

Comité d'interface avec les représentants des industries des dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Groupe de travail Règlements DM/DMDIV

15 déc. 2025

Contenu de la séance

1. Point d'actualité sur l'évolution des règlements DM et DMDIV -*Pour information*
2. Questions d'ordre général sur les Règlements DM et DMDIV (PRRC, Eudamed, exigences linguistiques, modifications significatives, distribution, notice d'utilisation, CLV, dispositifs *in house*) - *Pour discussion*
3. Questions relative à la procédure d'Helsinki - *Pour discussion*
4. Questions relatives au Règlement IA - *Pour discussion*
5. Questions diverses - *Pour discussion et information*

- Consultez la composition du
Comité
- Consultez les séances précédentes
- Documents liés
- Ordre du jour