



Περιεχόμενα

II Ανακοινώσεις

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΕΙΣ ΤΩΝ ΘΕΣΜΙΚΩΝ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΟΡΓΑΝΙΣΜΩΝ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

Ευρωπαϊκή Επιτροπή

2018/C 305/01	Μη διατύπωση αντιρρήσεων σε κοινοποιηθείσα συγκέντρωση (Υπόθεση M.8970 — Sumitomo/Parkwind/Northwester2) ⁽¹⁾	1
2018/C 305/02	Μη διατύπωση αντιρρήσεων σε κοινοποιηθείσα συγκέντρωση (Υπόθεση M.8879 — JERA Trading/LNG Optimisation) ⁽¹⁾	1

IV Πληροφορίες

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΘΕΣΜΙΚΑ ΚΑΙ ΛΟΙΠΑ ΟΡΓΑΝΑ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

Ευρωπαϊκή Επιτροπή

2018/C 305/03	Ισοτιμίες του ευρώ	2
2018/C 305/04	Επεξηγηματικές σημειώσεις της συνδυασμένης ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης	3
2018/C 305/05	Επεξηγηματικές σημειώσεις της συνδυασμένης ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης	4
2018/C 305/06	Νέα εθνική όψη κερμάτων ευρώ που προορίζονται για κυκλοφορία	6

Ευρωπαϊός Επόπτης Προστασίας Δεδομένων

2018/C 305/07	Περίληψη της γνωμοδότησης επί της πρότασης για την αναδιατύπωση της οδηγίας σχετικά με την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα (ΠΔΤ)	7
---------------	---	---

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

2018/C 305/08	Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 16 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα — Επιβολή υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας σε τακτικές αεροπορικές γραμμές ⁽¹⁾	10
2018/C 305/09	Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 16 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα — Τροποποίηση υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας σε τακτικές αεροπορικές γραμμές ⁽¹⁾	11
2018/C 305/10	Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 17 παράγραφος 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα — Πρόσκληση υποβολής προσφορών για την εκμετάλλευση τακτικών αεροπορικών γραμμών σύμφωνα με τις υποχρεώσεις παροχής δημόσιας υπηρεσίας ⁽¹⁾	12

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΟΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ ΧΩΡΟ

Μόνιμη επιτροπή των κρατών της ΕΖΕΣ

2018/C 305/11	Επικίνδυνες ουσίες — Κατάλογος των αποφάσεων αδειοδότησης που έλαβαν τα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 64 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (REACH) κατά το δεύτερο εξάμηνο του 2017	13
2018/C 305/12	Φαρμακευτικά προϊόντα — Κατάλογος προϊόντων στα οποία χορηγήθηκε άδεια κυκλοφορίας από τα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ για το δεύτερο εξάμηνο του 2017	15

V Γνωστοποιήσεις

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ

Ευρωπαϊκή Υπηρεσία Επίλογής Προσωπικού (EPSO)

2018/C 305/13	Προκήρυξη γενικού διαγωνισμού	34
---------------	-------------------------------------	----

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΗΣ ΠΟΛΙΤΙΚΗΣ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Ευρωπαϊκή Επιτροπή

2018/C 305/14	Προηγούμενη κοινοποίηση συγκέντρωσης (Υπόθεση M.9072 — KKR / Altice / SFR Filiale) — Υπόθεση υποψήφια για απλοποιημένη διαδικασία ⁽¹⁾	35
---------------	--	----

⁽¹⁾ Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ

II

(Ανακοινώσεις)

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΕΙΣ ΤΩΝ ΘΕΣΜΙΚΩΝ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ
ΟΡΓΑΝΙΣΜΩΝ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Μη διατύπωση αντιρρήσεων σε κοινοποιηθείσα συγκέντρωση**(Υπόθεση M.8970 — Sumitomo/Parkwind/Northwester2)****(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)**

(2018/C 305/01)

Στις 30 Ιουλίου 2018, η Επιτροπή αποφάσισε να μη διατυπώσει αντιρρήσεις σχετικά με την ανωτέρω κοινοποιηθείσα συγκέντρωση και να την χαρακτηρίσει συμβιβάσιμη με την εσωτερική αγορά. Η απόφαση αυτή βασίζεται στο άρθρο 6 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 139/2004 του Συμβουλίου⁽¹⁾. Το πλήρες κείμενο της απόφασης διατίθεται μόνο στα αγγλικά και θα δημοσιοποιηθεί χωρίς τα επιχειρηματικά απόρρητα στοιχεία τα οποία ενδέχεται να περιέχει. Θα διατίθεται:

