

Fiche de procédure

| Informations de base | |
|--|--------------------|
| COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement | Procédure terminée |
| Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro Abrogation Directive 98/79/EC 1995/0013(COD) Voir aussi 2012/0266(COD) 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 | |

| Informations techniques | |
|--|---|
| Référence de procédure | 2012/0267(COD) |
| Type de procédure | COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) |
| Sous-type de procédure | Législation |
| Instrument législatif | Règlement |
| | Abrogation Directive 98/79/EC 1995/0013(COD) Voir aussi 2012/0266(COD) |
| Base juridique | Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 168-p4; Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 114-p1 |
| Autre base juridique | Règlement du Parlement EP 159 |
| Consultation obligatoire d'autres institutions | Comité économique et social européen Comité européen des régions |
| Etape de la procédure | Procédure terminée |
| Dossier de la commission parlementaire | ENVI/8/06746 |