

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

8 nov. 2022

Contenu de la séance

1. Approbation du compte-rendu précédent - *information*
2. Actualités sur la mise en application des règlements - *information*
3. Point d'information sur les campagnes d'inspection en cours et à venir - *information*
4. Fermeture d'une entreprise avec suite d'inspection en cours - *discussion*
5. Procédure de déclaration d'arrêt de produits - *discussion*
6. Enregistrement des produits par les fabricants dans l'attente d'EUDAMED et des distributeurs dans l'attente des modalités réglementaires suite à la modification législative par ordonnance - *information*
7. Durée de vie et études de stabilité en temps réel (DMDIV) - *discussion*

Consultez la composition du

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

● Documents liés

- + [Ordre du jour](#)
- + [Compte rendu](#)