

Dansk udgave

Meddelelser og oplysninger

<u>Informationsnummer</u>	Indhold	Side
	I Meddelelser	
	Kommissionen	
2003/C 99/01	Euroens vekselkurs	1
2003/C 99/02	Offentliggørelse af en anmodning om ændring i henhold til artikel 9 i Rådets forordning (EØF) nr. 2081/92 af en eller flere oplysninger i en varespecifikation i forbindelse med en betegnelse, der er registreret i overensstemmelse med artikel 17 eller 6 i samme forordning	2
2003/C 99/03	Offentliggørelse af en anmodning om ændring i henhold til artikel 9 i Rådets forordning (EØF) nr. 2081/92 af en eller flere oplysninger i en varespecifikation i forbindelse med en betegnelse, der er registreret i overensstemmelse med artikel 17 eller 6 i samme forordning	3
2003/C 99/04	Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 15. marts til 15. april 2003 (<i>Offentliggørelse i medfør af artikel 12 eller 34 i Rådets forordning (EØF) nr. 2309/93</i>)	5
2003/C 99/05	Anmeldelse af en planlagt fusion (Sag COMP/M.3108 — Office Depot/Guilbert) ⁽¹⁾	11

Meddelelse til læserne (se side 12)

I

(Meddelelser)

KOMMISSIONEN

Euroens vekselkurs ⁽¹⁾

24. april 2003

(2003/C 99/01)

1 euro =

Valuta			Kurs		
Valuta			Kurs		
USD	amerikanske dollar	1,1008	LVL	lettiske lats	0,6343
JPY	japanske yen	132,03	MTL	maltesiske lira	0,4251
DKK	danske kroner	7,4247	PLN	polske zloty	4,297
GBP	pund sterling	0,6915	ROL	rumænske leu	36 635
SEK	svenske kroner	9,1102	SIT	slovenske tolar	232,2565
CHF	schweiziske franc	1,5055	SKK	slovakiske koruna	40,964
ISK	islandske kroner	83,33	TRL	tyrkiske lira	1 756 000
NOK	norske kroner	7,831	AUD	australske dollar	1,7819
BGN	bulgarske lev	1,9461	CAD	canadiske dollar	1,6112
CYP	cypriotiske pund	0,58813	HKD	hongkongske dollar	8,5858
CZK	tjekkiske koruna	31,717	NZD	newzealandske dollar	1,9877
EEK	estiske kroon	15,6466	SGD	singaporeanske dollar	1,9567
HUF	ungarske forint	245,81	KRW	sydkoreanske won	1 343,53
LTL	litauiske litas	3,4533	ZAR	sydafrikanske rand	8,0279

⁽¹⁾ Kilde: Referencekurs offentliggjort af Den Europæiske Centralbank.

Offentliggørelse af en anmodning om ændring i henhold til artikel 9 i Rådets forordning (EØF) nr. 2081/92 af en eller flere oplysninger i en varespecifikation i forbindelse med en betegnelse, der er registreret i overensstemmelse med artikel 17 eller 6 i samme forordning

(2003/C 99/02)

Denne meddelelse giver indsigelsesret, jf. artikel 7 i forordningen. Indsigelser mod nærværende anmodning skal af medlemsstatens ansvarlige myndighed indsendes inden seks måneder fra offentliggørelsen af denne meddelelse.

Da der er tale om en ikke ubetydelig ændring, skal den offentliggøres som omhandlet i artikel 6, stk. 2, i forordningen.

RÅDETS FORORDNING (EØF) Nr. 2081/92

ANMODNING OM ÆNDRING AF EN VARESPECIFIKATION: ARTIKEL 9

1. **Registreret betegnelse:** Scotch Beef.

2. **Medlemsstatens ansvarlige myndighed**

Department for Environment, Food and Rural Affairs
Agrifood Exports and Regional Food Promotion Division
Regional and Local Foods Branch
Room 407
Nobel House
17 Smith Square
London SW1P 3JR
Det Forenede Kongerige
Tlf. (44-207) 238 66 87
Fax (44-207) 238 56 71.

3. **Ønskede ændringer**

— **Rubrikker i specifikationen**

- navn
- x beskrivelse
 - geografisk område
 - bevis for oprindelsen
- x fremstillingsmetode
 - tilknytning
 - mærkning
 - krav i nationale bestemmelser.

