

Fiche de procédure

Informations de base	
DEA - Procédure d'acte délégué 2017/2710(DEA)	Procédure terminée - acte délégué entre en vigueur
Principes et lignes directrices relatifs aux bonnes pratiques de fabrication pour les médicaments expérimentaux à usage humain et fixe les modalités d'inspection Complétant 2012/0192(COD)	
Sujet 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		