



Informations de base	
<p>2025/0404(COD)</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 2012/0266(COD) Modification Règlement 2017/746 2012/0267(COD) Modification Règlement 2022/123 2020/0321(COD) Modification Règlement 2024/1689 2021/0106(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>	

Acteurs principaux				
Parlement européen	Commission au fond		Rapporteur(e)	Date de nomination
	 Santé publique		SCHENK Oliver (EPP)	13/02/2026
			Rapporteur(e) fictif/fictive WÖLKEN Tiemo (S&D) CASTILLO Laurent (Pfe) RAZZA Ruggero (ECR) GLÜCK Andreas (Renew) MARINO Ignazio Roberto (Greens/EFA) PALMISANO Valentina (The Left) ANDERSON Christine (ESN)	
	Commission pour avis		Rapporteur(e) pour avis	Date de nomination
	 Marché intérieur et protection des consommateurs		GUZENINA Maria (S&D)	10/03/2026
		Rapporteur(e) pour l'	Date de	

	Commission pour l'évaluation budgétaire	évaluation budgétaire	nomination
	BUDG Budgets		
Conseil de l'Union européenne			
Commission européenne	DG de la Commission	Commissaire	
	Santé et sécurité alimentaire	VÁRHELYI Olivér	
Comité économique et social européen			
Comité européen des régions			