

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

| Informations techniques | |
|-------------------------------------|---|
| Référence de la procédure | 1995/0013(COD) |
| Type de procédure | COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) |
| Sous-type de procédure | Note thématique |
| Instrument législatif | Directive |
| Modifications et abrogations | Abrogation 2012/0267(COD) |
| Base juridique | CE avant Amsterdam E 100A |
| État de la procédure | Procédure terminée |
| Dossier de la commission | ECON/4/09931 |