

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

Consultez la composition du
comité



Consultez les séances précédentes



● Documents liés

Ordre du jour



Compte rendu

