

# Официален вестник

# C 144

## на Европейския съюз

Година 50

Издание на български език

## Информация и известия

29 юни 2007 г.

Известие №	Съдържание	Страница
	I Резолюции, препоръки, насоки и становища	
	СТАНОВИЩА	
	<b>Съвет</b>	
2007/C 144/01	Уведомление до лицата, групите и образуванията, посочени в списъка, предвиден в член 2, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 2580/2001 на Съвета относно специалните ограничителни мерки за борба с тероризма, насочени срещу определени лица и образувания (виж приложението към Решение 2007/445/ЕО на Съвета от 28 юни 2007 г.) ..... 1	1
	II Известия	
	ИЗВЕСТИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ И ОРГАНИТЕ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ	
	<b>Комисия</b>	
2007/C 144/02	Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация (Дело COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division) <sup>(1)</sup> ..... 2	2
2007/C 144/03	Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация (Дело COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) <sup>(1)</sup> ..... 2	2
2007/C 144/04	Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация (Дело COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV) <sup>(1)</sup> ..... 3	3
	IV Информация	
	ИНФОРМАЦИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ И ОРГАНИТЕ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ	
	<b>Комисия</b>	
2007/C 144/05	Обменен курс на еурото ..... 4	4

2007/С 144/06	Резюме на решения на Общността относно разрешения за търговия с лекарствени продукти от 1 май 2007 г. до 31 май 2007 г. (Публикувано съгласно член 13 или член 38 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета) .....	5
2007/С 144/07	Резюме на решения на Общността относно разрешения за търговия с лекарствени продукти от 1 май 2007 г. до 31 май 2007 г. (Решения, приети съгласно член 34 от Директива 2001/83/ЕО или член 38 от Директива 2001/82/ЕО) .....	11

---

V    Обявления

АДМИНИСТРАТИВНИ ПРОЦЕДУРИ

**Европейски парламент**

2007/С 144/08	Покана за представяне на кандидатури (№ VIII-2008/01) — Отпускане на средства за политическите партии на европейско равнище .....	22
---------------	---	----

ПРОЦЕДУРИ ОТНОСНО ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ПОЛИТИКАТА НА КОНКУРЕНЦИЯ

**Комисия**

2007/С 144/09	Предварително уведомление за концентрация (Дело COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber) <sup>(1)</sup> .....	25
---------------	---	----




---

<sup>(1)</sup> Текст от значение за ЕИП

## I

(Резолюции, препоръки, насоки и становища)

## СТАНОВИЩА

## СЪВЕТ

**Уведомление до лицата, групите и образуванията, посочени в списъка, предвиден в член 2, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 2580/2001 на Съвета относно специалните ограничителни мерки за борба с тероризма, насочени срещу определени лица и образувания (виж приложението към Решение 2007/445/ЕО на Съвета от 28 юни 2007 г.)**

(2007/С 144/01)

На вниманието на лицата, групите и образуванията, изброени в Решение 2007/445/ЕО на Съвета от 28 юни 2007 г., се представя следната информация <sup>(1)</sup>.

Съветът на Европейския съюз определи, че мотивите за включването на лицата, групите и образуванията, които присъстват в гореспоменатия списък с лица, групи и образувания, попадащи под ограничителните мерки, предвидени в Регламент (ЕО) № 2580/2001 на Съвета от 27 декември 2001 г. относно специалните ограничителни мерки за борба с тероризма, насочени срещу определени лица и образувания <sup>(2)</sup>, са все още валидни. Следователно Съветът взе решение да запази в списъка тези лица, групи и образувания.

Регламент (ЕО) № 2580/2001 предвижда замразяване на всички финансови средства, други финансови активи и икономически ресурси, принадлежащи на въпросните лица, групи и образувания, и забранява прякото или непряко предоставяне на финансови средства, други финансови активи и икономически ресурси на гореспоменатите.

На вниманието на въпросните лица, групи и образувания се представя възможността за подаване на заявление до компетентните власти на съответната(ите) държава(и)-членка(и), както е посочено в приложението към регламента, за да получат разрешение да използват замразените финансови средства при жизненоважна необходимост или специфични плащания в съответствие с член 5, параграф 2 от този регламент. Актуализиран списък на компетентните власти може да се намери в интернет на следния адрес:

[http://ec.europa.eu/comm/external\\_relations/cfsp/sanctions/measures.htm](http://ec.europa.eu/comm/external_relations/cfsp/sanctions/measures.htm)

Въпросните лица, групи и образувания могат да подадат молба, за да получат изложение на мотивите на Съвета за оставането им в гореспоменатия списък (освен ако тези мотиви не са им вече съобщени), на следния адрес: Council of the European Union (Attn: CP 931 designations), rue de la Loi 175, B-1048 Brussels.

