

Den Europæiske Unions Tidende

C 203

50. årgang

Dansk udgave

Meddelelser og oplysninger

31. august 2007

<u>Informationsnummer</u>	Indhold	Side
	II <i>Meddelelser</i>	
	MEDDELELSER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER OG ORGANER	
	Kommissionen	
2007/C 203/01	Ingen indsigelse mod en anmeldt fusion (Sag COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber) ⁽¹⁾	1
	IV <i>Oplysninger</i>	
	OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER OG ORGANER	
	Kommissionen	
2007/C 203/02	Euroens vekselkurs	2
2007/C 203/03	Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. juli 2007 til 31. juli 2007 (Offentliggjort i henhold til artikel 13 eller artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004)	3
2007/C 203/04	Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. juli 2007 til 31. juli 2007 (Beslutning(er) truffet i henhold til artikel 34 i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF eller artikel 38 i direktiv 2001/82/EF)	10
	V <i>Øvrige meddelelser</i>	
	ADMINISTRATIVE MEDDELELSER	
	Europa-Parlamentet	
2007/C 203/05	Bekendtgørelse om ledig stilling PE/110/S	14

DA

MEDDELELSER I TILKNYTNING TIL GENNEMFØRELSEN AF KONKURRENCEPOLITIKKEN

Kommissionen

2007/C 203/06	Underretning fra den rumænske regering vedrørende Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 94/22/EF om betingelser for tildeling og udnyttelse af tilladelser til prospektering, efterforskning og produktion af kulbrinter ⁽¹⁾	15
2007/C 203/07	Anmeldelse af en planlagt fusion (Sag COMP/M.4866 — Arques/Actebis) ⁽¹⁾	25
2007/C 203/08	Anmeldelse af en planlagt fusion (Sag COMP/M.4713 — Aviva/Hamilton) ⁽¹⁾	26



⁽¹⁾ EØS-relevant tekst

II

(Meddelelser)

MEDDELELSER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER OG
ORGANER

KOMMISSIONEN

Ingen indsigelse mod en anmeldt fusion

(Sag COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber)

(EØS-relevant tekst)

(2007/C 203/01)

Den 27. juli 2007 besluttede Kommissionen ikke at rejse indsigelse mod ovennævnte anmeldte fusion og at erklære den forenelig med fællesmarkedet. Denne beslutning er truffet efter artikel 6, stk. 1, litra b), i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004. Beslutningens fulde ordlyd foreligger kun på engelsk og vil blive offentliggjort, efter at eventuelle forretningshemmeligheder er udeladt. Den kan fås:

- på Kommissionens websted for konkurrence (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Dette websted giver forskellige muligheder for at finde de konkrete fusionsbeslutninger, idet de er opstillet efter bl.a. virksomhedens navn, sagsnummer, dato og sektor
 - i elektronisk form på webstedet EUR-Lex under dokumentnummer 32007M4688. EUR-Lex giver online adgang til EU-retten. (<http://eur-lex.europa.eu>).
-

IV

(Oplysninger)

OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS
INSTITUTIONER OG ORGANER

KOMMISSIONEN

Euroens vekselkurs ⁽¹⁾

30. august 2007

(2007/C 203/02)

1 euro =

Valuta	Kurs	Valuta	Kurs
USD amerikanske dollar	1,3610	RON rumænske lei	3,2616
JPY japanske yen	157,33	SKK slovakiske koruna	33,740
DKK danske kroner	7,4472	TRY tyrkiske lira	1,7943
GBP pund sterling	0,67800	AUD australske dollar	1,6677
SEK svenske kroner	9,3832	CAD canadiske dollar	1,4454
CHF schweiziske franc	1,6402	HKD hongkongske dollar	10,6142
ISK islandske kroner	86,71	NZD newzealandske dollar	1,9404
NOK norske kroner	7,9590	SGD singaporeanske dollar	2,0761
BGN bulgarske lev	1,9558	KRW sydkoreanske won	1 280,02
CYP cypriotiske pund	0,5842	ZAR sydafrikanske rand	9,7932
CZK tjekkiske koruna	27,594	CNY kinesiske renminbi yuan	10,2633
EEK estiske kroon	15,6466	HRK kroatiske kuna	7,3212
HUF ungarske forint	255,44	IDR indonesiske rupiah	12 820,62
LTL litauiske litas	3,4528	MYR malaysiske ringgit	4,7689
LVL lettiske lats	0,6974	PHP filippinske pesos	63,695
MTL maltesiske lira	0,4293	RUB russiske rubler	34,9280
PLN polske zloty	3,8271	THB thailandske bath	44,344

