

# 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 \(publié le 08/04/2021\)](#)