

Journal officiel

de l'Union européenne

C 146



Édition
de langue française

Communications et informations

52^e année
26 juin 2009

Numéro d'information Sommaire Page

II *Communications*

COMMUNICATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS ET ORGANES DE L'UNION EUROPÉENNE

Commission

2009/C 146/01 Autorisation des Aides d'État dans le cadre des dispositions des articles 87 et 88 du traité CE — Cas à l'égard desquels la Commission ne soulève pas d'objection ⁽¹⁾ 1

IV *Informations*

INFORMATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS ET ORGANES DE L'UNION EUROPÉENNE

Commission

2009/C 146/02 Taux de change de l'euro 5

2009/C 146/03 Relevé des décisions communautaires en matière d'autorisations de mise sur le marché des médicaments du 1^{er} mai 2009 au 31 mai 2009 [Publication en vertu de l'article 13 ou de l'article 38 du règlement (CE) n^o 726/2004 du Parlement européen et du Conseil] 6

FR

2009/C 146/04	Relevé des décisions communautaires en matière d'autorisations de mise sur le marché des médicaments du 1 ^{er} mai 2009 au 31 mai 2009 [<i>Décisions prises en vertu de l'article 34 de la directive 2001/83/CE du Parlement européen et du Conseil ou de l'article 38 de la directive 2001/82/CE du Parlement européen et du Conseil</i>]	15
---------------	---	----

V Avis

PROCÉDURES RELATIVES À LA MISE EN ŒUVRE DE LA POLITIQUE DE CONCURRENCE

Commission

2009/C 146/05	Notification préalable d'une concentration (Affaire COMP/M.5522 — Mitsubishi Corporation/Acciona Energia Internacional/Amper) — Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée ⁽¹⁾	60
---------------	--	----



⁽¹⁾ Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE

II

(Communications)

COMMUNICATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS ET ORGANES DE
L'UNION EUROPÉENNE

COMMISSION

Autorisation des Aides d'État dans le cadre des dispositions des articles 87 et 88 du traité CE**Cas à l'égard desquels la Commission ne soulève pas d'objection**

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

(2009/C 146/01)

Date d'adoption de la décision	19.3.2009
Numéro de référence de l'aide d'État	N 348/08
État membre	Espagne
Région	—
Titre (et/ou nom du bénéficiaire)	Programa de Ayudas de IDAE a la financiación de proyectos estratégicos de inversión en Ahorro y Eficiencia Energética
Base juridique	Resolución del Consejo de Administración del Instituto para la Diversificación y Ahorro de la Energía (IDAE) de 29/5/2008 por la que se establecen las Bases Reguladoras, en adelante «Bases Reguladoras», para la convocatoria 2008 del programa de ayudas IDAE a la financiación de proyectos estratégicos de inversión en ahorro y eficiencia energética dentro del Plan de Acción 2008-2012 de la Estrategia de Ahorro y Eficiencia Energética en España (E4). Publicada en el BOE núm. 138 de 7/6/2008.
Type de la mesure	Régime
Objectif	Protection de l'environnement, Économie d'énergie
Forme de l'aide	Subvention directe
Budget	Dépenses annuelles prévues: 60 Mio EUR; Montant global de l'aide prévue: 380 Mio EUR
Intensité	50-80 %
Durée	1.12.2008-31.12.2012
Secteurs économiques	Énergie
Nom et adresse de l'autorité chargée de l'octroi	Instituto para la Diversificación y Ahorro de la Energía (IDAE) C/Madera, 8 28004 Madrid ESPAÑA
Autres informations	—

Le texte de la décision dans la (les) langue(s) faisant foi, expurgé des données confidentielles, est disponible sur le site:

http://ec.europa.eu/community_law/state_aids/index.htm

Date d'adoption de la décision	1.4.2009
Numéro de référence de l'aide d'État	N 573/08
État membre	Italie
Région	Toscana
Titre (et/ou nom du bénéficiaire)	Istituzione di un regime di aiuti di stato agli investimenti in materia di fonti energetiche rinnovabili, risparmio energetico, cogenerazione e tele-riscaldamento
Base juridique	Decreto Dirigenziale n° 2450/2008, Decreto Dirigenziale n° 2773/2008 e Decreto Dirigenziale n° 4852/2008
Type de la mesure	Régime
Objectif	Protection de l'environnement, Économie d'énergie
Forme de l'aide	Subvention directe
Budget	Montant global de l'aide prévue: 53 Mio EUR
Intensité	50-80 %
Durée	1.1.2009-31.12.2013
Secteurs économiques	Énergie
Nom et adresse de l'autorité chargée de l'octroi	Regione Toscana Settore Miniere e Energia Via R. Bardazzi, 19/21 50127 Firenze ITALIA
Autres informations	—

Le texte de la décision dans la (les) langue(s) faisant foi, expurgé des données confidentielles, est disponible sur le site:

http://ec.europa.eu/community_law/state_aids/index.htm

Date d'adoption de la décision	30.3.2009
Numéro de référence de l'aide d'État	N 140/09
État membre	Espagne
Région	—
Titre (et/ou nom du bénéficiaire)	Plan de competitividad del Sector automoción. Actuaciones para la inversión destinada a la producción de productos más respetuosos con el medio ambiente
Base juridique	Orden ITC/21/23009, de 16 de enero, por la que se establecen las bases reguladoras, y se efectúa la convocatoria de las ayudas para la realización de actuaciones en le marco del Plan de Competitividad del Sector Automoción
Type de la mesure	Régime
Objectif	Aides pour remédier à une perturbation grave de l'économie
Forme de l'aide	Bonification d'intérêts

Budget	Montant global de l'aide prévue: 300 Mio EUR
Intensité	—
Durée	jusqu'au 31.12.2009
Secteurs économiques	Véhicules automobiles
Nom et adresse de l'autorité chargée de l'octroi	Ministerio de Industria, Turismo y Comercio Pº de la Castellana 160, 4ª Pl, 21ª 28070 Madrid ESPAÑA
Autres informations	—

Le texte de la décision dans la (les) langue(s) faisant foi, expurgé des données confidentielles, est disponible sur le site:

http://ec.europa.eu/community_law/state_aids/index.htm

Date d'adoption de la décision	29.4.2009
Numéro de référence de l'aide d'État	N 222/09
État membre	Slovaquie
Région	—
Titre (et/ou nom du bénéficiaire)	Limited amount of compatible aid
Base juridique	Schéma pre dočasné poskytovanie malej pomoci v Slovenskej republike počas trvania finančnej a hospodárskej krízy Z.z. c. 523/2004, v znení neskorších predpisov Z.z. c. 511/1992 v znení neskorších predpisov, Z.z. c. 231/1999 v znení neskorších predpisov,
Type de la mesure	Régime
Objectif	Aides pour remédier à une perturbation grave de l'économie
Forme de l'aide	Subvention directe, Subvention remboursable, Bonification d'intérêts
Budget	Montant global de l'aide prévue: 400 Mio EUR
Intensité	—
Durée	1.5.2009-31.12.2010
Secteurs économiques	Tous les secteurs
Nom et adresse de l'autorité chargée de l'octroi	—
Autres informations	—

Le texte de la décision dans la (les) langue(s) faisant foi, expurgé des données confidentielles, est disponible sur le site:

http://ec.europa.eu/community_law/state_aids/index.htm

Date d'adoption de la décision	8.6.2009
Numéro de référence de l'aide d'État	N 307/09
État membre	Espagne
Région	—
Titre (et/ou nom du bénéficiaire)	Regimen temporal de ayuda para conceder cantidades limitadas de ayuda compatible
Base juridique	Acuerdo de la Comisión Delegada del Gobierno para Asuntos Económicos sobre el marco nacional transitorio de concesión de ayudas de importe limitado a empresas como consecuencia de la crisis económica y financiera
Type de la mesure	Aide individuelle
Objectif	Aides pour remédier à une perturbation grave de l'économie
Forme de l'aide	Subvention directe
Budget	Montant global de l'aide prévue: 1 400 Mio EUR
Intensité	—
Durée	15.6.2009-31.12.2010
Secteurs économiques	Tous les secteurs
Nom et adresse de l'autorité chargée de l'octroi	Todas las autoridades competentes en España
Autres informations	—

Le texte de la décision dans la (les) langue(s) faisant foi, expurgé des données confidentielles, est disponible sur le site:

http://ec.europa.eu/community_law/state_aids/index.htm

IV

(Informations)

INFORMATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS ET ORGANES DE L'UNION
EUROPÉENNE

COMMISSION

Taux de change de l'euro ⁽¹⁾

25 juin 2009

(2009/C 146/02)

1 euro =

Monnaie	Taux de change	Monnaie	Taux de change		
USD	dollar des États-Unis	1,3940	AUD	dollar australien	1,7488
JPY	yen japonais	134,34	CAD	dollar canadien	1,6200
DKK	couronne danoise	7,4455	HKD	dollar de Hong Kong	10,8037
GBP	livre sterling	0,85670	NZD	dollar néo-zélandais	2,1870
SEK	couronne suédoise	11,0718	SGD	dollar de Singapour	2,0336
CHF	franc suisse	1,5311	KRW	won sud-coréen	1 794,95
ISK	couronne islandaise		ZAR	rand sud-africain	11,2586
NOK	couronne norvégienne	9,0760	CNY	yuan ren-min-bi chinois	9,5276
BGN	lev bulgare	1,9558	HRK	kuna croate	7,3105
CZK	couronne tchèque	26,080	IDR	rupiah indonésien	14 328,78
EEK	couronne estonienne	15,6466	MYR	ringgit malais	4,9292
HUF	forint hongrois	277,10	PHP	peso philippin	67,111
LTL	litas lituanien	3,4528	RUB	rouble russe	43,5400
LVL	lats letton	0,6963	THB	baht thaïlandais	47,570
PLN	zloty polonais	4,5160	BRL	real brésilien	2,7368
RON	leu roumain	4,2232	MXN	peso mexicain	18,4593
TRY	lire turque	2,1691	INR	roupie indienne	67,7520

⁽¹⁾ Source: taux de change de référence publié par la Banque centrale européenne.

