

Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p> <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>Sujet 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 La réponse de l'UE face à la pandémie de Covid-19</p>	Procédure terminée

Portail de documentation					
Document de base législatif		COM(2021)0627	14/10/2021	EC	Résumé
Comité économique et social: avis, rapport		CES5475/2021	08/12/2021	ESC	
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		T9-0498/2021	15/12/2021	EP	Résumé
Projet d'acte final		00079/2021/LEX	25/01/2022	CSL	