

Bruksela, 5 kwietnia 2017 r.
(OR. en)

7974/17

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2012/0267 (COD)

CODEC 550
PHARM 17
SAN 137
MI 316
COMPET 240
PE 30

NOTA INFORMACYJNA

Od: Sekretariat Generalny Rady

Do: Komitet Stałych Przedstawicieli / Rada

Dotyczy: **PRZYJĘCIE AKTÓW USTAWODAWCZYCH PO DRUGIM CZYTANIU
W PARLAMENCIE EUROPEJSKIM**

Wniosek dotyczący rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady
w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro
– Wynik drugiego czytania w Parlamencie Europejskim
(Strasburg, 3–6 kwietnia 2017 r.)

I. GŁOSOWANIE

Z racji tego że nie przyjęto żadnych poprawek, przewodniczący Parlamentu Europejskiego ogłosił, że stanowisko Rady w pierwszym czytaniu zostało zatwierdzone.

Tekst rezolucji ustawodawczej Parlamentu Europejskiego znajduje się w załączniku do niniejszej noty.

II. PRZYJĘCIE AKTÓW USTAWODAWCZYCH PO DRUGIM CZYTANIU W PARLAMENCIE EUROPEJSKIM

Z uwagi na fakt, że Parlament Europejski zatwierdził stanowisko Rady w pierwszym czytaniu, przedmiotowy akt uznaje się za przyjęty w brzmieniu, które odpowiada stanowisku Rady w pierwszym czytaniu, jak przewidziano w art. 294 ust. 7 lit. a) TFUE.

Przedmiotowy akt, podpisany przez przewodniczącego Parlamentu Europejskiego, przewodniczącego Rady oraz sekretarzy generalnych obu instytucji, zostanie opublikowany w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.
