

Brüssel, 7. mai 2019
(OR. en)

Institutsioonidevaheline
dokument:
2018/0161(COD)

8734/1/19
REV 1

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

I/A-PUNKTI MÄRKUS

Saatja:	Nõukogu peasekretariaat
Saaja:	Alaliste esindajate komitee / nõukogu
Teema:	Eelnõu: EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUS millega muudetakse määrust (EÜ) nr 469/2009 ravimite täiendava kaitse tunnistuse kohta (esimene lugemine) - Seadusandliku akti vastuvõtmine

1. Komisjon edastas 28. mail 2018 nõukogule eespool nimetatud ettepaneku¹, mis tugineb ELi toimimise lepingu artiklile 114.
2. Euroopa Majandus- ja Sotsiaalkomitee esitas oma arvamuse 20. septembril 2018².
3. Euroopa Parlament võttis komisjoni ettepanekut käsitleva esimese lugemise seisukoha vastu 17. aprillil 2019. Euroopa Parlamendi hääletamise tulemus kajastab eespool nimetatud institutsioonide vahel saavutatud kompromissi ning peaks seega olema nõukogule vastuvõetav³.

¹ 9485/18.

² ELT C 440, 6.12.2018, lk 100.

³ 8442/19.

4. Seetõttu palutakse alaliste esindajate komiteel kinnitada oma nõusolekut ja soovitada nõukogul:
- Euroopa Parlamendi seisukoht ühe oma eelseisva istungi päevakorra A-punktina dokumendis PE-CONS 52/19 esitatud kujul heaks kiita, kusjuures Malta, Rootsi Taani ja Ühendkuningriigi delegatsioon hääletavad vastu ning Austria ja Tšehhi delegatsioon hoiduvad hääletamisest;
 - otsustada kanda selle istungi protokollis käesoleva märkuse *addendum*’is esitatud avaldused.

Kui nõukogu kiidab Euroopa Parlamendi seisukoha heaks, võetakse seadusandlik akt vastu.

Pärast seda, kui Euroopa Parlamendi president ja nõukogu eesistuja on seadusandlikule aktile alla kirjutanud, avaldatakse see *Euroopa Liidu Teatajas*.