- από τη σχετική με τις συγκεντρώσεις ενότητα του δικτυακού τόπου της Επιτροπής για τον ανταγωνισμό (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Ο δικτυακός αυτός τόπος παρέχει διάφορα μέσα που βοηθούν στον εντοπισμό μεμονωμένων αποφάσεων για συγκεντρώσεις, όπως ευρετήρια επιχειρήσεων, αριθμών υποθέσεων και ημερομηνιών, καθώς και τομεακά ευρετήρια,
- σε ηλεκτρονική μορφή στον δικτυακό τόπο EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=el>) με αριθμό εγγράφου 32018M8970. Ο δικτυακός τόπος EUR-Lex αποτελεί την επιγραμμική πρόσβαση στην ευρωπαϊκή νομοθεσία.

⁽¹⁾ ΕΕ L 24 της 29.1.2004, σ. 1.

IV

(Πληροφορίες)

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΘΕΣΜΙΚΑ ΚΑΙ ΛΟΙΠΑ ΟΡΓΑΝΑ ΚΑΙ
ΤΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Ισοτιμίες του ευρώ ⁽¹⁾

29 Αυγούστου 2018

(2018/C 305/03)

1 ευρώ =

	Νομισματική μονάδα	Ισοτιμία		Νομισματική μονάδα	Ισοτιμία
USD	δολάριο ΗΠΑ	1,1660	CAD	δολάριο Καναδά	1,5093
JPY	ιαπωνικό γιεν	129,73	HKD	δολάριο Χονγκ Κονγκ	9,1524
DKK	δανική κορόνα	7,4571	NZD	δολάριο Νέας Ζηλανδίας	1,7413
GBP	λίρα στερλίνα	0,90500	SGD	δολάριο Σιγκαπούρης	1,5941
SEK	σουηδική κορόνα	10,6923	KRW	ουόν Νότιας Κορέας	1 299,27
CHF	ελβετικό φράγκο	1,1385	ZAR	νοτιοαφρικανικό ραντ	16,8176
ISK	ισλανδική κορόνα	124,90	CNY	κινεζικό ρενμινπί γιουάν	7,9626
NOK	νορβηγική κορόνα	9,7475	HRK	κροατική κούνα	7,4370
BGN	βουλγαρικό λεβ	1,9558	IDR	ρουπία Ινδονησίας	17 087,73
CZK	τσεχική κορόνα	25,745	MYR	μαλαισιανό ρινγκίτ	4,8076
HUF	ουγγρικό φιορίνι	324,63	PHP	πέσο Φιλιππινών	62,375
PLN	πολωνικό ζλότι	4,2838	RUB	ρωσικό ρούβλι	79,4075
RON	ρουμανικό λέου	4,6417	THB	ταϊλανδικό μπατ	38,140
TRY	τουρκική λίρα	7,5236	BRL	ρεάλ Βραζιλίας	4,8451
AUD	δολάριο Αυστραλίας	1,5989	MXN	πέσο Μεξικού	22,3252
			INR	ινδική ρουπία	82,3405

⁽¹⁾ Πηγή: Ισοτιμίες αναφοράς που δημοσιεύονται από την Ευρωπαϊκή Κεντρική Τράπεζα.

Επεξηγηματικές σημειώσεις της συνδυασμένης ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης

(2018/C 305/04)

Δυνάμει του άρθρου 9 παράγραφος 1 στοιχείο α) του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου ⁽¹⁾, οι Επεξηγηματικές Σημειώσεις της Συνδυασμένης Ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης ⁽²⁾ τροποποιούνται ως εξής:

Στη σελίδα 379

9401 Καθίσματα (με εξαίρεση εκείνα της κλάσης 9402), έστω και αν μετατρέπονται σε κρεβάτια, και τα μέρη τους

Μετά το υπάρχον κείμενο προστίθεται το ακόλουθο κείμενο:

«Για τους σκοπούς της παρούσας κλάσης, κάθε αναφορά στον όρο “μπαμπού” περιλαμβάνει μόνο φυτικές ύλες της κλάσης 1401. Αντίθετα, για τους σκοπούς της παρούσας κλάσης, κάθε αναφορά στους όρους “ξύλο” ή “ξύλινο” περιλαμβάνει επίσης σανίδες από μπαμπού της κλάσης 4412 (βλέπε επίσης σημείωση 1 στοιχείο β) και σημείωση 6 του κεφαλαίου 44).».

