

# 2025 m. kovo 17 d. dekretas Nr. 2025-247 dėl tam tikrų medicinos priemonių atnaujinimo

NOR: TSSS2419040D

ELI: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2025/3/17/TSSS2419040D/jo/texte>

Alias: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2025/3/17/2025-247/jo/texte>

2025 m. kovo 19 d. JORF Nr. 0067

Tekstas Nr. 7

Suinteresuotoji visuomenė: medicinos priemonių naudotojai ir mažmeniniai platintojai; Nacionalinė vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūra; regioninės sveikatos agentūros; sveikatos draudimo fondai; Techninė informacijos apie stacionariosios sveikatos priežiūros paslaugas agentūra; pacientai.

Objektas: šiuo dekretu nustatomos tam tikrų kategorijų individualaus naudojimo medicinos priemonių atnaujinimo veiklos reguliavimo procedūros. Taip pat nustatomos išsamaus registro, kuris leistų atsekti atnaujintas medicinos priemones, įdiegimo sąlygos ir informacinėje sistemoje „Medicinos priemonių oficialaus eksploatavimo registracija“ renkamos informacijos turinys.

Įsigaliojimas: dokumentas įsigalioja kitą dieną po paskelbimo Oficialiajame leidinyje.

Taikymas: šis dekretas priimtas pagal Visuomenės sveikatos kodekso L. 5212-1-1 straipsnį ir Socialinės apsaugos kodekso L. 165-1-8 straipsnį.

Ministras pirmininkas,

remdamasis darbo, sveikatos, solidarumo ir šeimos reikalų ministrės ataskaita,

atsižvelgdamas į 2008 m. liepos 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 765/2008, nustatantį su gaminių prekyba susijusius akreditavimo ir rinkos priežiūros reikalavimus ir panaikinantį Tarybos reglamentą (EEB) Nr. 339/93,

atsižvelgdamas į 2015 m. rugsėjo 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą (ES) 2015/1535, kuria nustatoma informacijos apie techninius reglamentus ir informacinės visuomenės paslaugų taisyklės teikimo tvarka,

atsižvelgdamas į 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB,

atsižvelgdamas į 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių, kuriuo iš dalies keičiama Direktyva 2001/83/EB, Reglamentas (EB) Nr. 178/2002 ir Reglamentas (EB) Nr. 1223/2009, ir kuriuo panaikinamos Tarybos direktyvos 90/385/EEB ir 93/42/EEB, su pakeitimais, padarytais 2020 m. balandžio 23 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) 2020/561,

atsižvelgdamas į Visuomenės sveikatos kodeksą, ypač į jo L. 5212-1-1 straipsnį,

atsižvelgdamas į Socialinės apsaugos kodeksą, ypač į jo L. 165-1-8 straipsnį,

atsižvelgdamas į 2024 m. liepos 16 d. Žemės ūkio savitarpio pagalbos asociacijos (Mutualité Sociale Agricole – MSA) centrinės valdybos nuomonę,

atsižvelgdamas į 2024 m. liepos 16 d. Valstybinio sveikatos draudimo fondo (Caisse nationale de l'assurance maladie – CNAM) valdybos nuomonę,

atsižvelgdamas į 2024 m. liepos 18 d. Nacionalinės sveikatos draudimo fondų sąjungos (Union nationale des caisses d'assurance maladie, UNCAM) valdybos nuomonę,

atsižvelgdamas į 2024 m. gruodžio 5 d. Nacionalinės informacinių technologijų ir laisvių komisijos (Commission nationale de l'informatique et des libertés, CNIL) nuomonę,

atsižvelgdamas į 2023 m. kovo 24 d. pranešimą Nr. 2023/135/F Europos Komisijai, išklausęs Valstybės tarybą (socialinių skyrių),

nustato tai, kas nurodyta toliau.

