



Bruxelles, 5. svibnja 2022.
(OR. en)

8578/22

**Međuinstucijski predmet:
2022/0053(COD)**

**CODEC 572
VETER 39
AGRILEG 57
PHARM 72
MI 323
PE 41**

INFORMATIVNA NAPOMENA

Od: Glavno tajništvo Vijeća

Za: Odbor stalnih predstavnika / Vijeće

Predmet: Prijedlog UREDBE EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA o utvrđivanju prijelaznih pravila za pakiranje i označivanje veterinarsko-medicinskih proizvoda odobrenih u skladu s Direktivom 2001/82/EZ i Uredbom (EZ) br. 726/2004
– ishod prvog čitanja u Europskom parlamentu
(Strasbourg, od 2. do 5. svibnja 2022.)

I. UVOD

Vijeće, Europski parlament i Komisija uspostavili su niz neformalnih kontakata s ciljem postizanja dogovora o navedenom predmetu u prvom čitanju.

Nakon što je na plenarnoj sjednici 3. svibnja 2022. odobren zahtjev Odbora za okoliš, javno zdravlje i sigurnost hrane da se postupi u skladu s člankom 163. (hitni postupak), klubovi zastupnika EPP-a, S&D-a, Renewa, Zelenih/ESS-a i ID-a zajednički su predstavili kompromisni amandman (amandman broj 2) na navedeni prijedlog uredbe. O tom je amandmanu postignut dogovor tijekom spomenutih neformalnih kontakata. Osim toga, Konfederalni klub zastupnika Ujedinjene europske ljevice i Nordijske zelene ljevice podnio je jedan amandman (amandman broj 1).

II. GLASOVANJE

Glasovanjem na plenarnoj sjednici 5. svibnja 2022. usvojen je kompromisni amandman (amandman broj 2) na navedeni prijedlog uredbe. Nisu usvojeni drugi amandmani. Tako izmijenjeni prijedlog Komisije predstavlja stajalište Parlamenta u prvom čitanju koje je navedeno u njegovoj zakonodavnoj rezoluciji iz Priloga ovom dokumentu¹.

Stajalište Parlamenta odražava ono što je prethodno dogovoreno među institucijama. Stoga bi Vijeće trebalo moći odobriti stajalište Parlamenta.

Akt bi se tada donio u formulaciji koja odgovara stajalištu Parlamenta.

¹ Verzija stajališta Parlamenta u zakonodavnoj rezoluciji označena je kako bi se obilježile promjene nastale na temelju amandmana na prijedlog Komisije. Dodaci tekstu Komisije istaknuti su *podebljanim slovima i kurzivom*. Simbolom „█” označen je izbrisani tekst.

P9_TA(2022)0198

Prijelazna pravila za pakiranje i označivanje veterinarsko-medicinskih proizvoda *I**

Zakonodavna rezolucija Europskog parlamenta od 5. svibnja 2022. o Prijedlogu uredbe Europskog parlamenta i Vijeća o utvrđivanju prijelaznih pravila za pakiranje i označivanje veterinarsko-medicinskih proizvoda odobrenih u skladu s Direktivom 2001/82/EZ i Uredbom (EZ) br. 726/2004 (COM(2022)0076 – C9-0054/2022 – 2022/0053(COD))

(Redovni zakonodavni postupak: prvo čitanje)

Europski parlament,

- uzimajući u obzir Prijedlog Komisije upućen Europskom parlamentu i Vijeću (COM(2022)0076),
 - uzimajući u obzir članak 294. stavak 2., članak 114. i članak 168. stavak 4. točku (b) Ugovora o funkcioniranju Europske unije, u skladu s kojima je Komisija podnijela Prijedlog Parlamentu (C9-0054/2022),
 - uzimajući u obzir članak 294. stavak 3. Ugovora o funkcioniranju Europske unije,
 - uzimajući u obzir mišljenje Europskoga gospodarskog i socijalnog odbora od 23. ožujka 2022.²,
 - nakon savjetovanja s Odborom regija,
 - uzimajući u obzir da se predstavnik Vijeća pismom od 27. travnja 2022. obvezao prihvati stajalište Europskog parlamenta u skladu s člankom 294. stavkom 4. Ugovora o funkcioniranju Europske unije,
 - uzimajući u obzir članke 59. i 163. Poslovnika,
1. usvaja sljedeće stajalište u prvom čitanju;
 2. poziva Komisiju da predmet ponovno uputi Parlamentu ako zamijeni, bitno izmijeni ili namjerava bitno izmijeniti svoj Prijedlog;
 3. nalaže svojoj predsjednici da stajalište Parlamenta proslijedi Vijeću, Komisiji i nacionalnim parlamentima.

² Još nije objavljeno u Službenom listu.

**Stajalište Europskog parlamenta usvojeno u prvom čitanju 5. svibnja 2022. radi donošenja
Uredbe (EU) 2022/... Europskog parlamenta i Vijeća o utvrđivanju prijelaznih pravila za
pakiranje i označivanje veterinarsko-medicinskih proizvoda odobrenih ili registriranih u
skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKI PARLAMENT I VIJEĆE EUROPSKE UNIJE,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije, a posebno njegov članak 114. i članak 168. stavak 4. točku (b),

uzimajući u obzir prijedlog Europske komisije,

nakon prosljedivanja nacrta zakonodavnog akta nacionalnim parlamentima,

uzimajući u obzir mišljenje Europskoga gospodarskog i socijalnog odbora³,

nakon savjetovanja s Odborom regija,

u skladu s redovnim zakonodavnim postupkom⁴,

³ Mišljenje od 23. ožujka 2022. (još nije objavljeno u Službenom listu).

