

# 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