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

**Oversigt over fællesskabsbeslutninger om tilladelse til markedsføring af lægemidler fra 1. juli 2007
til 31. juli 2007**

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

(2007/C 203/03)

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 13 i 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
20.7.2007	MIRCERA	methoxypolyethylenglycol-epoetin beta	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/07/400/001-016	Injektionsvæske, opl	B03XA03	25.7.2007
23.7.2007	Orlistat GSK	Orlistat	Glaxo Group Limited Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/401/001-006	Kapsler, hårde	A08AB01	25.7.2007
23.7.2007	OptiMARK	Gadoversetamid	Tyco Healthcare Deutschland GmbH Gewerbepark 1 D-93333 Neustadt/Donau	EU/1/07/398/001-014	injektionsvæske opløsning	V08CA06	25.7.2007
30.7.2007	Aerinaze	desloratadin; pseudoephedrinsulfat	SP Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/07/399/001-006	Tablet med modificeret udløsning	R06A X27	1.8.2007

⁽¹⁾ EUT L 136 af 30.4.2004, s. 1.

— Ændring af markedsføringstilladelse (artikel 13 i forordning (EF) nr. 726/2004): godkendt

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
2.7.2007	Cellcept	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/96/005/001-006	5.7.2007
2.7.2007	Apidra	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brueningstraße 50 D-65926 Frankfurt am Main	EU/1/04/285/001-036	5.7.2007
2.7.2007	Exjade	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/06/356/001-006	5.7.2007
2.7.2007	Telzir	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/282/001-002	5.7.2007
2.7.2007	Aptivus	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/05/315/001	5.7.2007
2.7.2007	Stocrin	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/99/111/001-011	5.7.2007
2.7.2007	Sustiva	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/99/110/001-009	5.7.2007
2.7.2007	Naglazyme	BioMarin Europe Limited Axtell House 23-24 Warwick Street London W1B 5NQ United Kingdom	EU/1/05/324/001	5.7.2007
3.7.2007	Ammonaps	Swedish Orphan International AB Drottninggatan 98 S-111 60 Stockholm	EU/1/99/120/003-004	5.7.2007
9.7.2007	Zyprexa	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/96/022/002 EU/1/96/022/004 EU/1/96/022/006 EU/1/96/022/008-012 EU/1/96/022/014 EU/1/96/022/016-017 EU/1/96/022/019-034	11.7.2007
9.7.2007	Avonex	Biogen Idec Ltd 5 Roxborough Way Foundation Park Maidenhead Berkshire SL6 3UD United Kingdom	EU/1/97/033/002-004	11.7.2007

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
9.7.2007	Rebetol	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/99/107/001-005	11.7.2007
9.7.2007	IntronA	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/99/127/001-044	11.7.2007
9.7.2007	Simulect	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/98/084/001-002	11.7.2007
9.7.2007	Vfend	Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT 13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/212/001-026	11.7.2007
16.7.2007	Neupopeg	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/02/228/001-003	18.7.2007
16.7.2007	Neulasta	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/02/227/001-003	18.7.2007
20.7.2007	Xigris	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/02/225/001-002	27.7.2007
20.7.2007	Optison	GE Healthcare AS Nycoveien 1-2 P.O.Box 4220 Nydalen N-0401 Oslo	EU/1/98/065/001-002	26.7.2007
20.7.2007	Prialt	Eisai Limited, 3 Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	25.7.2007
20.7.2007	REYATAZ	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/03/267/001-007	25.7.2007
23.7.2007	Trisenox	Cephalon Europe 5, Rue Charles Martigny F-94700 Maisons Alfort, Cedex	EU/1/02/204/001	25.7.2007
24.7.2007	RotaTeq	Sanofi Pasteur MSD SNC 8, rue Jonas Salk F-69007 Lyon	EU/1/06/348/001-002	26.7.2007
24.7.2007	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD SNC 8, rue Jonas Salk F-69007 Lyon	EU/1/06/341/001-013	26.7.2007