Relevé des décisions communautaires en matière d'autorisations de mise sur le marché des médicaments du 1^{er} mai 2009 au 31 mai 2009

[Publication en vertu de l'article 13 ou de l'article 38 du règlement (CE) n° 726/2004 du Parlement européen et du Conseil ⁽¹⁾]

(2009/C 146/03)

— Délivrance d'une autorisation de mise sur le marché (article 13 du règlement (CE) n° 726/2004): Acceptation

Date de la décision	Nom du médicament	DCI (Dénomination commune internationale)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Forme pharmaceutique	Code ATC (anatomique, thérapeutique, chimique)	Date de notification
11.5.2009	Nimvastid	Rivastigmine	KRKA, d.d. Novo mesto Šmarješka cesta 6 SI-8501 Novo mesto SLOVENIJA	EU/1/09/525/001-025 EU/1/09/525/026-046	Gélule Comprimé orodispersible	N06DA03	13.5.2009
15.5.2009	Modigraf	Tacrolimus	Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethhof 19 2353 EW Leiderdorp NEDERLAND	EU/1/09/523/001-002	Granulés pour suspension buvable	L04AD02	20.5.2009
15.5.2009	Ellaone	ulipristal acétate	Laboratoire HRA Pharma 15 rue Béranger 75003 Paris FRANCE	EU/1/09/522/001	Comprimé	Non applicable	20.5.2009
15.5.2009	Qutenza	Capsaïcine	NeurogesX UK Limited 265 Strand London WC2R 1BH UNITED KINGDOM	EU/1/09/524/001-002	Patch cutané	N01BX04	20.5.2009

⁽¹⁾ JO L 136 du 30.4.2004, p. 1.

— **Modification d'une autorisation de mise sur le marché [article 13 du règlement (CE) n° 726/2004]: Acceptation**

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
5.5.2009	Kinzalkomb	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND Bayer HealthCare AG 51368 Leverkusen DEUTSCHLAND	EU/1/02/214/001-015	8.5.2009
5.5.2009	Kinzalmono	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND Bayer HealthCare AG 51368 Leverkusen DEUTSCHLAND	EU/1/98/091/001-014	7.5.2009
6.5.2009	Pritorplus	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND Bayer HealthCare AG 51368 Leverkusen DEUTSCHLAND	EU/1/02/215/001-021	8.5.2009
6.5.2009	Pritor	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND Bayer Health Care AG 51368 Leverkusen DEUTSCHLAND	EU/1/98/089/001-022	8.5.2009
7.5.2009	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim am Rhein DEUTSCHLAND	EU/1/97/055/001-004	11.5.2009
7.5.2009	Privigen	CSL Behring GmbH Emil von Behring Strasse 76 35041 Marburg DEUTSCHLAND	EU/1/08/446/001-004	11.5.2009
7.5.2009	Adenuric	Beaufour Ipsen Pharma 24, rue Erlanger 75781 Paris Cedex 16 FRANCE	EU/1/08/447/001-004	11.5.2009
11.5.2009	Tamiflu	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW UNITED KINGDOM	EU/1/02/222/001 EU/1/02/222/003-004	13.5.2009
15.5.2009	REYATAZ	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH UNITED KINGDOM	EU/1/03/267/001-010	20.5.2009

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
15.5.2009	Oprymea	KRKA, d.d. Novo mesto Šmarješka cesta 6 SI-8501 Novo mesto SLOVENIJA	EU/1/08/469/001-025	20.5.2009
15.5.2009	Telzir	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN UNITED KINGDOM	EU/1/04/282/001-002	20.5.2009
15.5.2009	Tredaptive	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/08/459/001-014	20.5.2009
15.5.2009	Pelzont	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/08/460/001-014	20.5.2009
15.5.2009	Trevaclyn	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/08/458/001-014	20.5.2009
19.5.2009	Adenuric	Ipsen Pharma 65 quai Georges Gorse 92100 Boulogne-Billancourt FRANCE Beaufour Ipsen Pharma 24 rue Erlanger 75781 Paris Cedex 16 FRANCE	EU/1/08/447/001-004	26.5.2009
20.5.2009	Pramipexole Teva	Teva Pharma B.V. Computerweg 10 DR Utrecht 3542 NEDERLAND	EU/1/08/490/001-016	26.5.2009
26.5.2009	TORISEL	Wyeth Europa Ltd Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH UNITED KINGDOM	EU/1/07/424/001	28.5.2009
26.5.2009	Luveris	Serono Europe Limited 56 Marsh Wall London E14 9TP UNITED KINGDOM	EU/1/00/155/001-006	28.5.2009

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
26.5.2009	Tysabri	Elan Pharma International Ltd. Monksland, Athlone County Westmeath IRELAND	EU/1/06/346/001	28.5.2009
26.5.2009	Pritor	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND	EU/1/98/089/001-022	28.5.2009
26.5.2009	Zavesca	Actelion Registration Ltd BSI Building 13th Floor 389 Chiswick High Road London W4 4AL UNITED KINGDOM	EU/1/02/238/001	28.5.2009
27.5.2009	TRIZIVIR	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN UNITED KINGDOM	EU/1/00/156/002-003	29.5.2009
27.5.2009	Ventavis	Bayer Schering Pharma AG Müllerstrasse 170-178 13342 Berlin DEUTSCHLAND	EU/1/03/255/001-008	29.5.2009
27.5.2009	Rilutek	Aventis Pharma S.A. 20 avenue Raymond Aron 92165 Antony Cedex FRANCE	EU/1/96/010/001	29.5.2009
27.5.2009	PritorPlus	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND	EU/1/02/215/001-021	29.5.2009
28.5.2009	TESAVEL	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/07/435/001-018	1.6.2009
28.5.2009	ISENTRESS	Merck Sharp & Dohme Limited Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/07/436/001-002	1.6.2009
28.5.2009	NovoSeven	Novo Nordisk A/S Novo Allé 2880 Bagsværd DANMARK	EU/1/96/006/001-006	2.6.2009

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
28.5.2009	AVANDIA	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS UNITED KINGDOM	EU/1/00/137/002-018	1.6.2009
28.5.2009	Soliris	Alexion Europe SAS 54-56 Avenue Hoche 75008 Paris FRANCE	EU/1/07/393/001	2.6.2009
28.5.2009	Tarceva	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW UNITED KINGDOM	EU/1/05/311/001-003	1.6.2009
28.5.2009	Insulin Human Winthrop	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH 65926 Frankfurt am Main DEUTSCHLAND	EU/1/06/368/163-168	2.6.2009
28.5.2009	DepoCyte	Pacira Limited, West Forest Gate West Forest Gate Wellington Road Wokingham Berkshire RG40 2AQ UNITED KINGDOM	EU/1/01/187/001	1.6.2009
28.5.2009	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD SNC 8, rue Jonas Salk 69007 Lyon FRANCE	EU/1/06/357/001-021	2.6.2009
29.5.2009	Ebixa	H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9 2500 Valby DANMARK	EU/1/02/219/001-049	3.6.2009
29.5.2009	Micardis	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim am Rhein DEUTSCHLAND	EU/1/98/090/001-020	3.6.2009
29.5.2009	SUTENT	Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT 13 9NJ UNITED KINGDOM	EU/1/06/347/007-008	3.6.2009

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
29.5.2009	Lyrica	Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT 13 9NJ UNITED KINGDOM	EU/1/04/279/001-043	3.6.2009
29.5.2009	MicardisPlus	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim am Rhein DEUTSCHLAND	EU/1/02/213/001-023	3.6.2009
29.5.2009	Ziagen	Glaxo Group Ltd Greenford Middlesex UB6 0NN UNITED KINGDOM	EU/1/99/112/001-002	3.6.2009
29.5.2009	CellCept	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW UNITED KINGDOM	EU/1/96/005/001-006	3.6.2009
29.5.2009	Xelevia	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU UNITED KINGDOM	EU/1/07/382/001-018	3.6.2009
29.5.2009	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim am Rhein DEUTSCHLAND	EU/1/97/055/001-004	3.6.2009
29.5.2009	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD SNC 8 rue Jonas Salk Lyon 69007 FRANCE	EU/1/06/341/001-013	3.6.2009
29.5.2009	Replagal	Shire Human Genetic Therapies AB Svärdvägen 11D SE-182 33 Danderyd SVERIGE	EU/1/01/189/001-006	3.6.2009
29.5.2009	Velcade	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	EU/1/04/274/001-002	3.6.2009
29.5.2009	Aptivus	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim am Rhein DEUTSCHLAND	EU/1/05/315/001	3.6.2009

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
29.5.2009	Kinzalkomb	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND	EU/1/02/214/001-015	3.6.2009
29.5.2009	ORENCIA	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH UNITED KINGDOM	EU/1/07/389/001-003	3.6.2009
29.5.2009	Avastin	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW UNITED KINGDOM	EU/1/04/300/001-002	3.6.2009
29.5.2009	Advate	Baxter AG Industriesstrasse 67 1220 Vienna ÖSTERREICH	EU/1/03/271/001-006	3.6.2009
29.5.2009	Kinzalmono	Bayer Schering Pharma AG 13342 Berlin DEUTSCHLAND	EU/1/98/091/001-014	3.6.2009
29.5.2009	Enbrel	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH UNITED KINGDOM	EU/1/99/126/001-018	3.6.2009
29.5.2009	Insuman	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH 65926 Frankfurt am Main DEUTSCHLAND	EU/1/97/030/028-195	3.6.2009

— Délivrance d'une autorisation de mise sur le marché [article 38 du règlement (CE) n° 726/2004 du Parlement européen et du Conseil ⁽¹⁾] — Acceptation

Date de la décision	Nom du médicament	DCI (Dénomination commune internationale)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Forme pharmaceutique	Code ATC (anatomique, thérapeutique, chimique)	Date de notification
11.5.2009	Improvac	Peptide synthétique analogue au GnRF conjugué à une protéine de transport: min. 300 µg par dose de 2 ml	PFIZER Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ UNITED KINGDOM	EU/2/09/095/001-003	Solution pour injection	QI09AX	13.5.2009

⁽¹⁾ JO L 136 du 30.4.2004, p. 1.

