Informations de base	ations 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			

Acteurs principaux			
Parlement	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
européen	ENVI Environnement, santé publique et sécurité alimentaire		