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
24.7.2007	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	26.7.2007
24.7.2007	Telzir	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/282/001-002	26.7.2007
24.7.2007	Prezista	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg, 30 B-2340 Beerse	EU/1/06/380/001	26.7.2007
24.7.2007	Tarceva	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/05/311/001-003	26.7.2007
24.7.2007	Twinrix Adult	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/96/020/001-009	26.7.2007
24.7.2007	Onsenal	Pharmacia-Pfizer EEIG Ramsgate Road Sandwich CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/03/259/001-006	27.7.2007
24.7.2007	Helixate NexGen	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/00/144/001-003	27.7.2007
24.7.2007	KOGENATE Bayer	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/00/143/001-009	27.7.2007
24.7.2007	Preotact	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	EU/1/06/339/001-002	27.7.2007
24.7.2007	Remicade	Centocor B.V. Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	27.7.2007
24.7.2007	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD SNC 8, rue Jonas Salk F-69007 Lyon	EU/1/06/357/001-017	27.7.2007
24.7.2007	Silgard	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/06/358/001-017	27.7.2007

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
24.7.2007	ReFacto	Wyeth Europa Ltd untercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/103/001-004	27.7.2007
24.7.2007	Advate	Baxter AG Industriesstrasse 67 A-1220 Vienna	EU/1/03/271/001-004	27.7.2007
25.7.2007	Rapamune	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/01/171/001 EU/1/01/171/007-012	30.7.2007
25.7.2007	Kaletra	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/01/172/001-005	30.7.2007
25.7.2007	Temodal	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/98/096/001-012	30.7.2007
25.7.2007	Aclasta	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/05/308/001-002	30.7.2007
25.7.2007	Agenerase	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/00/148/001-004	30.7.2007
30.7.2007	BeneFix	Wyeth Europa Ltd Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/97/047/004-007	1.8.2007
30.7.2007	Velcade	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg, 30 B-2340 Beerse	EU/1/04/274/001	1.8.2007
30.7.2007	Suboxone	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/06/359/001-004	1.8.2007
30.7.2007	Prevenar	Wyeth-Lederle Vaccines S.A. Rue du Bosquet, 15 B-1348 Louvain-La-Neuve	EU/1/00/167/001-007	1.8.2007
30.7.2007	Axura	Merz Pharmaceuticals GmbH Eckenheimer Landstr. 100-104 D-60318 Frankfurt/Main	EU/1/02/218/001-011	2.8.2007

— Tilbagekaldelse af markedsføringstilladelse (artikel 13 i forordning (EF) nr. 726/2004)

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
9.7.2007	Trudexa	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/257/001-010	11.7.2007

— Udstedelse af markedsføringstilladelse (artikel 38 i 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
10.7.2007	Suprelorin	Deslorelinacetat	Cyton Biosciences Ltd Hyland Mews 21 High Street Clifton Bristol BS8 2YF United Kingdom	EU/2/07/072/001-002	Implantat	QH01CA93	12.7.2007

— **Ændring af markedsføringstilladelse (artikel 38 i forordning (EF) nr. 726/2004): godkendt**

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Dato for notifikation
16.7.2007	ProteqFlu	Merial 29, Avenue Tony Garnier F-69007 Lyon	EU/2/03/037/005	18.7.2007
16.7.2007	Advocate	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/2/03/039/019-030	18.7.2007
24.7.2007	ProMeris Duo	Fort Dodge Animal Health Holland C.J. van Houtenlaan 36 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/06/065/001-010	26.7.2007

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. juli 2007 til 31. juli 2007

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

(2007/C 203/04)

— Udstedelse, opretholdelse eller ændring af en national markedsføringstilladelse

Dato for beslutningen	Lægemidlets navn(e)	Indehaver(e) af markedsføringstilladelsen	Medlemsstat	Dato for notifikation
10.7.2007	Enurace 50	Se bilag I	Se bilag I	11.7.2007
11.7.2007	Ciprofloxacin Hikma	Se bilag II	Se bilag II	12.7.2007
20.7.2007	MIRCERA	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	Denne beslutning er rettet til medlemsstaterne	24.7.2007
30.7.2007	BeneFix	Wyeth Europa Ltd Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	Denne beslutning er rettet til medlemsstaterne	31.7.2007
30.7.2007	Vantas	Se bilag III	Se bilag III	31.7.2007

⁽¹⁾ EFT L 311 af 28.11.2001, s. 67.

⁽²⁾ EFT L 311 af 28.11.2001, s. 1.

