

Informations de base	
<p>2024/0021(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Déploiement progressif d'Eudamed, obligation d'information en cas d'interruption de la fourniture et dispositions transitoires relatives à certains dispositifs médicaux de diagnostic in vitro</p> <p>Modification Règlement 2017/745 2012/0266(COD) 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>	

Réunions avec des représentant(e)s d'intérêts, publiées conformément au règlement intérieur

Rapporteur(e)s, rapporteur(e)s fictifs/fictives et président(e)s des commissions

Nom	Rôle	Commission	Date	Représentant(e)s d'intérêts
WÖLKEN Tiemo	Rapporteur(e) fictif/fictive	ENVI	22/02/2024	Medical Mountains
WÖLKEN Tiemo	Rapporteur(e) fictif/fictive	ENVI	29/01/2024	MedTech Europe

Autres membres

Nom	Date	Représentant(e)s d'intérêts
NIEBLER Angelika	21/07/2024	PSU-Akut e.V. Helpline
LIESE Peter	18/03/2024	Bundesverband Medizintechnologie
LIESE Peter	04/03/2024	Bundesverband Medizintechnologie
NIEBLER Angelika	22/02/2024	Deutsche Sozialversicherung Europavertretung