

Brussel, 7 mei 2019
(OR. en)

**Interinstitutioneel dossier:
2018/0161(COD)**

8734/1/19
REV 1

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

NOTA I/A-PUNT

van:	het secretariaat-generaal van de Raad
aan:	het Comité van permanente vertegenwoordigers/de Raad
Betreft:	Ontwerp-VERORDENING VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD tot wijziging van Verordening (EG) nr. 469/2009 betreffende het aanvullende beschermingscertificaat voor geneesmiddelen (eerste lezing) - Vaststelling van de wetgevingshandeling

1. De Commissie heeft bovengenoemd voorstel¹, dat gebaseerd is op artikel 114 VWEU, op 28 mei 2018 aan de Raad toegezonden.
2. Het Europees Economisch en Sociaal Comité heeft op 20 september 2018 advies uitgebracht².
3. Het Europees Parlement heeft op 17 april 2019 zijn standpunt in eerste lezing over het Commissievoorstel vastgesteld. De uitslag van de stemming in het Europees Parlement weerspiegelt het tussen de instellingen overeengekomen compromisakkoord en zou dus voor de Raad aanvaardbaar moeten zijn³.

¹ Doc. 9485/18.

² PB C 440 van 6.12.2018, blz. 100.

³ Doc. 8442/19.

4. Het Comité van permanente vertegenwoordigers wordt derhalve verzocht het akkoord te bevestigen en de Raad in overweging te geven:
- het standpunt van het Europees Parlement zoals vervat in document PE-CONS 52/19 als A-punt op de agenda van een komende zitting goed te keuren; Denemarken, Malta, Zweden en het Verenigd Koninkrijk zullen tegenstemmen en Oostenrijk en Tsjechië zullen zich van stemming onthouden;
 - te besluiten de in het addendum bij deze nota vervatte verklaringen in de notulen van die zitting op te nemen.

Indien de Raad het standpunt van het Europees Parlement goedkeurt, is de wetgevingshandeling vastgesteld.

Na ondertekening door de voorzitter van het Europees Parlement en de voorzitter van de Raad wordt de wetgevingshandeling bekendgemaakt in het Publicatieblad van de Europese Unie.
