

<u>Oznámení č.</u>	Obsah	Strana
	I <i>Usnesení, doporučení, obecné směry a stanoviska</i>	
	STANOVISKA	
	<b>Rada</b>	
2007/C 144/01	Upozornění určené osobám, skupinám a subjektům uvedeným na seznamu stanoveném v čl. 2 odst. 3 nařízení Rady (ES) č. 2580/2001 o zvláštních omezujících opatřeních namířených proti některým osobám a subjektům s cílem bojovat proti terorismu (viz příloha rozhodnutí Rady 2007/445/ES ze dne 28. června 2007) .....	1
	II <i>Sdělení</i>	
	SDĚLENÍ ORGÁNŮ A INSTITUCÍ EVROPSKÉ UNIE	
	<b>Komise</b>	
2007/C 144/02	Bez námitek k navrhovanému spojení (Případ č. COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division) <sup>(1)</sup> .....	2
2007/C 144/03	Bez námitek k navrhovanému spojení (Případ č. COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) <sup>(1)</sup> .....	2
2007/C 144/04	Bez námitek k navrhovanému spojení (Případ č. COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV) <sup>(1)</sup> .....	3
	IV <i>Informace</i>	
	INFORMACE ORGÁNŮ A INSTITUCÍ EVROPSKÉ UNIE	
	<b>Komise</b>	
2007/C 144/05	Směnné kurzy vůči euru .....	4

<u>Oznámení č.</u>	Obsah (pokračování)	Strana
2007/C 144/06	Souhrn rozhodnutí Společenství o registraci léčivých přípravků od 1. května 2007 do 31. května 2007 (zveřejněno podle článku 13 nebo 38 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004) .....	5
2007/C 144/07	Souhrn rozhodnutí Společenství o registraci léčivých přípravků od 1. května 2007 do 31. května 2007 (rozhodnutí přijatá podle článku 34 směrnice 2001/83/ES nebo článku 38 směrnice 2001/82/ES) .....	11

---

V Oznámení

SPRÁVNÍ POSTUPY

**Evropský parlament**

2007/C 144/08	Výzva k předkládání návrhů (č. VIII-2008/01) — Granty poskytované politickým stranám na evropské úrovni .....	22
---------------	---	----

POSTUPY TÝKAJÍCÍ SE PROVÁDĚNÍ POLITIKY HOSPODÁŘSKÉ SOUTĚŽE

**Komise**

2007/C 144/09	Předběžné oznámení o spojení podniků (Věc č. COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber) (!) .....	25
---------------	---	----



(!) Text s významem pro EHP

## I

(Usnesení, doporučení, obecné směry a stanoviska)

## STANOVISKA

## RADA

**Upozornění určené osobám, skupinám a subjektům uvedeným na seznamu stanoveném v čl. 2 odst. 3 nařízení Rady (ES) č. 2580/2001 o zvláštních omezujících opatřeních namířených proti některým osobám a subjektům s cílem bojovat proti terorismu (viz příloha rozhodnutí Rady 2007/445/ES ze dne 28. června 2007)**

(2007/C 144/01)

Osoby, skupiny a subjekty uvedené na seznamu podle rozhodnutí Rady 2007/445/ES ze dne 28. června 2007 se upozorňují na tyto skutečnosti <sup>(1)</sup>.

Rada Evropské unie rozhodla, že důvody pro zařazení osob, skupin a subjektů uvedených na výše zmíněném seznamu osob, skupin a objektů, na něž se vztahují omezující opatření podle nařízení Rady (ES) č. 2580/2001 ze dne 27. prosince 2001 o zvláštních omezujících opatřeních namířených proti některým osobám a subjektům s cílem bojovat proti terorismu <sup>(2)</sup>, jsou stále platné. Rada tudíž rozhodla ponechat tyto osoby, skupiny a subjekty na seznamu.

Nařízení (ES) č. 2580/2001 stanoví, že všechny finanční prostředky a jiné finanční a hospodářské zdroje patřící dotčeným osobám, skupinám a subjektům se zmrazují a že žádné finanční prostředky ani jiné finanční a hospodářské zdroje jim nesmějí být přímo ani nepřímo zpřístupněny.

