

Informations de base	
2014/2562(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué Situations dans lesquelles des études d'efficacité postautorisation peuvent être requises Complétant 2001/0252(COD) Subject 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	ENVI Environnement, santé publique et sécurité alimentaire		

Evénements clés			
Date	Evénement	Référence	Résumé
03/02/2014	Publication du document de base non-législatif	C(2014)00432	
03/02/2014	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
05/02/2014	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
15/04/2014	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2014/2562(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Modifications et abrogations	Supplementing 2001/0252(COD)
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission	ENVI/7/15178

Portail de documentation			
Commission Européenne			
Type de document	Référence	Date	Résumé
Document de base non législatif	C(2014)00432	03/02/2014	