Въпросните лица, групи и образувания могат по всяко време да подадат молба до Съвета на горепосочения адрес, заедно с необходимата подкрепяща документация, за преразглеждане на решението да бъдат включени в списъка и да останат в него. Такива молби ще се разглеждат след като бъдат получени. Във връзка с това, на вниманието на въпросните лица, групи и образувания се представя редовния преглед от Съвета на списъка съгласно член 1, параграф 6 от Обща позиция 2001/931/ОВППС. За да бъдат разгледани по време на следващия преглед, молбите следва да се подадат **в срок от два месеца от датата на публикуването на настоящото уведомление**.

На вниманието на въпросните лица, групи и образувания се представя възможността за оспорване на решението на Съвета пред Първоинстанционния съд на Европейските общности в съответствие с условията, установени в член 240, параграфи 4 и 5, от Договора за създаване на Европейската общност.

<sup>(1)</sup> OBL 169, 29.6.2007 г.

<sup>(2)</sup> OBL 344, 28.12.2001 г., стр. 70.

## II

*(Известия)*

## ИЗВЕСТИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ И ОРГАНИТЕ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

## КОМИСИЯ

**Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация  
(Дело COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division)****(текст от значение за ЕИП)**

(2007/C 144/02)

На 24 април 2007 г. Комисията реши да не се противопоставя на горепосочената нотифицирана концентрация и да я обяви за съвместима с общия пазар. Решението се основава на член 6, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета. Пълният текст на решението е достъпен само на Английски и ще се публикува, след като бъдат премахнати всички професионални тайни, които могат да се съдържат в него. Той ще бъде достъпен:

- на страницата, посветена на конкуренцията, на уебсайта Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Този сайт предоставя различни средства за подпомагане на достъпа до решения за отделни сливания, включително индекси за търсене по дружество, по номер на делото, по дата и по отрасъл,
- в електронен формат на уебсайта EUR-Lex под номер 32007M4569. EUR-Lex предоставя онлайн достъп до европейското право (<http://eur-lex.europa.eu>).

---

**Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация  
(Дело COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(текст от значение за ЕИП)**

(2007/C 144/03)

На 18 юни 2007 г. Комисията реши да не се противопоставя на горепосочената нотифицирана концентрация и да я обяви за съвместима с общия пазар. Решението се основава на член 6, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета. Пълният текст на решението е достъпен само на Английски и ще се публикува, след като бъдат премахнати всички професионални тайни, които могат да се съдържат в него. Той ще бъде достъпен:

- на страницата, посветена на конкуренцията, на уебсайта Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Този сайт предоставя различни средства за подпомагане на достъпа до решения за отделни сливания, включително индекси за търсене по дружество, по номер на делото, по дата и по отрасъл,
  - в електронен формат на уебсайта EUR-Lex под номер 32007M4674. EUR-Lex предоставя онлайн достъп до европейското право (<http://eur-lex.europa.eu>).
-

**Непротивопоставяне на нотифицирана концентрация**  
**(Дело COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV)**

(текст от значение за ЕИП)

(2007/C 144/04)

На 18 юни 2007 г. Комисията реши да не се противопоставя на горепосочената нотифицирана концентрация и да я обяви за съвместима с общия пазар. Решението се основава на член 6, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета. Пълният текст на решението е достъпен само на Немски и ще се публикува, след като бъдат премахнати всички професионални тайни, които могат да се съдържат в него. Той ще бъде достъпен:

- на страницата, посветена на конкуренцията, на уебсайта Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Този сайт предоставя различни средства за подпомагане на достъпа до решения за отделни сливания, включително индекси за търсене по дружество, по номер на делото, по дата и по отрасъл,
  - в електронен формат на уебсайта EUR-Lex под номер 32007M4599. EUR-Lex предоставя онлайн достъп до европейското право (<http://eur-lex.europa.eu>).
-

## IV

(Информация)

ИНФОРМАЦИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ И ОРГАНИТЕ НА  
ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

## КОМИСИЯ

Обменен курс на еурото <sup>(1)</sup>

28 юни 2007 г.