Dotčené osoby, skupiny a subjekty se upozorňují na to, že mají možnost požádat příslušné orgány daného členského státu (členských států) uvedené v příloze nařízení, aby jim vydaly povolení použít zmrazené finanční prostředky na základní potřeby nebo konkrétní platby v souladu s čl. 5 odst. 2 daného nařízení. Aktualizovaný seznam příslušných orgánů je dostupný na internetu na této adrese:

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

Dotčené osoby, skupiny a subjekty mohou požádat Radu o odůvodnění jejich ponechání na výše uvedeném seznamu (pokud jim toto odůvodnění ještě nebylo sděleno) na této adrese Rady Evropské unie: Council of the European Union, (Attn: CP 931 designations), rue de la Loi 175, B-1048 Brussels.

Dotčené osoby, skupiny a subjekty mohou kdykoliv zaslat Radě na výše uvedenou adresu žádost, aby přezkoumala rozhodnutí zařadit je na seznam a ponechat je na tomto seznamu, společně s příslušnými doklady. Tyto žádosti budou po obdržení posouzeny. V této souvislosti se osoby, skupiny a subjekty upozorňují na skutečnost, že Rada provádí pravidelný přezkum daného seznamu v souladu s čl. 1 odst. 6 společného postojů 2001/931/SZBP. Aby mohly být žádosti posouzeny během příštího přezkumu, je třeba je předložit **do dvou měsíců ode dne zveřejnění tohoto upozornění.**

Dotčené osoby, subjekty a orgány se rovněž upozorňují na to, že mají možnost vznést námitky proti rozhodnutí Rady u Soudu prvního stupně Evropských společenství v souladu s podmínkami stanovenými v čl. 230 odst. 4 a 5 Smlouvy o založení Evropského společenství.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 169, 29.6.2007.

<sup>(2)</sup> Úř. věst. L 344, 28.12.2001, s. 70.

## II

(Sdělení)

## SDĚLENÍ ORGÁNŮ A INSTITUCÍ EVROPSKÉ UNIE

## KOMISE

**Bez námitek k navrhovanému spojení****(Případ č. COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division)**

(Text s významem pro EHP)

(2007/C 144/02)

Dne 24. dubna 2007 se Komise rozhodla nevznést námitky proti výše uvedenému spojení a prohlásit ho za slučitelné se společným trhem. Toto rozhodnutí je založeno na čl. 6 odst. 1 písm. b) nařízení Rady (ES) č. 139/2004. Celý text rozhodnutí je přístupný pouze v angličtině a bude uveřejněn poté, co bude zbaven obchodního tajemství, které může případně obsahovat. Text bude dosažitelný:

- na webové stránce Europa – hospodářská soutěž (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Tato webová stránka umožňuje vyhledat jednotlivá rozhodnutí o spojení, a to včetně společnosti, čísla případu, data a indexu odvětví hospodářství,
- v elektronické podobě na webové stránce EUR-Lex, pod dokumentem č. 32007M4569. EUR-Lex umožňuje přístup k Evropskému právu přes internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)

**Bez námitek k navrhovanému spojení****(Případ č. COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)**

(Text s významem pro EHP)

(2007/C 144/03)

Dne 18. června 2007 se Komise rozhodla nevznést námitky proti výše uvedenému spojení a prohlásit ho za slučitelné se společným trhem. Toto rozhodnutí je založeno na čl. 6 odst. 1 písm. b) nařízení Rady (ES) č. 139/2004. Celý text rozhodnutí je přístupný pouze v angličtině a bude uveřejněn poté, co bude zbaven obchodního tajemství, které může případně obsahovat. Text bude dosažitelný:

- na webové stránce Europa – hospodářská soutěž (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Tato webová stránka umožňuje vyhledat jednotlivá rozhodnutí o spojení, a to včetně společnosti, čísla případu, data a indexu odvětví hospodářství,
- v elektronické podobě na webové stránce EUR-Lex, pod dokumentem č. 32007M4674. EUR-Lex umožňuje přístup k Evropskému právu přes internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)

**Bez námitek k navrhovanému spojení**  
**(Případ č. COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV)**

(Text s významem pro EHP)

(2007/C 144/04)

