

# Procédure file

Informations de base	
DEA - Procédure d'acte délégué	2022/2819(DEA)
Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur	
Exigences en matière d'étiquetage applicables aux médicaments à usage humain expérimentaux non autorisés et aux médicaments à usage humain auxiliaires non autorisés	
Complétant <a href="#">2012/0192(COD)</a>	
Sujet	
4.20.02 Recherche médicale	
4.20.02.06 Essais et expérimentation	
4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques	

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

Evénements clés			
06/09/2022	Publication du document de base non-législatif	<a href="#">C(2022)06240</a>	
06/09/2022	Période initiale pour l'examen de l'acte délégué 2 mois		
14/09/2022	Annonce en plénière de la saisine de la commission		
15/11/2022	Pas d'opposition à l'acte délégué par le Parlement		

Informations techniques	
Référence de procédure	2022/2819(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/9/10019

Portail de documentation				
Document de base non législatif		<a href="#">C(2022)06240</a>	06/09/2022	EC