9403 Άλλα έπιπλα και τα μέρη τους

Μετά το υπάρχον κείμενο προστίθεται το ακόλουθο εδάφιο:

«Η επεξηγηματική σημείωση της κλάσης 9401 σχετικά με τις αναφορές στους όρους “μπαμπού” και “ξύλο ή ξύλινο”, εφαρμόζεται κατ’ αναλογία.».

⁽¹⁾ Κανονισμός (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1987, για τη δασμολογική και στατιστική ονοματολογία και το κοινό δασμολόγιο (ΕΕ L 256 της 7.9.1987, σ. 1).

⁽²⁾ ΕΕ C 76 της 4.3.2015, σ. 1.

Επεξηγηματικές σημειώσεις της συνδυασμένης ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης

(2018/C 305/05)

Δυνάμει του άρθρου 9 παράγραφος 1 στοιχείο α) του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου ⁽¹⁾, οι επεξηγηματικές σημειώσεις της συνδυασμένης ονοματολογίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης ⁽²⁾ τροποποιούνται ως εξής:

Στη σελίδα 379

9403 Άλλα έπιπλα και τα μέρη τους

Μετά το υπάρχον κείμενο προστίθεται το ακόλουθο κείμενο:

«Η παρούσα κλάση δεν περιλαμβάνει “οθόνες πληροφοριών”, όπως “πίνακες δρόμου” και “εκτυλισσόμενα πανό”.

Τα προϊόντα αυτά κατατάσσονται σε άλλες κλάσεις της ονοματολογίας στις οποίες περιλαμβάνονται ειδικότερα (για παράδειγμα, πίνακες δρόμου για γράψιμο ή σχεδίαση, που αντιστοιχούν σε προϊόντα της κλάσης 9610) ή σύμφωνα με τη συστατική τους ύλη:

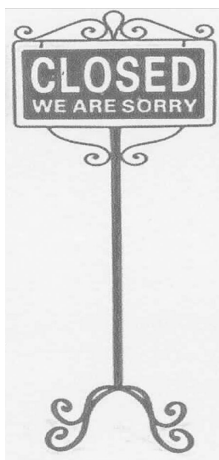
- α) σε κλάση που καλύπτει ειδικά αυτά τα είδη (για παράδειγμα, πλάκες από κοινά μέταλλα, που αντιστοιχούν σε προϊόντα της κλάσης 8310, κατατάσσονται στην εν λόγω κλάση), ή
- β) σε κλάση που καλύπτει διάφορα είδη από την εν λόγω ύλη (για παράδειγμα, στην κλάση 3926 ή στην κλάση 7616).

Παράδειγμα πίνακα δρόμου που κατατάσσεται στην κλάση 9610:



Πίνακας δρόμου με επιφάνεια μαυροπίνακα.

Παράδειγμα πίνακα δρόμου που κατατάσσεται στην κλάση 8310:



Πίνακας δρόμου που αποτελείται αποκλειστικά από κοινά μέταλλα.

⁽¹⁾ Κανονισμός (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1987, για τη δασμολογική και στατιστική ονοματολογία και το κοινό δασμολόγιο (ΕΕ L 256 της 7.9.1987, σ. 1).

⁽²⁾ ΕΕ C 76 της 4.3.2015, σ. 1.

Παραδείγματα “οθονών πληροφοριών”, τα οποία κατατάσσονται σύμφωνα με τη συστατική τους ύλη, σε κλάση που καλύπτει διάφορα είδη από την εν λόγω ύλη:

	
<p>Βάση από σκληρές πλαστικές ύλες, επάνω μέρος από πλαίσιο αργιλίου με φύλλο πλαστικής ύλης στο μέσο, το οποίο καλύπτεται από διαφανείς μεμβράνες PVC και από τις δύο πλευρές.</p>	<p>Βάση και πλαίσιο από αργίλιο με προσαρτήματα από καουτσούκ και διαφανείς μεμβράνες PVC που καλύπτουν ένα φύλλο χαρτιού.</p>
<p>Κλάση 7616 (ο ουσιώδης χαρακτήρας προσδίδεται από το πλαίσιο αργιλίου).</p>	<p>Κλάση 7616 (ο ουσιώδης χαρακτήρας προσδίδεται από το πλαίσιο αργιλίου).</p>
	