## **1 straipsnis**

Visuomenės sveikatos kodeksas iš dalies keičiamas taip:

1. R. 5212-16 straipsnio antroje pastraipoje įterpiami žodžiai „ir L. 5212-1-1 straipsnio 2 dalyje nurodyti centrai ar specialistai“;
2. R. 5212-35-1 straipsnio pirmoje pastraipoje įterpiami žodžiai „, taip pat nėra atnaujinamos, kaip apibrėžta R. 5212-44 straipsnyje“;
3. penktos dalies II knygos I antraštinės dalies II skyrius papildomas 7 straipsniu, kuris išdėstomas taip:

„7 straipsnis

Atnaujinimas

1 poskirsnis

Apibrėžtys

R. 5212-44 straipsnis. Taikant L. 5212-1-1 straipsnį, medicinos priemonės atnaujinimas atitinka visus jau pradėtos eksploatuoti priemonės, kaip apibrėžta R. 5211-4 straipsnio 6 dalyje, priežiūros ir techninės priežiūros darbus, kad ją būtų galima paskirti kitiems pacientams laikantis gamintojo naudojimo

instrukcijoje nustatytų procedūrų. Tokius darbus atlieka tik R. 5212-46 straipsnyje nurodyti sertifikuoti centrai ar specialistai.

Atnaujinimas, visiškai nerekonstruojant priemonės, kaip apibrėžta 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių 2 straipsnyje, leidžia išlaikyti arba atkurti jos funkciją pagal gamintojo nurodytą numatytąją paskirtį, kuriai taikomas CE ženklas, nekeičiant jos eksploatacinių savybių ar techninių ir funkcinių charakteristikų.

Sveikatos, socialinės apsaugos ir pramonės ministrai dekretu gali nustatyti šių priežiūros ir techninės priežiūros veiksmų sąlygas, siekdami užtikrinti atnaujintos priemonės kokybę ir naudojimo saugą.

R. 5212-45 straipsnis. Prie atnaujintos medicinos priemonės pridedamos jos naudojimo instrukcijos.

R. 5212-46 straipsnis. Sertifikuoti centrai ir specialistai nustato naują jų atnaujinamos medicinos priemonės naudojimo laikotarpį. Kiekvieną kartą atnaujinus naujo naudojimo laikotarpio vertė negali būti didesnė už gamintojo nurodytą naudojimo trukmę.

2 poskirsnis

Sertifikuoti centrai arba specialistai

R. 5212-47 straipsnis. Centrai arba specialistai, sertifikuoti atlikti atnaujinimo veiksmus, turi turėti sertifikatą, patvirtinantį, kad jų veikla atitinka R. 5212-44 straipsnyje numatytame įsakyme nustatytas sąlygas.

Sertifikatą ketverių metų laikotarpiui išduoda Prancūzijos akreditavimo komiteto akredituota sertifikavimo įstaiga arba kita 2008 m. liepos 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 765/2008, nustatančiame akreditavimo reikalavimus, nurodyta nacionalinė akreditavimo įstaiga.

Sveikatos ir socialinės apsaugos ministrų įsakymu nustatomos sąlygos, kuriomis išduodamas sertifikatas, kuris prireikus gali būti sustabdytas arba panaikintas pagal R. 5212-51 straipsnį.

R. 5212-48 straipsnis. Sertifikavimo įstaiga sertifikatą siunčia:

1. pareiškėjui;
2. sveikatos ir socialinės apsaugos ministrams;
3. Nacionalinės vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūros generaliniam direktoriui;
4. regioninės sveikatos agentūros, kurios teritorinėje jurisdikcijoje yra veiklos vykdymo vieta, generaliniam direktoriui.

R. 5212-49 straipsnis. Sveikatos ir socialinės apsaugos ministrai sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainėje skelbia sertifikuotų centrų ir specialistų sąrašą, taip pat sprendimus dėl sertifikatų galiojimo sustabdymo ar panaikinimo.

3 poskirsnis

Tikrinimo tvarka

R. 5212-50 straipsnis. R. 5212-48 straipsnio 2, 3 ir 4 dalyse nurodyti asmenys, taip pat departamento direktorius, atsakingas už gyventojų, kurių teritorinėje jurisdikcijoje yra veiklos vykdymo vieta, apsaugą, gali:

1. paprašyti sertifikuoto centro arba specialisto sertifikavimo tikslais naudojamos (-ų) ataskaitos (-ų) kopijos. Sertifikavimo įstaiga perduoda ją (jas) per vieną mėnesį nuo paraiškos gavimo dienos;
2. jei turima informacijos, kuria remiantis galima nustatyti, kad nesilaikoma sertifikato išdavimo sąlygų, prašyti, kad sertifikavimo įstaiga prireikus per jų nustatytą laikotarpį atliktų kontrolinį auditą.