— **Ændringer**

Beskrivelse

For at opnå bedre overensstemmelse med praksis, tage hensyn til forbrugernes ønske om mere gennemskuelig mærkning og forbedre kvaliteten af Scotch Beef ændres den gældende beskrivelse:

»Produktet hidrører fra kvæg, der er slutfodret i mindst tre måneder, slagtet og behandlet i det beskrevne område.«

til:

»Produktet hidrører fra kvæg, der er født, opdrættet i hele deres levetid, slagtet og behandlet i det beskrevne geografiske område. Dyrene er produceret og slagtet i overensstemmelse med kvalitetsstyringssystemer, som er godkendt efter europæisk standard EN 45011 (ISO Guide 65), og indeholder samme krav, vurderingsparametre og vurderingsfrekvenser som dem, ansøgeren har opstillet.«

Fremstillingsmetode

Da beskrivelsen ovenfor er blevet ændret, må oplysningerne om fremstillingsmetoden også ændres. Desuden var der, da den oprindelige anmodning blev forelagt, næsten intet Scotch Beef, der blev solgt som frosset kød. Selv om denne praksis stadig ikke er særlig udbredt, ønsker ansøgeren at slette ordene »Der må kun sælges fersk og kølet kød«, så det bliver muligt at sælge frosset Scotch Beef, hvis en forarbejdningsvirksomhed ønsker det.

Derfor ændres den gældende beskrivelse:

»Kvæget er blevet slutfodret i Skotland i mindst tre måneder. Kvæget slagtes og behandles i henhold til den relevante specifikation. Der må kun sælges fersk og kølet kød.«

til:

»Dyrene er født og i hele deres levetid opdrættet i det beskrevne geografiske område. Dyrene er produceret og slagtet i overensstemmelse med kvalitetsstyringssystemer, som er godkendt efter europæisk standard EN 45011 (ISO Guide 65), og indeholder samme krav, vurderingsparametre og vurderingsfrekvenser som dem, ansøgeren har opstillet. Dyrene slagtes og behandles i dette område i henhold til de fastsatte specifikationer.«

Offentliggørelse af en anmodning om ændring i henhold til artikel 9 i Rådets forordning (EØF) nr. 2081/92 af en eller flere oplysninger i en varespecifikation i forbindelse med en betegnelse, der er registreret i overensstemmelse med artikel 17 eller 6 i samme forordning

(2003/C 99/03)

Denne meddelelse giver indsigelsesret, jf. artikel 7 i forordningen. Indsigelser mod nærværende anmodning skal af medlemsstatens ansvarlige myndighed indsendes inden seks måneder fra offentliggørelsen af denne meddelelse.

Da der er tale om en ikke ubetydelig ændring, skal den offentliggøres som omhandlet i artikel 6, stk. 2, i forordningen.

RÅDETS FORORDNING (EØF) Nr. 2081/92

ANMODNING OM ÆNDRING AF EN VARESPECIFIKATION: ARTIKEL 9

1. **Registreret betegnelse:** Scotch Lamb.

2. **Medlemsstatens ansvarlige myndighed**

Department for Environment, Food and Rural Affairs
Agrifood Exports and Regional Food Promotion Division
Regional and Local Foods Branch
Room 407
Nobel House, 17 Smith Square
London, SW1P 3JR
Det Forenede Kongerige
Tlf. (44-207) 238 66 87
Fax (44-207) 238 56 71.

3. Ønskede ændringer

— *Rubrikker i specifikationen*

- navn
- x beskrivelse
 - geografisk område
 - bevis for oprindelsen
- x fremstillingsmetode
 - tilknytning
 - mærkning
 - krav i nationale bestemmelser.

— *Ændringer*

Beskrivelse

For at opnå bedre overensstemmelse med praksis, tage hensyn til forbrugernes ønske om mere gennemskuelig mærkning og forbedre kvaliteten af Scotch Lamb ændres den gældende beskrivelse:

»Produktet hidrører fra lam, der er slutfodret i mindst to måneder, slagtet og behandlet i det beskrevne område.«

til:

»Produktet hidrører fra lam, der er født, opdrættet i hele deres levetid, slagtet og behandlet i det beskrevne geografiske område. Dyrene er produceret og slagtet i overensstemmelse med kvalitetsstyringssystemer, der er godkendt efter europæisk standard EN 45011 (ISO Guide 65), og indeholder samme krav, vurderingsparametre og vurderingsfrekvenser som dem, ansøgeren har opstillet.«

Fremstillingsmetode

Da beskrivelsen ovenfor er blevet ændret, må oplysningerne om fremstillingsmetoden også ændres. Desuden var der, da den oprindelige anmodning blev forelagt, næsten intet Scotch Lamb, der blev solgt som frosset kød. Selv om denne praksis stadig ikke er særlig udbredt, ønsker ansøgeren at slette ordene »Sælges kun fersk eller kølet«, så det bliver muligt at sælge frosset Scotch Lamb, hvis en forarbejdningsvirksomhed ønsker det.

