

Den Europæiske Unions Tidende

C 18

50. årgang

Dansk udgave

Meddelelser og oplysninger

26. januar 2007

<u>Informationsnummer</u>	Indhold	Side
	IV <i>Oplysninger</i>	
	OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER OG ORGANER	
	Kommissionen	
2007/C 18/01	Euroens vekselkurs	1
2007/C 18/02	Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. december 2006 til 31 december 2006 (<i>Offentliggjort i henhold til artikel 13 eller artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004</i>)	2
2007/C 18/03	Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. december 2006 til 31. december 2006 (<i>Beslutning(er) truffet i henhold til artikel 34 i direktiv 2001/83/EF eller artikel 38 i direktiv 2001/82/EF</i>)	4
	V <i>Øvrige meddelelser</i>	
	MEDDELELSER OM GENNEMFØRELSEN AF DEN FÆLLES HANDELS- OG KONKURRENCEPOLITIK	
	Kommissionen	
2007/C 18/04	Anmeldelse af en planlagt fusion (Sag COMP/M.4558 — Alpha Private Equity Funds/Non Ferrous International Group) — Behandles eventuelt efter den forenklede procedure ⁽¹⁾	13
2007/C 18/05	Anmeldelse af en planlagt fusion (Sag COMP/M.4460 — ABN AMRO/Carlson/T.G.I. Friday's) — Behandles eventuelt efter den forenklede procedure ⁽¹⁾	14

DA

⁽¹⁾ EØS-relevant tekst

IV

(Oplysninger)

OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS
INSTITUTIONER OG ORGANER

KOMMISSIONEN

Euroens vekselkurs ⁽¹⁾

25. januar 2007

(2007/C 18/01)

1 euro =

Valuta	Kurs	Valuta	Kurs
USD amerikanske dollar	1,2978	RON rumænske lei	3,3926
JPY japanske yen	156,88	SKK slovakiske koruna	35,178
DKK danske kroner	7,4541	TRY tyrkiske lira	1,8403
GBP pund sterling	0,65850	AUD australske dollar	1,6639
SEK svenske kroner	9,0750	CAD canadiske dollar	1,5287
CHF schweiziske franc	1,6154	HKD hongkongske dollar	10,1308
ISK islandske kroner	89,12	NZD newzealandske dollar	1,8468
NOK norske kroner	8,2120	SGD singaporeanske dollar	1,9929
BGN bulgarske lev	1,9558	KRW sydkoreanske won	1 214,81
CYP cypriotiske pund	0,5784	ZAR sydafrikanske rand	9,3114
CZK tjekkiske koruna	28,148	CNY kinesiske renminbi yuan	10,0846
EEK estiske kroon	15,6466	HRK kroatiske kuna	7,3800
HUF ungarske forint	254,65	IDR indonesiske rupiah	11 803,49
LTL litauiske litas	3,4528	MYR malaysiske ringgit	4,5429
LVL lettiske lats	0,6975	PHP filippinske pesos	63,469
MTL maltesiske lira	0,4293	RUB russiske rubler	34,3940
PLN polske zloty	3,8975	THB thailandske bath	44,320

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

Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. december 2006 til 31 december 2006

(Offentliggjort i henhold til artikel 13 eller artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 ⁽¹⁾)

(2007/C 18/02)

— Ændring af markedsføringstilladelse (artikel 13 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 26/2004): godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
4.12.2006	Naglazyme	BioMarin Europe Limited Axtell House 23-24 Warwick Street London W1B 5NQ United Kingdom	EU/1/05/324/001	6.12.2006
4.12.2006	Kaletra	Abbott Laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL	EU/1/01/172/001-005	8.12.2006
11.12.2006	Rotarix	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/05/330/001-004	13.12.2006
18.12.2006	NeoSpect	CIS bio international Route Nationale 306 Saclay Boîte Postale 32 F-91192 Gif-sur-Yvette	EU/1/00/154/001-002	21.12.2006
18.12.2006	Viracept	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/97/054/003-004 EU/1/97/054/006	20.12.2006
18.12.2006	ATryn	LEO Pharma A/S Industriparken 55 DK-2750 Ballerup Genzyme Europe B.V. Gooimeer 10 1411 DD Naarden Nederland	EU/1/06/355/001-003	20.12.2006
19.12.2006	SonoVue	Bracco International B.V. Strawinskylaan 3051 1077ZX Amsterdam Nederland	EU/1/01/177/001	21.12.2006

⁽¹⁾ EUT L 136 af 30.4.2004, s. 1.

