

| Informations de base | |
|---|--|
| 2017/2923(DEA) | Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur |
| DEA - Procédure d'acte délégué | |
| 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 |
| | ENVI Environnement, santé publique et sécurité alimentaire | | |

| Événements clés | | | |
|-----------------|---|------------------------------|--------|
| Date | Événement | Référence | Résumé |
| 18/10/2017 | Publication du document de base non-légalisatif | 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 | |
| | | | |