

Fiche de procédure

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		