

MIS À JOUR LE 24/07/2024

Logiciels et applications mobiles en santé

Les logiciels et les applications mobiles dans le domaine de la santé connaissent depuis plusieurs années un essor important, qu'il s'agisse de leur nombre ou de leur diversité, notamment au regard des innovations technologiques.

Certains de ces logiciels sont des dispositifs médicaux (DM) ou des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DM DIV), car ils ont une finalité médicale.

Ils doivent, de ce fait, être marqués CE comme tous les DM et DMDIV. Le marquage CE atteste de leur conformité à la réglementation. Ils entrent alors dans le champ de surveillance de l'ANSM.

L'objectif ici est d'apporter un éclairage réglementaire aux différents opérateurs, notamment sur la qualification de ce type de produits en tant que dispositif médical ou dispositif médical de diagnostic in-vitro au regard de la réglementation applicable et sur les modalités de leur mise sur le marché.

Par ailleurs, l'entrée en vigueur du Règlement européen 2017/745 relatif aux DM du 5 avril 2017 (application depuis le 26/05/2021), et celle du Règlement 2017/746 relatif aux DMDIV (application obligatoire à compter du 26/05/2022) ayant un impact pour les opérateurs à court et moyen terme, la mise à jour des éléments d'interprétation et d'application en la matière est nécessaire.

- 1. <u>Le logiciel ou l'application santé que je vais mettre sur le marché relève-t-il (elle) du statut</u> de dispositif médical (DM) ou de dispositif médical de diagnostic in vitro (DM DIV) ?
- 2. Impact des nouveaux règlements européens sur la classification des logiciels
- 3. <u>Je qualifie mon logiciel ou mon application de DM ou DM DIV, quelles sont les conséquences et la marche à suivre pour commercialiser mon produit ?</u>
- 4. Cybersécurité des DM et DMDIV

Documents de référence

+

Sites internet

- Site internet de l'ANSM : "Dispositifs médicaux" (DM)
- Portail Guichet Innovation et Orientation (GIO)
- Portail Medical Device du site Europa
- Page des guides européens MDCG Europa
- Guichet National de l'Innovation et des Usager en e-Santé

Textes réglementaires

- Règlement (UE) 2017/745 du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux (DM) [version consolidée du 20/03/2023]
- Règlement (UE) 2017/746 du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DMDIV) [version consolidée du 20/03/2023]
- Règlement (UE) 2016/679, dit règlement général sur la protection des données (RGPD) du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre

circulation de ces données

- 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
- Directive 93/42/CEE "Dispositifs médicaux" (DM)
- Directive 98/79/CE "Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro" (DMDIV)

Guides d'application européens

- <u>Guide d'application sur la qualification et la classification des logiciels dans le Règlement (UE) 2017/745 MDR et règlement (UE) 2017/746 IVDR (MDCG 2019-11)</u>
- <u>Guide d'application sur les règles de classification des DMDIV dans le Règlement européen 2017/746 (MDCG 2020-16 Rev.1)</u>
- Guide d'application sur la classification des dispositifs médicaux dans le Règlement 2017/745 (MDCG 2021-24)
- <u>Guide d'interprétation "Manuel borderline and classification for medical devices " §8.4 sur les P"icture Archiving and Communication Systems ", §9 sur les « Software and mobile applications »</u>
- <u>Guide sur l'évaluation Clinique (MDR) / performance évaluation Clinique (IVDR) des logiciels dispositifs médicaux</u> (<u>MDCG 2020-1</u>)
- Guides MDCG (lien Europa)
- Guide sur la cybersécurité des dispositifs médicaux (MDCG 2019-16)

Normes

- Norme ISO 13485:2016 : Dispositifs médicaux -- Systèmes de management de la qualité -- Exigences à des fins réglementaires
- Norme ISO 14971:2007: Medical devices -- Application of risk management to medical devices
- Norme IEC 62304:2006: Logiciels de dispositifs médicaux Processus du cycle de vie du logiciel
- NF EN 62366-1 : Dispositifs médicaux Partie 1 : application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux
- NF EN 60601-1 : Appareils électromédicaux Partie 1 : exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

Pour en savoir plus

- Etude sur la sécurité des logiciels médicaux réalisée par Serma Ingenierie à la demande de l'ANSM (13/07/2016)
- Study on safety of medical devices software Conducted by Serma Ingenierie at the request of the ANSM (13/07/2016)

Pour en savoir plus

Etude sur la sécurité des logiciels médicaux réalisée par Serma Ingenierie à la demande de l'ANSM (13/07/2016) Study on safety of medical devices software Conducted by Serma Ingenierie at the request of the ANSM (13/07/2016)