



Rådet for
Den Europæiske Union

Bruxelles, den 7. maj 2019
(OR. en)

8734/1/19
REV 1

Interinstitutionel sag:
2018/0161(COD)

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

I/A-PUNKTSNOTE

fra:	Generalsekretariatet for Rådet
til:	De Faste Repræsentanternes Komité/Rådet
Vedr.:	Udkast til EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS FORORDNING om ændring af forordning (EF) nr. 469/2009 om det supplerende beskyttelsescertifikat for lægemidler (førstebehandling) – Vedtagelse af den lovgivningsmæssige retsakt

1. Kommissionen sendte den 28. maj 2018 Rådet ovennævnte forslag¹, der bygger på artikel 114 i TEUF.
2. Det Europæiske Økonomiske og Sociale Udvalg afgav udtalelse den 20. september 2018².
3. Europa-Parlamentet fastlagde sin førstebehandlingsholdning til Kommissionens forslag den 17. april 2019. Resultatet af Europa-Parlamentets afstemning afspejler det kompromis, der blev aftalt mellem institutionerne, og skulle således kunne accepteres af Rådet³.

¹ 9485/18.

² EUT C 440 af 6.12.2018, s. 100.

³ 8442/19.

4. De Faste Repræsentanternes Komité opfordres derfor til at bekræfte sin tilslutning og henstille til Rådet, at det
- som A-punkt på dagsordenen for en kommende samling godkender Europa-Parlamentets holdning, således som den foreligger i PE-CONS 52/19, idet Danmark, Malta, Sverige og Det Forenede Kongerige stemmer imod, og Østrig og Den Tjekkiske Republik undlader at stemme
 - beslutter at optage erklæringerne i addendummet til denne note i protokollen for den pågældende samling.

Hvis Rådet godkender Europa-Parlamentets holdning, er den lovgivningsmæssige retsakt vedtaget.

Den lovgivningsmæssige retsakt vil blive offentliggjort i *Den Europæiske Unions Tidende*, når formanden for Europa-Parlamentet og formanden for Rådet har undertegnet den.
