

# Comité d'interface avec les représentants des industries des dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Séance plénière

**24 oct. 2024**

## Contenu de la séance

- 2.**
  - 1.** Mise en oeuvre du règlement DM
    1. - Mise en oeuvre de la transition
    2. - Obligation d'informer en cas d'interruption ou de cessation d'approvisionnement
- 4.**
  - 3.** Mise en oeuvre du Règlement DIV
    1. - Organismes notifiés désignés au titre du règlement DIV
- 6.**
  - 5.** Impact des sujets environnementaux
    1. - Proposition de créer une section « sujets environnementaux » dans chaque ordre du jour du comité interface
    2. - Point sur le statut de l'oxyde d'éthylène (EtO) pour stérilisation des DM
- 7.**
- 8.** Points divers
  1. - Information ANSM : Suite des travaux sur les dispositifs contenant des métaux
  2. - Réutilisation des produits de santé non utilisés et des DM remis en bon état d'usage
  3. - Publicité : Devenir des recommandations de l'ANSM relatives à la publicité des DM et DMDIV

## ● Documents liés