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004): godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	INN-navn (internationale fællesnavn)	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Lægemiddelform	ATC-kode (Anatomical Therapeutic Chemical Code)	Dato for notifikation
18.12.2006	PRAC-TIC	pyriprol	Novartis Sanidad Animal S.L. Calle de la Marina, 206 E-08013 Barcelona	EU/2/06/066/001-012	Spot-on opløsning	QP53AX26	20.12.2006
20.12.2006	Medicinal Oxygen Air Liquide Santé	oxygen	Air Liquide Santé International 10 rue Cognacq-Jay F-75341 Paris Cedex 07	EU/2/06/067/001-002	Inhalationsgas	QV03AN01	22.12.2006
19.12.2006	ProMeris	metaflumizon	Fort Dodge Animal Health Holland C.J. van Houtenlaan 36 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/06/064/001-004	Spot-on, opløsning	QP 53AX25	22.12.2006
19.12.2006	ProMeris Duo	metaflumizon og amitraz	Fort Dodge Animal Health Holland C.J. van Houtenlaan 36 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/06/065/001-010	Spot-on, opløsning	QP 53AD51	21.12.2006

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004): afslået

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
11.12.2006	Veraflox	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	—	14.12.2006

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

Det Europæiske Lægemiddelagentur
7, Westferry Circus, Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom

Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. december 2006 til 31. december 2006

(Beslutning(er) truffet i henhold til artikel 34 i direktiv 2001/83/EF ⁽¹⁾ eller artikel 38 i direktiv 2001/82/EF ⁽²⁾)

(2007/C 18/03)

— Udstedelse, opretholdelse eller ændring af en national markedsføringstilladelse

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn(e)	Indehaver(e) af markedsføringstilladelsen	Medlemsstat	Dato for notifikation
13.12.2006	Glucomed	Se bilag I	Se bilag I	14.12.2006
13.12.2006	Agopton	Se bilag II	Se bilag II	14.12.2006

— Suspendering af en national markedsføringstilladelse

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn(e)	Indehaver(e) af markedsføringstilladelsen	Medlemsstat	Dato for notifikation
19.12.2006	Cetirizine Nordic Drugs	Se bilag III	Se bilag III	21.12.2006
19.12.2006	Cetirizine Dermapharm	Se bilag IV	Se bilag IV	21.12.2006
19.12.2006	Cetirizine Apex	Se bilag V	Se bilag V	21.12.2006

⁽¹⁾ EFT L 311 af 28.11.2001, s. 67

⁽²⁾ EFT L 311 af 28.11.2001, s. 1.

BILAG I

LISTE AF NAVNE, LÆGEMIDDELFORM, STYRKE AF LÆGEMIDLET, ADMINISTRATIONSVEJ, ANSØGER, INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN I MEDLEMSLANDENE

Medlemsland	Indehaver af markedsførings-tilladelsen	Ansøger	Lægemidlets navn	Styrke	Lægemiddelform	Administrationsvej
Østrig	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug
Belgien	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug
Cypern	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Tjekkiet	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug
Danmark	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Estland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Finland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Frankrig	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Tyskland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Grækenland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Ungarn	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug
Irland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug
Italien	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug

Medlemsland	Indehaver af markedsførings- tilladelsen	Ansøger	Lægemidlets navn	Styrke	Lægemiddelform	Administrationsvej
Letland	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Litaun	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Luxemborg	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Nederlandene	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Polen	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Portugal	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Slovakiet	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Spanien	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Sverige	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Storbritannien	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Island	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Glucomed	625 mg	Tablet	Oral brug
Norge	—	Navamedic ASA Vollsveien 13 C N-1327 Lysaker	Flexove	625 mg	Tablet	Oral brug

BILAG II

LISTE MED NAVNE, LÆGEMIDDELFORMER, LÆGEMIDDELSTYRKER, INDGIVELSESMÅDE OG INDEHÅVERE AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN I MEDLEMSLANDENE

