

# Procédure file

Informations de base	
DEA - Procédure d'acte délégué	2021/2616(DEA)
Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur	
Examen des modifications des termes d'une autorisation de mise sur le marché de médicaments à usage humain et de médicaments vétérinaires	
Complétant <a href="#">1999/0134(COD)</a>	
Sujet	
3.10.08 Police sanitaire animale, législation et pharmacie vétérinaire	
4.20.01 Médecine, maladies	
4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	
4.20.05 Législation et police sanitaire	

Acteurs principaux			
Parlement européen	Commission au fond	Rapporteur(e)	Date de nomination
	 <a href="#">Environnement, santé publique et sécurité alimentaire</a>	Président au nom de la commission  <a href="#">CANFIN Pascal</a>	09/03/2021

Evénements clés			
24/03/2021	Publication du document de base non-législatif	<a href="#">C(2021)01603</a>	
24/03/2021	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 3 mois		
07/04/2021	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Conseil		
27/04/2021	Décision du Parlement	<a href="#">T9-0134/2021</a>	
28/04/2021	Annonce en plénière de la saisine de la commission		

Informations techniques	
Référence de procédure	2021/2616(DEA)
Type de procédure	DEA - Procédure d'acte délégué
Sous-type de procédure	Examen d'un acte délégué
Base juridique	Règlement du Parlement EP 0114-p6
Etape de la procédure	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Dossier de la commission parlementaire	ENVI/9/05567

## Portail de documentation

Document de base non législatif		<a href="#">C(2021)01603</a>	24/03/2021	EC	
Recommandation de non-objection à l'acte délégué avant expiration du délai		<a href="#">B9-0226/2021</a>	23/04/2021	EP	
Texte adopté du Parlement, lecture unique		<a href="#">T9-0134/2021</a>	27/04/2021	EP	
Document annexé à la procédure		C(2021)4187	08/06/2021	EC	