R. 5212-51 straipsnis. Sertifikavimo įstaiga sustabdo arba panaikina sertifikuoto centro arba specialisto sertifikato galiojimą, jei pastarasis nebeatitinka to sertifikato išdavimo sąlygų.

Sertifikavimo įstaiga apie tai praneša R. 5212-48 straipsnyje nurodytiems asmenims ir departamento direktoriui, atsakingam už gyventojų, kurių teritorinėje jurisdikcijoje yra veiklos vykdymo vieta, apsaugą.“

## **2 straipsnis**

Socialinės apsaugos kodeksas iš dalies keičiamas taip:

1. R. 165-4 straipsnis papildomas 7 dalimi, kuri išdėstoma taip:
2. „7. Medicinos priemonės, įtrauktos į Visuomenės sveikatos kodekso L. 5212-1-1 straipsnyje numatytą sąrašą, kurių charakteristikos, pradėjus jas naudoti, neleidžia jų atnaujinti.“;
3. 2. I knygos VI antraštinės dalies V skyrius papildomas nauju 21 straipsniu, kuris išdėstomas taip:

„21 straipsnis

Atnaujinimas

1 poskirsnis

Informacija pacientams ir jų įtrauktis

R. 165-104 straipsnis. Medicinos priemonių mažmeniniai platintojai, įtraukti į Visuomenės sveikatos kodekso L. 5212-1-1 straipsnyje numatytą sąrašą ir į šio kodekso L. 165-1 straipsnyje nurodytą sąrašą, turi informuoti pacientus apie galimybę naudoti priemonę, kuri atitinka jų receptą ir yra geros darbinės būklės, taip pat apie susijusias pirkimo ir draudimo sąlygas.

R. 165-105 straipsnis. Kai atsakomybė už medicinos priemonę, įtrauktą į Visuomenės sveikatos kodekso L. 5212-1-1 straipsnyje numatytą sąrašą, prisiimama su sąlyga, kad apdraustasis įsipareigoja grąžinti tą priemonę pasibaigus jos naudojimui, šis įsipareigojimas registruojamas šio kodekso L. 165-1-8 straipsnio III dalyje nurodytoje informacinėje sistemoje pagal išsamias taisykles, nustatytas sveikatos ir socialinės apsaugos ministrų įsakymu.

2 poskirsnis

Medicinos priemonės identifikavimas ir registravimas

R. 165-106 straipsnis. L165-1-8 straipsnio III dalyje nurodyta informacinė sistema yra socialinės apsaugos ministro atsakomybės sritis.

Techninei informacijos apie stacionariosios sveikatos priežiūros paslaugas agentūrai pavedama ją įgyvendinti vykdant viešojo intereso užduotį pagal 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo 6 straipsnio 1 dalies e punktą dėl viešojo intereso priešasčių, nurodytą to reglamento 9 straipsnio 2 dalies i punkte. Agentūra gali šios informacinės sistemos valdymo tikslais pasitelkti paslaugų teikėją, kuris veikia kaip subrangovas pagal to paties reglamento 28 straipsnio nuostatas.

R. 165-107 straipsnis. Sveikatos ir socialinės apsaugos ministrų įsakyme, nurodytame L. 165-1-8 straipsnio II dalyje, prireikus nurodoma, kad medicinos priemonė turi būti atskirai identifikuota toje informacinėje sistemoje, kad ją būtų galima apdoroti.

Tokio identifikavimo tvarka nustatoma sveikatos ir socialinės apsaugos ministrų įsakymu.

R. 165-108 straipsnis. Kai medicinos priemonė pradedama eksploatuoti, mažmeniniai platintojai šioje informacinėje sistemoje registruoja medicinos priemonės identifikatorių ir jos aprašymą.

