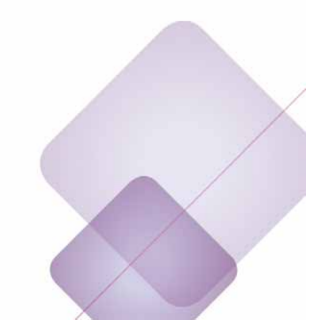
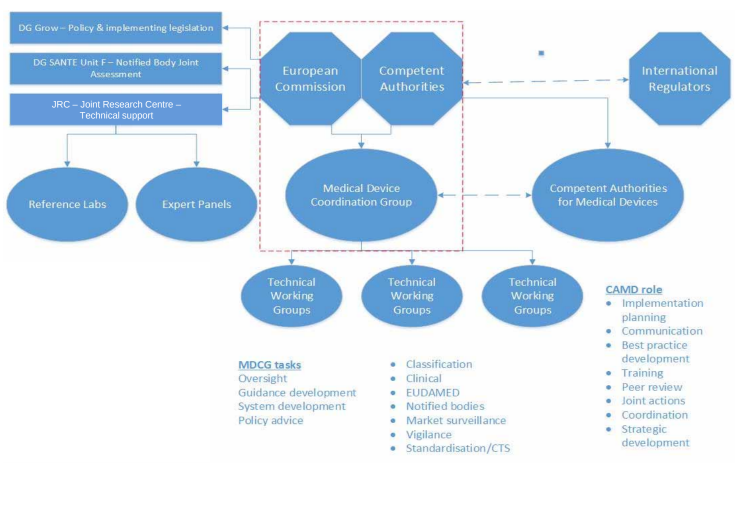


Mise en œuvre européenne Règlement (UE) 2017/745

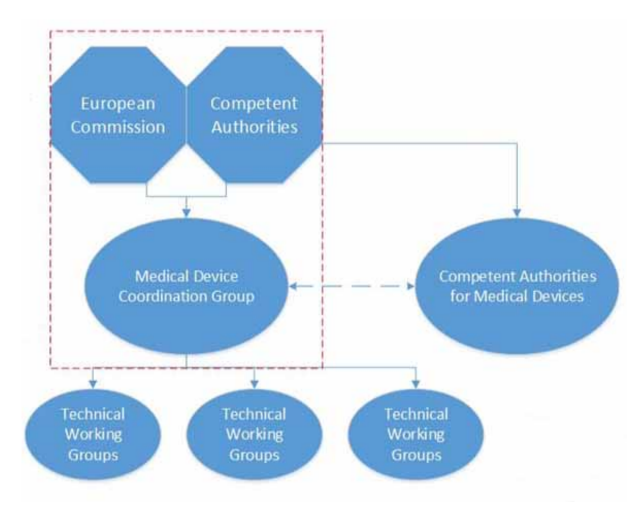
Corinne Saint-Requier
DSSE coordonnateur
13 avril 2018
St Denis



La gouvernance européenne des DM/ DMDIV



La gouvernance européenne des DM/ DMDIV



Groupe de Coordination en matière de Dispositifs Médicaux art 103

- Nouveauté du MDR: un groupe constitué des représentants de chaque Etat membre est institué. Installation nov 2017.
- Chaque État membre nomme pour un mandat de trois ans renouvelable, un (ou deux) membre(s) titulaire (s) et un (ou deux) suppléant (s): ils représentent les autorités compétentes des États membres.
- ◆ Réunion à intervalles réguliers et, dès que la situation l'exige, à la demande de la Commission ou d'un État membre (nov 17, mars 18, mai 18). Parties prenantes présentes 1 fois sur 2 dans le cadre d'une réunion en marge.
- ◆ Le GCDM s'efforce de parvenir à un consensus. Faute de consensus, il statue à la majorité de ses membres (1 voix par EM).
- ◆ Il est présidé par un représentant de la Commission. Le président ne prend pas part aux votes du GCDM.
- Il peut créer des sous-groupes permanents ou temporaires: mandats en cours de rédaction.
- ◆ Le GCDM a adopté son règlement intérieur. Adoption 28 nov 2017

Tâches du GCDM art 105

- Contribuer à l'évaluation des ON
- Contribuer à l'élaboration d'orientations pour une application efficace et harmonisée du présent règlement
- Contribuer à l'élaboration de normes, de spécifications communes, d'orientations
- Assister les autorités compétentes des États membres dans leurs activités de coordination
- ◆ Fournir des conseils à la Commission
- Contribuer à l'harmonisation des pratiques administratives dans les États membres.

