

Bruxelles, 5 mai 2022
(OR. en)

8578/22

**Dosar interinstituțional:
2022/0053 (COD)**

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

NOTĂ DE INFORMARE

Sursă:	Secretariatul General al Consiliului
Destinatar:	Comitetul Reprezentanților Permanenți / Consiliul
Subiect:	Propunere de REGULAMENT AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI de stabilire a normelor tranzitorii privind ambalarea și etichetarea produselor medicinale veterinare autorizate în conformitate cu Directiva 2001/82/CE și cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004 – Rezultatul primei lecturi a Parlamentului European (Strasbourg, 2-5 mai 2022)

I. INTRODUCERE

Între Consiliu, Parlamentul European și Comisie au avut loc o serie de contacte informale în vederea obținerii unui acord în primă lectură cu privire la acest dosar.

După aprobarea de către plen, la 3 mai 2022, a solicitării Comisiei pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară de a proceda în conformitate cu articolul 163 (procedura de urgență), grupurile PPE, S&D, Renew, Verts/ALE și ID au prezentat în comun un amendament de compromis (amendamentul 2) la propunerea de regulament sus-menționată. Asupra acestui amendament se ajunsese la un acord pe parcursul contactelor informale sus-menționate. În plus, Grupul Stângii din Parlamentul European a depus, la rândul său, un amendament (amendamentul 1).

II. VOT

Cu ocazia votului din 5 mai 2022, plenul a adoptat amendamentul de compromis (amendamentul 2) la propunerea de regulament sus-menționată. Nu au fost adoptate alte amendamente. Propunerea Comisiei astfel modificată constituie poziția în primă lectură a Parlamentului, care este cuprinsă în rezoluția legislativă a acestuia, astfel cum figurează în anexa la prezenta notă¹.

Poziția Parlamentului reflectă acordul la care se ajunsese în prealabil între instituții. Consiliul ar trebui, prin urmare, să fie în măsură să aprobe poziția Parlamentului.

Actul ar urma apoi să fie adoptat cu formularea care corespunde poziției Parlamentului.

¹ Versiunea poziției Parlamentului din rezoluția legislativă conține marcaje care indică modificările aduse prin amendamentele la propunerea Comisiei. Adăugirile la textul Comisiei sunt evidențiate prin *caractere aldine cursive*. Simbolul „■” indică părți eliminate din text.

P9_TA(2022)0198

Dispoziții tranzitorii privind ambalajul și eticheta produselor medicinale veterinare *I**

Rezoluția legislativă a Parlamentului European din 5 mai 2022 referitoare la propunerea de regulament al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a normelor tranzitorii privind ambalarea și etichetarea produselor medicinale veterinare autorizate în conformitate cu Directiva 2001/82/CE și cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004 (COM(2022)0076 – C9-0054/2022 – 2022/0053(COD))

(Procedura legislativă ordinară: prima lectură)

Parlamentul European,

- având în vedere propunerea Comisiei prezentată Parlamentului European și Consiliului (COM(2022)0076),
 - având în vedere articolul 294 alineatul (2), articolul 114 și articolul 168 alineatul (4) litera (b) din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, în temeiul cărora propunerea a fost prezentată de către Comisie (C9-0054/2022),
 - având în vedere articolul 294 alineatul (3) din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,
 - având în vedere avizul Comitetului Economic și Social European din 23 martie 2022²,
 - după consultarea Comitetului Regiunilor,
 - având în vedere angajamentul reprezentantului Consiliului, exprimat în scrisoarea din 27 aprilie 2022, de a aproba poziția Parlamentului în conformitate cu articolul 294 alineatul (4) din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,
 - având în vedere articolele 59 și 163 din Regulamentul său de procedură,
1. adoptă poziția sa în primă lectură prezentată în continuare;
 2. solicită Comisiei să îl sesizeze din nou în cazul în care își înlocuiește, își modifică în mod substanțial sau intenționează să-și modifice în mod substanțial propunerea;
 4. încredințează Președintei sarcina de a transmite Consiliului și Comisiei, precum și parlamentelor naționale poziția Parlamentului.

² Nepublicat încă în Jurnalul Oficial.

Poziția Parlamentului European adoptată în primă lectură la 5 mai 2022 în vederea adoptării Regulamentului (UE) 2022/... al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor dispoziții tranzitorii privind ambalajul și eticheta produselor medicinale veterinare autorizate sau înregistrate în conformitate cu Directiva 2001/82/CE sau cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004

(Text cu relevanță pentru SEE)

PARLAMENTUL EUROPEAN ȘI CONSILIUL UNIUNII EUROPENE,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, în special articolul 114 și articolul 168 alineatul (4) litera (b),

având în vedere propunerea Comisiei Europene,

după transmiterea proiectului de act legislativ către parlamentele naționale,

având în vedere avizul Comitetului Economic și Social European³,

după consultarea Comitetului Regiunilor,

hotărând în conformitate cu procedura legislativă ordinară⁴,

³ Avizul din 23 martie 2022 (nepublicat încă în Jurnalul Oficial).