— **Modification d'une autorisation de mise sur le marché [article 38 du règlement (CE) n° 726/2004]: Acceptation**

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
8.5.2009	Econor	Novartis Animal Health Austria GmbH Biochemiestrasse 10 6250 Kundl ÖSTERREICH	EU/2/98/010/004-006 EU/2/98/010/017-018 EU/2/98/010/021-024	12.5.2009
11.5.2009	Aivlosin	ECO Animal Health Ltd 78 Coombe Road New Malden Surrey KT3 4QS UNITED KINGDOM	EU/2/04/044/009-010	13.5.2009
19.5.2009	Onsior	Novartis Animal Health UK Ltd Frimley Business Park Frimley/Camberley Surrey GU16 7SR UNITED KINGDOM	EU/2/08/089/001-020	21.5.2009
25.5.2009	Advocate	Bayer Animal Health GmbH 51368 Leverkusen DEUTSCHLAND	EU/2/03/039/001-002 EU/2/03/039/013 EU/2/03/039/019-020	27.5.2009
29.5.2009	Previcox	Merial 29 Avenue Tony Garnier 69007 Lyon FRANCE	EU/2/04/045/001-007	3.6.2009

— **Modification d'une autorisation de mise sur le marché [article 38 du règlement (CE) n° 726/2004]: Refus**

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de notification
7.5.2009	Porcilis Porcoli	Intervet International B.V. (NL) Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer NEDERLAND	EU/2/96/001/003-008	11.5.2009

Toute personne intéressée peut obtenir sur demande une mise à disposition du rapport public d'évaluation des médicaments concernés et des décisions y afférentes en s'adressant à:

Agence européenne des médicaments
7, Westferry Circus
Canary Wharf
London
E14 4HB
UNITED KINGDOM

Relevé des décisions communautaires en matière d'autorisations de mise sur le marché des médicaments du 1^{er} mai 2009 au 31 mai 2009

[Décisions prises en vertu de l'article 34 de la directive 2001/83/CE du Parlement européen et du Conseil ⁽¹⁾ ou de l'article 38 de la directive 2001/82/CE du Parlement européen et du Conseil ⁽²⁾]

(2009/C 146/04)

— Délivrance, maintien ou modification d'une autorisation nationale de mise sur le marché

Date de la décision	Nom(s) du médicament	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	État membre concerné	Date de la notification
5.5.2009	Unisol 10 % Oral Solution	Voir annexe I	Voir annexe I	6.5.2009
5.5.2009	Enro-K 10 % Oral Solution	Voir annexe II	Voir annexe II	6.5.2009
7.5.2009	Budesonide Sandoz	Voir annexe III	Voir annexe III	8.5.2009
11.5.2009	Atifor Chiesi 12 mcg	Voir annexe IV	Voir annexe IV	12.5.2009
11.5.2009	Forair Chiesi 12 mcg	Voir annexe V	Voir annexe V	12.5.2009
15.5.2009	Qutenza	NeurogesX UK Limited 265 Strand London WC2R 1BH UNITED KINGDOM	Les Etats membres sont destinataires de la présente décision	18.5.2009
27.5.2009	Methylphenidate	Voir annexe VI	Voir annexe VI	28.5.2009
28.5.2009	Soliris	Alexion Europe SAS 54-56 Avenue Hoche 75008 Paris FRANCE	Les Etats membres sont destinataires de la présente décision	2.6.2009
29.5.2009	GLUSCAN 500	Voir annexe VII	Voir annexe VII	2.6.2009

⁽¹⁾ JO L 311 du 28.11.2001, p. 67.

⁽²⁾ JO L 311 du 28.11.2001, p. 1.

ANNEXE I

**LISTE REPRENANT LES NOMS, LA FORME PHARMACEUTIQUE, LE DOSAGE DU MÉDICAMENT
VÉTÉRINAIRE, LES ESPÈCES ANIMALES, LA VOIE D'ADMINISTRATION ET LE NOM DU DEMANDEUR
DANS LES ÉTATS MEMBRES**

État membre	Demandeur	Nom de fantaisie du produit	Forme pharmaceutique	Dosage	Espèce animale	Dose recommandée
Belgique	Universal Farma, S.L. Gran Vía Carlos III, 98 — 7 ^a 08028 Barcelona ESPAGNE	Unisol 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
République Tchèque	Universal Farma, S.L. Gran Vía Carlos III, 98 — 7 ^a 08028 Barcelona ESPAGNE	Unisol 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Allemagne	Universal Farma, S.L. Gran Vía Carlos III, 98 — 7 ^a 08028 Barcelona ESPAGNE	Unisol 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Irlande	Universal Farma, S.L. Gran Vía Carlos III, 98 — 7 ^a 08028 Barcelona ESPAGNE	Unisol 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Pologne	Universal Farma, S.L. Gran Vía Carlos III, 98 — 7 ^a 08028 Barcelona ESPAGNE	Unisol 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.

ANNEXE II

**LISTE REPRENANT LES NOMS, LA FORME PHARMACEUTIQUE, LE DOSAGE DU MÉDICAMENT
VÉTÉRINAIRE, LES ESPÈCES ANIMALES, LA VOIE D'ADMINISTRATION ET LE NOM DU DEMANDEUR
DANS LES ÉTATS MEMBRES**

État membre	Demandeur	Nom de fantaisie du produit	Forme pharmaceutique	Dosage	Espèce animale	Dose recommandée
Belgique	Laboratorios Karizoo S.A. Mas Pujades 11-12 Pol. Ind. La Borda 08140 Caldes de Montbui ESPAGNE	Enro-K 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
République Tchèque	Laboratorios Karizoo S.A. Mas Pujades 11-12 Pol. Ind. La Borda 08140 Caldes de Montbui ESPAGNE	Enro-K 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Allemagne	Laboratorios Karizoo S.A. Mas Pujades 11-12 Pol. Ind. La Borda 08140 Caldes de Montbui ESPAGNE	Enro-K 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Irlande	Laboratorios Karizoo S.A. Mas Pujades 11-12 Pol. Ind. La Borda 08140 Caldes de Montbui ESPAGNE	Enro-K 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.
Pologne	Laboratorios Karizoo S.A. Mas Pujades 11-12 Pol. Ind. La Borda 08140 Caldes de Montbui ESPAGNE	Enro-K 10 % Solution orale	Solution orale	100 mg/ml	Poulets et dindes	50 ml de produit par 100 litres d'eau ou 10 mg de principe actif par kg de poids corporel par jour. Le traitement doit être poursuivi au minimum pendant 3 jours. Pour les salmonelloses, le traitement doit être prolongé jusqu'à 5 jours.

ANNEXE III

LISTE REPRENANT LES NOMS, LA (LES) FORME(S) PHARMACEUTIQUE(S), LE(LES) DOSAGE(S) DU(DES) MÉDICAMENTS, LA(LES) VOIE(S) D'ADMINISTRATION, LE(LES) DEMANDEUR(S), LE(LES) TITULAIRE(S) DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS LES ÉTATS MEMBRES

État membre UE/EEE	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Demandeur	Nom (de fantaisie)	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration	Contenu (Concentration)
République Tchèque		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Tafen Aqua 32 µg nosni spray Tafen Aqua 64 µg nosni spray	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
Danemark		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Budesonid Sandoz	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
France		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	BUDESONIDE SANDOZ 64 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale	64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	1,28 mg/ml
Allemagne		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Budesonid Sandoz 32 Mikrogramm/ Sprühstoß Nasenspray, Suspension Budesonid Sandoz 64 Mikrogramm/ Sprühstoß Nasenspray, Suspension	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
Pays-Bas		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Budesonide Sandoz 32 microgram/ dosis, neusspray, suspensie Budesonide Sandoz 64 microgram/ dosis, neusspray, suspensie	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
Norvège		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Budesonid Sandoz	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
Pologne		Sandoz Pharmaceuticals GmbH Raiffeisenstraße 11 83607 Holzkirchen ALLEMAGNE	Tafen Nasal 32 Tafen Nasal 64	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml

