

# 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 <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> <p>Priorités législatives <a href="#">La réponse de l'UE face à la pandémie de Covid-19</a></p>	Procédure terminée

Événements clés			
14/10/2021	Publication de la proposition législative	<a href="#">COM(2021)0627</a>	Résumé
18/10/2021	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
27/10/2021	Décision par la commission, sans rapport		
13/12/2021	Débat en plénière		
15/12/2021	Décision du Parlement, 1ère lecture	<a href="#">T9-0498/2021</a>	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		