

Informations de base	
2024/2653(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué Examen des modifications des termes d'une autorisation de mise sur le marché de médicaments à usage humain Subject 4.20.01 Médecine, maladies 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur

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

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
11/03/2024	Publication du document de base non-législatif	C(2024)01627	
11/03/2024	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 3 mois		
13/03/2024	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
19/06/2024	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2024/2653(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
État de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission	ENVI/9/15028

Portail de documentation			
Commission Européenne			
Type de document	Référence	Date	Résumé
Document de base non législatif	C(2024)01627	11/03/2024	
	SWD(2024)0058		