<p>Κεντρική πλάκα από πλαστικό συνδεδεμένη με πέντε σχεδόν ισομήκεις ράβδους (πήχεις) από πλαστικό, το σύνολο των οποίων έχει δυνατότητα ανάκλισης προς διάφορες κατευθύνσεις. Τέσσερις από αυτές φέρουν πλαστικό άγκιστρο στο άκρο τους και η πέμπτη ράβδος φέρει τοποθετημένο πλαστικό κάλυμμα.</p>	
<p>Κλάση 3926 (το είδος αποτελείται αποκλειστικά από πλαστικές ύλες).».</p>	

Νέα εθνική όψη κερμάτων ευρώ που προορίζονται για κυκλοφορία

(2018/C 305/06)

**Εθνική όψη του νέου αναμνηστικού κέρματος των 2 ευρώ έκδοσης Λουξεμβούργου που προορίζεται για κυκλοφορία**

Τα κέρματα ευρώ που προορίζονται για κυκλοφορία συνιστούν νόμιμο χρήμα σε ολόκληρη τη ζώνη του ευρώ. Η Επιτροπή, προκειμένου να ενημερώσει το κοινό και όσους χρησιμοποιούν τα κέρματα, δημοσιεύει περιγραφή των σχεδίων όλων των νέων κερμάτων⁽¹⁾. Σύμφωνα με τα συμπεράσματα του Συμβουλίου της 10ης Φεβρουαρίου 2009⁽²⁾, επιτρέπεται στα κράτη μέλη της ζώνης του ευρώ και στις χώρες που έχουν συνάψει νομισματική συμφωνία με την Ευρωπαϊκή Ένωση για την έκδοση κερμάτων ευρώ να εκδίδουν ορισμένο αριθμό αναμνηστικών κερμάτων ευρώ προοριζόμενων για κυκλοφορία, υπό τον όρο ότι πληρούνται ορισμένες προϋποθέσεις, και ιδίως ότι πρόκειται μόνο για κέρματα των 2 ευρώ. Τα εν λόγω κέρματα έχουν τεχνικά χαρακτηριστικά ίδια με εκείνα των υπόλοιπων κερμάτων των 2 ευρώ, αλλά στην εθνική τους όψη εμφανίζεται αναμνηστικό σχέδιο με υψηλή συμβολική αξία εθνικής ή ευρωπαϊκής εμβέλειας.

Χώρα έκδοσης: Λουξεμβούργο**Αναμνηστικό θέμα:** Η 175η επέτειος από το θάνατο του Μεγάλου Δούκα Γουλιέλμου του 1ου.**Περιγραφή του σχεδίου:** Το σχέδιο απεικονίζει στη δεξιά πλευρά την προτομή της Αυτού Βασιλικής Υψηλότητας του Μεγάλου Δούκα Henri, ο οποίος κοιτάζει προς τα αριστερά, και στην αριστερή πλευρά, την προτομή της ΑΒΥ του Μεγάλου Δούκα Γουλιέλμου του 1ου. Μεταξύ των δύο προτομών αναγράφονται κατακόρυφα τα έτη «1772-1843», καθώς και το όνομα «Guillaume Ier». Στο κάτω μέρος εμφανίζεται το κείμενο «LUXEMBOURG» και το έτος «2018».

Στον εξωτερικό δακτύλιο του κέρματος απεικονίζονται τα 12 αστέρια της ευρωπαϊκής σημαίας.

Εκτιμώμενος αριθμός κερμάτων της έκδοσης: 500 000**Ημερομηνία έκδοσης:** Σεπτέμβριος 2018

⁽¹⁾ Βλέπε ΕΕ C 373 της 28.12.2001, σ. 1, όπου απεικονίζονται όλες οι εθνικές όψεις των κερμάτων που εκδόθηκαν το 2002.