(2007/C 144/05)

1 евро =

Валута	Обменен курс	Валута	Обменен курс		
USD	щатски долар	1,3467	RON	румънска лея	3,1666
JPY	японска йена	165,61	SKK	словашка крона	33,832
DKK	датска крона	7,4425	TRY	турска лира	1,7796
GBP	лира стерлинг	0,67215	AUD	австралийски долар	1,5918
SEK	шведска крона	9,2415	CAD	канадски долар	1,4293
CHF	швейцарски франк	1,6544	HKD	хонконгски долар	10,5264
ISK	исландска крона	84,1	NZD	новозеландски долар	1,7513
NOK	норвежка крона	7,952	SGD	сингапурски долар	2,0649
BGN	български лев	1,9558	KRW	южнокорейски вон	1 248,19
CYP	кипърска лира	0,5837	ZAR	южноафрикански ранд	9,572
CZK	чешка крона	28,633	CNY	китайски юан рен-мин-би	10,2553
EEK	естонска крона	15,6466	HRK	хърватска куна	7,3042
HUF	унгарски форинт	247,44	IDR	индонезийска рупия	12 224,67
LTL	литовски лит	3,4528	MYR	малайзийски рингит	4,6683
LVL	латвийски лат	0,6962	PHP	филипинско песо	62,42
MTL	малтийска лира	0,4293	RUB	руска рубла	34,742
PLN	полска злота	3,782	THB	тайландски бат	42,859

<sup>(1)</sup> Източник: референтен обменен курс, публикуван от Европейската централна банка.

**Резюме на решения на Общността относно разрешения за търговия с лекарствени продукти от  
1 май 2007 г. до 31 май 2007 г.**

(Публикувано съгласно член 13 или член 38 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета <sup>(1)</sup>)

(2007/C 144/06)

**— Издаване на разрешение за търговия (Член 13 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета): Прието**

Дата на решението	Наименование на лекарственния продукт	INN (Международно непатентно наименование)	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Фармацевтична форма	АТС код (Анатомичен терапевтичен химичен код)	Дата на нотификация
2.5.2007 г.	Focetria	Повърхностни антигени на грипен вирус от шам А/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Инжекционна суспензия	J07BB02	4.5.2007 г.
21.5.2007 г.	ORENCIA	Abatacept	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH United Kingdom	EU/1/07/389/001-003	Прах за концентрат за инфузионен разтвор	L04AA24	23.5.2007 г.
24.5.2007 г.	Altargo	Ретапамулин	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Маз	D06AX13	29.5.2007 г.

<sup>(1)</sup> ОВ L 136, 30.4.2004 г., стр. 1.

— Издаване на разрешение за търговия (Член 13 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета): Отхвърлено

Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
22.5.2007 г.	Mycograb	NeuTec Pharma plc Central Manchester & Manchester Children's Hospital NHS Trust Oxford Rd Manchester M13 9WL United Kingdom	—	29.5.2007 г.

— Изменение на разрешение за търговия (Член 13 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета): Прието

Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
2.5.2007 г.	Aranesp	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-073	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Liprolog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-015	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	BeneFIX	Wyeth Europa Ltd. Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/97/047/001-003	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Vfend	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/212/001-026	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Nespo	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-073	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Invirase	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/96/026/001-002	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Norvir	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-004	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Viread	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	4.5.2007 г.



Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
2.5.2007 г.	Osigraft	Howmedica International S. de R.L. Division of Stryker Corporation Raheen Industrial Estate Raheen Limerick Ireland	EU/1/01/179/001	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Sustiva	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/99/110/001-009	4.5.2007 г.
2.5.2007 г.	Stocrin	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/99/111/001-011	4.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Protopy	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/202/001-006	7.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Crixivan	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/96/024/001-005 EU/1/96/024/007-008 EU/1/96/024/010	8.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Protopic	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/201/001-006	7.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Infanrix Hexa	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/152/001-018	7.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Infanrix Penta	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/153/001-010	7.5.2007 г.
3.5.2007 г.	Humalog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/96/007/002 EU/1/96/007/004-006 EU/1/96/007/008 EU/1/96/007/010-011 EU/1/96/007/015-021 EU/1/96/007/023-030	7.5.2007 г.
11.5.2007 г.	Prialt	Eisai Limited 3, Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	15.5.2007 г.
14.5.2007 г.	PritorPlus	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/02/215/001-014	16.5.2007 г.
14.5.2007 г.	Hepsera	Gilead Sciences International Limited Granta Park Abington Cambridge CB1 6GT United Kingdom	EU/1/03/251/001-002	16.5.2007 г.

Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
14.5.2007 г.	Humira	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/256/001-010	16.5.2007 г.
14.5.2007 г.	Trudexa	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/257/001-010	16.5.2007 г.
15.5.2007 г.	Omnitrope	Sandoz GmbH Biochemiestraße 10 A-Kundl 6250	EU/1/06/332/001-006	18.5.2007 г.
15.5.2007 г.	Iscover	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/98/070/001a-006a EU/1/98/070/001b-006b	17.5.2007 г.
15.5.2007 г.	Plavix	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC 174, avenue de France F-75013 Paris	EU/1/98/069/001a-006a EU/1/98/069/001b-006b	21.5.2007 г.
15.5.2007 г.	Xagrid	Shire Pharmaceutical Contracts Ltd Hampshire International Business Park Chineham Basingstoke Hampshire RG24 8EP United Kingdom	EU/1/04/295/001	17.5.2007 г.
22.5.2007 г.	Thelin	Encysive (UK) Limited Alder Castle House 10 Noble Street London EC2V 7QJ United Kingdom	EU/1/06/353/001-005	25.5.2007 г.
22.5.2007 г.	Zavesca	Actelion Registration Ltd BSI Building 13th Floor 389 Chiswick High Road London W4 4AL United Kingdom	EU/1/02/238/001	25.5.2007 г.
22.5.2007 г.	Teslascan	GE Healthcare AS Nycoveien 1-2 P.O. Box 4220 Nydalen N-0401 Oslo	EU/1/97/040/001-002	25.5.2007 г.
22.5.2007 г.	Opatanol	Alcon Laboratories (UK) Ltd. Pentagon Park Boundary Way Hemel Hempstead Herts HP2 7UD United Kingdom	EU/1/02/217/001-002	24.5.2007 г.
30.5.2007 г.	Xolair	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/05/319/001-004	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Caelyx	Schering Plough Europe rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/96/011/001-004	1.6.2007 г.

Дата на решението	Наименование на лекарственния продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
30.5.2007 г.	Ventavis	Bayer Schering Pharma AG Müllerstraße 170-178 D-13342 Berlin	EU/1/03/255/001-005	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Remicade	Centocor B.V. Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	LeukoScan	Immunomedics GmbH Otto-Röhm-Straße 69 D-64293 Darmstadt	EU/1/97/032/001	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Ziagen	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/99/112/001-002	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Kivexa	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/298/001-002	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	AVANDIA	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/00/137/002-018	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	1.6.2007 г.
30.5.2007 г.	Avaglim	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/06/349/001-010	1.6.2007 г.
31.5.2007 г.	Ketek	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/191/001-005	4.6.2007 г.
31.5.2007 г.	Levviax	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	5.6.2007 г.

— Издаване на разрешение за търговия (Член 38 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета): Прието

Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	(INN) Международно непатентно наименование	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Фармацевтична форма	АТС код (Анатомичен терапевтичен химичен код)	Дата на нотификация
14.5.2007 г.	Nobilis Influenza H7N1	Инактивиран цял антиген на вируса на птичия грип, серотип H7N1 (щам, A/CK/Italy/473/99), индуциращ титър HI $\geq 6,0 \log_2$ според теста за ефикасност	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Емулсия за инжектиране	QI01AA23	16.5.2007 г.

— Изменение на разрешение за търговия (Член 38 от Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и на Съвета): Прието

Дата на решението	Наименование на лекарствения продукт	Титуляр на разрешението за търговия	Номер на вписване в Регистъра на Общността	Дата на нотификация
15.5.2007 г.	METACAM	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/2/97/004/007-008 EU/2/97/004/014-015 EU/2/97/004/027-028	18.5.2007 г.

