

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

1. [1.](#)
 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
2. [3.](#)
 3. Mise en oeuvre du Règlement DIV
 1. - Organismes notifiés désignés au titre du règlement DIV
3. [5.](#)
 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
4. [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

Consultez la composition du Comité d'interface

+ Consultez les séances précédentes

Documents liés

+ Ordre du jour
+ Compte rendu