Derfor ændres den gældende beskrivelse:

»Lammene slutfodres i Skotland i en periode på mindst to måneder. De slagtes og behandles i henhold til fastsatte specifikationer. Sælges kun fersk eller kølet.«

til:

»Lammene er født og i hele deres levetid opdrættet i det beskrevne geografiske område. Dyrene er produceret og slagtet i overensstemmelse med kvalitetsstyringssystemer, som er godkendt efter europæisk standard EN 45011 (ISO Guide 65), og indeholder samme krav, vurderingsparametre og vurderingsfrekvenser som dem, ansøgeren har opstillet. Dyrene slagtes og behandles i dette område i henhold til de fastsatte specifikationer.«

Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 15. marts til 15. april 2003

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

(2003/C 99/04)

— 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
24.3.2003	Ytracis	CIS bio international Boîte postale 32 F-91192 Gif-sur-Yvette	EU/1/03/250/001	27.3.2003
27.3.2003	Bextra	Pharmacia-Pfizer EEIG Hillbottom Road High Wycombe Buckinghamshire HP12 4PX United Kingdom	EU/1/02/239/001-024	31.3.2003
27.3.2003	Kudeq	Pfizer Limited Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/244/001-024	31.3.2003
27.3.2003	Valdyn	Pharmacia Europe EEIG Hillbottom Road High Wycombe Buckinghamshire HP12 4PX United Kingdom	EU/1/02/242/001-024	31.3.2003

— 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
27.2.2003	Aranesp	Amgen Europe BV Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-032	24.3.2003
27.2.2003	Nespo	Dompé Biotec SpA Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-032	24.3.2003
17.3.2003	Optison	Amersham Health AS Nycoveien 1-2 PO Box 4220 Nydalén N-0401 Oslo	EU/1/98/065/001-002	19.3.2003
17.3.2003	Actos	Takeda Europe R & D Centre Ltd Savanah House, 11/12 Charles II Street London SW1Y 4QU United Kingdom	EU/1/00/150/001-010	19.3.2003

⁽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
17.3.2003	Glustin	Takeda Europe R & D Centre Ltd Savanah House, 11/12 Charles II Street London SW1Y 4QU United Kingdom	EU/1/00/151/001-008	19.3.2003
17.3.2003	Sonata	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/102/001-008	19.3.2003
17.3.2003	ViraferonPeg	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/132/001-050	19.3.2003
17.3.2003	Pegintron	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/131/001-050	19.3.2003
17.3.2003	Caelyx	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/96/011/001-004	19.3.2003
17.3.2003	Zerene	Wyeth Research (UK) Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/099/001-006	19.3.2003
17.3.2003	Vistide	Pharmacia Enterprises SA 6, Circuit de la Foire Internationale BP 2507 L-1347 Luxembourg	EU/1/97/037/001	19.3.2003
17.3.2003	NeoRecormon	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 3AY United Kingdom	EU/1/97/031/001-013, EU/1/97/031/019-044	19.3.2003
17.3.2003	Ovitrelle	Serono Europe Limited 56, Marsh Wall London E14 9TP United Kingdom	EU/1/00/165/001-006	19.3.2003
17.3.2003	Neoclarityn	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/161/001-034	19.3.2003
17.3.2003	Aerius	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/160/001-034	19.3.2003

