

Informations de base	
2017/2923(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Adaptation au taux d'inflation des montants des redevances dues à l'Agence européenne des médicaments pour la conduite d'activités de pharmacovigilance concernant des médicaments à usage humain	
Complétant 2013/0222(COD) Subject 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	

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

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
18/10/2017	Publication du document de base non-législatif	C(2017)06946	
18/10/2017	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
26/10/2017	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
05/01/2018	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2017/2923(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Modifications et abrogations	Complétant 2013/0222(COD)
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission	ENVI/8/11337

Portail de documentation			
Commission Européenne			
Type de document	Référence	Date	Résumé

Document de base non législatif	C(2017)06946	18/10/2017	
Document annexé à la procédure	C(2017)8749	12/12/2017	