

Bruksela, 7 maja 2019 r.
(OR. en)

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2018/0161(COD)

8734/1/19
REV 1

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

NOTA DO PUNKTU I/A

Od:	Sekretariat Generalny Rady
Do:	Komitet Stałych Przedstawicieli / Rada
Dotyczy:	Projekt ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 469/2009 dotyczące dodatkowego świadectwa ochronnego dla produktów leczniczych (pierwsze czytanie) – Przyjęcie aktu ustawodawczego

1. W dniu 28 maja 2018 r. Komisja przekazała Radzie wyżej wymieniony wniosek¹, którego podstawą prawną jest art. 114 TFUE.
2. Europejski Komitet Ekonomiczno-Społeczny wydał opinię w dniu 20 września 2018 r.²
3. W dniu 17 kwietnia 2019 r. Parlament Europejski przyjął swoje stanowisko w pierwszym czytaniu w odniesieniu do wniosku Komisji. Wynik głosowania w Parlamencie Europejskim jest odzwierciedleniem kompromisu wypracowanego przez instytucje, powinien więc być dla Rady możliwy do zaakceptowania³.

¹ Dok. 9485/18.

² Dz.U. L 440 z 6.12.2016, s. 100.

³ Dok. 8442/19.

4. W związku z tym Komitet Stałych Przedstawicieli proszony jest o potwierdzenie swojej zgody i zaproponowanie Radzie, by:
- zatwierdziła jako punkt A porządku jednego z najbliższych posiedzeń – przy głosie sprzeciwu delegacji Danii, Malty, Szwecji oraz Zjednoczonego Królestwa oraz głosie wstrzymującym się delegacji Austrii i Czech – stanowisko Parlamentu Europejskiego w wersji przedstawionej w dok. PE-CONS 52/19;
 - podjęła decyzję o umieszczeniu oświadczeń znajdujących się w addendum do niniejszej noty w protokole tego posiedzenia.

Jeśli Rada zatwierdzi stanowisko Parlamentu Europejskiego, akt ustawodawczy zostanie przyjęty.

Po podpisaniu aktu przez przewodniczącego Parlamentu Europejskiego i przewodniczącego Rady zostanie on opublikowany w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.
