

# D(2025) 110142

ASSEMBLÉE NATIONALE

QUINZIÈME LÉGISLATURE

SÉNAT

SESSION ORDINAIRE DE 2025/2026

---

Reçu à la Présidence de l'Assemblée nationale  
le 14 janvier 2026

---

Enregistré à la Présidence du Sénat  
le 14 janvier 2026

## TEXTE SOUMIS EN APPLICATION DE L'ARTICLE 88-4 DE LA CONSTITUTION

PAR LE GOUVERNEMENT,

À L'ASSEMBLÉE NATIONALE ET AU SÉNAT

Règlement de la Commission modifiant l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les microparticules de polymère synthétique

E 20297



Bruxelles, le 8 janvier 2026  
(OR. en)

5163/26

ENT 2  
MI 11  
COMPET 21  
CHIMIE 1  
IND 10  
ENV 18  
SAN 14  
CONSOM 1

#### NOTE DE TRANSMISSION

---

Origine: Pour la secrétaire générale de la Commission européenne,  
Madame Martine DEPREZ, directrice

Date de réception: 6 janvier 2026

Destinataire: Madame Thérèse BLANCHET, secrétaire générale du Conseil de  
l'Union européenne

---

N° doc. Cion: D(2025) 110142

---

Objet: RÈGLEMENT (UE) .../... DE LA COMMISSION  
du XXX  
modifiant l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement  
européen et du Conseil en ce qui concerne les microparticules de  
polymère synthétique

---

Les délégations trouveront ci-joint le document [...](2025) XXX draft - D 110142/03.

---

p.j.: [...](2025) XXX draft - D 110142/03



Bruxelles, le **XXX**  
D110142/03  
[...] (2025) **XXX** draft

**RÈGLEMENT (UE) .../... DE LA COMMISSION**

**du **XXX****

**modifiant l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les microparticules de polymère synthétique**

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

# RÈGLEMENT (UE) .../... DE LA COMMISSION

du **XXX**

## **modifiant l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les microparticules de polymère synthétique**

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

LA COMMISSION EUROPÉENNE,

vu le traité sur le fonctionnement de l'Union européenne,

vu le règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), instituant une agence européenne des produits chimiques, modifiant la directive 1999/45/CE et abrogeant le règlement (CEE) n° 793/93 du Conseil et le règlement (CE) n° 1488/94 de la Commission ainsi que la directive 76/769/CEE du Conseil et les directives 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE et 2000/21/CE<sup>1</sup> de la Commission, et notamment son article 68, paragraphe 1,

considérant ce qui suit:

- (1) Le règlement (UE) 2023/2055<sup>2</sup> de la Commission modifie l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 en y ajoutant l'entrée 78 qui restreint la mise sur le marché des microparticules de polymères synthétiques. En vertu des paragraphes 4, 5 et 16 de cette entrée, l'interdiction de mise sur le marché ne s'applique pas aux microparticules de polymère synthétique i) destinées à être utilisées sur des sites industriels, dans certains produits ou sous certaines conditions pendant l'utilisation finale prévue, ou ii) mises sur le marché avant le 17 octobre 2023. Pour la plupart des produits contenant des microparticules de polymère synthétique dérogeant à l'interdiction de mise sur le marché, l'entrée 78 établit des exigences en matière d'information, d'étiquetage et de déclaration visant à réduire au minimum et à surveiller les émissions de microparticules de polymère synthétique. L'entrée 78 prévoit également que l'interdiction de mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique dans certains produits est reportée de 4 à 12 ans, selon le produit.
- (2) Conformément au paragraphe 4, point b), de l'entrée 78 de l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006, la restriction de la mise sur le marché ne s'applique pas aux microparticules de polymère synthétique dans les médicaments relevant du champ d'application de la directive 2001/83/CE<sup>3</sup> du Parlement européen et du Conseil ni aux

---

<sup>1</sup> JO L 396 du 30.12.2006, p. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1907/oj>.

<sup>2</sup> Règlement (UE) 2023/2055 de la Commission du 25 septembre 2023 modifiant l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), en ce qui concerne les microparticules de polymère synthétique (JO L 238 du 27.9.2023, p. 67, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2023/2055/oj>).

<sup>3</sup> Directive 2001/83/CE du Parlement européen et du Conseil du 6 novembre 2001 instituant un code communautaire relatif aux médicaments à usage humain (JO L 311 du 28.11.2001, p. 67, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2001/83/oj>).

médicaments vétérinaires relevant du champ d'application du règlement (UE) 2019/6<sup>4</sup> du Parlement européen et du Conseil. La formulation actuelle de cette dérogation ne reflète pas l'intention initiale de la Commission et des États membres au sein du comité REACH, qui était d'inclure la mise sur le marché de tous les médicaments à usage humain et vétérinaire dans le champ d'application de la dérogation. Contrairement à l'intention initiale, la dérogation ne couvre aucun médicament utilisé dans les essais cliniques ou dans les tests de sécurité précliniques préparatoires à ces essais, tels que les tests analytiques, physiques, toxicologiques, de stabilité et de libération par lot. Il convient donc de modifier l'entrée 4, paragraphe 78, point b), de l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 afin d'inclure tous les médicaments utilisés dans les essais cliniques et les tests de sécurité précliniques dans le champ d'application de la dérogation.