R. 165-109 straipsnis. Vieninteliai asmens duomenų tvarkymo šioje informacinėje sistemoje tikslai yra šie:

1. R. 165-107 straipsnyje numatytų priemonių identifikavimas, kai pacientai įsipareigojo grąžinti medicinos priemonę pagal L. 165-1-8 straipsnio II dalį;
2. tų priemonių atsekamumas;
3. Visuomenės sveikatos kodekso penktosios dalies II knygos I antraštinės dalies II skyriuje nustatytų medicinos priemonių saugumo priežiūros įsipareigojimų įgyvendinimas;
4. kontaktas su 1 dalyje nurodytais pacientais, siekiant patvirtinti, kad jie naudojami priemone.

Šie asmens duomenų tvarkymo veiksmai atliekami laikantis sąveikumo, saugumo ir etikos principų, numatytų Visuomenės sveikatos kodekso L. 1470-5 straipsnio pirmojoje dalyje.

### 3 poskirsnis

Turima informacija ir prieiga prie duomenų bazės

R. 165-110 straipsnis. Informacinę sistemą sudaro du kiekvieno atitinkamo gaminio identifikatoriaus moduliai:

1) „gaminio“ modulis, kurį sudaro:

- a) pradėto eksploatuoti gaminio prekybinis pavadinimas, gaminio nuoroda ir visa informacija, pagal kurią galima tiksliai nustatyti gaminio modelį ir, kai taikoma, susijusių papildomų funkcijų pobūdį;
- b) 2017 m. balandžio 5 d. Reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių 27 straipsnyje numatytas unikalūs priemonės identifikatoriai, jei jis nėra pritvirtintas prie gaminio;
- c) kodas, atitinkantis gaminio nuorodą L. 165-1 straipsnyje nurodytame gaminių ir paslaugų sąrašė, kuris gaminio, įrašyto pateikiant bendrąjį aprašymą, atveju atitinka L. 165-5-1 straipsnyje nurodytą kodą;
- d) gaminio pateikimo rinkai data, jei gaminį pacientui platina mažmeninis platintojas;
- e) kiekvieno gaminio platinimo bet kuriam naujam pacientui data ir atitinkamo platintojo pavadinimas, SIRET numeris, AMELI numeris ir adresas;
- f) nuoroda į gaminio techninės priežiūros ir remonto veiksmus, atliktus jo naudojimo laikotarpiu, laikantis Visuomenės sveikatos kodekso R. 5212-46 straipsnyje nustatytų sąlygų, data ir juos atlikusio asmens, vardas, pavardė, SIRET numeris, jei taikoma, ir adresas;
- g) įrašas dėl atnaujinimo ir data bei sertifikuoto centro arba specialisto, atlikusio atnaujinimo veiksmus, pavadinimas, SIRET numeris ir adresas;
- h) gaminio būklė realiuoju laiku: priskirtas pacientui; saugomas; atnaujinamas; saugomas atnaujinus; arba sunaikintas. Išskyrus atvejus,

kai paskirta pacientui, nurodomas atitinkamo sertifikuoto platintojo, centro ar specialisto pavadinimas, SIRET numeris, AMELI numeris ir adresas.

„Gaminio“ modulis suteikia galimybę susipažinti su gaminio eksploataavimo trukmės istorija, kurioje nurodytos gaminio charakteristikos ir įvairūs gaminio techninės priežiūros ir remonto veiksmai, atlikti nuo to laiko, kai jis buvo perduotas eksploatuoti;

2) paciento modulis, kuriame yra šie asmens duomenys:

- a) paciento pavardė (-ės) ir vardas (-ai);
- b) informacija, reikalinga susisiekti su pacientu: pašto ir el. pašto adresai, kontaktiniai telefono numeriai.

R. 165-111 straipsnis. Kiekviename modulyje tvarkoma informacija sveikatos apsaugos ir socialinės apsaugos ministrų įsakymu nustatytais sąlygomis elektronine forma siunčiama Techninei informacijos apie stacionariosios sveikatos priežiūros paslaugas agentūrai.

