

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		

Evénements clés			
23/05/2017	Publication du document de base non-législatif	C(2017)03368	
23/05/2017	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
31/05/2017	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
17/07/2017	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Conseil		
01/08/2017	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		