Dne 18. června 2007 se Komise rozhodla nevznést námitky proti výše uvedenému spojení a prohlásit ho za slučitelné se společným trhem. Toto rozhodnutí je založeno na čl. 6 odst. 1 písm. b) nařízení Rady (ES) č. 139/2004. Celý text rozhodnutí je přístupný pouze v němčině a bude uveřejněn poté, co bude zbaven obchodního tajemství, které může případně obsahovat. Text bude dosažitelný:

- na webové stránce Europa – hospodářská soutěž (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Tato webová stránka umožňuje vyhledat jednotlivá rozhodnutí o spojení, a to včetně společnosti, čísla případu, data a indexu odvětví hospodářství,
  - v elektronické podobě na webové stránce EUR-Lex, pod dokumentem č. 32007M4599. EUR-Lex umožňuje přístup k Evropskému právu přes internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

## IV

(Informace)

## INFORMACE ORGÁNŮ A INSTITUCÍ EVROPSKÉ UNIE

## KOMISE

Směnné kurzy vůči euru <sup>(1)</sup>

28. června 2007

(2007/C 144/05)

1 euro =

měna	směnný kurz	měna	směnný kurz
USD americký dolar	1,3467	RON rumunský lei	3,1666
JPY japonský jen	165,61	SKK slovenská koruna	33,832
DKK dánská koruna	7,4425	TRY turecká lira	1,7796
GBP britská libra	0,67215	AUD australský dolar	1,5918
SEK švédská koruna	9,2415	CAD kanadský dolar	1,4293
CHF švýcarský frank	1,6544	HKD hongkongský dolar	10,5264
ISK islandská koruna	84,1	NZD novozélandský dolar	1,7513
NOK norská koruna	7,952	SGD singapurský dolar	2,0649
BGN bulharský lev	1,9558	KRW jihokorejský won	1 248,19
CYP kyperská libra	0,5837	ZAR jihoafrický rand	9,572
CZK česká koruna	28,633	CNY čínský juan	10,2553
EEK estonská koruna	15,6466	HRK chorvatská kuna	7,3042
HUF maďarský forint	247,44	IDR indonéská rupie	12 224,67
LTL litevský litas	3,4528	MYR malajsijský ringgit	4,6683
LVL lotyšský latas	0,6962	PHP filipínské peso	62,42
MTL maltská lira	0,4293	RUB ruský rubl	34,742
PLN polský zlotý	3,782	THB thajský baht	42,859

<sup>(1)</sup> Zdroj: referenční směnné kurzy jsou publikovány ECB.

**Souhrn rozhodnutí Společenství o registraci léčivých přípravků od 1. května 2007 do 31. května 2007**

*(zveřejněno podle článku 13 nebo 38 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 <sup>(1)</sup>)*

(2007/C 144/06)

**— vydání registrace (článek 13 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): přijato**

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	INN (mezinárodní nechráněný název)	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Léková forma	Kód ATC (anatomicko-terapeuticko-chemický kód)	Datum oznámení
2. 5. 2007	Focetria	Povrchové antigeny chřipkového viru kmene A/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Injekční suspenze	J07BB02	4. 5. 2007
21. 5. 2007	ORENCIA	Abataceptum	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH United Kingdom	EU/1/07/389/001-003	Prášek pro přípravu koncentráту pro přípravu infuzního roztoku	L04AA24	23. 5. 2007
24. 5. 2007	Altargo	retapamulinum	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Mast	D06AX13	29. 5. 2007

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 136, 30.4.2004, s. 1.

— **vydání registrace (článek 13 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): zamítnuto**

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Datum oznámení
22. 5. 2007	Mycograb	NeuTec Pharma plc Central Manchester & Manchester Children's Hospital NHS Trust Oxford Rd Manchester M13 9WL United Kingdom	—	29. 5. 2007

— **změna registrace (článek 13 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): přijata**

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Datum oznámení
2. 5. 2007	Aranesp	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-073	4. 5. 2007
2. 5. 2007	Liprolog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-015	4. 5. 2007
2. 5. 2007	BeneFIX	Wyeth Europa Ltd. Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/97/047/001-003	4. 5. 2007
2. 5. 2007	Vfend	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/212/001-026	4. 5. 2007
2. 5. 2007	Nespo	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-073	4. 5. 2007
2. 5. 2007	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
2. 5. 2007	Norvir	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-004	4. 5. 2007
2. 5. 2007	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	4. 5. 2007
2. 5. 2007	Viread	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	4. 5. 2007



Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společensví	Datum oznámení
2. 5. 2007	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
2. 5. 2007	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
2. 5. 2007	Stocrin	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/99/111/001-011	4. 5. 2007
3. 5. 2007	Protopy	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/202/001-006	7. 5. 2007
3. 5. 2007	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
3. 5. 2007	Protopic	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/201/001-006	7. 5. 2007
3. 5. 2007	Infanrix Hexa	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/152/001-018	7. 5. 2007
3. 5. 2007	Infanrix Penta	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/153/001-010	7. 5. 2007
3. 5. 2007	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
11. 5. 2007	Prialt	Eisai Limited 3, Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	15. 5. 2007
14. 5. 2007	PritorPlus	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/02/215/001-014	16. 5. 2007
14. 5. 2007	Hepsera	Gilead Sciences International Limited Granta Park Abington Cambridge CB1 6GT United Kingdom	EU/1/03/251/001-002	16. 5. 2007

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Datum oznámení
14. 5. 2007	Humira	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/256/001-010	16. 5. 2007
14. 5. 2007	Trudexa	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/257/001-010	16. 5. 2007
15. 5. 2007	Omnitrope	Sandoz GmbH Biochemiestraße 10 A-Kundl 6250	EU/1/06/332/001-006	18. 5. 2007
15. 5. 2007	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
15. 5. 2007	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
15. 5. 2007	Xagrid	Shire Pharmaceutical Contracts Ltd Hampshire International Business Park Chineham Basingstoke Hampshire RG24 8EP United Kingdom	EU/1/04/295/001	17. 5. 2007
22. 5. 2007	Thelin	Encysive (UK) Limited Alder Castle House 10 Noble Street London EC2V 7QJ United Kingdom	EU/1/06/353/001-005	25. 5. 2007
22. 5. 2007	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
22. 5. 2007	Teslascan	GE Healthcare AS Nycoveien 1-2 P.O. Box 4220 Nydalen N-0401 Oslo	EU/1/97/040/001-002	25. 5. 2007
22. 5. 2007	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
30. 5. 2007	Xolair	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/05/319/001-004	1. 6. 2007
30. 5. 2007	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

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společnosti	Datum oznámení
30. 5. 2007	Ventavis	Bayer Schering Pharma AG Müllerstraße 170-178 D-13342 Berlin	EU/1/03/255/001-005	1. 6. 2007
30. 5. 2007	Remicade	Centocor B.V. Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	1. 6. 2007
30. 5. 2007	LeukoScan	Immunomedics GmbH Otto-Röhm-Straße 69 D-64293 Darmstadt	EU/1/97/032/001	1. 6. 2007
30. 5. 2007	Ziagen	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/99/112/001-002	1. 6. 2007
30. 5. 2007	Kivexa	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/298/001-002	1. 6. 2007
30. 5. 2007	AVANDIA	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/00/137/002-018	1. 6. 2007
30. 5. 2007	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	1. 6. 2007
30. 5. 2007	Avaglim	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/06/349/001-010	1. 6. 2007
31. 5. 2007	Ketek	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/191/001-005	4. 6. 2007
31. 5. 2007	Levviax	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	5. 6. 2007

— vydání registrace (článek 38 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): přijato

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	INN (mezinárodní nechráněný název)	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Léková forma	Kód ATC (anatomicko-terapeuticko-chemický kód)	Datum oznámení
14. 5. 2007	Nobilis Influenza H7N1	Inaktivovaný celý antigen viru ptačí chřipky subtypu H7N1 (kmen, A/CK/Italy/473/99), navozující HI titr $\geq 6,0 \log_2$ dle potenčního testu	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Injekční emulze	QI01AA23	16. 5. 2007

— změna registrace (článek 38 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): přijata

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku	Držitel registrace	Číslo zápisu do registru Společenství	Datum oznámení
15. 5. 2007	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

Chcete-li se seznámit s veřejnou zprávou o hodnocení dotyčných léčivých přípravků a se souvisejícími rozhodnutími, obraťte se na Evropskou agenturu pro hodnocení léčivých přípravků:

The European Medicines Agency  
7, Westferry Circus  
Canary Wharf  
London E14 4HB  
United Kingdom