R. 165-110 straipsnio 1 dalies a–d punktuose numatyta informacija siunčiama, kai mažmeninis platintojas pirmą kartą pradeda eksploatuoti gaminį.

Informaciją, nurodytą R. 165-110 straipsnio 1 dalies e–g punktuose, kiekvienu iš šiose pastraipose nurodytų įvykių atveju perduoda mažmeninis platintojas arba sertifikuotas centras ar specialistas, atliekantis minėtus veiksmus.

R. 165-110 straipsnio 1 dalies h punkte nurodytą informaciją mažmeninis platintojas arba centras arba patvirtintas specialistas atnaujina kiekvieną kartą, kai gaminys platinamas pacientui, kiekvieną kartą, kai pacientas grąžina gaminį pagal L. 165-1-8 straipsnio II dalį, kiekvieną kartą, kai gaminys atnaujinamas arba kai jis sunaikinamas.

R. 165-110 straipsnio 2 dalyje nurodytą informaciją mažmeninis platintojas turi pateikti kiekvieną kartą, kai gaminys išduodamas pacientui, ir kai tik platintojas sužino apie bet kokius pakeitimus.

R. 165-112 straipsnis. Valstybinės institucijos, viešosios institucijos ir įstaigos, atsakingos už viešųjų paslaugų užduotis, įgaliotos susipažinti su R. 165-110 straipsnio 1 dalyje nurodytais duomenimis, yra:

1. mokslinių tyrimų, studijų, vertinimo ir statistikos direktorius arba bet kuris kitas jam pavaldus ir jo paskirtas asmuo;
2. Sveikatos apsaugos generalinis direktorius arba bet kuris jam pavaldus ir jo paskirtas asmuo;

3. Socialinės apsaugos direktorius arba bet kuris jam pavaldus ir jo paskirtas asmuo;
4. Socialinės sanglaudos generalinis direktorius arba bet kuris jam pavaldus ir jo paskirtas asmuo;
5. sveikatos draudimo įstaigos;
6. Techninė informacijos apie stacionariosios sveikatos priežiūros paslaugas agentūra;
7. Nacionalinė vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūra;
8. Nacionalinis autonomijos solidarumo fondas.

R. 165-113 straipsnis. R. 165-110 straipsnio 1 dalyje nurodyti duomenys turi būti prieinami naudojantis saugia prieiga:

1. sertifikavimo įstaigoms ir atitinkamai akreditavimo įstaigai, kai šios vykdo savo pareigas, nurodytas Visuomenės sveikatos kodekso R. 5212-47, R. 5212-48, R. 5212-50 ir R. 5212-51 straipsniuose;
2. sertifikuotiems centrams ar specialistams dėl medicinos priemonių, kurių techninę priežiūrą, remontą ar atnaujinimą jie atlieka arba kurias jiems grąžino pacientas pagal šio kodekso L. 165-1-8 straipsnio II dalį;
3. mažmeniniams platintojams, jei tai medicinos priemonės, kurias jie paskutinį kartą platino, ir priemonės, kurios nebuvo paskirtos pacientui.

R. 165-114 straipsnis. Prieiga prie visų ar dalies R. 165-110 straipsnio 2 dalyje nurodytų duomenų suteikiama šių organizacijų atstovams, kuriuos specialiai paskyrė ir specialiai įgaliojo jų direktorius eiti savo pareigas, vadovaujantis principu „būtina žinoti“ ir R. 165-109 straipsnyje nurodytais tikslais:

1. sveikatos draudimo organizacijų;
2. Nacionalinės vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūros;
3. Techninės informacijos apie stacionariosios sveikatos priežiūros paslaugas agentūros;
4. regioninių sveikatos agentūrų, vykdančių savo pareigas, nustatytas to paties kodekso L. 1431-2 straipsnio 1 dalies a punkte;
5. regioninių koordinatorių, atsakingų už medicinos priemonių saugumo priežiūrą ir reagentų stebėseną, kaip nurodyta to paties kodekso R. 1413-61-3 straipsnyje.

