


Informations de base	
<p><b>2012/0023(COD)</b>            COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)            Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Pharmacovigilance: transparence et efficacité du système. Règlement</p> <p>Modification Règlement (EC) No 726/2004 <a href="#">2001/0252(COD)</a>            Voir aussi <a href="#">2012/0025(COD)</a></p> <p><b>Subject</b></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				
<b>Parlement Européen</b>				
Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Projet de rapport de la commission		<a href="#">PE486.166</a>	03/04/2012	
Rapport déposé de la commission, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">A7-0164/2012</a>	12/07/2012	<a href="#">Résumé</a>
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">T7-0314/2012</a>	11/09/2012	<a href="#">Résumé</a>
<b>Conseil de l'Union</b>				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Projet d'acte final		<a href="#">00042/2012/LEX</a>	25/10/2012	
<b>Commission Européenne</b>				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Document de base législatif		<a href="#">COM(2012)0051</a> 	10/02/2012	<a href="#">Résumé</a>
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		<a href="#">SP(2012)665</a>	11/10/2012	
<b>Parlements nationaux</b>				
Type de document	Parlement /Chambre	Référence	Date	Résumé
Contribution	<a href="#">IT_SENATE</a>	<a href="#">COM(2012)0051</a>	12/04/2012	
Contribution	<a href="#">PT_PARLIAMENT</a>	<a href="#">COM(2012)0051</a>	12/04/2012	
<b>Autres Institutions et organes</b>				
Institution/organe	Type de document	Référence	Date	Résumé
ESC	Comité économique et social: avis, rapport	<a href="#">CES0812/2012</a>	28/03/2012	

