




Informations de base	
<p><b>2021/0432(COD)</b></p> <p>COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision) Règlement</p> <p>Dérogation à certaines obligations relatives à des médicaments expérimentaux disponibles au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord, ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte</p> <p>Modification Règlement 2014/536 2012/0192(COD)</p> <p><b>Subject</b></p> <p>4.20.02 Recherche médicale 4.20.02.06 Essais et expérimentation 4.20.04 Produits et industrie pharmaceutiques</p> <p><b>Zone géographique</b></p> <p>Chypre Irlande Malte Royaume-Uni</p>	Procédure terminée

Acteurs principaux			
Parlement européen	<b>Commission au fond</b>	<b>Rapporteur(e)</b>	<b>Date de nomination</b>
	<div style="border: 1px solid red; display: inline-block; padding: 2px;">ENVI</div> Environnement, climat et sécurité alimentaire	CANFIN Pascal (Renew)	02/02/2022
		Rapporteur(e) fictif/fictive CLUNE Deirdre (EPP) ENGERER Cyrus (S&D) EICKHOUT Bas (Greens /EFA) VILLANUEVA RUIZ Idoia (The Left)	
Conseil de l'Union européenne			
Commission européenne	<b>DG de la Commission</b>	<b>Commissaire</b>	
	Santé et sécurité alimentaire	KYRIAKIDES Stella	
Comité économique et social européen			
Comité européen des régions			

Événements clés			
Date	Événement	Référence	Résumé
17/12/2021	Publication de la proposition législative	COM(2021)0998 	Résumé

20/01/2022	Annonce en plénière de la saisine de la commission, 1ère lecture		
07/04/2022	Décision du Parlement, 1ère lecture	<a href="#">T9-0117/2022</a>	Résumé
07/04/2022	Résultat du vote au parlement		
12/04/2022	Adoption de l'acte par le Conseil après la 1ère lecture du Parlement		
12/04/2022	Signature de l'acte final		
20/04/2022	Publication de l'acte final au Journal officiel		

Informations techniques	
Référence de la procédure	2021/0432(COD)
Type de procédure	COD - Procédure législative ordinaire (ex-procedure codécision)
Sous-type de procédure	Législation
Instrument législatif	Règlement
	Modification Règlement 2014/536 <a href="#">2012/0192(COD)</a>
Base juridique	Règlement du Parlement EP 170 Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 168-p4 Traité sur le fonctionnement de l'UE TFEU 114
Consultation obligatoire d'autres institutions	<a href="#">Comité économique et social européen</a> <a href="#">Comité européen des régions</a>
État de la procédure	Procédure terminée
Dossier de la commission	ENVI/9/08019

Portail de documentation				
<b>Parlement Européen</b>				
Type de document	Commission	Référence	Date	Résumé
Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique		<a href="#">T9-0117/2022</a>	07/04/2022	Résumé
<b>Conseil de l'Union</b>				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Projet d'acte final		00007/2022/LEX	12/04/2022	
<b>Commission Européenne</b>				
Type de document		Référence	Date	Résumé
Document de base législatif		<a href="#">COM(2021)0998</a> 	17/12/2021	Résumé
Réaction de la Commission sur le texte adopté en plénière		<a href="#">SP(2022)281</a>	01/06/2022	
<b>Autres Institutions et organes</b>				
Institution/organe	Type de document	Référence	Date	Résumé
ESC	Comité économique et social: avis, rapport	<a href="#">CES0378/2022</a>	23/02/2022	

## Acte final

Règlement 2022/0641  
JO L 118 20.04.2022, p. 0001

# Dérogation à certaines obligations relatives à des médicaments expérimentaux disponibles au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord, ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte

2021/0432(COD) - 07/04/2022 - Texte adopté du Parlement, 1ère lecture/lecture unique

Le Parlement européen a adopté par 555 voix pour, 0 contre et 3 abstentions, une résolution législative sur la proposition de règlement du Parlement européen et du Conseil modifiant le règlement (UE) n° 536/2014 en ce qui concerne une dérogation à certaines obligations relatives aux médicaments expérimentaux mis à disposition au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte.

Le Parlement a arrêté sa position en première lecture suivant la procédure législative ordinaire en faisant sienne la proposition de la Commission.

Le présent règlement est étroitement lié à la [directive](#) visant à garantir la continuité à long terme de l'approvisionnement en médicaments de l'Irlande du Nord en provenance de Grande-Bretagne et à répondre aux problèmes d'approvisionnement qui subsistent à Chypre, en Irlande et à Malte. Il a pour but d'assurer l'approvisionnement de ces mêmes marchés en médicaments expérimentaux.

La modification du règlement (UE) n° 536/2014 vise à prévoir des dérogations pour les médicaments distribués en Irlande du Nord, à Chypre, à l'Irlande et à Malte qui sont utilisés comme **médicaments expérimentaux** dans le cadre d'essais cliniques dans ces pays.

