

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

10 juil. 2025

Contenu de la séance

1. Mise en oeuvre des mesures transitoires du règlement DM -*Pour information*
2. Evolution future du cadre réglementaire portant sur les DM et des DMDIV -*Pour discussion*
3. Organismes Notifiés désignés au titre du règlement DMDIV -*Pour information*
4. Disponibilités des DM et DMDIV -*Pour discussion*
5. Mise en oeuvre du règlement IA -*Pour information*
6. Présentation du Snitem concernant le principe de l'index DM durable construit en collaboration avec les acheteurs hospitaliers

● [Documents liés](#)