

Fiche de procédure

Informations de base	
<p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p>	En attente de la position du Conseil en 1ère lecture
<p>Autorisation et la surveillance des médicaments à usage humain et règles régissant l'Agence européenne des médicaments</p> <p>Abrogation Règlement 2000/141 1998/0240(COD) Abrogation Règlement 2004/726 2001/0252(COD) Abrogation Règlement 2006/1901 2004/0217(COD) Modification Règlement 2007/1394 2005/0227(COD) Modification Règlement 2014/536 2012/0192(COD)</p> <p>Sujet</p> <p>4.20.01 Médecine, maladies 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques 4.60.08 Sécurité des produits et des services, responsabilité du fait du produit 8.40.08 Agences et organes de l'Union</p> <p>Priorités législatives Déclaration commune 2023-24</p>	

Informations techniques	
Référence de procédure	2023/0131(COD)
Type de procédure	COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)
Sous-type de procédure	Législation
Instrument législatif	Règlement
	<p>Abrogation Règlement 2000/141 1998/0240(COD) Abrogation Règlement 2004/726 2001/0252(COD) Abrogation Règlement 2006/1901 2004/0217(COD) Modification Règlement 2007/1394 2005/0227(COD) Modification Règlement 2014/536 2012/0192(COD)</p>
Base juridique	Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 114; Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 168-p4; Règlement du Parlement EP 57
Autre base juridique	Règlement du Parlement EP 159
Consultation obligatoire d'autres institutions	Comité économique et social européen Comité européen des régions
Etape de la procédure	En attente de la position du Conseil en 1ère lecture
Dossier de la commission parlementaire	ENVI/9/11874