

Informations de base	
<p>2012/0267(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro</p> <p>Abrogation Directive 98/79/EC 1995/0013(COD) Modification 2021/0323(COD) Modification 2023/0005(COD) Modification 2024/0021(COD) Voir aussi 2012/0266(COD)</p> <p>Subject</p> <p>2.10.03 Normalisation, norme et marque CE/UE, certification, conformité 3.40.11 Industrie de précision, optique, photographique, médicale 4.20.05 Législation et police sanitaire 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit</p>	

Informations techniques	
Référence de la procédure	2012/0267(COD)
Type de procédure	COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)
Nature de la procédure	Note thématique
Instrument législatif	Règlement
	Abrogation Directive 98/79/EC 1995/0013(COD) Modification 2021/0323(COD) Modification 2023/0005(COD) Modification 2024/0021(COD) Voir aussi 2012/0266(COD)
Base juridique	Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 168-p4 Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 114-p1
Autre base juridique	Règlement du Parlement EP 165
Consultation obligatoire d'autres institutions	Comité économique et social européen Comité européen des régions
État de la procédure	Procédure terminée
Dossier de la commission	ENVI/8/06746