

V Bruseli 7. mája 2019
(OR. en)

Medziinštitucionálny spis:
2018/0161(COD)

8734/1/19
REV 1

CODEC 989
PI 74
COMPET 358
PHARM 22
IA 139

POZNÁMKA K BODU I/A

Od:	Generálny sekretariát Rady
Komu:	Výbor stálych predstaviteľov/Rada
Predmet:	Návrh NARIADENIA EURÓPSKEHO PARLAMENTU A RADY, ktorým sa mení nariadenie (ES) č. 469/2009 o dodatkovom ochrannom osvedčení pre liečivá (prvé čítanie) – prijatie legislatívneho aktu

1. Komisia 28. mája 2018 zaslala Rade uvedený návrh¹, ktorý sa zakladá na článku 114 ZFEÚ.
2. Európsky hospodársky a sociálny výbor zaujal stanovisko 20. septembra 2018².
3. Európsky parlament prijal k návrhu Komisie pozíciu v prvom čítaní 17. apríla 2019. Výsledok hlasovania Európskeho parlamentu odráža kompromisnú dohodu dosiahnutú medzi uvedenými inštitúciami, a preto by mal byť pre Radu prijateľný³.

¹ 9485/18.

² Ú. v. EÚ C 440, 6.12.2018, s. 100.

³ 8442/19.

4. Výbor stálych predstaviteľov sa preto vyzýva, aby potvrdil svoj súhlas a navrhol Rade:
- schváliť pozíciu Európskeho parlamentu ako bod A programu jedného z nadchádzajúcich zasadnutí v znení uvedenom v dokumente PE-CONS 52/19, pričom delegácie Dánska, Malty, Švédska a Spojeného kráľovstva budú hlasovať proti a delegácie Rakúska a Česka sa zdržia hlasovania;
 - rozhodnúť o tom, že sa v zápisnici z tohto zasadnutia uvedú vyhlásenia, ktoré sa nachádzajú v dodatku k tejto poznámke.

Ak Rada schváli pozíciu Európskeho parlamentu, legislatívny akt je prijatý.

Legislatívny akt sa po podpísaní predsedom Európskeho parlamentu a predsedom Rady uverejní v Úradnom vestníku Európskej únie.