État membre UE/EEE	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Demandeur	Nom (de fantaisie)	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration	Contenu (Concentration)
Suède		Sandoz A/S C.F. Tietgens Boulevard 40 5220 Odense SØ DANEMARK	Desonix	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	0,64 mg/ml 1,28 mg/ml
Royaume-Uni		Sandoz B.V. Veluwezoom 22 1327 AH Almere PAYS BAS	Budesonide Aqua 64 micrograms Nasal Spray	32 mcg/dose 64 mcg/dose	suspension pour pulvérisation nasale	Usage nasal	1,28 mg/ml

ANNEXE IV

**LISTE REPRENANT LES NOMS, LES FORMES PHARMACEUTIQUES, LES DOSAGES DU MEDICAMENT, LA
VOIE D'ADMINISTRATION, LES TITULAIRES DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS LES
ETATS MEMBRES**

Atifor chiesi 12 mcg et dénominations associées à l'autorisation de mise sur le marché dans l'Union Européenne

Etat membre (EU/EEA)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
Autriche	Novartis Pharma GmbH Brunner Strasse 59 1235 Wien AUTRICHE	FORADIL	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Belgique	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
République Tchèque	Torrex Chiesi Pharma s.r.o. CZ Na Kvetnici 33 140 00 Praha 4 RÉPUBLIQUE TCHÈQUE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Estonie	Torrex Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 1010 Vienna AUTRICHE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
France	Chiesi S.A. Immeuble le Doublon 11 Avenue Dubonnet 92400 Courbevoie FRANCE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Allemagne	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	ATIFOR CHIESI	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Grèce	Novartis (Hellas) S.A.C.I. 12 klm National Road No 1 Athens-Lamia 14453 – Metamorphosis GRÈCE	FORADIL	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Hongrie	Torrex Chiesi Kft. Kristóf tér 4. 1052 Budapest HONGRIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée

Etat membre (EU/EEA)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
Lettonie	Torrex Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 1010 Vienna AUTRICHE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Lituanie	Torrex Chiesi Pharma GmbH Gonzagagasse 16/16 1010 Vienna AUTRICHE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Pologne	Torrex Chiesi Polska Sp. z o.o. ul. Biala 3 00-895 Warszawa POLOGNE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Portugal	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Slovaquie	Torrex Chiesi Slovakia s.r.o. Sulekova 14 811 06 Bratislava SLOVAQUIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Slovénie	Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o. Trdinova ulica 4 1000 Ljubljana SLOVÉNIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Espagne	Chiesi España S.A. Berlín, 38-48 7a planta 08029 Barcelona ESPAGNE	BRONCORAL NEO	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Pays-Bas	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	ATIMOS	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Royaume-Uni	Trinity-Chiesi Pharmaceuticals Ltd. Cheadle Royal Business Park Highfield, Cheadle SK8 3GY ROYAUME-UNI	ATIMOS MODULITE	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée

ANNEXE V

**LISTE REPRENANT LES NOMS, LES FORMES PHARMACEUTIQUES, LES DOSAGES DU MÉDICAMENT, LA
VOIE D'ADMINISTRATION, LES TITULAIRES DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS LES
ÉTATS MEMBRES**

Forair chiesi 12 mcg et dénominations associées à l'autorisation de mise sur le marché dans l'union européenne

État membre(EU/EEA)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
Autriche	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Belgique	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORMOAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
République Tchèque	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Danemark	Novartis Healthcare A/S Lyngbyvej 172 2100 Copenhagen DANEMARK	FORADIL HFA	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
France	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORMOAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Allemagne	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR CHIESI	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée

État membre(EU/EEA)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
Grèce	Chiesi Hellas S.A. Anapafseos 30 15235 Vrillissia - Athens GRÈCE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Hongrie	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Portugal	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Espagne	Novartis Farmaceutica S.A. Apartado 708 08080 Barcelona ESPAGNE	FORADIL NEO	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Slovaquie	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Pays-Bas	Novartis Pharma B.V. Postbus 241 6800 LZ Arnhem PAYS-BAS	FORADIL	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée
Royaume-Uni	Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43100 Parma ITALIE	FORAIR MODULITE	12 µg/dose	Solution pour inhalation en flacon pressurisé	Voie inhalée

ANNEXE VI

LISTE REPRENANT LES NOMS, LA FORME PHARMACEUTIQUE, LE DOSAGE DU MÉDICAMENT, LA VOIE D'ADMINISTRATION ET LES TITULAIRES DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS LES ÉTATS MEMBRES

Autorisations de mise sur le marché pour des médicaments contenant du méthylphénidate

