

MIS À JOUR LE 02/04/2025

## Qualification et classification des DM et DMDIV

L'étape de qualification et de classification d'un produit de santé est essentielle : elle permet au fabricant de déterminer la réglementation qui s'impose à lui, de connaître les exigences de conformité applicables au produit et d'identifier l'autorité compétente en matière de surveillance du marché.

Pour en savoir plus, consultez les pages suivantes :

1. [Qualifier un dispositif médical ou un dispositif médical de diagnostic \*in vitro\*](#)
2. [Classifier un dispositif médical ou un dispositif médical de diagnostic \*in vitro\*](#)
3. [Cas particulier des produits combinant un dispositif médical et un médicament](#)
4. [Certains produits sans finalité médicale listés dans l'annexe XVI sont aussi soumis au règlement \(UE\) 2017/745](#)

Consultez la liste des positionnements de l'ANSM relatifs au statut ou à la classe des DM et DMDIV



Documents de référence



### Sites internet

- [Site internet de l'ANSM : "Les dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic \*in vitro\*" \(DM et DMDIV\)](#)
- [Portail Medical devices and In-vitro Diagnostic medical devices du site Europa](#)
- [Page des guides européens MDCG Europa](#)

### Textes réglementaires

- [Règlement \(UE\) 2017/745 du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux \(DM\)](#)
- [Règlement \(UE\) 2017/746 du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic \*in vitro\* \(DMDIV\)](#)
- [Règlement \(UE\) 2024/1860 du 13 juin 2024 modifiant les règlements \(UE\) 2017/745 et \(UE\) 2017/746 en ce qui concerne un déploiement progressif d'Eudamed, l'obligation d'informer en cas d'interruption ou de cessation d'approvisionnement et les dispositions transitoires applicables à certains dispositifs médicaux de diagnostic \*in vitro\*](#)

### Guides d'application européens spécifiques à ce sujet

- [Guides « MDCG » portant sur la qualification et la classification des DM et DMDIV, dans les rubriques « Borderline and classification », « \*In Vitro\* Diagnostic medical devices \(IVD\) », « New technologies »](#)
- [Guides « MDCG » portant sur les produits de l'annexe XVI, dans la rubrique « Annex XVI products »](#)

## Contact

Pour toute question concernant les aspects de qualification de DM ou DMDIV et de classification :

- Le guichet innovation et orientation (GIO) qui permet aux porteurs de projets de poser des questions de qualification et/ou classification auprès des équipes de l'ANSM.
- Le guichet usager qui permet aux patients, professionnels de santé, industriels, et plus largement du grand public de poser leurs questions aux équipes de l'ANSM.