| Informations de base | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--|
| 2017/2710(DEA) | Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur | |
| 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 | | |

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 | |
| Document annexé à la procédure | C(2019)6491 | 06/09/2019 | |