

Informations de base	
<p><b>2021/0431(COD)</b></p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Directive</p>	Procédure terminée
<p>Dérogations à certaines obligations relatives à des médicaments à usage humain disponibles au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord, ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte</p> <p>Modification Directive 2001/20 <a href="#">1997/0197(COD)</a> Modification Directive 2001/83 <a href="#">1999/0134(COD)</a></p> <p><b>Subject</b></p> <p>4.20.01 Médecine, maladies 4.20.02.06 Essais et expérimentation 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques</p> <p><b>Zone géographique</b></p> <p>Chypre Irlande Malte Royaume-Uni</p>	

Informations techniques	
<b>Référence de la procédure</b>	2021/0431(COD)
<b>Type de procédure</b>	COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)
<b>Sous-type de procédure</b>	Note thématique
<b>Instrument législatif</b>	Directive
<b>Modifications et abrogations</b>	Modification Directive 2001/20 <a href="#">1997/0197(COD)</a> Modification Directive 2001/83 <a href="#">1999/0134(COD)</a>
<b>Base juridique</b>	Règlement du Parlement EP 170 Traité sur le fonctionnement de l'Union européenne TFEU 114
<b>Consultation obligatoire d'autres institutions</b>	<a href="#">Comité économique et social européen</a>
<b>État de la procédure</b>	Procédure terminée
<b>Dossier de la commission</b>	ENVI/9/08050