BILAG I

LÆGEMIDLETS NAVN, LÆGEMIDDELFORM, STYRKE, DYREARTER, INDGIVELSESVej OG INDEHAVER AF
MARKEDSFØRINGSTILLADELSE

Medlemsstat	Ansøger eller indehaver af markedsføringstilladelse	Produktets særnavn	Lægemiddelform	Styrke	Dyreart	Doseringshyppighed og indgivelsesvej	Anbefalet dosis
Nederlandene, Belgien, Tyskland, Frankrig, Italien, Spanien og Det Forenede Kongerige.	ACE Pharmaceuticals BV Schepenveld 41 3891 ZK Zeewolde Nederland (31-36) 522 72 01 (31-36) 522 90 96 fs@ace-pharm.nl	Enurace 50	Tabletter	50 mg	Tæver	Kun til oral administration, indgives sammen med foderet	Den anbefalede startdosering er 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt pr. dag, fordelt på to orale doser

BILAG II

**FORTEGNELSE OVER LÆGEMIDLERNES NAVNE, LÆGEMIDDELFORM, STYRKE, INDGIVELSESVej,
ANSØGER, INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSE I MEDLEMSSTATERNE**

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelse	Ansøger	Navn	Styrke	Lægemiddelform	Indgivelsesvej	Indhold (Koncentration)
Nederlandene	Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT		Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Oplossing voor Intra- veneuze Infusie	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml
Østrig		Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT	Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Infusionslösung	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml
Tyskland		Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT	Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Lösung zur intrave- nösen Anwendung	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml
Irland		Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT	Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Solution for Infusion	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml
Italien		Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT	Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Soluzione per Infu- sione Endovenosa	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml
Det Forenede Kongerige		Hikma Farmacêutica (Portugal), Lda. Estrada do Rio da Mó n.º 8, 8A e 8B — Fervença P-2705-906 Terrugem SNT	Ciprofloxacin Hikma 200 mg/ 100 ml Solution for Infusion	2 mg/ml	Infusionsvæske, opløsning	Intravenøs anvendelse	200 mg/100 ml

BILAG III

**FORTEGNELSE OVER LÆGEMIDLERNES NAVNE, LÆGEMIDDELFORM, STYRKE, INDGIVELSESVej,
ANSØGER, INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSE I MEDLEMSSTATERNE**

Medlemsstat	Indehaver af markedsføringstilladelse	Ansøger	Særnavn	Styrke	Lægemeddelform	Indgivelsesvej	Indhold (Koncentration)
Danmark	Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland		Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg
Tyskland		Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland	Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg
Irland		Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland	Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg
Italien		Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland	Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg
Spanien		Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland	Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg
Det Forenede Kongerige		Valera Pharmaceuticals Ireland Ltd 25-28 North Wall Quay Dublin Ireland	Vantas	50 mg	Implantat	Subkutan	50 mg

31.8.2007

DA

Den Europæiske Unions Tidende

C 203/13

V

(Øvrige meddelelser)

ADMINISTRATIVE MEDDELELSER

EUROPA-PARLAMENTET

Bekendtgørelse om ledig stilling PE/110/S*(2007/C 203/05)*

Europa-Parlamentet gennemfører følgende udvælgelsesprocedure:

PE/110/S — Midlertidigt ansat — Assistent (AST 2) — Fotograf.

Denne udvælgelsesprocedure kræver en afsluttet videregående fotouddannelse af en normeret varighed på mindst to år

eller

en afsluttet uddannelse på sekundærtrinnet, som giver adgang til at søge ind på en videregående uddannelse, efterfulgt af mindst tre års relevant erhvervserfaring.

Ansøgerne skal ved ansøgningsfristens udløb og efter opnåelse af ovennævnte kvalifikationer have mindst tre års relevant erfaring.

Denne bekendtgørelse om ledig stilling offentliggøres kun på engelsk, fransk og tysk. Den fuldstændige tekst findes i *Den Europæiske Unions Tidende* C 203 A på de tre nævnte sprog.