R. 165-115 straipsnis. R. 165-110 straipsnio 2 dalyje nurodyti asmens duomenys turi būti prieinami naudojantis saugia prieiga mažmeniniams platintojams tik tam, kad jie galėtų susisiekti su pacientais, kurių gaminy užregistruotas informacinėje sistemoje ir kurių paskutinį platinimą atliko mažmeninis platintojas.

R. 165-116 straipsnis. Pristatant gaminių asmenys asmeniškai gauna informaciją, numatytą 2016 m. balandžio 27 d. Reglamento (ES) 2016/679 13 straipsnio 1 dalies a, c ir e punktuose ir 2 dalies a ir b punktuose.

To paties reglamento 15, 16 ir 18 straipsniuose numatytomis priegigos prie duomenų ir jų ištaisymo teisėmis bei teise apriboti duomenų tvarkymą galima naudotis kreipiantis į agentūros, atsakingos už Visuomenės sveikatos kodekso L. 6113-7 straipsnyje nurodytas informacines sistemas, direktorių to paties reglamento 15, 16 ir 18 straipsniuose numatytomis sąlygomis.

To paties reglamento 21 straipsnyje numatyta teisė nesutikti netaikoma šio kodekso R. 165-117 straipsnyje numatytam duomenų tvarkymui.

R. 165-110 straipsnio 2 dalyje nurodyti duomenys ir informacija saugomi visą paciento naudojimosi priemone laikotarpį. Gražinus medicinos priemonę, šie duomenys ir informacija nedelsiant ištrinami.“

### **3 straipsnis**

I. Nukrypstant nuo Visuomenės sveikatos kodekso R. 5212-47 straipsnio, centrai ir specialistai, norintys atlikti to paties kodekso L. 5112-1-1 straipsnyje išvardytų asmeninio naudojimo medicinos priemonių atnaujinimo veiksmus, 18 mėnesių nuo šio dekreto paskelbimo gali atlikti to paties kodekso R. 5212-44, R. 5212-45 ir R. 5212-46 straipsniuose nustatytus veiksmus, jei jie įsipareigojo Nacionalinės vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūros generaliniam direktoriui suderinti savo praktiką su to paties kodekso R. 5212-44 straipsnyje numatyto įsakymo nuostatomis.

Nacionalinė vaistų ir sveikatos produktų saugos agentūra perduoda informaciją apie šiuos centrus ir specialistus sveikatos ir socialinės apsaugos ministrams.

Sveikatos ir socialinės apsaugos ministrai skelbia sąrašą Sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainėje.

II. Nukrypstant nuo Socialinės apsaugos kodekso R. 165-108 ir R. 165-111 straipsnių, pirmasis mažmeninis platintojas, centras ar specialistas, atliekantis medicinos priemonės, pradėtos eksploatuoti prieš įsigaliojant šiam dekretui, atnaujinimo veiksmus arba kuriam pacientas grąžina tokią priemonę, registruoja jos identifikatorių ir charakteristikas to kodekso L. 165-1-8 straipsnio III dalyje nurodytoje informacinėje sistemoje ir siunčia tą informaciją agentūrai, atsakingai už informacines sistemas, nurodytas Visuomenės sveikatos kodekso L. 6113-7 straipsnyje.

### **4 straipsnis**

Už šio dekreto, kuris skelbiamas Prancūzijos Respublikos Oficialiajame leidinyje, įgyvendinimą pagal savo kompetenciją atsako darbo, sveikatos, solidarumo ir šeimos reikalų ministrė, ekonomikos, finansų, pramonės ir skaitmeninio suverenumo ministras bei ekonomikos, finansų, pramonės ir skaitmeninio suverenumo ministro deleguotoji ministrė, atsakinga už valstybinio sektoriaus finansų apskaitą.

Parengta 2025 m. kovo 17 d.

François Bayrou  
Ministro Pirmininko vardu:

darbo, sveikatos, solidarumo ir šeimos reikalų ministrė,  
Catherine Vautrin

Ekonomikos, finansų ir pramonės bei skaitmeninio suverenumo ministras,  
Éric Lombard

Ekonomikos, finansų, pramonės ir skaitmeninio suvereniteto ministro įgaliotoji  
ministrė, atsakinga už valstybinio sektoriaus finansų apskaitą  
Amélie de Montchalin