

Informations de base	
<p><b>2025/0404(COD)</b></p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	En attente de la décision de la commission parlementaire
<p>Simplification et réduction de la charge que représentent les règles applicables aux dispositifs médicaux et aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro en ce qui concerne le soutien de l'Agence européenne des médicaments aux groupes d'experts sur les dispositifs médicaux et en ce qui concerne la liste de la législation d'harmonisation de l'Union</p> <p>Modification Règlement 2017/745 <a href="#">2012/0266(COD)</a>            Modification Règlement 2017/746 <a href="#">2012/0267(COD)</a>            Modification Règlement 2022/123 <a href="#">2020/0321(COD)</a>            Modification Règlement 2024/1689 <a href="#">2021/0106(COD)</a></p> <p><b>Subject</b></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>	

Informations complémentaires		
Source	Document	Date
Service de recherche du PE	<a href="#">Briefing</a>	10/03/2026
Commission européenne	<a href="#">EUR-Lex</a>	