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Lægemidlets navn	Styrke	Lægemiddelform	Indgivelsesmåde
Østrig	Takeda Pharma Ges.m.b.H. Seidengasse 33-35 A-1070 Vienna	AGOPTON	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		AGOPTON	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		AGOPTON Rapid	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		AGOPTON Rapid	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Belgien	Sanofi-Synthelabo SA NV Dobbelenberg 5, Avenue de la Metrologie B-1130 Brussels	DAKAR	15mg	Kapsel	Oral anvendelse
		DAKAR	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		NIBITOR	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Danmark	Wyeth ab Box 1822 S-171 24 Solna	LANZO	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Finland	Wyeth AB Box 1822 S-171 24 Solna	LANZO	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZO	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Frankrig	Laboratoires Takeda SA 15, quai de Dion Bouton F-92816 Puteaux Cedex	OGAST	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		OGAST	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
	Sanofi-Aventis 46 quai de la Râpée F-75601 Paris Cedex 12	LANZOR	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZOR	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Tyskland	Takeda Pharma GmbH Viktoriaallee 3-5 D-52066 Aachen	AGOPTON	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		AGOPTON	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZOR	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZOR	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Grækenland	Vianex S.A. Tatoiou Street EL-146 71 Nea Erythrea, Athens	LAPRAZOL	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LAPRAZOL	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LAPRAZOL FasTab	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LAPRAZOL FasTab	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Ungarn	Gedeon Richter Gyomrői út 19-21 H-1103 Budapest	LANSONE	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Lægemidlets navn	Styrke	Lægemiddelform	Indgivelsesmåde
Irland	John Wyeth & Brother Limited Trading as Wyeth Pharmaceuticals Huntercombe Lane South Taplow, Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	ZOTON	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON FasTab	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		ZOTON FasTab	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
	Cyanamid of Great Briain Ltd. Fareham Road GOSPORT Hampshire PO13 0AS United Kingdom	ZOTON	30mg	Enterogranulat til oral opløsning	Oral anvendelse
Italien	Takeda Italia Farmaceutici S.p.A. Via Elio Vittorini 129 I-00144 Roma	LANSOX	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANSOX	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANGAST	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANGAST	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANSOX	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LANSOX	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
	Sigma-Tau S.p.A. Via Pontina km. 30,400 I-00040 Pomezia, Roma	LIMPIDEX	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LIMPIDEX	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LIMPIDEX	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LIMPIDEX	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
	Wyeth Lederle S.p.A. Via Nettunense, 90 I-04011 Aprilia (LT)	ZOTON	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Luxembourg	Sanofi-Synthelabo SA NV Dobbelenberg, 5, Avenue de la Metrologie B-1130 Brussels	DAKAR	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		DAKAR	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Holland	Sanofi-Synthelabo B.V./Aventis Pharma B.V. Kampenringweg 45 D-E (toren D en E) 2803 PE Gouda Nederland	PREZAL	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		PREZAL	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
Portugal	Seber Portuguesa Farmacêutica, SA Rua Norberto de Oliveira, 1 a 5 P-2620-111 Póvoa de Santo Adrião	OGASTO	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		OGASTO	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		OGASTO	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		OGASTO	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Lægemidlets navn	Styrke	Lægemiddelform	Indgivelsesmåde
Spanien	Almirall Prodesfarma, S.A. General Mitre, 151 E-08022 Barcelona	OPIREN	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		OPIREN	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		BAMALITE	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		BAMALITE	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		OPIREN Flas	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		OPIREN Flas	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		BAMALITE Flas	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		BAMALITE Flas	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Sverige	Wyeth AB Box 1822 S-171 24 Solna	LANZO	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		LANZO	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Storbritannien	John Wyeth & Brother Limited Trading as Wyeth Pharmaceuticals Huntercombe Lane South Taplow, Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	ZOTON	15 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Kapsel	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Enterogranulat til oral opløsning	Oral anvendelse
		ZOTON FasTab	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		ZOTON FasTab	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Island	Wyeth AB Box 1822 S-171 24 Solna	LANZO	15 mg	Capsule	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Capsule	Oral anvendelse
		ZOTON	15 mg	Capsule	Oral anvendelse
		ZOTON	30 mg	Capsule	Oral anvendelse
		LANZO	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
Norge	Wyeth AB Box 1822 S-171 24 Solna	LANZO	15 mg	Capsule	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Capsule	Oral anvendelse
		LANZO	15 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse
		LANZO	30 mg	Smeltetabletter	Oral anvendelse

