


Informations de base	
<p>2021/0323(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Dispositions transitoires relatives à certains dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et l'application différée des exigences en matière de dispositifs internes</p> <p>Modification Règlement 2017/746 2012/0267(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> <p>Priorités législatives</p> <p>La réponse de l'UE face à la pandémie de Covid-19</p>	

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
14/10/2021	Publication de la proposition législative	COM(2021)0627 	Résumé
18/10/2021	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
13/12/2021	Débat en plénière	CRE link	
15/12/2021	Décision du Parlement, 1ère lecture	T9-0498/2021	Résumé
20/12/2021	Adoption de l'acte par le Conseil après la 1ère lecture du Parlement		
25/01/2022	Signature de l'acte final		
28/01/2022	Publication de l'acte final au Journal officiel		