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
AT — Autriche	Janssen-Cilag Pharma GmbH Pfarrgasse 75 1232 Wien OSTERREICH	Concerta 18 mg Retardtabletten	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Janssen-Cilag Pharma GmbH Pfarrgasse 75 1232 Wien OSTERREICH	Concerta 36 mg Retardtabletten	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Janssen-Cilag Pharma GmbH Pfarrgasse 75 1232 Wien OSTERREICH	Concerta 54 mg Retardtabletten	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Janssen-Cilag Pharma GmbH Pfarrgasse 75 1232 Wien OSTERREICH	Concerta 27 mg Retardtabletten	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	UCB Pharma GmbH Jaquingasse 16-18/3 1030 Wien OSTERREICH	Equasym retard 10 mg - Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
AT — Autriche	UCB Pharma GmbH Jaquingasse 16-18/3 1030 Wien OSTERREICH	Equasym retard 20 mg - Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
AT — Autriche	UCB Pharma GmbH Jaquingasse 16-18/3 1030 Wien OSTERREICH	Equasym retard 30 mg - Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 10 mg - retardierte Hartkapseln	10 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 20 mg - retardierte Hartkapseln	20 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 30 mg - retardierte Hartkapseln	30 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 40 mg - retardierte Hartkapseln	40 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 5 mg - Tabletten	5 mg	comprimés	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 10 mg - Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
AT — Autriche	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 20 mg - Tabletten	20 mg	comprimés	voie orale
AT — Autriche	Novartis Pharma GmbH Brunner Straße 59 1235 Wien OSTERREICH	Ritalin LA 20 mg - Kapseln	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
AT — Autriche	Novartis Pharma GmbH Brunner Straße 59 1235 Wien OSTERREICH	Ritalin LA 30 mg - Kapseln	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
AT — Autriche	Novartis Pharma GmbH Brunner Straße 59 1235 Wien OSTERREICH	Ritalin LA 40 mg - Kapseln	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
AT — Autriche	Novartis Pharma GmbH Brunner Straße 59 1235 Wien OSTERREICH	Ritalin 10 mg - Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
AT — Autriche	Laboratorios Rubio SA C/Industria 29, Poligon Industrial Compte de Sert 08755 Castellbisbal (Barcelona) ESPANA	RUBIFEN 5 mg -Tabletten	5 mg	comprimés	voie orale
AT — Autricheustria	Laboratorios Rubio SA C/Industria 29, Poligon Industrial Compte de Sert 08755 Castellbisbal (Barcelona) SPAIN	RUBIFEN 10 mg -Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
AT — Autriche	Laboratorios Rubio SA C/Industria 29, Poligon Industrial Compte de Sert 08755 Castellbisbal (Barcelona) ESPANA	RUBIFEN 20 mg -Tabletten	20 mg	comprimés	voie orale
BE — Belgique	JANSSEN CILAG N.V. Roderveldlaan 1 2600 Berchem BELGIË	CONCERTA 18 mg	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
BE — Belgique	JANSSEN CILAG N.V. Roderveldlaan 1 2600 Berchem BELGIË	CONCERTA 36 mg	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
BE — Belgique	JANSSEN CILAG N.V. Roderveldlaan 1 2600 Berchem BELGIË	CONCERTA 54 mg	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
BE — Belgique	JANSSEN CILAG N.V. Roderveldlaan 1 2600 Berchem BELGIË	CONCERTA 27 mg	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
BE — Belgique	NOVARTIS PHARMA N.V. Medialaan 40 1800 Vilvoorde BELGIË	RILATINE	10 mg	comprimés	voie orale
BE — Belgique	NOVARTIS PHARMA N.V. Medialaan 40 1800 Vilvoorde BELGIË	RILATINE MODIFIED RELEASE 20 mg	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
BE — Belgique	NOVARTIS PHARMA N.V. Medialaan 40 1800 Vilvoorde BELGIË	RILATINE MODIFIED RELEASE 30 mg	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
BE — Belgique	NOVARTIS PHARMA N.V. Medialaan 40 1800 Vilvoorde BELGIË	RILATINE MODIFIED RELEASE 40 mg	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
BG — Bulgarie	Johnson & Johnson D.O.O. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
BG — Bulgarie	Johnson & Johnson D.O.O. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
BG — Bulgarie	Johnson & Johnson D.O.O. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
CY — Chypre	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
CY — Chypre	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
CY — Chypre	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
CS — République tchèque	Novartis s.r.o. Nagano III. U Nákladového nádraží 10 13000 Praha 3 CESKA REPUBLIKA	RITALIN	10 mg	comprimés	voie orale
CS — République tchèque	Janssen-Cilag s.r.o. Karla Engliše 3201/6 15000 Praha 5 — Smíchov CESKA REPUBLIKA	CONCERTA 18 mg	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
CS — République tchèque	Janssen-Cilag s.r.o. Karla Engliše 3201/6 15000 Praha 5 — Smíchov CESKA REPUBLIKA	CONCERTA 36 mg	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
CS — République tchèque	Janssen-Cilag s.r.o. Karla Engliše 3201/6 15000 Praha 5 — Smíchov CESKA REPUBLIKA	CONCERTA 54 mg	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DK — Danemark	Janssen-Cilag A/S Hammerbakken 19 3460 Birkerød DENMARK	CONCERTA	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DK — Danemark	Janssen-Cilag A/S Hammerbakken 19 3460 Birkerød DENMARK	CONCERTA	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DK — Danemark	Janssen-Cilag A/S Hammerbakken 19 3460 Birkerød DENMARK	CONCERTA	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DK — Danemark	UCB Nordic A/S Arne Jacobsen Allé 15 2300 Kobenhavn S DENMARK	Equasym	5 mg	comprimés	voie orale
DK — Danemark	UCB Nordic A/S Arne Jacobsen Allé 15 2300 Kobenhavn S DENMARK	Equasym	10 mg	comprimés	voie orale
DK — Danemark	UCB Nordic A/S Arne Jacobsen Allé 15 2300 Kobenhavn S DENMARK	Equasym	20 mg	comprimés	voie orale
DK — Danemark	UCB Nordic A/S Arne Jacobsen Allé 15 2300 Kobenhavn S DENMARK	Equasym Depot	10, 20, 30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DA — Danemark	Medice Arzneimittel Kuhloweg 37-39 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet	5, 10, 20 mg	comprimés	voie orale
DA — Danemark	Medice Arzneimittel Kuhloweg 37-39 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet CR	10, 20, 30, 40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DA — Danemark	Sandoz A/S C.F. Tietgens Boulevard 40 5220 Odense SØ DENMARK	Motiron	5, 10, 20 mg	comprimés	voie orale
DA — Danemark	Novartis Healthcare Lyngbyvej 172 2100 København Ø DENMARK	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DA — Danemark	Novartis Healthcare Lyngbyvej 172 2100 København Ø DENMARK	Ritalin Uno	20, 30, 40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	RUBIFEN 20 mg comprimidos	20 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	RUBIFEN 20 mg comprimidos	20 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	RUBIFEN 5 mg comprimidos	5 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	JANSSEN CILAG, SA Paseo de las doce estrellas, 5-7 28042 Madrid ESPANA	CONCERTA 27 mg comprimidos de liberación prolongada	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ES — Espagne	JANSSEN CILAG, SA Paseo de las doce estrellas, 5-7 28042 Madrid ESPANA	CONCERTA 36 mg comprimidos de liberación prolongada	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ES — Espagne	JANSSEN CILAG, SA Paseo de las doce estrellas, 5-7 28042 Madrid ESPANA	CONCERTA 54 mg comprimidos de liberación prolongada	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ES — Espagne	JANSSEN CILAG, SA Paseo de las doce estrellas, 5-7 28042 Madrid ESPANA	CONCERTA 18 mg comprimidos de liberación prolongada	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	OMOZIN 5 mg comprimidos	5 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	OMOZIN 10 mg comprimidos	10 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Laboratorios RUBIO, SA Industria 29 — Polígono industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal ESPANA	OMOZIN 20 mg comprimidos	20 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 5 mg comprimidos	5 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 10 mg comprimidos	10 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 20 mg comprimidos	20 mg	comprimés	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 10 mg cápsulas de liberación prolongada	10 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 20 mg cápsulas de liberación prolongada	20 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 30 mg cápsulas de liberación prolongada	30 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ES — Espagne	Medice Arzneimittel Putter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iselohon DEUTSCHLAND	MEDIKINET 40 mg cápsulas de liberación prolongada	40 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ET — Estonie	Johnson & Johnson UAB Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ET — Estonie	Johnson & Johnson UAB Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
ET — Estonie	Johnson & Johnson UAB Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Janssen-Cilag Oy Metsänneidonkuja 8 FI-02130 Espoo SUOMI/FINLAND	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Janssen-Cilag Oy Metsänneidonkuja 8 FI-02130 Espoo FINLAND	Concerta	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Janssen-Cilag Oy Metsänneidonkuja 8 FI-02130 Espoo SUOMI/FINLAND	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Janssen-Cilag Oy Metsänneidonkuja 8 FI-02130 Espoo SUOMI/FINLAND	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
FI — Finlande	UCB Pharma Oy Finlande Malminkaari 5 FI-00700 Helsinki SUOMI/FINLAND	Equasym Retard	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
FI — Finlande	UCB Pharma Oy Finlande Malminkaari 5 FI-00700 Helsinki SUOMI/FINLAND	Equasym Retard	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
FI — Finlande	UCB Pharma Oy Finlande Malminkaari 5 FI-00700 Helsinki SUOMI/FINLAND	Equasym Retard	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet	5 mg	comprimés	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet	10 mg	comprimés	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet	20 mg	comprimés	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR	10 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR	20 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR	30 mg	gélules à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
FI — Finlande	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR	40 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
FR — France	JANSSEN CILAG S.A. 1 rue Camille Desmoulins TSA 91003 92787 Issy-les-Moulineaux Cedex 9 FRANCE	CONCERTA LP	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FR — France	JANSSEN CILAG S.A. 1 rue Camille Desmoulins TSA 91003 92787 Issy-les-Moulineaux Cedex 9 FRANCE	CONCERTA LP	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FR — France	JANSSEN CILAG S.A. 1 rue Camille Desmoulins TSA 91003 92787 Issy-les-Moulineaux Cedex 9 FRANCE	CONCERTA LP	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FR — France	JANSSEN CILAG S.A. 1 rue Camille Desmoulins TSA 91003 92787 Issy-les-Moulineaux Cedex 9 FRANCE	CONCERTA LP	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
FR — France	Laboratorios RUBIO SA c/Industria 29, Pol. Ind. Comte de Sert 08755 Castellbisbal Barcelona SPAIN	METHYLPHENIDATE RUBIO	10 mg	comprimés	voie orale
FR — France	Laboratorios RUBIO SA c/Industria 29, Pol. Ind. Comte de Sert 08755 Castellbisbal Barcelona SPAIN	METHYLPHENIDATE RUBIO	20 mg	comprimés	voie orale
FR — France	Laboratorios RUBIO SA c/Industria 29, Pol. Ind. Comte de Sert 08755 Castellbisbal Barcelona SPAIN	METHYLPHENIDATE RUBIO	5 mg	comprimés	voie orale
FR — France	UCB PHARMA S.A. 21 rue de Neuilly BP 314 92003 Nanterre FRANCE	QUASYM L.P. 10 MG, GELULE A LIBERATION MODIFIÉE	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
FR — France	UCB PHARMA S.A. 21 rue de Neuilly BP 314 92003 Nanterre FRANCE	QUASYM L.P. 20 MG, GELULE A LIBERATION MODIFIÉE	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
FR — France	UCB PHARMA S.A. 21 rue de Neuilly BP 314 92003 Nanterre FRANCE	QUASYM L.P. 30 MG, GELULE A LIBERATION MODIFIÉE	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