BILAG III

**FORTEGNELSE OVER LÆGEMIDLERNES NAVNE, LÆGEMIDDELFORM(ER), STYRKE(R), INDGIVELSESVej(E),
ANSØGER(E), INDEHAVER(E) AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSE(R) I MEDLEMSSTATERNE**

CETIRIZINE DIHYDROCHLORIDE NORDIC DRUGS 10 mg OG TILKNYTTET DE NAVNE

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelse	Særnavn	Styrke	Lægemiddelform	Indgivelsesvej
Danmark	Nordic Drugs AB Geijersgatan 4 C S-200 61 Limhamn	Gardex	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Finland	Nordic Drugs AB Geijersgatan 2A Box 30035 S-200 61 Limhamn	Gardex 10 mg tabletti, kalvopäällysteinen	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Nederlandene	Nordic Drugs AB Box 30035 S-200 61 Limhamn	Cetirizine dihydrochloride Nordic Drugs 10 mg	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Norge	Nordic Drugs AB, Box 30035 S-200 61 Limhamn	Acura	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Sverige	Nordic Drugs AB Box 300 35 S-200 61 Limhamn	Acura	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse

BILAG IV

FORTEGNELSE OVER LÆGEMIDLERNES NAVNE, LÆGEMIDDELFORM, STYRKER, INDGIVELSESVej, INDEHAVERE AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSE I MEDLEMSSTATERNE

CETIRIZINE DIHYDROCHLORIDE DERMAPHARM 10 mg OG TILKNYTTETE NAVNE

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelse	Særnavn	Styrker	Lægemedelform	Indgivelses vej
Østrig	Dermapharm GmbH Türkenstr. 25/12 A-1090 Wien	Cetiderm 10 mg Filmtabletten	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Belgien	Dermapharm AG Luise-Ullrich-Str. 6 D-82031 Grünwald	Cetirizine dihydrochloride Dermapharm 10 mg filmomhulde tabletten	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Tyskland	Dermapharm AG Luise-Ullrich-Str. 6 D-82031 Grünwald	Cetiderm 10 mg Filmtabletten	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Nederlandene	Dermapharm AG Luise-Ullrich-Str. 6 D-82031 Grünwald	Cetirizine dihydrochloride Dermapharm 10 mg tabletten	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse

BILAG V

**FORTEGNELSE OVER LÆGEMIDLERNES NAVNE, LÆGEMIDDELFORM, STYRKE, INDGIVELSESVej, INDE-
HAVERE AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSER I MEDLEMSSTATERNE****CETIRIZINE DIHYDROCHLORIDE APEX 10 mg OG TILKNYTTETE NAVNE**

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelse	Særnavn	Styrker	Lægemiddelform	Indgivelsesvej
Belgien	Docpharma N.V. Ambachtenlaan 13 H B-3001 Heverlee	Doccetiri	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Luxembourg	Docpharma N.V. Ambachtenlaan 13 H B-3001 Heverlee	Doccetiri-10	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse
Nederlandene	Apex Pharmaceuticals Ltd. 2nd Floor, Devlin House 36 Saint George Street Mayfair W1S 2FW London United Kingdom	Cetirizine dihydrochloride-APEX 10 mg	10 mg	Filmovertrukket tablet	Oral anvendelse

V

*(Øvrige meddelelser)*MEDDELELSER OM GENNEMFØRELSEN AF DEN FÆLLES HANDELS- OG
KONKURRENCEPOLITIK

Kommissionen

Anmeldelse af en planlagt fusion**(Sag COMP/M.4558 — Alpha Private Equity Funds/Non Ferrous International Group)****Behandles eventuelt efter den forenklede procedure****(EØS-relevant tekst)**

(2007/C 18/04)

1. Den 19. januar 2007 modtog Kommissionen i overensstemmelse med artikel 4 i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ anmeldelse af en planlagt fusion, hvorved Alpha Private Equity Funds (Kanalørerne), gennem opkøb af aktier erhverver kontrol som omhandlet i forordningens artikel 3, stk. 1, litra b), over Non Ferrous International Group, som består af af Non Ferrous International NV/SA (Belgien) og DI Assets S.A. (Luxembourg).