**Souhrn rozhodnutí Společenství o registraci léčivých přípravků od 1. května 2007 do 31. května 2007**

(rozhodnutí přijatá podle článku 34 směrnice 2001/83/ES <sup>(1)</sup> nebo článku 38 směrnice 2001/82/ES <sup>(2)</sup>)

(2007/C 144/07)

**— vydání, zachování nebo změna vnitrostátní registrace**

Datum rozhodnutí	Název léčivého přípravku nebo přípravků	Držitel nebo držitelé registrace	Příslušný členský stát	Datum oznámení
22. 5. 2007	Doxyprex	viz příloha I	viz příloha I	24. 5. 2007
22. 5. 2007	Thelin	Toto rozhodnutí je určeno členskými státy	Toto rozhodnutí je určeno členskými státy	24. 5. 2007
29. 5. 2007	Xefo	viz příloha II	viz příloha II	30. 5. 2007
30. 5. 2007	Remicade	Toto rozhodnutí je určeno členskými státy	Toto rozhodnutí je určeno členskými státy	31. 5. 2007

**— pozastavení vnitrostátní registrace**

Datum rozhodnutí	Název nebo názvy léčivého přípravku	Držitel nebo držitelé registrace	Příslušný členský stát	Datum oznámení
2. 5. 2007	Alendros 70	viz příloha III	viz příloha III	4. 5. 2007

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 311, 28.11.2001, s. 67.

<sup>(2)</sup> Úř. věst. L 311, 28.11.2001, s. 1.

## PŘÍLOHA I

NÁZEV, LÉKOVÁ FORMA, SÍLA LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU, ŽIVOČIŠNÉ DRUHY, ZPŮSOBY PODÁNÍ  
A DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Členský stát	Žadatel nebo držitel rozhodnutí o registraci	Smyslený název přípravku	Léková forma	Síla	Cílový druh zvířat	Frekvence a cesta podání	Doporučená dávka
Belgie, Česká republika, Německo, Řecko, Španělsko, Francie, Itálie, Nizozemsko, Polsko, Portugalsko a Slovensko	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Premix	100 mg/g	Prasata (po odstavení)	V krmivu	10 mg/kg tělesné hmotnosti

## PŘÍLOHA II

SEZNAM NÁZVŮ, LÉKOVÉ FORMY, SÍLA PŘÍPRAVKU, CESTA PODÁNÍ, DRŽITEL ROZHODNUTÍ  
O REGISTRACI V ČLENSKÝCH STÁTECH

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyslený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Rakousko	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyslený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Belgie	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Bulharsko	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Česká republika	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg



Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Dánsko	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Estonsko	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Německo	Nycomed Danmark ApS Langebjergerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjergerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
Řecko	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Maďarsko	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyslený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Itálie	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Lotyšsko	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Litva	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyslený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Lucembur-sko	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Portugalsko	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Rumunsko	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Španělsko	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Cesta podání	Obsah (koncen-trace)
Švédsko	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg
Spojené království	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Potahovaná tableta	Perorální podání	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem	Intravenózní podání / Intramuskulární podání	8 mg

## PŘÍLOHA III

SEZNAM NÁZVŮ, LÉKOVÝCH FOREM, SÍLY LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, ZPŮSOBŮ PODÁNÍ, ŽADATELŮ  
A DRŽITELŮ ROZHODNUTÍ O REGISTRACI V ČLENSKÝCH STÁTECH

Členský stát	Držitel rozhodnutí o registraci	Žadatel	Smyslený název přípravku	Síla	Léková forma	Způsob podání
Česká republika	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Estonsko		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Maďarsko		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Lotyško		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Litva		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Polsko		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání
Slovensko		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Perorální podání

## V

(Oznámení)

## SPRÁVNÍ POSTUPY

## EVROPSKÝ PARLAMENT

## VÝZVA K PŘEDKLÁDÁNÍ NÁVRHŮ (č. VIII-2008/01)

## Granty poskytované politickým stranám na evropské úrovni

(2007/C 144/08)

## 1. SLEDOVANÉ CÍLE

## 2. KRITÉRIA A DOKLADY

## 1.1 Kontext

Článek 191 Smlouvy o založení Evropských společenství stanoví, že politické strany na evropské úrovni jsou důležitým faktorem integrace uvnitř Unie a přispívají k formování evropského povědomí a k vyjadřování politické vůle občanů Unie. V tomto kontextu stanoví nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 2004/2003<sup>(1)</sup> pravidla týkající se statutu a financování politických stran na evropské úrovni. Toto nařízení zejména stanoví, že Evropský parlament poskytne roční finanční grant ve formě dotace na fungování politickým stranám, které o grant požádaly a které splňují podmínky stanovené nařízením.

