

MIS À JOUR LE 21/09/2022

Je qualifie mon logiciel ou mon application de DM ou DMDIV, quelles sont les conséquences et la marche à suivre pour commercialiser mon produit ?

Si un logiciel est qualifié de DM ou DM DIV, son éditeur devient fabricant de DM ou DMDIV, ce qui le contraint à et sans s'y limiter :

1. Démontrer la conformité aux exigences essentielles applicables aux DM ou DMDIV de son application conformément aux procédures prévues dans les Règlements européens correspondants. La plupart des procédures nécessitent de signer un contrat avec un organisme notifié, chargé d'intervenir notamment pour la certification du système qualité de l'entreprise.

Les investigations cliniques sur le dispositif avant la mise sur le marché permettent, notamment, d'établir la conformité des dispositifs aux exigences générales de performance et de sécurité.

2. Réaliser une analyse de risque et constituer une documentation technique

La démonstration de conformité s'appuie sur des normes harmonisées telles que :

- NF EN ISO 13485 : Système qualité d'un fabricant de DM ou DM DIV
- NF EN ISO 14971 : Gestion du risque des DM
- NF EN 62304 : Spécificité de la gestion du risque des logiciels DM ou DM DIV
- NF EN 62366 : Aptitude à l'utilisation des DM ou DM DIV
- NF EN 60601-1-4 : Appareils électromédicaux : systèmes électromédicaux programmables

Si ces normes ne sont pas suivies, le fabricant doit, d'une part, le justifier, d'autre part, appliquer des référentiels au moins équivalents.

Les éléments de preuves de conformité à ces normes sont à décrire dans la documentation technique réglementaire.

3. Mettre en place un système de vigilance qui soit apte à gérer les incidents déclarés, les actions de sécurité ou la diffusion de versions logicielles correctives vers les utilisateurs.

4. Mettre en place un système de surveillance « post mise sur le marché », base d'un système de gestion du risque tout au long du cycle de vie du DM ou DM DIV.

5. Mettre en place une démarche qualité indispensable pour réaliser ces opérations.

6. Respecter les obligations de déclaration et de communication des nouveaux produits mis sur le marché auprès des autorités compétentes

7. Prendre en considération les exigences linguistiques propres à certains états membres de l'Union européenne. Pour rappel, sur notre territoire national, la langue utilisée est le français.

+

Mise sur le marché des dispositifs médicaux et des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DM/DMIA/DMDIV)

Pour en savoir plus

[DM - Demander une autorisation pour une investigation clinique](#)

[DM - Vigilance des investigations cliniques](#)

[DM - Réglementation matériovigilance](#)

[DMDIV - Demander une autorisation pour une étude des performances](#)

[DMDIV - Vigilance des investigations cliniques](#)

[DMDIV - Réglementation réactovigilance](#)

[Missions de l'ANSM concernant les DM et DMDIV](#)