Всеки, който желае да направи справка с доклада за обществена оценка за въпросните лекарствени продукти и с отнасящите се до тях решения, може да се обърне към:

Европейска агенция по лекарствата  
7, Westferry Circus  
Canary Wharf  
London E14 4NB  
United Kingdom

**Резюме на решения на Общността относно разрешения за търговия с лекарствени продукти от 1 май 2007 г. до 31 май 2007 г.**

(Решения, приети съгласно член 34 от Директива 2001/83/ЕО <sup>(1)</sup> или член 38 от Директива 2001/82/ЕО <sup>(2)</sup>)

(2007/C 144/07)

— **Издаване, продължаване и изменение на национално разрешение за търговия**

Дата на решението	Наименование(я) на лекарствения продукт	Титуляр(и) на разрешението за търговия	Държава-членка	Дата на нотификация
22.5.2007 г.	Doxurgex	Виж приложението I	Виж приложението I	24.5.2007 г.
22.5.2007 г.	Thelin	Адресати на настоящото решение са държавите-членки	Адресати на настоящото решение са държавите-членки	24.5.2007 г.
29.5.2007 г.	Xefo	Виж приложението II	Виж приложението II	30.5.2007 г.
30.5.2007 г.	Remicade	Адресати на настоящото решение са държавите-членки	Адресати на настоящото решение са държавите-членки	31.5.2007 г.

— **Преустановяване на национално разрешение за търговия**

Дата на решението	Наименование(я) на лекарствения продукт	Титуляр(и) на разрешението за търговия	Държава-членка	Дата на нотификация
2.5.2007 г.	Alendros 70	Виж приложението III	Виж приложението III	4.5.2007 г.

<sup>(1)</sup> OBL 311, 28.11.2001 г., стр. 67.

<sup>(2)</sup> OBL 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ I

**ИМЕ, ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА, КОНЦЕНТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ, ЖИВОТИНСКИ ВИДОВЕ,  
ПЪТИЩА НА ВЪВЕЖДАНЕ И ТИТУЛЯР НА РАЗРЕШИТЕЛНО ЗА ПУСКАНЕ НА ПАЗАРА**

Държава-членка	Кандидат или притежател на разрешение за употреба	Име на продукта	Лекарствена форма	Концентрация	Животински видове	Честота и път на въвеждане	Препоръчителна доза
Белгия, Чешка република, Германия, Гърция, Испания, Франция, Италия, Холандия, Полша, Португалия и Словакия	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Премикс	100 mg/g	Прасета (след отбиване)	Прием по време на хранене	10 mg/kg живо телло

ПРИЛОЖЕНИЕ II

СПИСЪК НА ИМЕНАТА, ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ФОРМИ, КОЛИЧЕСТВО (АКТИВНО ВЕЩЕСТВО ЗА ДОЗОВА ЕДЕНИЦА/ОБЕМ/МАСА, КАТО %), ПЪТИЩАТА НА ВЪВЕЖДАНЕ, ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА В СТРАНИТЕ-ЧЛЕНКИ

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Австрия	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Белгия	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
България	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Чешка Република	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg



Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Дания	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Естония	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Германия	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
Гърция	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Унгария	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Италия	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Латвия	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Литва	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Люксембург	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Португалия	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Румъния	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Испания	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

Страна-членка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско име	Количество (активно вещество за дозова единица/обем/маса, като %)	Лекарствена форма	Път на въвеждане	Съдържание (концентрация)
Швеция	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg
Обединено кралство	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Филмирана таблетка	Перорален	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Филмирана таблетка	Перорален	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Прах и разтворител за инжекционен разтвор	Интравенозно приложение/ Интрамускулно приложение	8 mg

ПРИЛОЖЕНИЕ III

СПИСЪК НА ИМЕНАТА, ФАРМАЦЕВТИЧНАТА ФОРМА, КОЛИЧЕСТВОТО НА АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО В ДОЗОВА ЕДИНИЦА, ПЪТЯ НА ВЪВЕЖДАНЕ, ЗАЯВИТЕЛЯ, ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА В ДЪРЖАВИТЕ-ЧЛЕНКИ

Държава-членка	Притежател на разрешението за употреба	Заявител	Име на продукта	Количество на активното вещество в дозова единица	Фармацевтична форма	Път на въвеждане
Чешка Република	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Естония		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Унгария		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Латвия		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Литва		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Полша		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение
Словакия		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Таблетка	Перорално приложение

## V

(Обявления)

