

MIS À JOUR LE 03/12/2025

Règlementation relative aux dispositifs médicaux (DM) et aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DMDIV)

La réglementation européenne sur les dispositifs médicaux (DM) et les dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* (DMDIV) a été révisée en 2017.

Cette révision vise :

- à renforcer la sécurité sanitaire des patients utilisant des DM et DMDIV ;
- à harmoniser l'application des règles au sein de l'Union européenne ;
- à renforcer la traçabilité de ces produits et la transparence du système ;
- à créer une base de données européenne Eudamed ;
- Le règlement (UE) 2017/745, est entré en application le 26 mai 2021. À cette date, les anciennes directives 90/385/CEE et 93/42/CEE sont abrogées.
- Le règlement (UE) 2017/746, est entré en application depuis le 26 mai 2022. La directive 98/79/CEE et la décision 2010/227/UE sont abrogées à cette même date.

Afin de permettre aux fabricants de DM et DMDIV de prolonger la mise sur le marché de certains dispositifs, sous certaines conditions, le temps qu'ils obtiennent un nouveau marquage CE, une période de transition est en cours.



Comité d'interface avec les représentants des industries des dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Ordres du jour et comptes rendus de séances



Consulter les webinaires relatifs aux règlements DM et DMDIV

Documents de références DM et DMDIV



Sites internet

- Site Europa de la Commission européenne

Texte réglementaires

- Règlement (UE) 2017/745, version en vigueur
- Règlement (UE) 2017/746, version en vigueur
- Guides européens "MDCG"

SOMMAIRE

Qualification et classification des DM et DMDIV

Dispositions transitoires

Quelques informations sur Eudamed

Logiciels et applications mobiles en santé

FAQ règlement DM

Dispositifs médicaux sur mesure

Traçabilité des dispositifs médicaux

Pour en savoir plus

[Règlement \(UE\) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux, modifiant la directive 2001/83/CE](#)

[Règlement \(CE\) n° 178/2002 et le règlement \(CE\) n° 1223/2009 et abrogeant les directives du Conseil 90/385/CEE et 93/42/CEE](#)

[Règlement \(UE\) 2017/746 \[Règlement \(UE\) 2017/746 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et abrogeant la directive 98/79/CE et la décision 2010/227/UE de la Commission](#)