Actes d'exécution

- Plus de 80 actes cites dont 18 sont obligatoires. Parmi ces derniers les actes suivants sont prioritaires
- Organismes notifiés:
- Liste des codes de désignation: adoptés en nov 2017 art 42
- Annexe XVI: CS en cours d'élaboration à adopter au plus tard le 26 mai 2020 art 1
- Dispositifs à UU soumis au retraitement: ne concerne que les états membres qui l'autoriseront art 17
- Entités autorisées à attribuer les Identifiant Unique des Dispositifs (IUD): en 2018 art 27
- Eudamed: modalités nécessaires à son établissement et sa gestion art 33
- Groupes d'experts dans les différentes disciplines techniques pour l'évaluation clinique art 106

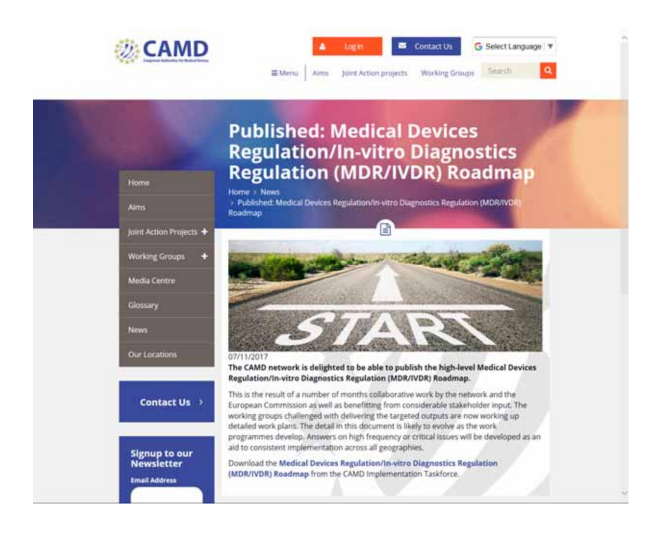
CAMD: Implementation Task Force

- Mise en place par le Comité exécutif (renouvellement en mai 2018) en juin 2016
- Identifier les sujets nécessitant une interprétation commune ou des clarifications (transitional task force)
- Identifier les travaux prioritaires pour faciliter la mise en place des exigences MDR
- Interagir avec les parties prenantes
- ◆ 13 EM (IE UK CH EL IT DE NL ES AT BE DK SE FR) et la COM

Site CAMD: Publications et FAQ

- Publication début 2018 de la feuille de route après consultation des parties prenantes, des présidents de groupe et de la COM: 46 sujets répartis sur les 11 Groupes de travail et groupes Ad Hoc.
- ◆ Transitional Task Force: interprétations des mesures transitoires: mise sur le marché avant et après les dates d'application, Eudamed ...
- Ouverture prochaine d'une Foire aux Questions (Enquiry): analyse par un sous groupe/ transmission au groupe d'experts. Réponse globale aux principales questions
- http://www.camd-europe.eu/news

Site internet CAMD: Feuille de route



Transitional Task Force/ Mesures transitoires

Available now: MDR and IVDR transitional FAQs

Home > News > Available now: MDR and IVDR transitional FAQs



The CAMD network publishes FAQ documents covering the transitional provisions of the MDR and IVDR.

These documents were developed by the CAMD Transition Subgroup (TSG) which was tasked with agreeing and providing greater clarity on the transition-related provisions in the new Regulations.

The TSG has answered around 20 initial questions on the following topics:



Avertissement

- Lien d'intérêt : personnel salarié de l'ANSM (opérateur de l'Etat).
- La présente intervention s'inscrit dans un strict respect d'indépendance et d'impartialité de l'ANSM vis-à-vis des autres intervenants.
- Toute utilisation du matériel présenté, doit être soumise à l'approbation préalable de l'ANSM.

Warning

- Link of interest: employee of ANSM (State operator).
- This speech is made under strict compliance with the independence and impartiality of ANSM as regards other speakers.
- Any further use of this material must be submitted to ANSM prior approval.