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

| 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 | |
| | | 1 | 1 |