

Брюксел, 7 май 2019 г.
(OR. en)

8734/1/19
REV 1

Междуетноститутуционално досие:
2018/0161(COD)

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

БЕЛЕЖКА ПО ТОЧКИ I/A

От:	Генералния секретариат на Съвета
До:	Комитета на постоянните представители/Съвета
Относно:	Проект за РЕГЛАМЕНТ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА за изменение на Регламент (ЕО) № 469/2009 относно сертификата за допълнителна закрила на лекарствените продукти (първо четене) — Приемане на законодателния акт

1. На 28 май 2018 г. Комисията представи на Съвета посоченото по-горе предложение¹, основано на член 114 от ДФЕС.
2. Европейският икономически и социален комитет даде становището си на 20 септември 2018 г.²
3. Европейският парламент прие позицията си на първо четене по предложението на Комисията на 17 април 2019 г. Резултатът от гласуването в Европейския парламент отразява постигнатия компромис между институциите, поради което би трябвало да е приемлив за Съвета³.

¹ 9485/18.

² ОВ С 440, 6.12.2018 г., стр. 100.

³ 8442/19.

4. Във връзка с това Комитетът на постоянните представители се приканва да потвърди съгласието си и да предложи на Съвета:

- да одобри като точка А от дневния ред на някое от предстоящите си заседания позицията на Европейския парламент във вида, в който е изложена в документ PE-CONS 52/19, като отбележи, че делегациите на Дания, Малта, Швеция и Обединеното кралство гласуват „против“, а делегациите на Австрия и Чехия се въздържат;
- да вземе решение за вписване в протокола от това заседание на изявленията, които се съдържат в допълнението към настоящата бележка.

Ако Съветът одобри позицията на Европейския парламент, законодателният акт се счита за приет.

След като бъде подписан от председателя на Европейския парламент и от председателя на Съвета, законодателният акт се публикува в Официален вестник на Европейския съюз.
