

# Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Dispositions transitoires relatives à certains dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro</p> <p>Modification Règlement 2017/745 <a href="#">2012/0266(COD)</a> Modification Règlement 2017/746 <a href="#">2012/0267(COD)</a></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>	

Portail de documentation					
Document de base législatif		COM(2023)0010	06/01/2023	EC	Résumé
Comité économique et social: avis, rapport		<a href="#">CES0203/2023</a>	24/01/2023	ESC	
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">T9-0052/2023</a>	16/02/2023	EP	Résumé
Projet d'acte final		00001/2023/LEX	15/03/2023	CSL	