

Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure 2008/0257(COD)) 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)</p> <p>Modification Règlement (EC) No 1394/2007 2005/0227(COD)</p> <p>Voir aussi 2008/0260(COD)</p> <p>Sujet</p> <p>4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques</p> <p>4.20.05 Législation et police sanitaire</p> <p>4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit</p>	

Portail de documentation					
Document de base législatif		COM(2008)0664	10/12/2008	EC	Résumé
Document annexé à la procédure		SEC(2008)2670	10/12/2008	EC	
Document annexé à la procédure		SEC(2008)2671	10/12/2008	EC	
Document annexé à la procédure		JOC_2009/C/229/04 JO C 229 23.09.2009, p. 0019	22/04/2009	EDPS	Résumé
Comité économique et social: avis, rapport		CES1023/2009	10/06/2009	ESC	
Projet de rapport de la commission		PE430.928	17/12/2009	EP	
Avis de la commission	IMCO	PE431.040	24/02/2010	EP	
Amendements déposés en commission		PE438.413	01/03/2010	EP	
Avis de la commission	ITRE	PE430.771	16/04/2010	EP	
Rapport déposé de la commission, 1ère lecture/lecture unique		A7-0153/2010	10/05/2010	EP	
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		T7-0331/2010	22/09/2010	EP	Résumé
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		SP(2010)7193	13/10/2010	EC	
Projet d'acte final		00046/2010/LEX	15/12/2010	CSL	