Concrètement, le règlement modificatif dispose que l'importation de médicaments expérimentaux en provenance d'autres parties du Royaume-Uni en Irlande du Nord et, jusqu'au 31 décembre 2024, à Chypre, en Irlande et à Malte n'est pas soumise à la détention d'une autorisation de fabrication et d'importation, pour autant que les conditions suivantes soient remplies:

- les médicaments expérimentaux ont fait l'objet d'une certification de libération par lots soit dans l'Union, soit dans des parties du Royaume-Uni autres que l'Irlande du Nord afin de vérifier le respect des exigences énoncées au règlement (UE) n° 536/2014;
- les médicaments expérimentaux ne sont mis à la disposition des participants aux essais cliniques que dans l'État membre dans lequel les médicaments expérimentaux sont importés ou, s'ils sont importés en Irlande du Nord, ne sont mis à la disposition que des participants aux essais cliniques dans le Nord Irlande.

Le règlement entrera en vigueur le jour de sa publication au Journal officiel de l'Union européenne. Il est applicable à partir du 31 janvier 2022.

# Dérogation à certaines obligations relatives à des médicaments expérimentaux disponibles au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord, ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte

2021/0432(COD) - 17/12/2021 - Document de base législatif

OBJECTIF : assurer la continuité de l'approvisionnement en médicaments expérimentaux de l'Irlande du Nord, ainsi que de Chypre, de l'Irlande et de Malte.

ACTE PROPOSÉ : Règlement du Parlement européen et du Conseil

RÔLE DU PARLEMENT EUROPÉEN : le Parlement européen décide conformément à la procédure législative ordinaire et sur un pied d'égalité avec le Conseil.

CONTEXTE : le [règlement \(UE\) n° 536/2014](#) du Parlement européen et du Conseil établit les règles applicables aux médicaments expérimentaux destinés à être utilisés dans le cadre d'essais cliniques dans l'Union européenne. Conformément audit règlement, lu en liaison avec le protocole sur l'Irlande/Irlande du Nord de l'accord sur le retrait du Royaume-Uni, l'importation de médicaments expérimentaux en provenance de pays tiers dans l'Union ou en Irlande du Nord est soumise à la détention d'une autorisation de fabrication et d'importation.

Chypre, l'Irlande, Malte et l'Irlande du Nord ont toujours compté sur la fourniture de médicaments, y compris de médicaments expérimentaux, en provenance ou via des parties du Royaume-Uni autres que l'Irlande du Nord.

Le 25 janvier 2021, la Commission a publié une communication sur l'application de l'acquis pharmaceutique de l'Union sur des marchés historiquement dépendants de l'approvisionnement en médicaments en provenance ou via la Grande-Bretagne (à savoir Chypre, l'Irlande, Malte et l'Irlande du Nord) après la fin de la période de transition. Cette communication prévoit un délai de grâce d'un an (jusqu'à fin décembre 2021), y compris pour les exigences d'importation de médicaments expérimentaux, afin d'assurer un approvisionnement ininterrompu en médicaments à l'Irlande du Nord, à Chypre, à l'Irlande et à Malte.

Malgré la période de transition, il s'avère encore très difficile pour certains opérateurs actuellement basés dans des parties du Royaume-Uni autres que l'Irlande du Nord de s'adapter comme l'exige le protocole. Une interruption de l'approvisionnement en médicaments expérimentaux présenterait un risque potentiel pour la sécurité et le bien-être des participants aux essais cliniques en cours et entraverait la mise en place de nouveaux essais cliniques dans ces États membres et en Irlande du Nord.

CONTENU : la proposition de modification du règlement (UE) n° 536/2014 vise à **prévoir des dérogations pour les médicaments distribués en Irlande du Nord, à Chypre, à l'Irlande et à Malte** qui sont utilisés comme médicaments expérimentaux dans le cadre d'essais cliniques dans ces pays.

Concrètement, la proposition prévoit que l'importation de médicaments expérimentaux en provenance d'autres parties du Royaume-Uni en Irlande du Nord et, jusqu'au 31 décembre 2024, à Chypre, en Irlande et à Malte **n'est pas soumise à la détention d'une autorisation de fabrication et d'importation**, pour autant que les conditions suivantes soient remplies:

- les médicaments expérimentaux ont fait l'objet d'une certification de libération par lots soit dans l'Union, soit dans des parties du Royaume-Uni autres que l'Irlande du Nord afin de vérifier le respect des exigences énoncées au règlement (UE) n° 536/2014;
- les médicaments expérimentaux ne sont mis à la disposition des participants aux essais cliniques que dans l'État membre dans lequel les médicaments expérimentaux sont importés ou, s'ils sont importés en Irlande du Nord, ne sont mis à la disposition que des participants aux essais cliniques dans le Nord Irlande.

La présente proposition doit être lue conjointement avec la [proposition](#) visant à modifier les directives 2001/20/CE and 2001/83/CE en vue d'introduire des dérogations à certaines obligations relatives à des médicaments à usage humain disponibles au Royaume-Uni en ce qui concerne l'Irlande du Nord, ainsi qu'à Chypre, en Irlande et à Malte.