- (3) La Commission et les États membres, au sein du comité REACH, avaient l'intention d'exempter la mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique destinées à être utilisées dans la recherche et le développement axés sur les produits et les processus, au sens de l'article 3, paragraphe 22, du règlement (CE) n° 1907/2006, en quantités inférieures ou égales à une tonne par an. Toutefois, une dérogation explicite pour les activités de RDAPP n'a pas été incluse dans l'entrée 78 de l'annexe XVII du règlement susmentionné, car il était supposé que la RDAPP aurait lieu systématiquement sur des sites industriels et que la mise sur le marché de microparticules de polymères synthétiques utilisées pour le PPORD serait donc couverte par la dérogation prévue au paragraphe 4, point a), de ladite entrée. L'expérience récente de la mise en œuvre pratique de la restriction a montré que la RDAPP peut également avoir lieu en dehors de sites industriels, par exemple dans des hôpitaux et des universités. Étant donné que la dérogation prévue au paragraphe 4, point a), de l'entrée 78 ne s'applique pas dans ces cas, il convient de modifier le paragraphe 4 de cette entrée afin d'y inclure une nouvelle dérogation pour la mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique utilisées dans la RDAPP, qui s'applique également lorsque la RDAPP se fait en dehors de sites industriels.
- (4) Le paragraphe 5, point c) de l'entrée 78 de l'annexe du règlement (CE) n° 1907/2006 prévoit une dérogation à l'interdiction de mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique lorsque le risque de rejet devrait être réduit au minimum, parce que ces microparticules sont incorporées de manière permanente dans une matrice solide au cours de l'utilisation finale prévue. Cette dérogation n'était pas destinée à s'appliquer aux utilisations finales prévues de courte durée, lorsque la matrice solide est fréquemment retirée ou remplacée, de sorte que l'incorporation des microparticules de polymère synthétique dans la matrice solide est de courte durée, car cela serait contraire à l'objectif de minimisation des émissions. Le paragraphe 5, point c), de cette entrée devrait donc être modifié afin de préciser qu'il ne couvre que les cas où il est prévu que l'utilisation finale dure un an ou plus. L'application de la modification apportée au paragraphe 5, point c), de l'entrée devrait être reportée de deux ans à compter de l'entrée en vigueur du présent règlement afin de laisser aux parties prenantes suffisamment de temps pour prendre les mesures appropriées, telles que la reformulation des produits et l'écoulement des stocks existants, pour se conformer à la dérogation modifiée.
- (5) Au cours du processus ayant conduit à l'adoption du règlement (UE) 2023/2055, les États membres et les parties prenantes ont été informés de l'intention de prévoir une

---

<sup>4</sup> Règlement (UE) 2019/6 du Parlement européen et du Conseil du 11 décembre 2018 relatif aux médicaments vétérinaires et abrogeant la directive 2001/82/CE (J O L 4 du 7.1.2019, p. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

dérogation à l'interdiction de mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique: i) dans tous les médicaments à usage humain et vétérinaire, y compris ceux utilisés dans les essais cliniques et les tests de sécurité précliniques connexes, et ii) pour la RDAPP, quel que soit le lieu où elle se fait. Toutefois, la mise sur le marché de microparticules de polymère synthétique pour ces utilisations n'est pas entièrement couverte par le libellé des dérogations prévues à l'entrée 78 de l'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006. Dès lors, une telle mise sur le marché constituerait un non-respect de la restriction introduite par cette entrée, ce qui n'était pas l'intention de la restriction. Il est nécessaire que les deux modifications correspondantes de l'annexe XVII dudit règlement aient, à titre exceptionnel, une application rétroactive à compter du 17 octobre 2023, date à laquelle le règlement (UE) 2023/2055 est entré en vigueur, afin de garantir que le champ d'application de la restriction soit respecté comme prévu, de faciliter son application et de protéger les intérêts légitimes des opérateurs économiques qui pourraient s'être appuyés sur l'intention communiquée au cours du processus d'adoption.

- (6) Il convient dès lors de modifier le règlement (CE) n° 1907/2006 en conséquence.
- (7) Les mesures prévues par le présent règlement sont conformes à l'avis du comité institué par l'article 133 du règlement (CE) n° 1907/2006,

A ADOPTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

*Article premier*

L'annexe XVII du règlement (CE) n° 1907/2006 est modifiée conformément à l'annexe du présent règlement.

*Article 2*

Le présent règlement entre en vigueur le vingtième jour suivant celui de sa publication au *Journal officiel de l'Union européenne*.

Le point 1) de l'annexe est applicable à partir du 17 octobre 2023.

Le point 2 de l'annexe s'applique à partir du [*Office des publications: veuillez insérer la date correspondant à 2 ans après la date d'entrée en vigueur du présent règlement*].

Le présent règlement est obligatoire dans tous ses éléments et directement applicable dans tout État membre.

Fait à Bruxelles, le

*Par la Commission*  
*La présidente*  
*Ursula VON DER LEYEN*