

# ORIENTATION VIRTUELLE SUR LES CONSIDERATIONS POUR LA RÉGLEMENTATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX DE SANTÉ DE LA MÈRE, DU NOUVEAU-NÉ ET DE L'ENFANT (SMNI)

Pour les régulateurs à travers l'Afrique

**Jeudi 3 août**

14h30-17h00 EAT / 13h30-16h00 SAT

**Lien Zoom pour s'inscrire à l'avance:**

[https://zoom.us/webinar/register/WN\\_YUdigRksThGDhN1i6tdYvA](https://zoom.us/webinar/register/WN_YUdigRksThGDhN1i6tdYvA)

Organisé par l'AMDF et le programme USAID Medicines Technologies and Pharmaceutical Services mis en œuvre par Management Sciences for Health

Maintenir la qualité et la performance des dispositifs médicaux circulant sur le marché est vital. L'obtention de la qualité, de la sécurité et des performances requises des dispositifs médicaux implique l'évaluation du dossier technique d'un dispositif médical avant l'octroi d'une autorisation de vente ou de distribution.

L'AMDF a déjà publié un ensemble de lignes directrices sur les différentes fonctions réglementaires liées aux dispositifs médicaux. Pour compléter cet ensemble et reconnaissant la sensibilité et la vulnérabilité des mères, des nouveau-nés et des enfants et les exigences uniques des dispositifs médicaux pour la santé maternelle, néonatale et infantile (SMNI), l'AMDF vient de lancer un document d'orientation sur les considérations relatives à la réglementation des dispositifs médicaux de SMNI.

Rejoignez cette **session d'orientation virtuelle** pour les évaluateurs de dispositifs médicaux du continent africain sur les **ressources techniques disponibles pour guider la réglementation des dispositifs** médicaux et sur les **considérations spécifiques pour la réglementation des dispositifs médicaux SMNI**.