


Informations de base	
<p>2023/0005(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Dispositions transitoires relatives à certains dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro</p> <p>Modification Règlement 2017/745 2012/0266(COD) Modification Règlement 2017/746 2012/0267(COD)</p> <p>Subject</p> <p>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>	

Portail de documentation				
Parlement Européen				
Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		T9-0052/2023	16/02/2023	Résumé
Conseil de l'Union				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Projet d'acte final		00001/2023/LEX	15/03/2023	
Commission Européenne				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Document de base législatif		COM(2023)0010 	06/01/2023	Résumé
Autres Institutions et organes				
Institution/organe	Type de document	Référence	Date	Résumé
EESC	Comité économique et social: avis, rapport	CES0203/2023	24/01/2023	