

# Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure <a href="#">2024/0021(COD)</a> codécision) Règlement</p> <p>Déploiement progressif d'Eudamed, obligation d'information en cas d'interruption de la fourniture et dispositions transitoires relatives à certains 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>	Procédure terminée

Transparence				
WÖLKEN Tiemo	Rapporteur(e) fictif/fictive	ENVI	22/02/2024	Medical Mountains
WÖLKEN Tiemo	Rapporteur(e) fictif/fictive	ENVI	29/01/2024	MedTech Europe
LIESE Peter	Membre	18/03/2024	Bundesverband Medizintechnologie	
LIESE Peter	Membre	04/03/2024	Bundesverband Medizintechnologie	
NIEBLER Angelika	Membre	22/02/2024	Deutsche Sozialversicherung Europavertretung	