

# Fiche de procédure

Informations de base	
COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement	1997/0197(COD) Procédure terminée
Médicaments à usage humain: application de bonnes pratiques cliniques dans la conduite des essais  Modification <a href="#">2004/0217(COD)</a> Abrogation <a href="#">2012/0192(COD)</a> Modification <a href="#">2021/0431(COD)</a>  Sujet 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> Environnement, santé publique, politique des consommateurs	PPE-DE <a href="#">LIESE Peter</a>	11/09/2000
	Commission au fond précédente		
	<b>ENVI</b> Environnement, santé publique et protection des consommateurs	NI <a href="#">AMADEO Amedeo</a>	08/10/1997
	Commission pour avis précédente		
	<b>ENER</b> Recherche, développement technologique et énergie	UPE <a href="#">SCAPAGNINI Umberto</a>	08/10/1997
	<b>BUDG</b> Budgets	La commission a décidé de ne pas donner d'avis.	
Conseil de l'Union européenne	Formation du Conseil	Réunion	Date
	<a href="#">Agriculture et pêche</a>	<a href="#">2332</a>	26/02/2001
	Santé	<a href="#">2319</a>	14/12/2000
	Budget	<a href="#">2285</a>	20/07/2000
	<a href="#">Compétitivité (marché intérieur, industrie, recherche et espace)</a>	<a href="#">2265</a>	25/05/2000