



Procedure 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 1999/0134(COD)		
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
	 Environnement, santé publique et sécurité alimentaire	Président au nom de la commission	09/03/2021
		 CANFIN Pascal	

Evénements clés			
24/03/2021	Publication du document de base non-législatif	C(2021)01603	
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	T9-0134/2021	
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 0111-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		C(2021)01603	24/03/2021	EC	
Recommandation de non-objection à l'acte délégué avant expiration du délai		B9-0226/2021	23/04/2021	EP	

Texte adopté du Parlement, lecture unique		T9-0134/2021	27/04/2021	EP	
Document annexé à la procédure		C(2021)4187	08/06/2021	EC	