## АДМИНИСТРАТИВНИ ПРОЦЕДУРИ

## ЕВРОПЕЙСКИ ПАРЛАМЕНТ

## ПОКАНА ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА КАНДИДАТУРИ (№ VIII-2008/01)

## Отпускане на средства за политическите партии на европейско равнище

(2007/C 144/08)

## 1. ЦЕЛИ

## 1.1. Правна основа

Съгласно член 191 от Договора за създаване на Европейската общност, политическите партии на европейско равнище са важен фактор за интеграцията в рамките на Съюза. Те допринасят за формирането на европейско съзнание и за изразяването на политическата воля на гражданите на Съюза. В този контекст, Регламент (ЕО) № 2004/2003 на Европейския парламент и на Съвета <sup>(1)</sup> установява статута и финансирането на политическите партии на европейско равнище. Регламентът предвижда, по-специално, годишно отпускане на средства от страна на Европейския парламент, под формата на оперативна субсидия, за политически партии, които кандидатстват и които отговарят на условията, установени в съответния регламент.

## 1.2. Цел на поканата за представяне на предложения

Съгласно член 2 от Решение на Бюрото на Европейския парламент от 29 март 2004 г., установяващо процедурите за прилагане на Регламент (ЕО) № 2004/2003 <sup>(2)</sup>, „Европейският парламент публикува всяка година, преди края на първата половина от годината, покана за представяне на кандидатури, с оглед отпускане на средства за цел финансиране на политически партии на европейско равнище“. Настоящата покана за представяне на кандидатури се отнася към представянето на кандидатури за 2008-финансова година, покриваща периода от 1.1.2008 г. до 31.12.2008 г.

<sup>(1)</sup> ОВ L 297, 15.11.2003 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ С 155, 12.6.2004 г., стр. 1. Решение, изменено от Бюрото на 1 февруари 2006 г. (ОВ С 150, 28.6.2006 г., стр. 9).

## 2. КРИТЕРИИ И ПРИЛОЖЕНИ ДОКУМЕНТИ

## 2.1. Допускане

Кандидатурите се допускат единствено ако са представени под формата на попълнен формуляр, даден в Приложение 1 на гореспоменатото решение на Бюрото на Европейския парламент от 29 март 2004 г., препратени до председателя на Европейския парламент преди крайния срок и ако отговарят на установените по-долу условия за изпращане на кандидатури.

## 2.2. Критерии за допускане

За да бъде допустима за отпускане на средства, съответната партия на европейско равнище следва да отговаря на условията, установени в член 3 от Регламент (ЕО) № 2004/2003, т.е.:

- а) тя трябва да е юридическо лице в държавата-членка, където се намира седалището ѝ;
- б) трябва да е представена в поне една четвърт от държавите-членки, в Европейския парламент или в националните или регионални парламенти или събрания, или тя трябва да е получила в поне една четвърт от държавите-членки минимум три процента от гласовете във всяка държава-членка по време на последните избори за Европейски парламент;
- в) трябва да зачита, по-специално в програмата и дейностите си, принципите, на които се основава Европейският съюз, а именно принципите за свобода, демокрация, зачитане на основните човешки права и свободи и правова държава;
- г) трябва да е участвала в избори за Европейски парламент или е изразила намерението си да участва.



### 2.3. Критерии за изключване

Кандидатите трябва, също така да удостоверят, че те не се намират в нито едно от обстоятелствата, описани в членове 93 и 94 от Регламент (ЕО, Евратом) № 1605/2002 на Съвета от 25 юни 2002 г. относно Финансовия регламент, приложим за общия бюджет на Европейските общности <sup>(1)</sup>.

### 2.4. Критерии за подбор

Кандидатите трябва да докажат, че притежават юридическите и финансови възможности, необходими, за да се реализира програмата от дейности, установени в кандидатурата за финансиране и, че притежават техническите възможности и способностите за управление, необходими, за да бъде успешно осъществена програмата от дейности, за които те кандидатстват за отпускане на средства.

### 2.5. Критерии за отпускане на средства

В съответствие с член 10 от Регламент (ЕО) № 2004/2003, наличните за финансовата 2008 г. кредити се разпределят както следва сред политическите партии на европейско равнище, които са получили положително решение относно тяхната кандидатура за финансиране въз основа на критериите за допустимост, изключване и подбор:

- а) 15 % се разпределят поравно;
- б) 85 % се разпределят между тези, които са избрали членове в Европейския парламент, пропорционално на броя на избраните членове.

