

Informations de base	
<p>2022/2819(DEA)</p> <p>DEA - Procédure d'acte délégué</p> <p>Exigences en matière d'étiquetage applicables aux médicaments à usage humain expérimentaux non autorisés et aux médicaments à usage humain auxiliaires non autorisés</p> <p>Complétant 2012/0192(COD)</p> <p>Subject</p> <p>4.20.02 Recherche médicale 4.20.02.06 Essais et expérimentation 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques</p>	<p>Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur</p>

Evénements clés			
Date	Evénement	Référence	Résumé
06/09/2022	Publication du document de base non-législatif	C(2022)06240	
06/09/2022	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2.0 mois		
14/09/2022	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
15/11/2022	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		