Informations de base	
2014/2562(DEA)	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
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	

Acteurs principaux			
Parlement	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
européen	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		
		1	1

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	Complétant 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	