2. De deltagende virksomheder er aktive på følgende områder:

— Alpha Private Equity Funds: privat egenkapitalinvestering,

— Non Ferrous International Group: handel med elektriske, elektroniske, jernholdigt og non-ferro affald og fremstilling og salg af non-ferrometaller.

3. Efter en foreløbig gennemgang af sagen finder Kommissionen, at den anmeldte fusion muligvis falder ind under forordning (EF) nr. 139/2004. Den har dog endnu ikke taget endelig stilling hertil. Det bemærkes, at denne sag muligvis vil blive behandlet efter den forenklede procedure i overensstemmelse med Kommissionens meddelelse om en forenklet procedure til behandling af visse fusioner efter Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽²⁾.

4. Kommissionen opfordrer hermed alle interesserede til at fremsætte deres eventuelle bemærkninger til den planlagte fusion.

Bemærkningerne skal være Kommissionen i hænde senest 10 dage efter offentliggørelsen af denne meddelelse og kan med angivelse af sagsnummer COMP/M.4558 — Alpha Private Equity Funds/Non Ferrous International Group sendes til Kommissionen pr. fax ((32-2) 296 43 01 eller 296 72 44) eller med post til følgende adresse:

Europa-Kommissionen
Generaldirektoratet for Konkurrence
Registreringskontoret for Fusioner
J-70
B-1049 Bruxelles

⁽¹⁾ EUT L 24 af 29.1.2004, s. 1.

⁽²⁾ EUT C 56 af 5.3.2005, s. 32.

Anmeldelse af en planlagt fusion
(Sag COMP/M.4460 — ABN AMRO/Carlson/T.G.I. Friday's)
Behandles eventuelt efter den forenklede procedure

(EØS-relevant tekst)

(2007/C 18/05)

1. Den 18. januar 2007 modtog Kommissionen i overensstemmelse med artikel 4 i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ anmeldelse af en planlagt fusion, hvorved virksomheden ABN AMRO Capital BO Funds B.V. (»AACBOF«, NL) der tilhører koncernen ABN AMRO og Carlson Restaurants Woldrwide Inc., som er et helejet datterselskab af Carlson Companies Inc. (»Carlson« USA), gennem opkøb af aktier i et nyoprettet selskab, som er et joint venture, erhverver fælles kontrol som omhandlet i forordningens artikel 3, stk. 1, litra b), over UK T.G.I. Friday's franchisebaserede restaurantvirksomhed i Whitbread Group Plc. (»Whitbread«, UK).

2. De deltagende virksomheder er aktive på følgende områder:

- ABN AMRO: bankvæsen og finansielle tjenesteydelser,
- Carlson: marketing og rejse- og hotelvirksomhed,
- T.G.I. Friday's restaurant: uformelle restauranter.

3. Efter en foreløbig gennemgang af sagen finder Kommissionen, at den anmeldte fusion muligvis falder ind under forordning (EF) nr. 139/2004. Den har dog endnu ikke taget endelig stilling hertil. Det bemærkes, at denne sag muligvis vil blive behandlet efter den forenklede procedure i overensstemmelse med Kommissionens meddelelse om en forenklet procedure til behandling af visse fusioner efter Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽²⁾.

4. Kommissionen opfordrer hermed alle interesserede til at fremsætte deres eventuelle bemærkninger til den planlagte fusion.

Bemærkningerne skal være Kommissionen i hænde senest 10 dage efter offentliggørelsen af denne meddelelse og kan med angivelse af sagsnummer COMP/M.4460 — ABN AMRO/Carlson/T.G.I. Friday's sendes til Kommissionen pr. fax ((32-2) 296 43 01 eller 296 72 44) eller med post til følgende adresse:

Europa-Kommissionen
Generaldirektoratet for Konkurrence
Registreringskontoret for Fusioner
J-70
B-1049 Bruxelles

⁽¹⁾ EUT L 24 af 29.1.2004, s. 1.

⁽²⁾ EUT C 56 af 5.3.2005, s. 32.