



Brüssel, 28. mai 2024  
(OR. en)

10225/24

---

Institutsioonidevaheline  
dokument:  
2024/0021(COD)

---

CODEC 1331  
SAN 302  
PHARM 78  
MI 530  
COMPET 585

## I/A-PUNKTI MÄRKUS

---

Saatja:	Nõukogu peasekretariaat
Saaja:	Alaliste esindajate komitee / nõukogu
Teema:	Eelnõu: EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUS, millega muudetakse määrusi (EL) 2017/745 ja (EL) 2017/746 seoses Eudamedi järkjärgulise kasutuselevõtuga, teavitamiskohustusega tarnekatkestuse või tarne lõpetamise korral ja teatavaid <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmeid käsitlevate üleminekusätetega ( <b>esimene lugemine</b> ) – Seadusandliku akti vastuvõtmine

---

1. Komisjon esitas 23. jaanuaril 2024 nõukogule oma ettepaneku,<sup>1</sup> mis tugineb ELi toimimise lepingu artiklile 114 ja artikli 168 lõike 4 punktile c.
2. Euroopa Majandus- ja Sotsiaalkomitee esitas oma arvamuse 20. märtsil 2024<sup>2</sup>.
3. Regioonide Komitee, kellega konsulteeriti, otsustas jätta arvamuse esitamata.
4. Euroopa Parlament võttis komisjoni ettepanekut käsitleva esimese lugemise seisukoha vastu 25. aprillil 2024<sup>3</sup>. Euroopa Parlamendi hääletuse tulemus kajastab institutsioonide vahel saavutatud kompromissi ning peaks seega olema nõukogule vastuvõetav.

---

<sup>1</sup> 5712/24.

<sup>2</sup> 8102/24.

<sup>3</sup> 9237/24.

5. Sellest tulenevalt palutakse alaliste esindajate komiteel kinnitada oma kokkulepet ja soovitada nõukogul Euroopa Parlamendi seisukoht dokumendis PE-CONS 54/24 + COR 1 esitatud kujul ühe oma eelseisva istungi päevakorra A-punktina heaks kiita.
6. Kui nõukogu kiidab Euroopa Parlamendi seisukoha heaks, võetakse seadusandlik akt vastu.

Pärast seda, kui Euroopa Parlamendi president ja nõukogu eesistuja on seadusandlikule aktile alla kirjutanud, avaldatakse see *Euroopa Liidu Teatajas*.