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
17.3.2003	Azomyr	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/157/001-034	19.3.2003
17.3.2003	Allex	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/159/001-034	19.3.2003
17.3.2003	Opulis	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/00/158/001-034	19.3.2003
17.3.2003	Quadramet	CIS bio international Boîte postale 32 F-91192 Gif-sur-Yvette	EU/1/97/057/001	20.3.2003
20.3.2003	Arixtra	Sanofi-Synthelabo 174, avenue de France F-75013 Paris	EU/1/02/206/001-004	24.3.2003
20.3.2003	Quixidar	NV Organon PO Box 20 Kloosterstraat 6 5340 EB Oss Nederland	EU/1/02/207/001-004	24.3.2003
20.3.2003	Iscover	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG 141-149 Staines Road Hounslow TW3 3JA United Kingdom	EU/1/98/070/004a-004b	24.3.2003
24.3.2003	Liprolog	Eli Lilly Nederland BV Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-015	27.3.2003
24.3.2003	Zometa	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/01/176/004-006	27.3.2003
24.3.2003	Plavix	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC 174, avenue de France F-75013 Paris	EU/1/98/069/004a-004b	27.3.2003
24.3.2003	Integrelin	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles	EU/1/99/109/001-002	27.3.2003
24.3.2003	Gonal-f	Serono Europe Limited 56, Marsh Wall London E14 9TP United Kingdom	EU/1/95/001/001-031	27.3.2003

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
24.3.2003	SonoVue	Bracco International BV Strawinskylaan 3051 1077ZX Amsterdam Nederland	EU/1/01/177/001-002	27.3.2003
24.3.2003	Agenerase	Glaxo Group Ltd Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/00/148/001-004	27.3.2003
27.3.2003	Viread	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB1 6 GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	31.3.2003
8.4.2003	Xapit	Pharmacia Europe EEIG Hillbottom Road High Wycombe Buckinghamshire HP12 4PX United Kingdom	EU/1/02/208/001-008	10.4.2003
8.4.2003	Ziagen	Glaxo Group Ltd Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/99/112/002	10.4.2003
8.4.2003	Fabrazyme	Genzyme Europe BV Gooimeer 10 Naarden 1411 DD Nederland	EU/1/01/188/001-006	10.4.2003
8.4.2003	Osigraft	Howmedica International S. de R.L. Division of Stryker Corporation Raheen Industrial Estate Raheen Limerick Ireland	EU/1/01/179/001	14.4.2003
8.4.2003	MabCampath	ILEX Pharmaceutical Ltd 1 & 3 Frederick Sanger Road The Surrey Research Park Guildford Surrey GU2 7YD United Kingdom	EU/1/01/193/001	10.4.2003
9.4.2003	Opatanol	Alcon Laboratories (UK) Ltd Pentagon Park Boundary Way Hemel Hempstead Herts HP2 7UD United Kingdom	EU/1/02/217/001-002	11.4.2003

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
9.4.2003	Rayzon	Pharmacia Europe EEIG Hillbottom Road High Wycombe Buckinghamshire HP12 4PX United Kingdom	EU/1/02/210/001-008	11.4.2003
9.4.2003	Dynastat	Pharmacia Europe EEIG Hillbottom Road High Wycombe Buckinghamshire HP12 4PX United Kingdom	EU/1/02/209/001-008	11.4.2003
9.4.2003	Daquiran	Dr. Karl Thomae GmbH Birkendorfferstraße 65 D-88397 Biberach/Riss	EU/1/97/052/001-006, EU/1/97/052/009-010	11.4.2003
9.4.2003	Cancidas	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/01/196/001-003	11.4.2003
10.4.2003	Ferriprox	Apotex Europe Ltd Rowan House 41 London Street Reading Berkshire RG1 4PS United Kingdom	EU/1/99/108/001	15.4.2003
10.4.2003	Infergen	Yamanouchi Europe BV Elisabethhof 19 2353 EW Leiderdorp Nederland	EU/1/98/087/001-003	15.4.2003
10.4.2003	Panretin	Ligand Pharmaceuticals UK Ltd Innovis House 108 High Street Crawley West Sussex RH10 1BB United Kingdom	EU/1/00/149/001	15.4.2003

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

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nr. i EF-registret	Dato for notifikation
17.3.2003	Olansek	Eli Lilly UK Ltd Kingsclere Road Basingstoke Hampshire United Kingdom	EU/1/96/021/001-010	19.3.2003

— **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
2.4.2003	Advocate	Bayer AG D-51368 Leverkusen	EU/2/03/039/001-012	4.4.2003

— **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
17.3.2003	Fevaxyn Pentofel	Fort Dodge Laboratories Ireland Finisklin Industrial Estate Sligo Ireland	EU/2/96/002/001-003	19.3.2003
17.3.2003	Metacam	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/2/97/004/001, EU/2/97/004/003-008	19.3.2003
20.3.2003	Ibaflin	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/00/022/009-012	24.3.2003
9.4.2003	Nobivac Bb	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/02/034/001	11.4.2003
9.4.2003	Bayovac CSF E2	Bayer AG Geschäftsbereich Tiergesundheit D-51368 Leverkusen	EU/2/00/025/001-004	11.4.2003

Alle interesserede kan ved henvendelse til 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
Det Forenede Kongerige.

