

# Fiche de procédure

Informations de base	
COD - Procédure législative ordinaire (ex-procédure codécision) Directive	2008/0261(COD) Procédure terminée
Médicaments à usage humain: prévention de l'introduction dans la chaîne d'approvisionnement légale de médicaments falsifiés Modification Directive 2001/83/EC <a href="#">1999/0134(COD)</a>	
Sujet 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques 4.60.02 Information du consommateur, publicité, étiquetage 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit	

Portail de documentation					
Document de base législatif		<a href="#">COM(2008)0668</a>	10/12/2008	EC	Résumé
Document annexé à la procédure		<a href="#">SEC(2008)2674</a>	10/12/2008	EC	
Document annexé à la procédure		<a href="#">SEC(2008)2675</a>	10/12/2008	EC	
Comité économique et social: avis, rapport		<a href="#">CES1191/2009</a>	15/07/2009	ESC	
Projet de rapport de la commission		<a href="#">PE430.883</a>	07/01/2010	EP	
Amendements déposés en commission		<a href="#">PE439.406</a>	12/03/2010	EP	
Amendements déposés en commission		<a href="#">PE439.407</a>	12/03/2010	EP	
Amendements déposés en commission		<a href="#">PE439.409</a>	12/03/2010	EP	
Amendements déposés en commission		<a href="#">PE439.860</a>	12/03/2010	EP	
Avis de la commission	ITRE	<a href="#">PE430.741</a>	24/03/2010	EP	
Avis de la commission	IMCO	<a href="#">PE438.139</a>	06/04/2010	EP	
Rapport déposé de la commission, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">A7-0148/2010</a>	07/05/2010	EP	
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">T7-0056/2011</a>	16/02/2011	EP	Résumé
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		<a href="#">SP(2011)2217</a>	16/03/2011	EC	
Projet d'acte final		<a href="#">00003/2011/LEX</a>	08/06/2011	CSL	
Document de suivi		<a href="#">COM(2018)0049</a>	26/01/2018	EC	Résumé
Document de suivi		<a href="#">COM(2024)0274</a>	04/07/2024	EC	