


Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p> <p>Autorisation et la surveillance des médicaments à usage humain et règles régissant l'Agence européenne des médicaments</p> <p>Abrogation Règlement 2000/141 1998/0240(COD) Abrogation Règlement 2004/726 2001/0252(COD) Abrogation Règlement 2006/1901 2004/0217(COD) Modification Règlement 2007/1394 2005/0227(COD) Modification Règlement 2014/536 2012/0192(COD)</p> <p>Sujet</p> <p>4.20.01 Médecine, maladies 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit 8.40.08 Agences et organes de l'Union</p> <p>Priorités législatives Déclaration commune 2023-24</p>	<p>En attente de la position du Conseil en 1ère lecture</p>

Événements clés			
26/04/2023	Publication de la proposition législative	COM(2023)0193	Résumé
14/09/2023	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
14/09/2023	Annonce en plénière de la saisine des commissions associées		
19/03/2024	Vote en commission, 1ère lecture		
21/03/2024	Dépôt du rapport de la commission, 1ère lecture	A9-0141/2024	
10/04/2024	Débat en plénière		
10/04/2024	Décision du Parlement, 1ère lecture	T9-0221/2024	Résumé