

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

9 févr. 2021

## Contenu de la séance

1. [1. Définitions](#)
2. [2. Déclaration/ enregistrement](#)
3. [3. Date d'application/ mesures transitoires](#)
4. [4. La personne article 22 \(association et/ou stérilisation de systèmes et nécessaires\)](#)
5. [5. Carte d'implants](#)
6. [6. DM sur mesure](#)
7. [7. Article 117 : produits combinés en lien avec le projet de guide EMA « EMA Guideline on the quality requirements for drug device combinations »](#)
8. [8. Evaluation clinique](#)
9. [9. Surveillance après commercialisation](#)
10. [10. Publicité](#)
11. [11. Mise à disposition](#)
12. [12. IUD](#)
13. [13. Accord de reconnaissance mutuelle](#)
14. [14. Divers](#)

- + Consultez la composition du Comité
- + [Consultez les séances précédentes](#)

- [Documents liés](#)
- + [Ordre du jour \(publié le 08/02/2021\)](#)
- + [Compte rendu de la séance \(publié le 08/04/2021\)](#)