⁽²⁾ Βλέπε τα συμπεράσματα του Συμβουλίου Οικονομικών και Δημοσιονομικών Υποθέσεων, της 10ης Φεβρουαρίου 2009, και τη σύσταση της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2008, για τη θέσπιση κοινών κατευθυντηρίων γραμμών όσον αφορά τις εθνικές όψεις και την έκδοση των κερμάτων ευρώ που προορίζονται για κυκλοφορία (ΕΕ L 9 της 14.1.2009, σ. 52).

ΕΥΡΩΠΑΙΟΣ ΕΠΟΠΤΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ

Περίληψη της γνωμοδότησης επί της πρότασης για την αναδιτύπωση της οδηγίας σχετικά με την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα (ΠΔΤ)

(Το πλήρες κείμενο της παρούσας γνωμοδότησης είναι διαθέσιμο στην αγγλική, γαλλική και γερμανική γλώσσα στον δικτυακό τόπο του ΕΕΠΔ www.edps.europa.eu)

(2018/C 305/07)

Σκοπός της οδηγίας σχετικά με τις πληροφορίες του δημόσιου τομέα (ΠΔΤ) είναι να διευκολύνει την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα σε όλη την Ευρωπαϊκή Ένωση με την εναρμόνιση των βασικών όρων για τη διάθεση πληροφοριών του δημόσιου τομέα σε περαιτέρω χρήστες, τη βελτίωση της ανάπτυξης κοινοτικών προϊόντων και υπηρεσιών που βασίζονται σε ΠΔΤ και την αποφυγή στρεβλώσεων του ανταγωνισμού.

Οι νέες διατάξεις προβλέπουν την επέκταση του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας για να συμπεριληφθούν έγγραφα που βρίσκονται στην κατοχή δημόσιων επιχειρήσεων οι οποίες δραστηριοποιούνται στους τομείς των προμηθειών, π.χ. φορείς που λειτουργούν στους τομείς του ύδατος, της ενέργειας, των μεταφορών και των ταχυδρομικών υπηρεσιών. Ισχύουν επίσης για έγγραφα που βρίσκονται στην κατοχή δημόσιων επιχειρήσεων οι οποίες λειτουργούν ως φορείς δημόσιων υπηρεσιών, στον βαθμό που τα εν λόγω έγγραφα παράχθηκαν ως τμήμα της παροχής υπηρεσιών γενικού συμφέροντος. Επιπρόσθετα, το πεδίο εφαρμογής της πρότασης θα επεκταθεί επίσης για να συμπεριλάβει συγκεκριμένα ερευνητικά δεδομένα, λόγου χάρη αποτελέσματα της επιστημονικής διαδικασίας διερεύνησης πραγματικών δεδομένων.

Η γνωμοδότηση διατυπώνει κυρίως ειδικές συστάσεις για την καλύτερη αποσαφήνιση της σχέσης και της συνοχής της οδηγίας για τις ΠΔΤ με τις εξαιρέσεις του γενικού κανονισμού για την προστασία των δεδομένων καθώς και με τις παραπομπές στην ισχύουσα νομοθεσία περί προστασίας δεδομένων. Εκτός αυτού, παρέχει περαιτέρω συστάσεις για την ανωνυμοποίηση και τη σχέση της με τις δαπάνες και την προστασία δεδομένων, ενώ ασχολείται επίσης με τη διενέργεια εκτίμησης αντικτύπου όσον αφορά την προστασία των δεδομένων, λαμβανομένης υπόψη της «πολιτικής περί αποδεκτής περαιτέρω χρήσης».

Διά της παρούσας γνωμοδότησης για την περαιτέρω χρήση ΠΔΤ, ο Ευρωπαίος Επόπτης Προστασίας Δεδομένων (ΕΕΠΔ) αξιοποιεί την εργασία που έχει ήδη γίνει σε σχέση με τα «καλά μαζικά δεδομένα» (την «ανταλλαγή δεδομένων θα εδράζεται στις ενωσιακές αξίες»), ιδίως δε τις γνωμοδοτήσεις και τα επίσημα σχόλια που έχει ήδη εκδώσει ο ΕΕΠΔ, σε αρμονία με την πρακτική μας για τις περιπτώσεις εποπτείας. Επισημαίνουμε επίσης τα ζητήματα που απαιτούν εναρμόνιση σε ενωσιακό επίπεδο, προκειμένου η αναδιτύπωση της οδηγίας για τις ΠΔΤ να διασφαλίσει τα αναμενόμενα οφέλη.

