



Bryssel, 28. toukokuuta 2024
(OR. en)

10225/24

Toimielinten välinen asia:
2024/0021(COD)

CODEC 1331
SAN 302
PHARM 78
MI 530
COMPET 585

ILMOITUS: I/A-KOHTA

Lähettäjä: Neuvoston pääsihteeristö

Vastaanottaja: Pysyvien edustajien komitea / Neuvosto

Asia: Ehdotus EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUKSEKSI asetusten (EU) 2017/745 ja (EU) 2017/746 muuttamisesta siltä osin kuin on kyse Eudamedin asteittaisesta käyttöönotosta, tiedottamisveloitteesta toimitusten keskeytyessä ja tiettyjä in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettuja lääkinnällisiä laitteita koskevista siirtymäsäännöksistä (**ensimmäinen käsittely**)
– Säädöksen hyväksyminen

1. Komissio toimitti 23. tammikuuta 2024 neuvostolle ehdotuksensa¹, joka perustuu SEUT 114 artiklaan ja 168 artiklan 4 kohdan c alakohtaan.
2. Euroopan talous- ja sosiaalikomitea antoi lausuntonsa² 20. maaliskuuta 2024.
3. Alueiden komiteaa kuultiin, ja se päätti olla antamatta lausuntoa.
4. Euroopan parlamentti vahvisti ensimmäisen käsittelyn kantansa komission ehdotukseen³ 25. huhtikuuta 2024. Euroopan parlamentin äänestystulos on toimielinten välillä sovitun kompromissiratkaisun mukainen, joten neuvoston pitäisi voida hyväksyä se.

¹ 5712/24.

² 8102/24.

³ 9237/24.

5. Pysyvien edustajien komiteaa pyydetään näin ollen vahvistamaan yhteisymmärryksensä ja ehdottamaan neuvostolle, että tämä hyväksyisi jonkin tulevan istuntonsa esityslistan A-kohtana Euroopan parlamentin kannan sellaisena kuin se on asiakirjassa PE-CONS 54/24 + COR 1.

6. Jos neuvosto hyväksyy Euroopan parlamentin kannan, säädös hyväksytään.

Kun Euroopan parlamentin puhemies ja neuvoston puheenjohtaja ovat allekirjoittaneet säädöksen, se julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.
