

En Europe, les chantiers législatifs sur le vivant évoluent peu

Par Denis MESHAKA

Publié le 02/10/2025, modifié le 04/06/2026

Depuis le 3 mai 2022, la Commission européenne a ouvert de nombreux chantiers législatifs touchant au vivant. La déréglementation des végétaux et de certains micro-organismes OGM, la numérisation du vivant et les brevets sont autant de sujets mis sur la table des États membres et du Parlement européen. Adoptés, ces projets aboutiraient à une appropriation du vivant facilitée pour les entreprises en ayant les moyens. Où en sont aujourd'hui ces chantiers ? Inf'OGM fait le point.



Depuis la parution de [notre article](#) de novembre 2024[!], les chantiers législatifs européens ouverts ont globalement peu évolué. La plupart des dossiers restent en discussion au sein du Conseil ou du Parlement (voire à des stades plus précoces), sans avancées décisives. Les débats techniques sur les micro-organismes, les traces d'ADN de micro-organismes génétiquement modifiés (MGM)

ou encore les certificats complémentaires de protection pour les produits phytosanitaires (les pesticides) n'ont pas débouché sur des décisions définitives. Les dossiers sensibles, comme les animaux génétiquement modifiés, restent bloqués, faute de consensus politique. On constate ainsi une relative inertie des institutions de l'Union européenne (UE), y compris de la part de Commission, qu'on imaginerait vouloir faire aboutir certains dossiers.

Les principales évolutions concernent essentiellement deux dossiers. D'une part, le Conseil de l'UE a adopté, en mars 2025, un mandat de négociation sur le règlement encadrant les plantes OGM obtenues par de nouvelles techniques de modification génétique (procédure 2023/0226), ouvrant la voie aux discussions avec le Parlement européen et la Commission dans le cadre du Trilogueⁱⁱ. D'autre part, l'UE a poursuivi son engagement international avec l'Accord BBNJ sur la conservation et l'utilisation durable de la diversité biologique marine des zones ne relevant pas de la juridiction nationale. Elle a pour cela publié une communication officielle sur la signature et la ratification de cet accord. Ces deux avancées marquent des étapes importantes, mais limitées, dans un paysage législatif encore largement en attente de décisions concrètes.

Par ailleurs, deux consultations publiques sur des initiatives publiées par la Commission européenne sont en cours. La première, qui concerne la sécurité alimentaire des aliments chez l'humain et l'animal, vise à simplifier les charges administratives liées aux autorisations de mise sur le marché, notamment de produits issus de MGM. La deuxième, qui s'intègre dans la stratégie « *sciences de la Vie* » de la Commission, concerne un règlement global sur les biotechnologiesⁱⁱⁱ.

Le tableau ci-dessous (qu'*Inf'OGM* mettra régulièrement à jour) synthétise les différentes procédures en cours.

Synthèse des chantiers législatifs de la Commission européenne touchant au vivant

	DEREGLEMENTATION OGM				
	Plantes issues de « NTG »	MGM issus de « NTG »	MGM ADN lots additifs	MGM pharmaceutiques	Animaux issus de NTG
Objet	Déréglementation d'un grand nombre d'OGM végétaux	Déréglementation d'un grand nombre de MGM	Statut réglementaire des produits contenant des traces d'ADN de MGM	Harmonisation des procédures d'autorisation de produits médicaux (thérapies géniques)	Déréglementation d'un grand nombre d'animaux OGM
Réf procédure	2023/0226	Demandée par le Parlement européen le 07/02/24		2023/0132	Demandée par le Parlement européen le 07/02/24

Proposition CE	Texte de la proposition (05/07/2023)		Suivre les discussions (Dernière en date : 20/09/2021)	Texte de la proposition (26/04/2023)	
Commission du PE	Texte du rapport (24/01/2024)			Texte du rapport (21/03/2024)	
Vote du PE	Texte voté (07/02/2024)			Texte voté (10/04/2024)	
2nd vote du PE	Texte voté (24/04/24)				
Mandat de négociation Conseil UE	Mandat (07/03/25)				
Vote Conseil UE					
Adoption finale					
Entrée en vigueur					
	« SCIENCES DE LA VIE »	DSI		BREVETS	
	Règlement Biotech (« Biotech Act »)	UNCLOS	Espace européen des données de santé	Produits phytopharmaceutiques	Produits médicaux
Objet	Stimuler l'innovation en optimisant la recherche-innovation et en facilitant l'accès rapide au marché des innovations biotechnologiques	Signature accord BBNJ de l'UNCLOS (RG et DSI eaux internationales)	Accès aux données génétiques, génomiques et protéomiques humaines	Certificat complémentaire de protection unitaire pour les produits phytopharmaceutiques	Certificat supplém unitaire les prod médicaux
Réf procédure		2023/0353	2022/0140	2023/0126	2023/0126
Proposition CE	Suivre la consultation (Fin : 10/11/2025)	Texte de la proposition (12/10/2023)	Texte de la proposition (03/05/22)	Texte de la proposition (27/04/23)	Texte de la proposition (27/04/23)
Commission du PE		Texte du rapport (19/04/24)	Texte du rapport (05/12/23)	Texte du rapport (24/01/2024)	Texte du rapport (31/01/2024)
Vote du PE		Texte voté (24/04/24)	Texte voté (13/12/23)	Texte voté (26 février 2024)	Texte voté (28/02/2024)

**Négociations
interinstitutions**

[Accord
adopté \(en
anglais\)](#)
(22/03/24)

2nd vote du PE

[Texte voté](#)
(24/04/24)

**Vote Conseil
UE**

Adoption finale

[Texte adopté](#)
(19/07/2024)

**Ratification de
l'UE**

[Texte de la
communication](#)
(20/09/2025)

**Entrée en
vigueur**

[Texte du
règlement](#)
(26/03/2027)

[i Eric Meunier, « Les chantiers législatifs de la Commission européenne sur le vivant », *Inf'OGM*, 7 novembre 2024.](#)

[ii Eric meunier, « Vers un début du trilogue sur la déréglementation des OGM ? », *Inf'OGM*, 29 mars 2025.](#)

[iii Denis Meshaka, « La stratégie « sciences de la vie » de l'UE, une stratégie pro-industrie », *Inf'OGM*, 24 juillet 2025.](#)

Adresse de cet article : <https://infogm.org/en-europe-les-chantiers-legislatifs-sur-le-vivant-evoluent-peu/>