## 1.2 Cíl výzvy k předkládání návrhů

Podle článku 2 rozhodnutí předsednictva Evropského parlamentu ze dne 29. března 2004, kterým se stanoví prováděcí pravidla k nařízení (ES) č. 2004/2003<sup>(2)</sup>, „Evropský parlament zveřejní každý rok před koncem prvního pololetí výzvu k předkládání návrhů na poskytnutí grantů pro financování politických stran na evropské úrovni.“ Tato výzva k předkládání návrhů se týká žádostí o grant pro rozpočtový rok 2008, které zahrnují období činnosti od 1. ledna 2008 do 31. prosince 2008.

## 2.1 Přípustnost žádostí

V úvahu budou brány pouze písemné žádosti v podobě vyplněného formuláře žádosti o grant, který je přílohou 1 výše uvedeného rozhodnutí předsednictva Evropského parlamentu ze dne 29. března 2004, zaslané předsedovi Evropského parlamentu, přičemž je třeba dodržet lhůty a splnit podmínky předkládání žádostí, které jsou popsány níže.

## 2.2 Kritéria způsobilosti

Aby byla politická strana na evropské úrovni způsobilá pro přidělení grantu, musí splňovat podmínky stanovené v článku 3 nařízení (ES) č. 2004/2003:

- a) má právní subjektivitu v členském státě, v němž se nachází její sídlo;
- b) je alespoň v jedné čtvrtině členských států zastoupena členy Evropského parlamentu nebo v celostátních parlamentech či regionálních parlamentech nebo v regionálních shromážděních; nebo obdržela alespoň v jedné čtvrtině členských států alespoň tři procenta hlasů odevzdaných v každém z nich při posledních volbách do Evropského parlamentu;
- c) dodržuje zejména ve svém programu a při svých činnostech zásady, na kterých je založena Evropská unie, tj. zásadu svobody, demokracie, dodržování lidských práv a základních svobod a právního státu;
- d) účastnila se voleb do Evropského parlamentu nebo vyjádřila úmysl se jich zúčastnit.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 297, 15.11.2003, s. 1.

<sup>(2)</sup> Úř. věst. C 155, 12.6.2004, s. 1. Rozhodnutí pozměněné předsednictvem dne 1. února 2006 (Úř. věst. C 150, 28.6.2006, s. 9).



### 2.3 Kritéria vyloučení

Žadatelé musí dále potvrdit, že se nenacházejí v některé ze situací uvedených v člancích 93 a 94 nařízení Rady (ES, Euratom) č. 1605/2002 ze dne 25. června 2002, kterým se stanoví finanční nařízení o souhrnném rozpočtu Evropských společenství<sup>(1)</sup>.

### 2.4 Kritéria výběru

Žadatelé musí prokázat, že mají k dispozici právní a finanční prostředky nezbytné k úspěšnému plnění programu činnosti, který je předmětem žádosti o financování, a technické a správní prostředky nezbytné k úspěšnému plnění programu činnosti, na který má být grant poskytnut.

### 2.5 Kritéria přidělení

V souladu s článkem 10 nařízení (ES) č. 2004/2003 budou disponibilní finanční prostředky z rozpočtového roku 2008 rozděleny mezi politické strany na evropské úrovni, jejichž žádost o financování byla schválena s ohledem na kritéria přípustnosti, způsobilosti, vyloučení a výběru, níže uvedeným způsobem:

- a) 15 % bude rozděleno rovným dílem;
- b) 85 % bude rozděleno mezi strany, které jsou v Evropském parlamentu zastoupeny svými zvolenými členy, v poměru k počtu zvolených členů.