FR — France	NOVARTIS PHARMA SAS 2-4 rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison FRANCE	RITALINE	10 mg	comprimés	voie orale
FR — France	NOVARTIS PHARMA SAS 2-4 rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison FRANCE	RITALINE L.P.	20 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
FR — France	NOVARTIS PHARMA SAS 2-4 rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison FRANCE	RITALINE L.P.	30 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
FR — France	NOVARTIS PHARMA SAS 2-4 rue Lionel Terray 92500 Rueil-Malmaison FRANCE	RITALINE L.P.	40 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
HU — Hongrie	JANSSEN-CILAG Kft. Törökbálint Tó Park 2045 HUNGARY	CONCERTA 18 mg	18 mg	Retard comprimé	voie orale
HU — Hongrie	JANSSEN-CILAG Kft. Törökbálint Tó Park 2045 HUNGARY	CONCERTA 36 mg	36 mg	Retard comprimé	voie orale
HU — Hongrie	JANSSEN-CILAG Kft. Törökbálint Tó Park 2045 HUNGARY	CONCERTA 54 mg	54 mg	Retard comprimé	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
HU — Hongrie	Novartis Hungária Kft.Pharma Budapest Bartók Béla út 43-47 1114 MAGYAROSZAG/HUNGARY	RITALIN	10 mg	comprimés	voie orale
HU — Hongrie	Novartis Hungária Kft.Pharma Budapest Bartók Béla út 43-47 1114 MAGYAROSZAG/HUNGARY	RITALIN	20 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
HU — Hongrie	Novartis Hungária Kft.Pharma Budapest Bartók Béla út 43-47 1114 MAGYAROSZAG/HUNGARY	RITALIN	30 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
HU — Hongrie	Novartis Hungária Kft.Pharma Budapest Bartók Béla út 43-47 1114 MAGYAROSZAG/HUNGARY	RITALIN	40 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
IE — Irlande	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd Frimley Business Park, Frimley Camberley GU16 7SR UNITED KINGDOM	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
IE — Irlande	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd Frimley Business Park, Frimley Camberley GU16 7SR UNITED KINGDOM	Ritalin LA	20 mg, 30 mg, 40 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
IE — Irlande	Janssen-Cilag Ltd Saunderton High Wycombe Buckinghamshire HP14 4HJ UNITED KINGDOM	Concerta XL	18 mg, 27 mg, 36 mg, 54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IE — Irlande	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 DEUTSCHLAND	Equasym	5 mg, 10 mg, 20 mg	comprimés	voie orale
IE — Irlande	Ratiopharm GmbH Graf-Arco-Strasse 3 DEUTSCHLAND	Equasym XL	10 mg, 20 mg, 30 mg	capsules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym 5 mg tablets	5 mg	comprimés	voie orale
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym 10 mg tablets	10 mg	comprimés	voie orale
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym 20 mg tablets	30 mg	comprimés	voie orale
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym XL 10 mg Modified-release capsules, hard	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym XL 20 mg Modified-release capsules, hard	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IE — Irlande	UCB (Pharma) Irlande Ltd Magna Drive, Magna Business Park Citywest Road Dublin 24 IRELAND	Equasym XL 30 mg Modified-release capsules, hard	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
LV — Lettonie	UAB Johnson & Johnson Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius IIETUVA/LITHUNANIA	CONCERTA	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LV — Lettonie	UAB Johnson & Johnson Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LV — Lettonie	UAB Johnson & Johnson Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius IIETUVA/LITHUNANIA	CONCERTA	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
LV — Lettonie	Novartis Finlande Oy Metsanneidonkuja 10 FI-02130 Espoo FINLAND	Ritalin 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale
LT — Lituanie	UAB „Johnson & Johnson“ Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LT — Lituanie	UAB „Johnson & Johnson“ Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LT — Lituanie	UAB „Johnson & Johnson“ Geležinio Vilko g. 18A LT-08104 Vilnius LITHUANIA	CONCERTA	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IT — Italie	Janssen-Cilag SpA via M. Buonarroti 23 20093 Cologno Monzese MI ITALY	CONCERTA	18 mg, 36 mg, 54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PT — Portugal	Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Estrada Consiglieri Pedroso, 69 A Queluz de Baixo 2734-503 Barcarena PORTUGAL	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PT — Portugal	Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Estrada Consiglieri Pedroso, 69 A Queluz de Baixo 2734-503 Barcarena PORTUGAL	Concerta	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PT — Portugal	Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Estrada Consiglieri Pedroso, 69 A Queluz de Baixo 2734-503 Barcarena PORTUGAL	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
PT — Portugal	Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Estrada Consiglieri Pedroso, 69 A Queluz de Baixo 2734-503 Barcarena PORTUGAL	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PT — Portugal	Novartis Farma — Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edifício 8 Quinta da Beloura 2710-444 Sintra PORTUGAL	Ritalina LA	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
PT — Portugal	Novartis Farma — Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edifício 8 Quinta da Beloura 2710-444 Sintra PORTUGAL	Ritalina LA	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
PT — Portugal	Novartis Farma — Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua do Centro Empresarial, Edifício 8 Quinta da Beloura 2710-444 Sintra PORTUGAL	Ritalina LA	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
PT — Portugal	Laboratorios Rubió, S.A. Calle Industria, 29 Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal — Barcelona ESPANA	Rubifen	5 mg	comprimés	voie orale
PT — Portugal	Laboratorios Rubió, S.A. Calle Industria, 29 Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal — Barcelona ESPANA	Rubifen	10 mg	comprimés	voie orale
PT — Portugal	Laboratorios Rubió, S.A. Calle Industria, 29 Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal — Barcelona ESPANA	Rubifen	20 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
RO — Roumanie	Janssen-Pharmaceutica N.V. Tumhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta XL 18 mg	18 mg	comprimés pelliculés à libération prolongée	
RO — Roumanie	Janssen-Pharmaceutica N.V. Tumhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta XL 36 mg	36 mg	comprimés pelliculés à libération prolongée	
RO — Roumanie	Janssen-Pharmaceutica N.V. Tumhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta 54 mg	54 mg	comprimés pelliculés à libération prolongée	voie orale
SE — Suède	Janssen-Cilag AB Box 7073 SE-192 07 Sollentuna SVERIDGE	Concerta	18, 27, 36, 54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
SE — Suède	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 Kobenhavn S DANEMARK	Equasym Depot	10, 20, 30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
SE — Suède	Novartis Sverige AB Box 1150 SE-183 11 Täby SWERIDGE	Ritalin	10, 20, 30, 40 mg	comprimés - 10 mg gélules à libération modifiée -20, 30, 40 mg	voie orale
SE — Suède	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 Kobenhavn S DANEMARK	Equasym	5, 10, 20 mg	comprimés	voie orale
SE — Suède	Medice Arzneimittel Pütter & Co. KG Kuhloweg 37-39 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet	5, 10, 20, 30, 40 mg	comprimés - 5, 10, 20 mg gélules à libération prolongée - 10, 20, 30, 40	voie orale
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM 10 MG TABLETS	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM 5 MG TABLETS	5 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM 20 MG TABLETS	20 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM XL 10 MG CAPSULES	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM XL 20 MG CAPSULES	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
UK — Royaume-Uni	UCB PHARMA LIMITED 208 Bath Road, Slough Bershire SL1 3WE UNITED KINGDOM	EQUASYM XL 30 MG CAPSULES	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
UK — Royaume-Uni	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LIMITED Frimley Business Park Camberley, Surrey GU16 7SR UNITED KINGDOM	RITALIN	10 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	JANSSEN-CILAG LIMITED Saunderton, High Wycombe Buckinghamshire HP14 4HJ UNITED KINGDOM	CONCERTA® XL	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	JANSSEN-CILAG LIMITED Saunderton, High Wycombe Buckinghamshire HP14 4HJ UNITED KINGDOM	CONCERTA® XL	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
UK — Royaume-Uni	JANSSEN-CILAG LIMITED Saunderton, High Wycombe Buckinghamshire HP14 4HJ UNITED KINGDOM	CONCERTA® XL	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	JANSSEN-CILAG LIMITED Saunderton, High Wycombe Buckinghamshire HP14 4HJ UNITED KINGDOM	CONCERTA® XL	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET	5 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET	10 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET	20 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET XL	10 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET XL	20 mg	gélules à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET XL	30 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GmbH & CO KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	MEDIKINET XL	40 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
UK — Royaume-Uni	ALFRED E TIEFENBACHER GmbH & CO Van Der Smissen Strass 1 22767 Hamburg GERMANY	ELMIFITEN	10 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	ALFRED E TIEFENBACHER GmbH & CO Van Der Smissen Strass 1 22767 Hamburg GERMANY	TIFINIDAT	10 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	LABORATORIOS RUBIÓ SA C/Industrial 29, Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal, Barcelona SPAIN	TRANQUILYN	5 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	LABORATORIOS RUBIÓ SA C/Industrial 29, Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal, Barcelona SPAIN	TRANQUILYN	10 mg	comprimés	voie orale
UK — Royaume-Uni	LABORATORIOS RUBIÓ SA C/Industrial 29, Poligono Industrial Comte de Sert 08755 Castellbisbal, Barcelona SPAIN	TRANQUILYN	20 mg	comprimés	voie orale
IS — Islande	UCB Nordic A/S c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym Depot	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
IS — Islande	UCB Nordic A/S c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym Depot	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IS — Islande	UCB Nordic A/S c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym Depot	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IS — Islande	Janssen-Cilag AB c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IS — Islande	Janssen-Cilag AB c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Concerta	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IS — Islande	Janssen-Cilag AB c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IS — Islande	Janssen-Cilag AB c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
IS — Islande	UCB Nordic A/S, c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym	20 mg	comprimés	voie orale
IS — Islande	UCB Nordic A/S, c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym	10 mg	comprimés	voie orale
IS — Islande	UCB Nordic A/S, c/o Vistor hf. Hörgatúni 2 212 Garðabær ICELAND	Equasym	5 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
IS — Islande	Novartis Healthcare A/S, c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
