

# Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure <a href="#">2008/0257(COD)</a> codécision) Règlement</p>	Procédure terminée
<p>Médicaments à usage humain: pharmacovigilance des médicaments</p> <p>Modification Règlement (EC) No 726/2004, Community procedures <a href="#">2001/0252(COD)</a></p> <p>Modification Règlement (EC) No 1394/2007 <a href="#">2005/0227(COD)</a></p> <p>Voir aussi <a href="#">2008/0260(COD)</a></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>	

Evénements clés			
10/12/2008	Publication de la proposition législative	<a href="#">COM(2008)0664</a>	Résumé
13/01/2009	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
19/10/2009	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
30/11/2009	Débat au Conseil	<a href="#">2980</a>	Résumé
27/04/2010	Vote en commission, 1ère lecture		Résumé
10/05/2010	Dépôt du rapport de la commission, 1ère lecture	<a href="#">A7-0153/2010</a>	
21/09/2010	Débat en plénière		
22/09/2010	Résultat du vote au parlement		
22/09/2010	Décision du Parlement, 1ère lecture	<a href="#">T7-0331/2010</a>	Résumé
29/11/2010	Adoption de l'acte par le Conseil après la 1ère lecture du Parlement		
15/12/2010	Signature de l'acte final		
15/12/2010	Fin de la procédure au Parlement		
31/12/2010	Publication de l'acte final au Journal officiel		