

Procedure 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 2012/0192(COD)	
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
	ENVI Environnement, santé publique et sécurité alimentaire		

Evénements clés			
06/09/2022	Publication du document de base non-législatif	C(2022)06240	
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		C(2022)06240	06/09/2022	EC