

# Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p> <p>2021/0323(COD)</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 <a href="#">2012/0267(COD)</a></p> <p>Sujet</p> <p>2.10.03 Normalisation, norme et marque CE/UE, certification, conformité</p> <p>3.40.11 Industrie de précision, optique, photographique, médicale</p> <p>4.20.05 Législation et police sanitaire</p> <p>4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit</p> <p>Priorités législatives</p> <p><a href="#">La réponse de l'UE face à la pandémie de Covid-19</a></p>	

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	<a href="#">ENVI</a> <a href="#">Environnement, santé publique et sécurité alimentaire</a>		
	Commission pour avis	Rapporteur(e) pour avis	Date de nomination
	<a href="#">EMPL</a> <a href="#">Emploi et affaires sociales</a>		
	<a href="#">IMCO</a> <a href="#">Marché intérieur et protection des consommateurs</a>	La commission a décidé de ne pas donner d'avis.	
Conseil de l'Union européenne	DG de la Commission	Commissaire	
Commission européenne	<a href="#">Santé et sécurité alimentaire</a>	KYRIAKIDES Stella	
Comité économique et social européen			
Comité européen des régions			