

MIS À JOUR LE 04/12/2025

Liste des responsables de la mise sur le marché des dispositifs médicaux sur mesure

L'ANSM publie la liste des responsables de la mise sur le marché de dispositifs médicaux sur mesure qui se sont déclarés. Elle permet aux professionnels de santé et aux patients de vérifier si les fabricants avec lesquels ils sont en relation remplissent leurs obligations réglementaires de déclaration auprès de l'ANSM. Le responsable de la mise sur le marché est invité à adresser à l'ANSM toute modification des données de sa déclaration.

Téléchargez la liste des responsables de la mise sur le marché français de dispositifs médicaux sur mesure

En savoir plus sur la liste

Les informations, déclarées initialement par le responsable de la mise sur le marché, sont compilées sous forme de tableau. Elles sont actualisées trimestriellement. Les informations de ce fichier peuvent être triées selon les renseignements recherchés.

Le nom du fabricant

Personne physique ou morale responsable de la conception, de la fabrication, du conditionnement et de l'étiquetage du dispositif médical sur mesure en vue de sa mise sur le marché en son nom propre que, ces opérations soient effectuées par cette personne, ou pour son compte par une autre personne.

Les coordonnées du fabricant

Il s'agit de l'adresse, du code postal et de la commune du fabricant.

Le domaine thérapeutique

L'ANSM a regroupé l'ensemble des dispositifs médicaux sur mesure (DMSM) objet des déclarations en 9 domaines qui regroupent des secteurs d'activité :

- DMSM utilisé en appareillage externe
- DMSM utilisé en art dentaire
- DMSM utilisé en chirurgie générale
- DMSM utilisé en chirurgie orthopédique
- DMSM utilisé en chirurgie réparatrice et esthétique
- DMSM utilisé en gastrologie / entérologie / hépatologie
- DMSM utilisé en neurochirurgie
- DMSM utilisé en ophtalmologie
- DMSM utilisé en oto-rhino-laryngologie