Στο πλαίσιο του άρθρου 1 παράγραφος 2 στοιχείο ζ) της πρότασης, ο ΕΕΠΔ εισηγείται την καλύτερη αποσαφήνιση της σχέσης και της συνοχής της οδηγίας για τις ΠΔΤ με τον γενικό κανονισμό για την προστασία των δεδομένων κάνοντας μια πρόταση διατύπωσης.

Επιπλέον, ο ΕΕΠΔ εισηγείται την επανάληψη της ειδικής διάταξης του άρθρου 1 παράγραφος 4 της οδηγίας 2013/37/ΕΕ στις κύριες διατάξεις της οδηγίας και τη σαφή διατύπωση στην πρόταση ότι ισχύει ο ορισμός του όρου «δεδομένα προσωπικού χαρακτήρα» που δίνεται στο άρθρο 4 παράγραφος 1 του γενικού κανονισμού για την προστασία των δεδομένων. Ο ΕΕΠΔ εισηγείται επίσης την προσθήκη αναφοράς στην εποπτική αρχή που συστήνεται δυνάμει του άρθρου 51 του γενικού κανονισμού για την προστασία των δεδομένων στο άρθρο 4 παράγραφος 4 της πρότασης.

Ο ΕΕΠΔ εισηγείται επίσης τη στήριξη της χρήσης της ανωνυμοποίησης μέσω αναφοράς σε «άνωνμες πληροφορίες» στο νομικό κείμενο και μέσω επέκτασης του εύρους των φορέων που έχουν το δικαίωμα να συμπεριλαμβάνουν το κόστος της ανωνυμοποίησης στις δαπάνες που δύνανται να χρεώνονται στους περαιτέρω χρήστες.

Τέλος, ο ΕΕΠΔ εισηγείται ότι θα πρέπει να υπάρξει πρόβλεψη για τη διενέργεια εκτιμήσεων αντικτύπου όσον αφορά την προστασία των δεδομένων για συγκεκριμένους τομείς όπου υφίσταται χειρισμός ευαίσθητων δεδομένων, όπως για τον τομέα της υγείας, στις οποίες εκτιμήσεις ο αδειοδότης θα πρέπει να βασίζει την απόφασή του, και ότι, κατά συνέπεια, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι όροι περαιτέρω χρήσης.

1. ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΚΑΙ ΠΛΑΙΣΙΟ

1. Στις 25 Απριλίου 2018, η Επιτροπή ενέκρινε πρόταση οδηγίας για την τροποποίηση της οδηγίας 2013/37/ΕΕ (κατόπιν επανεξέτασης της οδηγίας 2003/98/ΕΚ) σχετικά με την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα (ΠΔΤ) (η «πρόταση»). Η πρόταση αποτελεί μέρος της «δέσμης μέτρων για τα δεδομένα του 2018», που περιλαμβάνει και άλλα σημαντικά έγγραφα: (i) ανακοίνωση της Επιτροπής με τίτλο «Προς έναν κοινό ευρωπαϊκό χώρο δεδομένων» (η «ανακοίνωση»)· (ii) κατευθύνσεις σχετικά με την κοινοχρησία των δεδομένων του ιδιωτικού τομέα, υπό τη μορφή εγγράφου εργασίας των υπηρεσιών της Επιτροπής (οι «κατευθύνσεις»)· και (iii) αξιολόγηση της οδηγίας για τις ΠΔΤ.