⁴ Stajalište Europskog parlamenta od 5. svibnja 2022.

budući da:

- (1) Uredba (EU) 2019/6 Europskog parlamenta i Vijeća⁵ počela se primjenjivati 28. siječnja 2022.
- (2) Nositelji odobrenja za stavljanje u promet i nositelji registracije veterinarsko-medicinskih proizvoda odobrenih *ili registriranih* na temelju Direktive 2001/82/EZ Europskog parlamenta i Vijeća⁶ ili na temelju Uredbe (EZ) br. 726/2004 Europskog parlamenta i Vijeća⁷ ne mogu do 28. siječnja 2022. ispuniti zahtjeve utvrđene u člancima od 10. do 16. Uredbe (EU) 2019/6. Nadalje, nadležna tijela nisu u mogućnosti obraditi sve potrebne izmjene, kako su definirane u članku 4. točki 39. Uredbe (EU) 2019/6, odobrenja za stavljanje u promet izdanih u skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004 i time osigurati pravodobnu usklađenost s člancima od 10. do 16. Uredbe (EU) 2019/6.

⁵ Uredba (EU) 2019/6 Europskog parlamenta i Vijeća od 11. prosinca 2018. o veterinarsko-medicinskim proizvodima i stavljanju izvan snage Direktive 2001/82/EZ (SL L 4, 7.1.2019., str. 43.).

⁶ Direktiva 2001/82/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o zakoniku Zajednice o veterinarsko-medicinskim proizvodima (SL L 311, 28.11.2001., str. 1.).

⁷ Uredba (EZ) br. 726/2004 Europskog parlamenta i Vijeća od 31. ožujka 2004. o utvrđivanju postupaka odobravanja primjene i postupaka nadzora nad primjenom lijekova koji se rabe u humanoj i veterinarskoj medicini, te uspostavi Europske agencije za lijekove (SL L 136, 30.4.2004., str. 1.).

- (3) Stoga je potrebno predvidjeti prijelazna pravila za pakiranje i označivanje veterinarsko-medicinskih proizvoda odobrenih *ili registriranih* u skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004 kako bi se osigurala neprekidna dostupnost tih veterinarsko-medicinskih proizvoda u Uniji i uspostavila pravna sigurnost. Prijelazna pravila trebala bi biti ograničena na veterinarsko-medicinske proizvode koji nisu u skladu sa zahtjevima u pogledu pakiranja i označivanja iz Uredbe (EU) 2019/6, ali su u skladu sa svim ostalim odredbama Uredbe (EU) 2019/6.
- (4) Uredbom (EZ) br. 726/2004 ne utvrđuju se posebni zahtjevi u pogledu označivanja i pakiranja. Međutim, iz članka 31. stavka 1., članka 34. stavka 1. točke (c), članka 34. stavka 4. točke (e) i članka 37. stavka 1. drugog podstavka Uredbe (EZ) br. 726/2004, u verziji koja se primjenjuje na dan 27. siječnja 2022., proizlazi da proizvodi odobreni na temelju te uredbe trebaju biti u skladu s člancima od 58. do 64. Direktive 2001/82/EZ.
- (5) Ovom se Uredbom utvrđuju prijelazna pravila, koja bi se trebala primjenjivati od datuma početka primjene Uredbe (EU) 2019/6, odnosno od 28. siječnja 2022. Stoga bi se ova Uredba trebala primjenjivati od tog datuma.

- (6) S obzirom na to da ciljeve ove Uredbe ne mogu dostatno ostvariti države članice, nego se zbog njihovih učinaka oni na bolji način mogu ostvariti na razini Unije, Unija može donijeti mjere u skladu s načelom supsidijarnosti utvrđenim u članku 5. Ugovora o Europskoj uniji. U skladu s načelom proporcionalnosti utvrđenim u tom članku, ova Uredba ne prelazi ono što je potrebno za ostvarivanje tih ciljeva.
- (7) Ova bi Uredba trebala hitno stupiti na snagu na dan objave u *Službenom listu Europske unije*,

DONIJELI SU OVU UREDBU:

Članak 1.

Definicije

Za potrebe ove Uredbe primjenjuju se sljedeće definicije:

1. „veterinarsko-medicinski proizvod” znači veterinarsko-medicinski proizvod kako je definiran u članku 4. točki 1. Uredbe (EU) 2019/6;
2. „označivanje” znači označivanje kako je definirano u članku 4. točki 24. Uredbe (EU) 2019/6;
3. „uputa o proizvodu” znači uputa o proizvodu kako je definirana u članku 4. točki 27. Uredbe (EU) 2019/6;
4. „stavljanje u promet” znači stavljanje u promet kako je definirano u članku 4. točki 35. Uredbe (EU) 2019/6.

Članak 2.

Prijelazna pravila

Veterinarsko-medicinski proizvodi koji su odobreni *ili registrirani* u skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004 i koji su u skladu s člancima od 58. do 64. Direktive 2001/82/EZ, u verziji koja se primjenjuje na dan 27. siječnja 2022., mogu se staviti u promet do 29. siječnja 2027. čak i ako njihovo označivanje i, ako je primjenjivo, uputa o proizvodu, nisu u skladu s člancima od 10. do 16. Uredbe (EU) 2019/6.

Članak 3.

Stupanje na snagu i primjena

Ova Uredba stupa na snagu na dan objave u *Službenom listu Europske unije*.

Primjenjuje se od 28. siječnja 2022.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u ...

Za Europski parlament

Za Vijeće

Predsjednica

Predsjednik/Predsjednica