### 2.6 Doklady, které je třeba předložit

K vyhodnocení výše uvedených kritérií je nezbytné, aby žadatelé předložili níže uvedené doklady:

- a) originál průvodního dopisu;
- b) řádně vyplněný a podepsaný formulář žádosti (včetně čestného písemného prohlášení), který je v příloze 1 rozhodnutí předsednictva Evropského parlamentu ze dne 29. března 2004;
- c) stanoví politické strany;
- d) úřední osvědčení o registraci;
- e) nejnovější doklad o existenci politické strany;
- f) seznam ředitelů/členů vedení (příjmení a jména, tituly nebo funkce ve sdružení žadatele);

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 248, 16.9.2002, s. 1. Nařízení naposledy pozměněné nařízením (ES, Euratom) č. 1995/2006 (Úř. věst. L 390, 30.12.2006, s. 1).

- g) doklady potvrzující, že žadatel splňuje podmínky stanovené v čl. 3 písm. b), c) a d) a čl. 10 odst. 1 písm. b) <sup>(2)</sup> nařízení (ES) č. 2004/2003 (nebo prohlášení, že v již zaslaných dokumentech nedošlo k žádným změnám);
- h) program politické strany;
- i) souhrnná účetní závěrka za rok 2006 potvrzená externím kontrolním orgánem <sup>(3)</sup>;
- j) předběžný operační rozpočet pro příslušné období (1. ledna 2008–31. prosince 2008) s uvedením nákladů splňujících podmínky pro financování z rozpočtu Společenství.

### 3. FINANCOVÁNÍ ZE STRANY SPOLEČENSTVÍ

Odhad výše rozpočtu na rozpočtový rok 2008 činí celkem 10 645 000 EUR, pokud tuto částku schválí rozpočtový orgán.

Maximální výše finanční pomoci poskytnuté příjemci Evropským parlamentem nepřesáhne 75 % provozních nákladů, u nichž je nárok na financování z rozpočtu na financování politických stran na evropské úrovni. Důkazní břemeno leží na příslušné politické straně.

Financování ze strany Společenství má formu grantů na provozní náklady, jak stanoví finanční nařízení a nařízení Komise (ES, Euratom) č. 2342/2002 ze dne 23. prosince 2002 o prováděcích pravidlech k nařízení Rady (ES, Euratom) č. 1605/2002, kterým se stanoví finanční nařízení o souhrnném rozpočtu Evropských společenství <sup>(4)</sup>. Způsoby vyplácení grantu a povinnosti týkající se jeho použití budou stanoveny v dohodě o poskytnutí grantu, jejíž vzor je přiložen jako příloha 2 rozhodnutí předsednictva Evropského parlamentu ze dne 29. března 2004.

### 4. POSTUP

#### 4.1 Lhůta a předkládání žádostí

Lhůta pro odesílání žádostí je stanovena na **14. listopadu 2007**. Žádosti odeslané po stanovené lhůtě nebudou brány v potaz.

Žádosti musí:

- být vyhotoveny na formuláři žádosti o grant,
- být povinně podepsány žadatelem nebo jeho zplnomocněným zástupcem,

<sup>(2)</sup> Včetně seznamů zvolených osob uvedených v čl. 3 písm. b) prvním pododstavci a v čl. 10 odst. 1 písm. b).

<sup>(3)</sup> Pokud nebyla politická strana na evropské úrovni založena v průběhu daného roku.

<sup>(4)</sup> Úř. věst. L 357, 31.12.2002, s. 1. Nařízení ve znění nařízení (ES, Euratom) č. 478/2007 (Úř. věst. L 111, 28.4.2007, s. 13).

- být zaslány ve dvou obálkách. Obě obálky musí být zalepeny. Na vnitřní obálce musí být kromě oddělení, kterému je zásilka určena a jehož adresa je ve výzvě k předkládání návrhů, uvedeno:

„Výzva k předkládání návrhů – *Granty poskytované politickým stranám na evropské úrovni pro rok 2008*“

**OBÁLKU NESMÍ OTEVŘÍT POŠTOVNÍ SLUŽBA  
ANI ŽÁDNÁ NEOPRÁVNĚNÁ OSOBA“**

Pokud uchazeč použije samolepící obálky, musí být přelepeny lepicí páskou, přes kterou se odesílatel podepíše. Podpisem odesílatele se rozumí nejen jeho podpis vlastní rukou, ale současně i razítko jeho strany;

- být odeslány nejpozději v poslední den lhůty stanovené ve výzvě k předkládání návrhů buď poštou jako doporučená zásilka, přičemž je rozhodující poštovní razítko, nebo prostřednictvím doručovací služby, přičemž je rozhodující datum potvrzení o převzetí zásilky poštovní službou.

