

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

2 juin 2023

Contenu de la séance

1. Approbation du compte-rendu précédent - *Avis*
2. Bilan des inspections DM, DMDIV et MV - *Discussion*
3. Suppression de la partie «Risques identifiés» dans les rapports d'inspection - *Information*
4. Point sur les organismes notifiés - *Discussion*
5. Procédure de déclaration d'arrêt de produits - *Discussion*
6. Durée de vie et études de stabilité en temps réel (DMDIV) - *Discussion*

● [Documents liés](#)