

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

7 avr. 2022

Contenu de la séance

1. Approbation du compte-rendu précédent - *Information*
2. Composition du groupe - *Information*
3. Bilans des inspections - *Information*
4. Impact de l'entrée en application du règlement 2017/745 sur la réalisation des inspections et les rapports d'inspection - *Information*
5. Inspections BPL - *Information*
6. Grandes lignes de l'élaboration du programme national prévu aux articles 93 (règlement DM) et 88 (règlement DMDIV) - *Information*
7. Audits virtuels dans le cadre du règlement - *Discussion*
8. Traçabilité des DM et des DMDIV (sujet présenté par CSRP) - *Discussion*

● Documents liés