

Informations de base	
2014/2759(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué Principes et lignes directrices de bonnes pratiques de fabrication des substances actives des médicaments à usage humain Complétant 1999/0134(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
28/05/2014	Publication du document de base non-législatif	C(2014)03446	
17/07/2014	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
16/09/2014	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué prolongée par le Parlement par 2 mois		
17/09/2014	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
25/11/2014	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2014/2759(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Modifications et abrogations	Complétant 1999/0134(COD)
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission	ENVI/8/00856

Portail de documentation			
Commission Européenne			

Type de document	Référence	Date	Résumé
Document de base non législatif	C(2014)03446	28/05/2014	
Document annexé à la procédure	C(2015)4742	06/07/2015	
Document annexé à la procédure	C(2015)6791	05/10/2015	