Anmeldelse af en planlagt fusion
(Sag COMP/M.3108 — Office Depot/Guilbert)

(2003/C 99/05)

(EØS-relevant tekst)

1. Den 15. april 2003 modtog Kommissionen i henhold til artikel 4 i Rådets forordning (EØF) nr. 4064/89 ⁽¹⁾, senest ændret ved forordning (EF) nr. 1310/97 ⁽²⁾, en anmeldelse af en planlagt fusion, hvorved virksomheden Office Depot Inc. (»Office Depot«, USA) erhverver kontrol, jf. artikel 3, stk. 1, litra b), i nævnte forordning, med hele virksomheden Guilbert SA (»Guilbert«, Frankrig) ved køb af aktier.
2. De pågældende virksomheder udøver følgende erhvervsaktiviteter:
 - Office Depot: verdensomspændende distribution af kontorartikler og møbler til mindre kontorer/hjemmekontorer, mellemstore og store virksomheder gennem forskellige distributionskanaler, herunder detailsalg gennem »superstores«, kontraktsælgere, internet og postordre
 - Guilbert: distribution af kontorartikler og møbler til store og mellemstore virksomheder i EØS gennem kontraktsælgere. Guilbert er en del af Pinault-Printemps-Redoute-koncernen.
3. På grundlag af en foreløbig undersøgelse finder Kommissionen, at den anmeldte fusion kan falde ind under forordning (EØF) nr. 4064/89. Den forbeholder sig dog sin endelige stilling til dette punkt.
4. Kommissionen opfordrer andre interesserede parter til at fremsætte deres eventuelle bemærkninger til den planlagte fusion.

Bemærkningerne skal være Kommissionen i hænde senest ti dage efter offentliggørelsen af denne meddelelse. Bemærkningerne med angivelse af sag COMP/M.3108 — Office Depot/Guilbert kan sendes til Kommissionen med telefax ((32-2) 296 43 01 eller 296 72 44) eller med posten til følgende adresse:

Europa-Kommissionen
Generaldirektoratet for Konkurrence
Direktorat B — Taskforce for Fusioner
J-70
B-1049 Bruxelles.

⁽¹⁾ EFT L 395 af 30.12.1989, s. 1. Berigtigelse i EFT L 257 af 21.9.1990, s. 13.

⁽²⁾ EFT L 180 af 9.7.1997, s. 1. Berigtigelse i EFT L 40 af 13.2.1998, s. 17.



Frihed – Sikkerhed – Retfærdighed

Lad os sammen bygge et Europa uden grænser

Generaldirektoratet
for Retlige og Indre Anliggender



Følg med i udviklingen...

Takket være vores og dit arbejde vokser Europa hver dag og udvikler sig til et område med frihed, sikkerhed og retfærdighed for alle. Vi har oprettet et nyt websted som informationskilde med titlen *Frihed – Sikkerhed – Retfærdighed* for at komme endnu tættere på dig, besvare alle dine spørgsmål mere effektivt og for at give dig mulighed for at følge med i udviklingen.

Dette websted som er oprettet af Europa-Kommissionens Generaldirektorat for Retlige og Indre Anliggender er et enestående værktøj, hvis du vil orientere dig om den europæiske debat og følge med i alle trin af opbygningen af dette nye område med frihed, sikkerhed og retfærdighed.

... opbygningen af Europa!

En lang række informationer, både generelle og mere konkrete, bliver let tilgængelige takket være en brugervenlig navigation, der er opdelt i følgende 13 hovedtemaer:

- | | |
|----------------|-----------------------------|
| - Asyl | - Strafferet |
| - Indvandring | - Grundlæggende rettigheder |
| - Politi | - Statsborgerskab |
| - Told | - Fri bevægelighed |
| - Kriminalitet | - Eksterne forbindelser |
| - Narkotika | - Udvidelse |
| - Civilret | |

Træd ind i fremtidens Europa, og følg med i udviklingen af det fælles område med frihed, sikkerhed og retfærdighed!



http://europa.eu.int/comm/justice_home/

**For at gøre Den Europæiske Union til
et område med frihed, sikkerhed og retfærdighed.**



Europa-Kommissionen