### 2.6. Доказателствени документи

За целите на оценката на горепосочените критерии, кандидатите са задължени да осигурят следните доказателствени документи:

- а) оригинално мотивационно писмо;
- б) надлежно попълнен и подписан формуляр за кандидатстване от Приложение 1 от Решение на Бюрото на Европейския парламент от 29 март 2004 г. (включително писмената клетвена декларация);
- в) статuti на политическата партия;
- г) официално удостоверение за регистрация;
- д) актуално доказателство за съществуването на политическата партия;
- е) списък от директорите/членовете на Управителния съвет (имена, титли, звания или длъжности в кандидатстващата партия);

<sup>(1)</sup> ОВ L 248, 16.9.2002 г., стр. 1. Регламент, изменен с Регламент (ЕО, Евратом) № 1995/2006 (ОВ L 390, 30.12.2006 г., стр. 1).

ж) документи, удостоверяващи, че кандидатът отговаря на условията, установени в членове 3.б, 3.в и 10.1.б <sup>(2)</sup> от Регламент (ЕО) № 2004/2003 (или декларация, указваща че няма промени във вече изпратените документи);

з) програма на политическата партия;

и) изчерпателен финансов отчет за 2006 г., удостоверен от външен орган за одит <sup>(3)</sup>;

й) оперативен проектобюджет за засегнатия период (от 1.1.2008 г. до 31.12.2008 г.), указващ разходи, допустими за финансиране от бюджета на Общността.

## 3. ФИНАНСИРАНЕ ОТ СТРАНА НА ОБЩНОСТТА

Бюджетът за 2008 финансова година се оценява на общо 10 645 000 EUR и подлежи на одобрение от страна на бюджетния орган.

Максималната сума, която се изплаща на бенефициента от страна на Европейския парламент не може да надвишава 75 % от допустимите оперативни разходи на политическите партии на европейско равнище. Тежестта на доказване пада върху засегнатата политическа партия.

Финансирането от страна на Общността е под формата на оперативно отпускане на финансови средства, съгласно Финансовия регламент и Регламента (ЕО, Евратом) № 2342/2002 на Комисията от 23 декември 2002 г. относно определянето на подробни правила за прилагането на Регламент (ЕО, Евратом) № 1605/2002 на Съвета относно Финансовия регламент, приложим към общия бюджет на Европейските общности <sup>(4)</sup>. Мерките, касаещи изплащането на финансовите средства и задълженията по отношение на използването им ще бъдат определени в споразумението за отпускане на средства, чийто образец е включен в Приложение 2 от Решението на Бюрото на Европейския парламент от 29 март 2004 г.

## 4. ПРОЦЕДУРА

### 4.1. Краен срок и подаване на кандидатурите

Крайният срок за подаване на кандидатурите е **14.11.2007 г.** Кандидатурите, изпратени след този срок няма да бъдат взети под внимание.

Кандидатурите следва:

- да бъдат представени под формата на формуляр за кандидатстване,
- да бъдат задължително подписани от кандидата или от надлежно оправомощен от него представител,

<sup>(2)</sup> Включително списък с избраните лица, съгласно членове 3.б, втора алинея и 10.1.б.

<sup>(3)</sup> Освен ако политическата партия на европейско равнище е била създадена през настоящата година.

<sup>(4)</sup> ОВ L 357 от 31.12.2002 г., стр. 1. Регламент, изменен с Регламент (ЕО) № 478/2007 (ОВ L 111, 28.4.2007 г., стр. 13).

- да бъдат изпратени в двоен плик; двата плика следва да бъдат запечатани. Допълнително към адреса на службата-получател, съгласно поканата за представяне на предложения, вътрешният плик следва да бъде обозначен със следния надпис:

„Call for proposals — 2008 grants to political parties at European level

NOT TO BE OPENED BY THE MAIL SERVICE  
OR BY ANY OTHER UNAUTHORISED PERSON“

При използване на самозалепващи се пликове, те следва да бъдат допълнително залепени с лепенка с подпис на подателя на нея. Лепенката следва да съдържа не само подписа му, но и печат на организацията му,

- да бъдат изпратени най-късно в деня на крайния срок, указан в поканата за представяне на кандидатури било чрез препоръчано писмо, като доказателство ще се счита пощенският печат или от куриерска служба като доказателство е датата на предаване на пратката.