Na vnější obálce musí být uvedena následující adresa:

EUROPEAN PARLIAMENT  
Mail Service  
KAD 00D008  
L-2929 Luxembourg

Na této obálce musí být rovněž uvedena adresa odesílatele.

Na vnitřní obálce musí být uvedena následující adresa:

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

#### 4.2 Harmonogram plnění programu činnosti

Období způsobilosti pro spolufinancování provozních nákladů politických stran na evropské úrovni v roce 2008 je od 1. ledna 2008 do 31. prosince 2008.

#### 4.3 Postup pro poskytnutí grantu a harmonogram

Pro poskytnutí grantů politickým stranám na evropské úrovni bude použit níže uvedený postup a harmonogram:

- odeslání žádosti Evropskému parlamentu (nejpozději 14. listopadu 2007);
- prozkoumání žádostí a výběr ze strany oddělení a služeb Evropského parlamentu; pouze přípustné žádosti budou prozkoumány na základě kritérií způsobilosti, vyloučení a výběru uvedených ve výzvě pro předkládání návrhů;
- přijetí konečného rozhodnutí předsednictvem Evropského parlamentu (před 15. února 2008) a oznámení výsledku žadatelům;
- podpis dohody o poskytnutí grantu (do 30 dnů po rozhodnutí předsednictva);
- vyplacení zálohy ve výši 80 % (do 15 dnů po podpisu dohody).

#### 4.4 Dodatečné informace

Níže uvedené texty jsou k dispozici na internetových stránkách Evropského parlamentu:

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

- nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 2004/2003 ze dne 4. listopadu 2003 o statutu a financování politických stran na evropské úrovni;
- rozhodnutí předsednictva Evropského parlamentu ze dne 29. března 2004, kterým se stanoví prováděcí pravidla k nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 2004/2003 o statutu a financování politických stran na evropské úrovni;
- formulář žádosti o grant;
- vzor dohody.

Veškeré dotazy týkající se této výzvy k předkládání návrhů za účelem získání grantu zasílejte prosím s uvedením referenčních údajů týkajících se jejího zveřejnění elektronickou poštou na níže uvedenou adresu:

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

## POSTUPY TÝKAJÍCÍ SE PROVÁDĚNÍ POLITIKY HOSPODÁŘSKÉ SOUTĚŽE

## KOMISE

**Předběžné oznámení o spojení podniků****(Věc č. COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber)****(Text s významem pro EHP)**

(2007/C 144/09)

1. Komise dne 22. června 2007 obdržela oznámení o navrhovaném spojení podle článku 4 nařízení Rady (ES) č. 139/2004 <sup>(1)</sup>, kterým podnik Nestlé S.A. („Nestlé“, Švýcarsko) získává ve smyslu čl. 3 odst. 1 písm. b) nařízení Rady nákupem akcií a majetku kontrolu nad výrobou produktů značky Gerber („Gerber“, USA) podniku Novartis AG („Novartis“, Švýcarsko).
2. Předmětem podnikání příslušných podniků je:
  - podniku Nestlé: výroba, uvádění na trh a prodej mnoha různých potravin a nápojů, včetně dětských výživ,
  - podniku Gerber: výroba, uvádění na trh a prodej dětských výživ, výrobků určených k péči o malé děti a dětských potřeb,
  - podniku Novartis: významná společnost v oblasti zdravotnických výrobků.
3. Komise po předběžném posouzení zjistila, že by oznamovaná transakce mohla spadat do působnosti nařízení (ES) č. 139/2004. Konečné rozhodnutí v tomto ohledu však zůstává vyhrazeno.
4. Komise vyzývá zúčastněné třetí strany, aby jí předložily své případné připomínky k navrhované transakci.

Připomínky musí být Komisi doručeny do deseti dnů po zveřejnění tohoto oznámení. Připomínky lze Komisi zaslat faxem (č. faxu (32-2) 296 43 01 nebo 296 72 44) či poštou s uvedením čísla jednacího COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber na adresu Generálního ředitelství pro hospodářskou soutěž Evropské komise:

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

---

(<sup>1</sup>) Úř. věst. L 24, 29.1.2004, s. 1.