

| Informations de base | |
|--|--|
| <p>2019/2762(DEA) DEA - Procédure d'acte délégué</p> <p>Cas de non-conformité, établie ou soupçonnée, aux règles de l'Union applicables à l'utilisation ou aux résidus de substances pharmacologiquement actives autorisées dans les médicaments vétérinaires ou en tant qu'additifs destinés à l'alimentation des animaux, ou aux règles de l'Union applicables à l'utilisation ou aux résidus de substances pharmacologiquement actives interdites ou non autorisées</p> <p>Complétant 2013/0140(COD)</p> <p>Subject</p> <p>3.10.08 Police sanitaire animale, législation et pharmacie vétérinaire 3.10.08.01 Alimentation animale</p> | 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 | | |
| | Commission pour avis | | Rapporteur(e) pour avis | Date de nomination |
| | AGRI | Agriculture et développement rural (Commission associée) | | |