Informations de base

2021/2616(DEA)

DEA - Procédure d'acte délégué

Examen des modifications des termes d'une autorisation de mise sur le marché de médicaments à usage humain et de médicaments vétérinaires

Complétant 1999/0134(COD)

Subject

3.10.08 Police sanitaire animale, législation et pharmacie vétérinaire

- 4.20.01 Médecine, maladies
- 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques
- 4.20.05 Législation et police sanitaire

Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur

Acteurs principaux

Parlement
européen

Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
ENVI Environnement, santé publique et sécurité alimentaire	Président au nom de la commission CANFIN Pascal (Renew)	09/03/2021

Evénements clés			
Date	Evénement	Référence	Résumé
24/03/2021	Publication du document de base non-législatif	C(2021)01603	
24/03/2021	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 3 mois		
07/04/2021	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Conseil		
27/04/2021	Décision du Parlement	T9-0134/2021	
28/04/2021	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
		ı	

Informations techniques		
Référence de la procédure	2021/2616(DEA)	
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué	
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué	
Modifications et abrogations	Complétant 1999/0134(COD)	
Base juridique	Règlement du Parlement EP 0114-p6	
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur	
Dossier de la commission	ENVI/9/05567	

Portail de documentation

Parlement Européen

Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Recommandation de non-objection à l'acte délégué avant expiration du délai		B9-0226/2021	23/04/2021	
Texte adopté du Parlement, lecture unique		T9-0134/2021	27/04/2021	

Commission Européenne

Type de document	Référence	Date	Résumé
Document de base non législatif	C(2021)01603	24/03/2021	
Document annexé à la procédure	C(2021)4187	08/06/2021	