IS — Islande	Novartis Healthcare A/S, c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Ritalin Uno	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IS — Islande	Novartis Healthcare A/S, c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Ritalin Uno	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IS — Islande	Novartis Healthcare A/S, c/o Vistor hf. Hörgatún 2 212 Garðabær ICELAND	Ritalin Uno	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	MPH Novartis 20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	MPH Novartis 30 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	MPH Novartis 40 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	Ritalin LA 20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	Ritalin LA 30 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Novartis Pharma GmbH 90327 Nuernberg DEUTSCHLAND	Ritalin LA 40 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	40 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 10 mg	11,56 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym 5 mg Tabletten	5 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym 20 mg Tabletten	20 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid 10 mg	11,56 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Alfred E.Tiefenbacher GmbH & Co.KG Van-der-Smissen-Str. 1 22767 Hamburg DEUTSCHLAND	Methylphenidat TB	11.56 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	HEXAL AG Postfach 1263 83602 Holzkirchen DEUTSCHLAND	Methylphenidat HEXAL 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet 20 mg	20 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Janssen-Cilag GmbH 41457 Neuss or Janssen Cilag Raiffeisenstr. 8 41470 Neuss DEUTSCHLAND	CONCERTA 18 mg Retardtabletten	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Janssen-Cilag GmbH 41457 Neuss or Janssen Cilag GmbH Raiffeisenstr. 8 41470 Neuss DEUTSCHLAND	CONCERTA 27 mg Retardtabletten	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Janssen-Cilag GmbH 41457 Neuss or Janssen Cilag GmbH Raiffeisenstr. 8 41470 Neuss DEUTSCHLAND	CONCERTA 36 mg Retardtabletten	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Janssen-Cilag GmbH 41457 Neuss or Janssen Cilag GmbH Raiffeisenstr. 8 41470 Neuss DEUTSCHLAND	CONCERTA 54 mg Retardtabletten	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet retard 10 mg	10 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet retard 20 mg	20 mg	gélules à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet retard 5 mg	5 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	TAD Pharma GmbH Postfach 720 27457 Cuxhaven DEUTSCHLAND	METHYLPHENI TAD 5 mg Tabletten	5 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	TAD Pharma GmbH Postfach 720 27457 Cuxhaven DEUTSCHLAND	METHYLPHENI TAD 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	TAD Pharma GmbH Postfach 720 27457 Cuxhaven DEUTSCHLAND	METHYLPHENI TAD 20 mg Tabletten	20 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	ratiopharm GmbH 89070 Ulm DEUTSCHLAND	Methylphenidat-ratiopharm 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Alfred E.Tiefenbacher GmbH & Co.KG Van-der-Smissen-Str. 1 22767 Hamburg DEUTSCHLAND	Elmifiten 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3 82041 Oberhaching DEUTSCHLAND	MethylphenidAT — 1 A Pharma 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Alfred E.Tiefenbacher GmbH & Co.KG Van-der-Smissen-Str. 1 22767 Hamburg DEUTSCHLAND	Tifnidat 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet retard 30 mg	30 mg	gélules à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikinet retard 40 mg	40 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid 20 mg	20 mg	comprimés	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid retard 10 mg	10 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid retard 20 mg	20 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid retard 5 mg	5 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym retard 10 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym retard 20 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
DE — Allemagne	UCB GmbH Alfred-Nobel-Str. 10 40789 Monheim DEUTSCHLAND	Equasym retard 30 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid retard 30 mg	30 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
DE — Allemagne	Medice Postfach 2063 58634 Iserlohn DEUTSCHLAND	Medikid retard 40 mg	40 mg	gélules à libération prolongée	voie orale
EL — Grèce	JANSSEN-CILAG PHARMACEUTICAL S.A.C.I Eirinis Avenue 56 151 21 Pefki GREECE Tel. +30 2106140061 Fax +30 2106140072	CONCERTA®	18 mg, 36 mg, 54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
EL — Grèce	LABORATORIOS RUBIO S.A. C/Industria 29 Pol. Compte de Sert 08755 Castellbisbal (Barcelona) ESPANA Tel. +34 937722509 Fax +34 937722501	METHYLPHENIDATE/RUBIO	5 mg/tab, 10 mg/tab, 20 mg/tab	comprimés	voie orale
EL — Grèce	UCB A.E. Vouliagmenis Avenue 580 164 52 Argyroupolis GREECE	EQUASYM XR	10, 20, 30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
IT — Italie	NOVARTIS FARMA S.P.A. Largo Umberto Boccioni 1 21040 Varese VA ITALIA	RITALIN	10 mg	comprimés 30	voie orale
IT — Italie	NOVARTIS FARMA S.P.A. Largo Umberto Boccioni 1 21040 Varese VA ITALIA	RITALIN	20 mg	comprimés à libération prolongée 30	voie orale
IT — Italie	NOVARTIS FARMA S.P.A. Largo Umberto Boccioni 1 21040 Varese VA ITALIA	RITALIN	20 mg	comprimés à libération prolongée 100	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
MT — Malte	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd Frimley Business Park Frimley Camberley, Surrey GU16 7SR UNITED KINGDOM	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
MT — Malte	UCB Pharma Limited 208, Bath Road, Slough Berkshire SL1 3WE UNITED KINGDOM	Equasym XL	10 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
MT — Malte	UCB Pharma Limited 208, Bath Road, Slough Berkshire SL1 3WE UNITED KINGDOM	Equasym XL	20 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
MT — Malte	UCB Pharma Limited 208, Bath Road, Slough Berkshire SL1 3WE UNITED KINGDOM	Equasym XL	30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
MT — Malte	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
MT — Malte	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
MT — Malte	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NL — Pays-Bas	Novartis Pharma B.V. Raapopseweg 1 6824 DP Arnhem NEDERLAND	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Ratiopharm Nederland BV Ronde Tocht 11 1507 CC Zaandam NEDERLAND	Methylfenidaat HCl ratiopharm 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
NL — Pays-Bas	U.C.B. Pharma B.V. Lage Mosten 33 4822 NK Breda NEDERLAND	Equasym 5 mg Tabletten	5 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	U.C.B. Pharma B.V. Lage Mosten 33 4822 NK Breda NEDERLAND	Equasym 10 mg Tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	U.C.B. Pharma B.V. Lage Mosten 33 4822 NK Breda NEDERLAND	Equasym XL 10 mg Capsule	10 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	U.C.B. Pharma B.V. Lage Mosten 33 4822 NK Breda NEDERLAND	Equasym XL 20 mg Capsule	20 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	U.C.B. Pharma B.V. Lage Mosten 33 4822 NK Breda NEDERLAND	Equasym XL 30 mg Capsule	30 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	Alfred Tiefenbacher (GmbH & Co. KG) Van-der-Smisse- Strasse 1 22767 Hamburg GERMANY	Methylfenidaat HCl AET 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Pharmachemie B.V. Swensweg 5 2003 RN Haarlem NEDERLAND	Methylfenidaat HCl 10 mg PCH	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Hexal B.V. Pastoorlaan 28 2182 BX Hillegom NEDERLAND	Methylfenidaat HCl 10 mg tabletten	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Alfred Tiefenbacher (GmbH & Co. KG) Van-der-Smisse- Strasse 1 22767 Hamburg GERMANY	Tifinidat	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
NL — Pays-Bas	Janssen-Cilag B.V. Dr. Paul Janssenweg 150 5026 RH Tilburg NEDERLAND	Concerta 18 mg	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NL — Pays-Bas	Janssen-Cilag B.V. Dr. Paul Janssenweg 150 5026 RH Tilburg NEDERLAND	Concerta 27 mg	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NL — Pays-Bas	Janssen-Cilag B.V. Dr. Paul Janssenweg 150 5026 RH Tilburg NEDERLAND	Concerta 36 mg	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NL — Pays-Bas	Janssen-Cilag B.V. Dr. Paul Janssenweg 150 5026 RH Tilburg NEDERLAND	Concerta 54 mg	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NL — Pays-Bas	Laboratorios Rubio SA C/Industria 29, Poligon Industrial Compte de Sert 08755 Castellbisbal, Barcelona SPAIN	Methylfenidaat HCl 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Laboratorios Rubio SA C/Industria 29, Poligon Industrial Compte de Sert 08755 Castellbisbal, Barcelona SPAIN	Methylfenidaat HCl 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 20 mg	20 mg	comprimés	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 10 mg	10 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 20 mg	20 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 30 mg	30 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NL — Pays-Bas	Medice Arzneimittel Pütter GmbH Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 40 mg	40 mg	capsules à libération modifiée	voie orale
NO — Norvège	Janssen-Cilag AS Hoffsveien 1D 0275 Oslo NORWAY	Concerta	18 mg, 36 mg, 54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NO — Norvège	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 København S DENMARK	Equasym tableter 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
NO — Norvège	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 København S DENMARK	Equasym tableter 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale
NO — Norvège	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 København S DENMARK	Equasym tableter 20 mg	20 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
NO — Norvège	UCB Nordic A/S Arne Jacobsens Allé 15 2300 København S DENMARK	Equasym Depot	10 mg, 20 mg, 30 mg	gélules à libération modifiée	voie orale
NO — Norvège	Novartis Norge AS Brynsalleen 4 0667 Oslo NORWAY	Ritalin	10 mg, 20 mg, 30 mg, 40 mg	(10 mg — tablet) (20 mg, 30 mg, 40 mg — modified-release capsule, hard)	voie orale
NO — Norvège	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn, Nordrhein-Westfalen GERMANY	Medikinet	10 mg, 20 mg, 30 mg, 40 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
NO — Norvège	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn, Nordrhein-Westfalen GERMANY	Medikinet	5 mg, 10 mg, 20 mg	comprimés	voie orale
PL — Pologne	Janssen-Cilag International N.V Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse BELGIË	Concerta®	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 5 mg	5 mg	comprimés	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 10 mg	10 mg	comprimés	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet 20 mg	20 mg	comprimés	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 10 mg	10 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 20 mg	20 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 30 mg	30 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
PL — Pologne	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet CR 40 mg	40 mg	capsules à libération prolongée	voie orale
LU — Luxembourg	Novartis Pharma Roonstrasse 25 90429 Nürnberg GERMANY	Ritalin	10 mg	comprimés	voie orale
LU — Luxembourg	Janssen Cilag N.V./S.A Roderveldlaan 1 2600 Berchem BERGIË	Concerta	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LU — Luxembourg	Janssen Cilag N.V./S.A Roderveldlaan 1 2600 Berchem BERGIË	Concerta	27 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LU — Luxembourg	Janssen Cilag N.V./S.A Roderveldlaan 1 2600 Berchem BERGIË	Concerta	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
LU — Luxembourg	Janssen Cilag N.V./S.A Roderveldlaan 1 2600 Berchem BERGIË	Concerta	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co Kuhloweg 37 58638 Iserlohn GERMANY	Medikinet	5 mg	comprimés	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet	10 mg	comprimés	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet	20 mg	comprimés	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet retard	10 mg	comprimés	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet retard	20 mg	capsules	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet retard	30 mg	capsules	voie orale
LU — Luxembourg	Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co	Medikinet retard	40 mg	capsules	voie orale
SI — Slovénie	Johnson & Johnson d.o.o. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta 18 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
SI — Slovénie	Johnson & Johnson d.o.o. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta 36 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

