

# Procedure file

Informations de base		
DEA - Procédure d'acte délégué	<a href="#">2017/2710(DEA)</a>	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 <a href="#">2012/0192(COD)</a>		
Sujet 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques		

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	<b>ENVI</b> Environnement, santé publique et sécurité alimentaire		

Evénements clés			
23/05/2017	Publication du document de base non-législatif	<a href="#">C(2017)03368</a>	
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		

Informations techniques	
Référence de procédure	2017/2710(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Etape de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission parlementaire	ENVI/8/10003

Portail de documentation					
Document de base non législatif		<a href="#">C(2017)03368</a>	23/05/2017	EC	
Document annexé à la procédure		<a href="#">C(2019)6491</a>	06/09/2019	EC	

