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

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
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	