




Informations de base	
<p>2008/0257(COD)</p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Médicaments à usage humain: pharmacovigilance des médicaments</p> <p>Modification Règlement (EC) No 726/2004, Community procedures 2001/0252(COD) Modification Règlement (EC) No 1394/2007 2005/0227(COD) Voir aussi 2008/0260(COD)</p> <p>Subject</p> <p>4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques 4.20.05 Législation et police sanitaire 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit</p>	

Portail de documentation				
Parlement Européen				
Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Projet de rapport de la commission		PE430.928	17/12/2009	
Avis de la commission	IMCO	PE431.040	24/02/2010	
Amendements déposés en commission		PE438.413	01/03/2010	
Avis de la commission	ITRE	PE430.771	16/04/2010	
Rapport déposé de la commission, 1ère lecture/lecture unique		A7-0153/2010	10/05/2010	
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		T7-0331/2010	22/09/2010	Résumé
Conseil de l'Union				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Projet d'acte final		00046/2010/LEX	15/12/2010	
Commission Européenne				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Document de base législatif		COM(2008)0664 	10/12/2008	Résumé
Document annexé à la procédure		SEC(2008)2670 	10/12/2008	
Document annexé à la procédure		SEC(2008)2671 	10/12/2008	
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		SP(2010)7193	13/10/2010	
Autres Institutions et organes				
Institution/organe	Type de document	Référence	Date	Résumé

EDPS	Document annexé à la procédure	JOC_2009/C/229/04 JO C 229 23.09.2009, p. 0019	22/04/2009	Résumé
EESC	Comité économique et social: avis, rapport	CES1023/2009	10/06/2009	