

Comité d'interface avec les représentants des industries des dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Pratiques industrielles

4 avr. 2025

Contenu de la séance

1. **1.** Composition du groupe - *Pour information*
2. **2.** Bilan des inspections DM, DMDIV et MV - *Pour information*
3. **3.** Point sur les organismes notifiés - *Pour discussion* :
 1. - Harmonisation des pratiques
 2. - Informations sur la task force sur les exigences qui s'appliquent aux organismes notifiés
4. **5.** Actualités européennes - *Pour information*
5. **6.** Retour sur le questionnaire ANSM adressé aux opérateurs DIV - *Pour information*
6. **7.** Arrêt accréditation COFRAC de la Direction de l'inspection - *Pour information*
7. **8.** Divers

Consultez la composition du

+ [Comité](#)

+ [Consultez les séances précédentes](#)

● Documents liés

+ [Ordre du jour](#)

+ [Compte rendu](#)