche Regelungssystem für Blut und Blutprodukte sind zu erwarten?

## Literaturhinweise / Quellenangaben

1. Verordnung (EU) 2024/1938 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 13. Juni 2024 über Qualitäts- und Sicherheitsstandards für zur Verwendung beim Menschen bestimmte Substanzen menschlichen Ursprungs und zur Aufhebung der Richtlinien 2002/98/EG und 2004/23/EG (ABl. L vom 17.7.2024).
2. Evaluation of the Union legislation on blood, tissues and cells v. 10.10.2019, SWD (2019) 374 final, [https://health.ec.europa.eu/document/download/d3175ecf-7841-4d4c-bb22-6003b56e1966\\_en?filename=swd\\_2019\\_376\\_en.pdf](https://health.ec.europa.eu/document/download/d3175ecf-7841-4d4c-bb22-6003b56e1966_en?filename=swd_2019_376_en.pdf)
3. Bericht über die Folgenabschätzung (Zusammenfassung) vom 14.7.2022, SWD (2022) 191 final, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/PDF/?uri=CELEX:52022SC0191>