

| Informations de base   |                    |
|--|--------------------|
| <b>1995/0013(COD)</b><br>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)<br>Directive  | Procédure terminée |
| Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro: harmonisation des normes de sécurité<br><br>Abrogation <a href="#">2012/0267(COD)</a><br><br><b>Subject</b><br><br>2.10.03 Normalisation, norme et marque CE/UE, certification, conformité<br>4.20.02 Recherche médicale<br>4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques<br>4.60.02 Information du consommateur, publicité, étiquetage |                    |

| Informations complémentaires |                         |      |
|------------------------------|-------------------------|------|
| Source                       | Document                | Date |
| Commission européenne        | <a href="#">EUR-Lex</a> |      |
|                              |                         |      |