MEDDELELSER I TILKNYTNING TIL GENNEMFØRELSEN AF KONKURRENCEPOLITIKKEN

KOMMISSIONEN

Underretning fra den rumænske regering vedrørende Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 94/22/EF om betingelser for tildeling og udnyttelse af tilladelser til prospektering, efterforskning og produktion af kulbrinter

(EØS-relevant tekst)

(2007/C 203/06)

Bekendtgørelse vedrørende den 8. udbudsrunde i Rumænien

1. På grundlag af artikel 3, stk. 2, litra a), i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 94/22/EF af 30. maj 1994 om betingelser for tildeling og udnyttelse af tilladelser til prospektering, efterforskning og produktion af kulbrinter indbyder det nationale agentur for mineralressourcer ⁽¹⁾ — den kompetente myndighed ifølge artikel 10 i direktiv 94/22/EF — alle interesserede parter til at indgive ansøgninger vedrørende aftaler om oliekoncessioner i forbindelse med den 8. udbudsrunde.
2. Den 8. udbudsrunde tilrettelægges af det nationale agentur for mineralressourcer i overensstemmelse med lov nr. 238/2004 om olie, der er godkendt ved regeringsbeslutning nr. 2075/2004 og ændret og suppleret ved regeringsbeslutning nr. 350/2007.
3. Formålet med 8. udbudsrunde er at indgå aftaler om udforskning og efterfølgende produktion af kulbrinter i de ni efterforskningsområder, som er nævnt i tabel 1, og indgå produktionsaftaler med henblik på indvinding af kulbrinter fra de 26 nationale områder, der er nævnt i tabel 2.

Tabel 1

EFTERFORSKNINGSOMRÅDER, DER GIVES I UDBUD

Løbenr.	OMRÅDE	KOORDINATER	STEREO 70
		X	Y
1	E VIII — 1 BOTOȘANI	743.455	598.902
		749.070	634.736
		739.013	644.735
		728.688	649.160
		719.464	614.339

⁽¹⁾ EUT L 164 af 30.6.1994, s. 3.

Løbenr.	OMRÅDE	KOORDINATER	STEREO 70
		X	Y
2	E VIII — 1 DOROHOI	719.464	614.339
		728.687	649.160
		703.989	661.063
		692.004	632.040
3	E VIII — 3 HÂRLĂU	692.005	632.040
		703.990	661.063
		687.505	671.896
		679.370	678.189
		666.370	648.555
4	E VIII — 4 PRUT	666.370	648555
		679.370	678189
		654990	694115
		639.354	665.959
5	E VIII — 5 IAȘI	639.354	665.959
		654.990	694.115
		650.403	694.592
		628.335	711.056
		614.971	687.432
6	E VIII — 6 SIRET	614971	687.432
		628.335	711.056
		612.675	731.602
		605.945	733.223
		588.127	711.064
7	E VIII — 7 HUȘI	588.127	711.064
		605.945	733.223
		576.797	745.578
		547.367	746.950

Løbenr.	OMRÅDE	KOORDINATER	STEREO 70
		X	Y
8	E VIII — 8 EST DEPRESIUNEA PANNONICĂ	347.700	644.000
		332.369	618.539
		317.617	630.962
		290.130	603.320
		297502	590615
		291.217	578.630
		280.347	583.288
		272.272	575.834
		284.990	555.354
		251.000	548.000
		244.047	549.307
		306.000	626.000
		306.000	632.500
		308.000	632.500
		308.000	640.000
		317.500	640.000
		317.500	632.000
		327.000	632.000
		327.000	644.000
9	E VIII — 9 ANINA	430.673	255.771
		426.572	266.078
		384.444	252.657
		384.971	239.503

