

# Fiche de procédure

Informations de base	
DEA - Procédure d'acte délégué <a href="#">2017/2710(DEA)</a>	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 <a href="#">2012/0192(COD)</a>	
Sujet 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 et sécurité alimentaire		