

Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 15. januar 2003 til 15. februar 2003

(Offentliggørelse i medfør af artikel 12 eller artikel 34 i Rådets forordning (EØF) nr. 2309/93 ⁽¹⁾)

(2003/C 48/04)

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 12 i forordning (EØF) nr. 2309/93) godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
24.1.2003	Carbaglu	Orphan Europe Immeuble »Le Guillaumet« F-92046 Paris La Défense	EU/1/02/246/001-002	28.1.2003

— Ændring af markedsføringstilladelse (artikel 12 i forordning (EØF) nr. 2309/93) godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
6.12.2002	Prevenar	Wyeth-Lederle Vaccines SA Rue du Bosquet 15 B-1348 Louvain-La-Neuve	EU/1/00/167/001-007	10.12.2002
16.1.2003	Rebif	Serono Europe Ltd 56 Marsh Wall London E14 9TP United Kingdom	EU/1/98/063/001-006	20.1.2003
16.1.2003	Karvea	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG 141-149 Staines Road Hounslow TW3 3JA United Kingdom	EU/1/97/049/001-015	20.1.2003
23.1.2003	Neupopeg	Dompé Biotec SpA Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/02/228/001	27.1.2003
23.1.2003	Cialis	Lilly ICOS Limited 25 New Street Square London EC4A 3LN United Kingdom	EU/1/02/237/001-004	27.1.2003
23.1.2003	Metalyse	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/00/169/001-006	27.1.2003
24.1.2003	Tenecteplase Boehringer Ingelheim Pharma KG	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/00/168/001-006	27.1.2003

⁽¹⁾ EFT L 214 af 24.8.1993, s. 1.

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
24.1.2003	Taxotere	Aventis Pharma SA 20, avenue Raymond-Aron F-92165 Antony Cedex	EU/1/95/002/001-002	27.1.2003
24.1.2003	Fabrazyme	Genzyme Europe BV Gooimeer 10 1411 DD Naarden Nederland	EU/1/01/188/001-006	27.1.2003
28.1.2003	Replagal	TKT Europe-5S AB Rinkebyvägen 11B S-182 36 Danderyd	EU/1/01/189/001-003	30.1.2003
28.1.2003	Rapamune	Wyeth Europa Ltd Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/01/171/001-010	30.1.2003
31.1.2003	Helixate NexGen	Bayer AG D-51368 Leverkusen	EU/1/00/144/001-003	4.2.2003
31.1.2003	Kogenate Bayer	Bayer AG D-51368 Leverkusen	EU/1/00/143/001-003	4.2.2003
31.1.2003	Optruma	Eli Lilly Nederland BV Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/98/074/001-004	4.2.2003
31.1.2003	Inductos	Wyeth Europa Ltd Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/02/226/001	4.2.2003
3.2.2003	Viracept	Roche Registration Ltd 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 3AY United Kingdom	EU/1/97/054/001, EU/1/97/054/003-005	5.2.2003
3.2.2003	Micardis	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/98/090/001-014	5.2.2003
3.2.2003	Iscover	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG 141-149 Staines Road Hounslow TW3 3JA United Kingdom	EU/1/98/070/001a-003b	5.2.2003
3.2.2003	Plavix	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC 174, avenue de France F-75013 Paris	EU/1/98/069/001a-003b	5.2.2003

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
3.2.2003	Synagis	Abbott Laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/99/117/001-002	5.2.2003
3.2.2003	Zavesca	Actelion Registration Ltd 90 Fetter Lane (ground floor) London EC4A 7JP United Kingdom	EU/1/02/238/001	5.2.2003
3.2.2003	BeneFIX	Genetics Institute of Europe BV Fraunhoferstraße 15 D-82152 Planegg/Martinsried	EU/1/97/047/001-003	5.2.2003
6.2.2003	Viread	Gilead Sciences International Ltd Cambridge CB1 6GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	10.2.2003
6.2.2003	Hycamtin	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/96/027/001, EU/1/96/027/003-005	10.2.2003
14.2.2003	Travatan	Alcon Laboratories (UK) Ltd Boundary Way Hemel Hempstead Hertfordshire HP2 7UD United Kingdom	EU/1/01/199/001-002	18.2.2003
14.2.2003	Keppra	UCB SA Allée de la recherche 60 B-1070 Bruxelles	EU/1/00/146/001-026	18.2.2003
14.2.2003	Evista	Eli Lilly Nederland BV Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/98/073/001-004	18.2.2003
14.2.2003	Optruma	Eli Lilly Nederland BV Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/98/074/001-004	18.2.2003
14.2.2003	Arava	Aventis Pharma Deutschland GmbH D-65926 Frankfurt am Main	EU/1/99/118/003-004, EU/1/99/118/007-008, EU/1/99/118/010	18.2.2003

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 34 i forordning (EØF) nr. 2309/93) godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
24.1.2003	Nobilis OR inac	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/02/036/001-002	28.1.2003

— Ændring af markedsføringstilladelse (artikel 34 i forordning (EØF) nr. 2309/93) godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
14.2.2003	Eurican Herpes 205	Merial 17, rue Bourgelat F-69002 Lyon	EU/2/01/029/001-003	18.2.2003
14.2.2003	Eurifel RCP FelV	Merial 17, rue Bourgelat F-69002 Lyon	EU/2/02/031/001-002	18.2.2003
14.2.2003	Ibraxion	Merial 17, rue Bourgelat F-69002 Lyon	EU/2/99/017/001-006	18.2.2003
14.2.2003	Suvaxyn Aujeszky 783 +O/W	Fort Dodge Animal Health Holland C. J. van Houtenlaan 36 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/98/009/001-006	18.2.2003

Alle interesserede kan ved henvendelse på nedenstående adresse få tilsendt den offentlige rapport om evaluering af de pågældende lægemidler og de beslutninger, der er truffet vedrørende disse:

Det Europæiske Agentur for Lægemiddelvurdering
7, Westferry Circus
Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom

Meddelelse om ikke at modsætte sig en anmeldt fusion

(Sag COMP/M.3027 — State Street Corporation/Deutsche Bank Global Securities)

(2003/C 48/05)

(EØS-relevant tekst)

Den 16. januar 2003 besluttede Kommissionen ikke at modsætte sig ovennævnte fusion, idet den erklærede den forenelig med det fælles marked. Denne beslutning er baseret på artikel 6, stk. 1, litra b), i Rådets forordning (EØF) nr. 4064/89. Beslutningsteksten i sin helhed eksisterer kun på engelsk og vil blive offentliggjort, efter at eventuelle forretningshemmeligheder er udeladt. Den kan fås:

- i papirudgave gennem salgskontorerne for Kontoret for De Europæiske Fællesskabers Officielle Publikationer (se liste på omslagets sidste side)
- i elektronisk udgave i »CEN«-versionen af Celex-databasen under dokumentnummer 303M3027. Celex er det datamatbaserede dokumentationssystem for europæisk fællesskabsret.

For yderligere oplysninger kontakt venligst:

EUR-OP
Information, Marketing and Public Relations
2, rue Mercier
L-2985 Luxembourg
Tlf. (352) 29 29 42718; fax (352) 29 29 42709.