Tabel 2

INDVINDINGSOMRÅDER, DER GIVES I UDBUD

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
1	P VIII — 1 ALĂMOR VEST	SIBIU	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				495795,56	418466,27	
				495368,91	418760,31	
				495147,70	418479,25	
				495578,80	418186,53	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
2	P VIII — 2 ARPĂȘEL	TIMIȘ	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				590403,90	247500,61	
				588790,10	250795,94	
				588273,02	251050,01	
				587665,78	250779,54	
				588806,49	248087,59	
				589200,64	247300,04	
				589615,35	247250,82	
3	P VIII — 3 BOGEIU	BIHOR	Olie	X	Y	Ubegrænset
				642551,45	298228,60	
				642629,47	298364,88	
				642704,36	298660,64	
				642725,61	299522,17	
				642628,28	299643,70	
				642321,42	299669,90	
				642235,23	299396,43	
4	P VIII — 4 CHEȚ	BIHOR	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				660582,22	296046,62	
				661135,42	297317,42	
				660249,82	297613,82	
				659003,02	297112,82	
				659604,22	296034,62	
5	P VIII — 5 CIUTELEC	BIHOR	Olie	X	Y	Ubegrænset
				644987,70	302148,83	
				644337,72	303866,10	
				645476,45	303866,10	
				645612,20	302658,78	
				645189,05	302235,63	
6	P VIII — 6 COPĂCENI	GIURGIU	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				309190,55	586588,74	
				309864,35	587098,92	
				310134,13	588294,74	
				309723,97	589443,62	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
7	P VIII — 7 DIENCI	OLT	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				362413,85	451809,79	
				362902,43	453186,67	
				362678,82	453785,4	
				361877,87	454355,58	
				360695,69	453244,14	
				360942,55	452299,18	
8	P VIII — 8 DINDEȘTI	SATU MARE	Ikke-afledt naturgas	X	Y	(-1200)-(-1350)
				677089,60	301997,71	
				677255,45	300851,22	
				678323,47	301068,99	
				678757,59	302000,04	
				678639,86	302680,76	
				677618,92	302670,21	
9	P VIII — 9 DOLANI — TĂTĂ-RANI	DÂMBOVIȚA	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				389122,80	524438,64	
				388902,52	525593,80	
				389308,85	529636,99	
				389797,36	529924,07	
				389958,37	524981,93	
10	P VIII — 10 FIERBINȚI TÂRG	IALOMIȚA	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				349838,15	611515,52	
				349700,00	613700,00	
				351600,00	617400,00	
				352261,40	617480,00	
11	P VIII — 11 GLIGANU	ARGEȘ	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				347755,22	505003,46	
				346096,52	505159,99	
				346135,37	506298,11	
				346626,15	508745,52	
				347104,79	508759,87	
				347906,06	507042,92	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
12	P VIII — 12 GORNENI	GIURGIU	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				311202,02	570821,99	
				311660,83	571501,49	
				311960,18	572441,57	
				311781,50	573352,14	
				311781,50	573850,00	
				311780,00	573352,00	
				311242,55	572474,84	
				310629,84	570751,57	
13	P VIII — 13 GRĂNICERI	TIMIȘ	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				444800,00	180000,00	
				444000,00	180000,00	
				444000,00	181000,00	
				445000,00	181000,00	
14	P VIII — 14 GRIVIȚA	GALAȚI	Olie + afledt naturgas + ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				481362,49	702951,15	
				479529,88	703374,06	
				478862,37	703816,78	
				479651,80	704483,53	
				482370,62	704402,00	
15	P VIII — 15 MELINEȘTI	DOLJ	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				338458,48	398293,96	
				338404,06	400402,28	
				337937,28	400605,22	
				337460,01	399839,80	
				337203,67	399329,53	
				338199,52	398340,95	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
16	P VII — 16 OPORELU — CONSTANTINEȘTI	OLT	Olie + afledt naturgas + ikke- afledt naturgas	X	Y	(-1000)-(-3200)
				343126,08	449695,66	
				345650,29	455366,44	
				345625,80	460817,28	
				346939,19	462401,47	
				345426,80	464039,49	
				344814,50	461266,39	
				343773,59	459245,40	
				344023,10	457356,67	
				342138,74	456658,40	
				339366,55	451324,45	
				339599,22	449380,36	
				341460,62	448935,86	
17	P VIII — 17 PÂRÂIENI	VÂLCEA	Ikke-afledt naturgas	X	Y	(-1300)-(-1520)
				367509,39	408189,22	
				367878,36	408516,36	
				367855,59	409078,51	
				367545,50	409396,37	
				366681,30	409408,91	
				366335,48	409041,91	
				366355,81	408515,23	
				366785,12	408142,05	
18	P VII — 18 POSTĂVARI	CĂLĂRAȘI	Ikke-afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				314109,82	598225,19	
				315327,45	599079,30	
				315855,79	600198,22	
				315075,53	602298,63	
				314732,13	602323,21	
				314032,34	600798,05	
				313585,47	598225,19	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
19	P VIII — 19 SALACEA	BIHOR	Ikke-afledt naturgas + kondenseret gas	X	Y	Ubegrænset
				665170,49	295031,62	
				667812,65	295049,27	
				667839,13	297048,44	
				666220,59	297010,52	
20	P VIII — 20 SĂCEL	MARAMUREȘ	Olie + afledt naturgas	X	Y	(0)-(-1600)
				682431,70	455159,85	
				681152,19	455431,63	
				680917,10	457095,65	
				681133,79	458044,27	
				682001,69	458771,64	
				683194,82	455903,70	
				682987,89	455234,72	
21	P VIII — 21 SĂLIȘTE	BIHOR	Olie + afledt naturgas	X	Y	(0)-(-1400)
				685120,40	450205,37	
				685232,22	450666,89	
				685312,73	451267,56	
				684812,36	451196,42	
				684699,88	450627,63	
				684652,68	450183,00	
22	P VIII — 22 SÂNIOB	BIHOR	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				646185,22	281117,39	
				647441,20	284365,43	
				645180,72	284737,54	
				643726,30	285659,72	
				643582,03	283212,95	
				644068,70	280114,74	
23	P VII — 22 SĂRVĂZEL	SATU MARE	Ikke-afledt naturgas + kondenseret gas	X	Y	Ubegrænset
				662400,00	303500,00	
				660700,00	304700,00	
				661300,00	305100,00	
				662400,00	304300,00	