⁴ Poziția Parlamentului European din 5 mai 2022.

întrucât:

- (1) Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului⁵ a început să se aplice la 28 ianuarie 2022.
- (2) Deținătorii autorizațiilor de comercializare și deținătorii înregistrărilor pentru produsele medicinale veterinare autorizate *sau înregistrate* în temeiul Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului⁶ sau în temeiul Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului⁷ nu sunt în măsură să respecte, până la 28 ianuarie 2022, cerințele prevăzute la articolele 10-16 din Regulamentul (UE) 2019/6. În plus, autoritățile competente nu sunt în măsură să prelucreze toate variațiile necesare, astfel cum sunt definite la articolul 4 punctul 39 din Regulamentul (UE) 2019/6, ale autorizațiilor de comercializare acordate în conformitate cu Directiva 2001/82/CE sau cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004 și, prin urmare, nu sunt în măsură să asigure în timp util respectarea articolelor 10-16 din Regulamentul (UE) 2019/6.

⁵ Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE, (JO L 4, 7.1.2019, p. 43).

⁶ Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoză veterinare (JO L 311, 28.11.2001, p. 1).

⁷ Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor la nivelul Uniunii privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente (JO L 136, 30.4.2004, p. 1).

- (3) Prin urmare, este necesar să se prevadă dispoziții tranzitorii privind ambalajul și eticheta produselor medicinale veterinare autorizate *sau înregistrate* în conformitate fie cu Directiva 2001/82/CE, fie cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004, pentru a se asigura disponibilitatea continuă a respectivelor produse medicinale veterinare în Uniune și pentru a se asigura securitatea juridică. Dispozițiile tranzitorii ar trebui să se limiteze la produsele medicinale veterinare care nu respectă cerințele privind ambalajul și eticheta prevăzute în Regulamentul (UE) 2019/6, dar care respectă toate celelalte dispoziții ale Regulamentului (UE) 2019/6.
- (4) Regulamentul (CE) nr. 726/2004 nu stabilește cerințe specifice referitoare la etichetă și ambalaj. Cu toate acestea, din articolul 31 alineatul (1), din articolul 34 alineatul (1) litera (c), din articolul 34 alineatul (4) litera (e) și din articolul 37 alineatul (1) al doilea paragraf din Regulamentul (CE) nr. 726/2004, în versiunea aplicabilă la 27 ianuarie 2022, rezultă că produsele autorizate în temeiul regulamentului respectiv trebuie să respecte articolele 58-64 din Directiva 2001/82/CE.
- (5) Prezentul regulament stabilește dispoziții tranzitorii, care ar trebui să se aplice de la data aplicării Regulamentului (UE) 2019/6, și anume de la 28 ianuarie 2022. Prin urmare, prezentul regulament ar trebui să se aplice de la data respectivă.

- (6) Întrucât obiectivele prezentului regulament nu pot fi realizate în mod satisfăcător de către statele membre, dar, având în vedere efectele sale, acestea pot fi realizate mai bine la nivelul Uniunii, aceasta poate adopta măsuri, în conformitate cu principiul subsidiarității, astfel cum este prevăzut la articolul 5 din Tratatul privind Uniunea Europeană. În conformitate cu principiul proporționalității, astfel cum este prevăzut la articolul respectiv, prezentul regulament nu depășește ceea ce este necesar pentru realizarea obiectivelor respective.
- (7) Prezentul regulament ar trebui să intre în vigoare în regim de urgență, la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Definiții

În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții :

1. „produs medicinal veterinar” înseamnă produs medicinal veterinar în sensul definiției de la articolul 4 punctul 1 din Regulamentul (UE) 2019/6;
2. „etichetă” înseamnă etichetă în sensul definiției de la articolul 4 punctul 24 din Regulamentul (UE) 2019/6;
3. „prospect” înseamnă prospect în sensul definiției de la articolul 4 punctul 27 din Regulamentul (UE) 2019/6;
4. „introducere pe piață” înseamnă introducere pe piață în sensul definiției de la articolul 4 punctul 35 din Regulamentul (UE) 2019/6.

Articolul 2

Dispoziții tranzitorii

Produsele medicinale veterinare care au fost autorizate *sau înregistrate* în conformitate cu Directiva 2001/82/CE sau cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004 și care respectă articolele 58-64 din Directiva 2001/82/CE, în versiunea aplicabilă la 27 ianuarie 2022, pot fi introduse pe piață până la 29 ianuarie 2027, chiar dacă eticheta și, după caz, prospectul acestora nu respectă articolele 10-16 din Regulamentul (UE) 2019/6.

Articolul 3

Intrarea în vigoare și aplicarea

Prezentul regulament intră în vigoare la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Acesta se aplică de la 28 ianuarie 2022.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la ...,

Pentru Parlamentul European

Pentru Consiliu

Președinta

Președintele
