

## Informations de base

**2025/0404(COD)**

COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)  
Règlement

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

Modification Règlement 2017/745 [2012/0266\(COD\)](#)

Modification Règlement 2017/746 [2012/0267\(COD\)](#)

Modification Règlement 2022/123 [2020/0321\(COD\)](#)

Modification Règlement 2024/1689 [2021/0106\(COD\)](#)

### Subject

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

En attente de la décision de la commission parlementaire

## Evénements clés

Date	Evénement	Référence	Résumé
16/12/2025	Publication de la proposition législative	COM(2025)1023 	<a href="#">Résumé</a>
25/03/2026	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		