Nr.	OMRÅDE	DISTRIKT	KULBRINTETYPE	AFGRÆNSNING		
				KOORDINATER		DYBDEINTERVAL
				STEREO 70		DYBDEKONTUR
						(m)
24	P VIII — 24 SILIȘTEA — MĂGURENI	VÂLCEA	Olie + afledt naturgas + ikke-afledt naturgas	X	Y	(0)-(-800)
				389932,79	552835,31	
				391254,70	558920,41	
				392452,97	558837,99	
				391062,03	552587,00	
25	P VIII — 25 STOIENIȚA	GORJ	Olie + afledt naturgas + ikke-afledt naturgas + kondenseret gas	X	Y	(-3300)-(-4350)
				355359,96	390779,90	
				354799,81	391280,13	
				355179,20	393280,23	
				355639,02	393423,74	
				356372,22	393321,41	
				356310,07	391579,37	
26	P VIII — 26 SUDURĂU	SATU MARE	Olie + afledt naturgas	X	Y	Ubegrænset
				673917,25	307634,02	
				672524,65	307648,03	
				671917,84	308578,76	
				673280,52	309255,13	
				673717,43	308659,37	

Alle oplysninger vedrørende tilbuddet, adgang til data og geologiske oplysninger samt betaling af gebyrer findes i dokumentet »Procedura de licitație pentru concesionarea operațiunilor petoliere« (Udbudsprocedure med henblik på tildeling af oliekoncessioner), på det nationale agentur for mineralressourcers websted: www.namr.ro. En kopi af dette dokument kan tilsendes efter skriftlig henvendelse. Den ovennævnte lovgivning findes også på webstedet.

4. Interesserede rumænske og udenlandske juridiske personer bør skriftligt og på rumænsk indsende deres bud angående efterforskningsområderne i tabel 1 til:

Agencia Națională pentru Resurse Minerale
În atenția Bogdan Gabudeanu, Președinte
Str. Mendeleev nr. 36-38, cod 010366, sector 1
București
România

senest kl. 15.00 den sidste dag i en periode på 100 arbejdsdage, der indledes den første dag efter offentliggørelsen af denne bekendtgørelse i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Bud angående de indvindingsområder, der er nævnt i tabel 2, bør forelægges senest kl. 15.00 den sidste dag i en periode på 120 arbejdsdage, der indledes den første dag efter offentliggørelsen af denne bekendtgørelse i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Bud, der forelægges efter denne frist, vil ikke komme i betragtning.

Buddene åbnes på et offentligt møde kl. 10.00 den første arbejdsdag efter udløbet af den ovennævnte frist.

5. Buddene bør indeholde de data og oplysninger, som er specificeret i artikel 32 til 35 i gennemførelsesbestemmelserne til lov nr. 238/2004 om olie, der er godkendt ved regeringsbeslutning nr. 2075/2004.

Interesserede juridiske personer kan i forbindelse med udarbejdelsen af deres bud få adgang til de data og geologiske oplysninger, som stilles til rådighed af det nationale agentur for mineralressourcer i overensstemmelse med artikel 24, stk. 3, litra c)-g), i gennemførelsesbestemmelserne til lov nr. 238/2004 om olie, der er godkendt ved regeringsbeslutning nr. 2075/2004.