État membre (UE/EEE)	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Nom de fantaisie	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration
SI — Slovénie	Johnson & Johnson d.o.o. Smartinska 53 SI-1000 Ljubljana SLOVENIA	Concerta 54 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
SK — Slovaquie	Johnson & Johnson, s.r.o. Plynárenská 7/B 824 78 Bratislava SLOVAC REPUBLIK	Concerta 18 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním	18 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
SK — Slovaquie	Johnson & Johnson, s.r.o. Plynárenská 7/B 824 78 Bratislava SLOVAC REPUBLIK	Concerta 36 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním	36 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale
SK — Slovaquie	Johnson & Johnson, s.r.o. Plynárenská 7/B 824 78 Bratislava SLOVAC REPUBLIK	Concerta 54 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním	54 mg	comprimés à libération prolongée	voie orale

ANNEXE VII

**LISTE REPRENANT LES NOMS, LA (LES) FORME(S) PHARMACEUTIQUE(S), LE(LES) DOSAGE(S) DU(DES)
MÉDICAMENTS, LA(LES) VOIE(S) D'ADMINISTRATION LE(LES) DEMANDEUR(S) LE(LES) TITULAIRE(S) DE
L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS LES ÉTATS MEMBRES**

État membre UE/EEE	Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché	Demandeur	Nom de fantaisie Nom	Dosage	Forme pharmaceutique	Voie d'administration	Contenu (Concentration)
France		Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel 01630 Saint Genis Pouilly FRANCE	GLUSCAN 500	500 MBq/ml à heure de calibration	Solution pour injection	Voie intraveineuse	Pour 1 ml de médicament: Fludeoxyglucose (18F) — 500 MBq à heure de calibration, Eau pour injection — 1,00 g, Citrates de sodium — 0,62 % (v / v), Chlorure de sodium — 0,41 % (v / v), Acide chlorhydrique 0,39 % (v / v), Ethanol 0,31 % (v / v) Hydroxyde de sodium 0,24 % (v / v)
Allemagne		Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel 01630 Saint Genis Pouilly FRANCE	GLUSCAN 500	500 MBq/ml à heure de calibration	Solution pour injection	Voie intraveineuse	Pour 1 ml de médicament: Fludeoxyglucose (18F) — 500 MBq à heure de calibration, Eau pour injection — 1,00 g, Citrates de sodium — 0,62 % (v / v), Chlorure de sodium — 0,41 % (v / v), Acide chlorhydrique 0,39 % (v / v), Ethanol 0,31 % (v / v) Hydroxyde de sodium 0,24 % (v / v)
Pologne		Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel 01630 Saint Genis Pouilly FRANCE	GLUSCAN PL	500 MBq/ml à heure de calibration	Solution pour injection	Voie intraveineuse	Pour 1 ml de médicament: Fludeoxyglucose (18F) — 500 MBq à heure de calibration, Eau pour injection — 1,00 g, Citrates de sodium — 0,62 % (v / v), Chlorure de sodium — 0,41 % (v / v), Acide chlorhydrique 0,39 % (v / v), Ethanol 0,31 % (v / v) Hydroxyde de sodium 0,24 % (v / v)
Portugal		Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel 01630 Saint Genis Pouilly FRANCE	GLUSCAN 500	500 MBq/ml à heure de calibration	Solution pour injection	Voie intraveineuse	Pour 1 ml de médicament: Fludeoxyglucose (18F) — 500 MBq à heure de calibration, Eau pour injection — 1,00 g, Citrates de sodium — 0,62 % (v / v), Chlorure de sodium — 0,41 % (v / v), Acide chlorhydrique 0,39 % (v / v), Ethanol 0,31 % (v / v) Hydroxyde de sodium 0,24 % (v / v)
Espagne		Advanced Accelerator Applications 20 rue Diesel 01630 Saint Genis Pouilly FRANCE	GLUSCAN 500	500 MBq/ml à heure de calibration	Solution pour injection	Voie intraveineuse	Pour 1 ml de médicament: Fludeoxyglucose (18F) — 500 MBq à heure de calibration, Eau pour injection — 1,00 g, Citrates de sodium — 0,62 % (v / v), Chlorure de sodium — 0,41 % (v / v), Acide chlorhydrique 0,39 % (v / v), Ethanol 0,31 % (v / v) Hydroxyde de sodium 0,24 % (v / v)

V

(Avis)

PROCÉDURES RELATIVES À LA MISE EN ŒUVRE DE LA POLITIQUE DE
CONCURRENCE

COMMISSION

Notification préalable d'une concentration**(Affaire COMP/M.5522 — Mitsubishi Corporation/Acciona Energia Internacional/Amper)****Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée****(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)**

(2009/C 146/05)

1. Le 18 juin 2009, la Commission a reçu notification, conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽¹⁾, d'un projet de concentration par lequel Acciona Energia Internacional S.A.U. («Acciona», Espagne), appartenant au Groupe Acciona, et Mitsubishi Corporation («MC», Japon), acquièrent au sens de l'article 3, paragraphe 1, point b), du règlement du Conseil, le contrôle en commun d'Amper Central Solar, S.A. («Amper», Portugal), société constituant une entreprise commune, par achat d'actions.

2. Les activités des entreprises considérées sont les suivantes:

- Acciona: conception et gestion de projets immobiliers et d'infrastructures, fourniture de services de transport, de services urbains et environnementaux, et développement et exploitation d'énergies renouvelables,
- MC: activités dans un grand nombre de secteurs, notamment l'énergie, la métallurgie, la construction mécanique, les produits chimiques, l'alimentation et les produits non alimentaires,
- Amper: production et fourniture d'électricité en gros.

3. Après examen préliminaire et sans préjudice de sa décision définitive sur ce point, la Commission estime que l'opération notifiée pourrait entrer dans le champ d'application du règlement (CE) n° 139/2004. Conformément à la communication de la Commission relative à une procédure simplifiée de traitement de certaines opérations de concentration en application du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽²⁾, il convient de noter que ce cas est susceptible d'être traité selon la procédure définie par ladite communication.

4. La Commission invite les tiers intéressés à lui présenter leurs observations éventuelles sur le projet de concentration.

Ces observations devront lui parvenir au plus tard dans un délai de dix jours à compter de la date de la présente publication. Elles peuvent être envoyées par télécopie (+32 2 2964301 ou 2967244) ou par courrier, sous la référence COMP/M.5522 — Mitsubishi Corporation/Acciona Energia Internacional/Amper, à l'adresse suivante:

Commission européenne
Direction générale de la concurrence
Greffé des concentrations
J-70
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ JO L 24 du 29.1.2004, p. 1.

⁽²⁾ JO C 56 du 5.3.2005, p. 32.

Prix d'abonnement 2009 (hors TVA, frais de port pour expédition normale inclus)

Journal officiel de l'UE, séries L + C, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	1 000 EUR par an (*)
Journal officiel de l'UE, séries L + C, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	100 EUR par mois (*)
Journal officiel de l'UE, séries L + C, papier + CD-ROM annuel	22 langues officielles de l'UE	1 200 EUR par an
Journal officiel de l'UE, série L, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	700 EUR par an
Journal officiel de l'UE, série L, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	70 EUR par mois
Journal officiel de l'UE, série C, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	400 EUR par an
Journal officiel de l'UE, série C, édition papier uniquement	22 langues officielles de l'UE	40 EUR par mois
Journal officiel de l'UE, séries L + C, CD-ROM mensuel (cumulatif)	22 langues officielles de l'UE	500 EUR par an
Supplément au Journal officiel (série S — Marchés publics et adjudications), CD-ROM, 2 éditions par semaine	Multilingue: 23 langues officielles de l'UE	360 EUR par an (= 30 EUR par mois)
Journal officiel de l'UE, série C — Concours	Langues selon concours	50 EUR par an

(*) Vente au numéro: — jusqu'à 32 pages: 6 EUR
— de 33 à 64 pages: 12 EUR
— au-delà de 64 pages: prix fixé cas par cas

L'abonnement au *Journal officiel de l'Union européenne*, qui paraît dans les langues officielles de l'Union européenne, est disponible dans 22 versions linguistiques. Il comprend les séries L (Législation) et C (Communications et informations).

Chaque version linguistique fait l'objet d'un abonnement séparé.

Conformément au règlement (CE) n° 920/2005 du Conseil, publié au Journal officiel L 156 du 18 juin 2005, stipulant que les institutions de l'Union européenne ne sont temporairement pas liées par l'obligation de rédiger tous les actes en irlandais et de les publier dans cette langue, les Journaux officiels publiés en langue irlandaise sont commercialisés à part.

L'abonnement au Supplément au Journal officiel (série S — Marchés publics et adjudications) regroupe la totalité des 23 versions linguistiques officielles en un CD-ROM multilingue unique.

Sur simple demande, l'abonnement au *Journal officiel de l'Union européenne* donne droit à la réception des diverses annexes du Journal officiel. Les abonnés sont avertis de la parution des annexes grâce à un «Avis au lecteur» inséré dans le *Journal officiel de l'Union européenne*.

Ventes et abonnements

Les publications payantes éditées par l'Office des publications sont disponibles auprès de nos bureaux de vente. La liste des bureaux de vente est disponible à l'adresse suivante:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_fr.htm

EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) offre un accès direct et gratuit au droit de l'Union européenne. Ce site permet de consulter le *Journal officiel de l'Union européenne* et inclut également les traités, la législation, la jurisprudence et les actes préparatoires de la législation.

Pour en savoir plus sur l'Union européenne, consultez: <http://europa.eu>