

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

7 juin 2022

Contenu de la séance

- 1.**
 - 1.** Règlements DM et DMDIV
 1. - Suivi de la mise en oeuvre du règlement DM
 2. - Communication à destination des industriels DIV suite à la mise en oeuvre du règlement
- 3.**
 - 3.** Engorgement des ON
 1. - Point sur la situation d'engorgement des ON et des risques de ruptures de certification dans le cadre de la transition des directives vers le règlement DM/DMDIV et prise en charge des modifications substantielles par les ON
 2. - Accès au marché des DMDIV innovants après le 26 mai 2022
- 5.**
 - 5.** Enregistrement
 1. - Point sur l'enregistrement des dispositifs
- 7.**
- 8.** Questions diverses
 1. - Enquête sur les exigences réglementaires et l'information sur les DM métalliques
 2. - Point sur l'interdiction des microplastiques des DM/DMDIV en 2024

- + Consultez la composition du Comité
- + Consultez les séances précédentes

● Documents liés

- + Ordre du jour
- + Compte-rendu