

Informations de base	
<p>2008/0257(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Médicaments à usage humain: pharmacovigilance des médicaments</p> <p>Modification Règlement (EC) No 726/2004, Community procedures 2001/0252(COD) Modification Règlement (EC) No 1394/2007 2005/0227(COD) Voir aussi 2008/0260(COD)</p> <p>Subject</p> <p>4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques 4.20.05 Législation et police sanitaire 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit</p>	

Informations techniques	
Référence de la procédure	2008/0257(COD)
Type de procédure	COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)
Sous-type de procédure	Note thématique
Instrument législatif	Règlement
Modifications et abrogations	Modification Règlement (EC) No 726/2004, Community procedures 2001/0252(COD) Modification Règlement (EC) No 1394/2007 2005/0227(COD) Voir aussi 2008/0260(COD)
Base juridique	Traité sur le fonctionnement de l'Union européenne TFEU 114-p1 Traité sur le fonctionnement de l'Union européenne TFEU 168-p4
Autre base juridique	Règlement du Parlement EP 165
État de la procédure	Procédure terminée
Dossier de la commission	ENVI/7/00162