Adgang til data og geologiske oplysninger fås ved skriftlig henvendelse til formanden for det nationale agentur for mineralressourcer efter underskrivelse af en fortrolighedsaftale og efter betaling af et gebyr for anskaffelsen af datasættet og et gebyr for rådgivning og udnyttelse af de oplysninger, der tilhører den nationale fond for geologiske data.
 6. Bestemmelser og kriterier, jf. artikel 5, stk. 1, i direktiv 94/22/EF, vedrørende vurdering af bud og de bydendes tekniske og finansielle kapacitet er fastlagt i gennemførelsesbestemmelserne til lov nr. 238/2004 om olie, der er godkendt ved regeringsbeslutning nr. 2075/2004, som er offentliggjort i Rumæniens statstidende nr. 1170 af 10. december 2004, del I, der er ændret og suppleret ved regeringsbeslutning nr. 350/2007, som er offentliggjort i Rumæniens statstidende nr. 272 af 24. april 2007, del I.
 7. Det nationale agentur for mineralressourcer træffer afgørelse om buddene senest 30 arbejdsdage efter datoen for åbning af buddene, og alle de bydende vil blive informeret herom.
 8. Der vil blive indledt forhandlinger med de udvalgte bydende senest 15 dage efter bekendtgørelsen af de udvalgte bud, forudsat at der ikke er gjort indsigelse mod resultatet.

Det forventes, at aftalerne om oliekoncessioner mellem det nationale agentur for mineralressourcer og de udvalgte bydende vil blive underskrevet senest seks måneder efter, at forhandlingerne indledes.

Aftalerne vil træde i kraft, når de er godkendt med regeringens beslutning.
 9. Betingelser og krav vedrørende aktivitetens gennemførelse og ophør er fastlagt i lov nr. 238/2004 om olie, der er offentliggjort i Rumæniens statstidende nr. 535 af 15. juni 2005, del I.
 10. Yderligere oplysninger fås fra følgende kilder:
 - Det nationale agentur for mineralressourcers websted: www.namr.ro
 - hr. Gicu Boroși, generaldirektør, tlf. (40) 21 317 01 84, e-mail: gicu.borosi@namr.ro
 - hr. Mihai German, vicegeneraldirektør, tlf. (40) 21 317 01 96, e-mail: mihai.german@namr.ro
-

Anmeldelse af en planlagt fusion
(Sag COMP/M.4866 — Arques/Actebis)

(EØS-relevant tekst)

(2007/C 203/07)

1. Den 24. august 2007 modtog Kommissionen i overensstemmelse med artikel 4 i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ anmeldelse af en planlagt fusion, hvorved Arques Industries AG (»Arques«, Tyskland) gennem opkøb af aktier erhverver kontrol som omhandlet i forordningens artikel 3, stk. 1, litra b), over hele Actebis Peacock GmbH & Co. KG (Tyskland), Beteiligungsgesellschaft Actebis Peacock mbH (Tyskland), Actebis S.A.S. (Frankrig), Logiciels Applications Formation S.A.S. (Frankrig), Actebis Computerhandels GmbH (Østrig) og Actebis Computers B.V. (Nederlandene) (»Actebis-målvirksomheder«).

2. De deltagende virksomheder er aktive på følgende områder:

— Arques og tilknyttede virksomheder: omstrukturering af virksomheder, engros- og videresalg af it-produkter, samling af it-produkter

— Actebis-målvirksomheder: engrossalg af it-produkter.

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.

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

Bemærkningerne skal være Kommissionen i hænde senest ti dage efter offentliggørelsen af denne meddelelse og kan med angivelse af sag COMP/M.4866 — Arques/Actebis 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.

Anmeldelse af en planlagt fusion
(Sag COMP/M.4713 — Aviva/Hamilton)

(EØS-relevant tekst)

(2007/C 203/08)

1. Den 23. august 2007 modtog Kommissionen i overensstemmelse med artikel 4 i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ anmeldelse af en planlagt fusion, hvorved Aviva Plc (»Aviva« — UK) gennem opkøb af aktier erhverver kontrol som omhandlet i forordningens artikel 3, stk. 1, litra b), over hele Hamilton Insurance Company Limited (»Hamilton General« — UK) og Hamilton Life Assurance Company Limited (»Hamilton Life« — UK).

2. De deltagende virksomheder er aktive på følgende områder:

- Aviva: almindelig forsikring og livsforsikring, opsparinger og kapitalforvaltning
- Hamilton General: almindelig forsikring
- Hamilton Life: livsforsikring.

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.

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

Bemærkningerne skal være Kommissionen i hænde senest ti dage efter offentliggørelsen af denne meddelelse og kan med angivelse af sag COMP/M.4713 — Aviva/Hamilton 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.