

| Informations de base                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| <b>2017/2710(DEA)</b><br>DEA - Procédure d'acte délégué                                                                                                                                                                                                                                       | Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur |
| Principes et lignes directrices relatifs aux bonnes pratiques de fabrication pour les médicaments expérimentaux à usage humain et fixe les modalités d'inspection<br><br>Complétant <a href="#">2012/0192(COD)</a><br><br><b>Subject</b><br><br>4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques |                                                    |

| Portail de documentation        |                              |            |        |
|---------------------------------|------------------------------|------------|--------|
| Commission Européenne           |                              |            |        |
| Type de document                | Référence                    | Date       | Résumé |
| Document de base non législatif | <a href="#">C(2017)03368</a> | 23/05/2017 |        |
| Document annexé à la procédure  | <a href="#">C(2019)6491</a>  | 06/09/2019 |        |
|                                 |                              |            |        |