**PROCÉDURE LÉGISLATIVE ORDINAIRE**

**(Première lecture sans négociations interinstitutionnelles préalables)**

**Suite donnée à la résolution législative du Parlement européen sur la proposition de règlement du Parlement européen et du Conseil établissant des procédures de l’Union pour l’autorisation et la surveillance des médicaments à usage humain et établissant des règles régissant l’Agence européenne des médicaments, modifiant le règlement (CE) nº 1394/2007 et le règlement (UE) nº 536/2014 et abrogeant le règlement (CE) nº 726/2004, le règlement (CE) nº 141/2000 et le règlement (CE) nº 1901/2006**

**1. Rapporteur(e)(s):** Tiemo WÖLKEN (S&D/DE)

**2. Numéros de référence:** 2023/0131 (COD) / A9-0141/2024 / P9\_TA(2024)0221

**3. Date d’adoption de la résolution:** 10 avril 2024

**4. Base juridique:** article 114, paragraphe 1, et article 168, paragraphe 4, point c), du traité sur le fonctionnement de l’Union européenne

**5. Commission parlementaire compétente:** commission de l’environnement, de la santé publique et de la sécurité alimentaire (ENVI)

**6. Position de la Commission:** la Commission prend acte des amendements proposés par le Parlement européen, tout en réservant sa position détaillée sur ces amendements jusqu’à l’ouverture des négociations interinstitutionnelles.