

Fiche de procédure

Informations de base	
DEA - Procédure d'acte délégué 2017/2710(DEA)	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Principes et lignes directrices relatifs aux bonnes pratiques de fabrication pour les médicaments expérimentaux à usage humain et fixe les modalités d'inspection Complétant 2012/0192(COD) Sujet 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	

Portail de documentation					
Document de base non législatif		C(2017)03368	23/05/2017	EC	
Document annexé à la procédure		C(2019)6491	06/09/2019	EC	