Външният плик следва да бъде адресиран до:

EUROPEAN PARLIAMENT  
Mail Service  
KAD 00D008  
L-2929 Luxembourg

Този плик трябва също така да съдържа адреса на подателя.

Вътрешният плик следва да бъде адресиран до:

President of the European Parliament  
via Mr Vanhaeren, Director-General of Finance  
SCH 05B031  
L-2929 Luxembourg

#### 4.2. Срокове за прилагане на програмата за дейности

Допустимият период за съвместно финансиране на оперативните разходи на политически партии на Европейско равнище през 2008 г. е от 1.1.2008 г. до 31.12.2008 г.

#### 4.3. Процедура и срокове за отпускане на средства

Следните процедура и срокове за отпускане на средства се прилагат към отпускането на средства на политически партии на европейско равнище:

- изпращане на кандидатурата на Европейския парламент (не по-късно от 14.11.2007 г.);
- разглеждане и подбор от страна на службите на Европейския парламент. Единствено кандидатурите, счетени за допустими ще бъдат разглеждани въз основата на критериите за допустимост, изключване и подбор, установени в поканата за представяне на предложения;
- приемане на окончателно решение от Бюрото на Европейския парламент (преди 15.2.2008 г.) и уведомяване на кандидатите;
- подписване на споразумението за отпускане на средства (в рамките на 30 дни след решението на Бюрото);
- изплащане на 80 % аванс (в рамките на 15 дена след подписването на споразумението).

#### 4.4. Допълнителна информация

Следните текстове са на разположение на интернет сайта на Европейския парламент на следния адрес:

<http://www.europarl.europa.eu/tenders/invitations.htm>

- Регламент (ЕО) № 2004/2003 на Европейския парламент и на Съвета от 4 ноември 2003 г. относно статута и финансирането на политическите партии на европейско равнище;
- Решение на Бюрото на Европейския парламент от 29 март 2004 г. относно процедурите за прилагане на Регламент (ЕО) № 2004/2003 на Европейския парламент и на Съвета относно статута и финансирането на политическите партии на европейско равнище;
- формуляр за представяне на кандидатура;
- образец на споразумението.

Всички въпроси относно настоящата поканата за представяне на предложения, с оглед отпускането на средства, следва да бъде изпратена по e-mail, като се отбелязва позоваване на публикацията, на следния адрес:

[Helmut.Betz@europarl.europa.eu](mailto:Helmut.Betz@europarl.europa.eu)

## ПРОЦЕДУРИ ОТНОСНО ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ПОЛИТИКАТА НА КОНКУРЕНЦИЯ

### КОМИСИЯ

#### Предварително уведомление за концентрация

(Дело COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber)

(текст от значение за ЕИП)

(2007/C 144/09)

1. На 22 юни 2007 г. Комисията получи уведомление за планирана концентрация в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета <sup>(1)</sup>, чрез която предприятието Nestlé S.A. („Nestlé“, Швейцария) придобива по смисъла на член 3, параграф 1, буква б) от регламента на Съвета контрол над бизнеса Gerber („Gerber“, САЩ), принадлежащ към Novartis AG („Novartis“, Швейцария) посредством покупка на акции и на активи.

2. Търговските дейности на въпросните предприятия са:

— за Nestlé: производство, маркетинг и продажба на широк асортимент от хранителни продукти и напитки, включително бебешка храна,

— за Gerber: производство, маркетинг и продажба на храни, продукти и принадлежности за бебета,

— за Novartis: основно предприятие за здравни продукти.

3. След предварително проучване Комисията констатира, че операцията, за която е уведомена, би могла да попадне в обхвата на Регламент (ЕО) № 139/2004. Въпреки това Комисията си запазва правото на окончателно решение по тази точка.

4. Комисията приканва заинтересовани трети страни да представят евентуалните си забележки по планираната операция.

Забележките трябва да бъдат получени от Комисията не по-късно от 10 дни след датата на настоящата публикация. Забележките могат да се изпращат до Комисията по факс (факс: (32-2) 296 43 01 или 296 72 44) или по пощата с позоваване на COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber на следния адрес:

European Commission  
Directorate-General for Competition  
Merger Registry  
J-70  
B-1049 Bruxelles/Brussel

---

(<sup>1</sup>) OВ L 24, 29.1.2004 г., стр. 1.