

Informations de base	
2017/2710(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué Principes et lignes directrices relatifs aux bonnes pratiques de fabrication pour les médicaments expérimentaux à usage humain et fixe les modalités d'inspection Complétant 2012/0192(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		

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
23/05/2017	Publication du document de base non-législatif	C(2017)03368	
23/05/2017	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
31/05/2017	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
17/07/2017	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Conseil		
01/08/2017	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2017/2710(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Modifications et abrogations	Complétant 2012/0192(COD)
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission	ENVI/8/10003

Portail de documentation			
Commission Européenne			

Type de document	Référence	Date	Résumé
Document de base non législatif	C(2017)03368	23/05/2017	
Document annexé à la procédure	C(2019)6491	06/09/2019	