2. Στόχος της πρότασης είναι η επικαιροποίηση και τροποποίηση του υφιστάμενου κειμένου της οδηγίας 2013/37/ΕΕ και της οδηγίας 2003/98/ΕΚ σχετικά με την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα (οδηγία για τις ΠΔΤ).
3. Η επανεξέταση της οδηγίας αποτελεί ένα από τα τρία «μέτρα» που προτείνει η Επιτροπή προς έναν κοινό ευρωπαϊκό χώρο δεδομένων στην ΕΕ (βλ. ανακοίνωση πλαίσιο της Επιτροπής COM(2018) 232 [η «ανακοίνωση»]), παράλληλα με τις κατευθύνσεις σχετικά με την κοινοχρησία των δεδομένων [...] και την επικαιροποίηση της σύστασης για την πρόσβαση στις επιστημονικές πληροφορίες και τη διαφύλαξή τους [...].
4. Με την πρόταση τροποποίησης της οδηγίας ΠΔΤ, η Επιτροπή αποσκοπεί να διευκολύνει την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα, όπως τα νομικά δεδομένα, τα κυκλοφοριακά δεδομένα, τα μετεωρολογικά, οικονομικά και χρηματοπιστωτικά δεδομένα, σε όλη την Ευρωπαϊκή Ένωση με την εναρμόνιση των βασικών όρων για τη διάθεση πληροφοριών του δημόσιου τομέα σε περαιτέρω χρήστες, τη βελτίωση της ανάπτυξης κοινοτικών προϊόντων και υπηρεσιών που βασίζονται σε ΠΔΤ και την αποφυγή στρεβλώσεων του ανταγωνισμού.
5. Συγκεκριμένα, η πρόταση αποσκοπεί συνολικά στην εναρμόνιση με τους στόχους της στρατηγικής για την ψηφιακή ενιαία αγορά. Σκοπός της πρότασης είναι να βελτιώσει τα αποτελέσματα της οδηγίας με την ενίσχυση ειδικών διατάξεων και την ανάλογη τροποποίησή τους, προκειμένου να αυξήσει την ποσότητα των πληροφοριών του δημόσιου τομέα που διατίθενται για περαιτέρω χρήση. Ειδικότερα, η πρωτοβουλία αποσκοπεί επίσης να ενισχύσει τη θέση των μικρών και μεσαίων επιχειρήσεων στην αγορά δεδομένων διασφαλίζοντας δικαιότερο ανταγωνισμό και ευκολότερη πρόσβαση στις αγορές, καθώς και βελτίωση της διασυνοριακής καινοτομίας.
6. Οι σχετικές νέες διατάξεις της οδηγίας προβλέπουν την επέκταση του πεδίου εφαρμογής της για να συμπεριληφθούν έγγραφα που βρίσκονται στην κατοχή δημόσιων επιχειρήσεων οι οποίες δραστηριοποιούνται στους τομείς των προμηθειών, π.χ. φορείς που λειτουργούν στους τομείς του ύδατος, της ενέργειας, των μεταφορών και των ταχυδρομικών υπηρεσιών. Ισχύουν επίσης για έγγραφα που βρίσκονται στην κατοχή δημόσιων επιχειρήσεων οι οποίες λειτουργούν ως φορείς δημόσιων υπηρεσιών, στον βαθμό που τα εν λόγω έγγραφα παράχθηκαν ως τμήμα της παροχής υπηρεσιών γενικού συμφέροντος. Το πεδίο εφαρμογής της πρότασης θα επεκταθεί επίσης για να συμπεριλάβει συγκεκριμένα ερευνητικά δεδομένα, λόγω χάρη αποτελέσματα της επιστημονικής διαδικασίας διερεύνησης πραγματικών δεδομένων (π.χ. πειράματα και έρευνες). Στην πράξη, η πρόταση «(...) καθορίζει ένα οριζόντιο πλαίσιο, το οποίο προβλέπει στοιχειώδη εναρμόνιση όσον αφορά τους όρους περαιτέρω χρήσης για διάφορους τομείς και κλάδους». (1)
7. Ο ΕΕΠΔ παρατηρεί θετικά ότι, σύμφωνα με την Επιτροπή, η αναδιτύπωση της οδηγίας για τις ΠΔΤ αποσκοπεί να προωθήσει την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα, όπως τονίζεται στην ανακοίνωση, «περιορίζοντας τα εμπόδια εισόδου στην αγορά, ιδίως για τις μικρές και μεσαίες επιχειρήσεις· ελαχιστοποιώντας τον κίνδυνο “του υπερβολικού πλεονεκτήματος του πρώτου αφιχθέντος”, κάτι που ωφελεί τις μεγάλες επιχειρήσεις και, επομένως, περιορίζει τον αριθμό των δυναμικών περαιτέρω χρηστών των εν λόγω δεδομένων· αυξάνοντας τις επιχειρηματικές ευκαιρίες, ενθαρρύνοντας τη δημιουργία δυναμικών δεδομένων και την υιοθέτηση διεπαφών προγραμματισμού εφαρμογών (API)». (2)
8. Η οδηγία για τις ΠΔΤ αποτελεί μέρος του οράματος της ΕΕ για την προώθηση των «καλών μαζικών δεδομένων». Οι πληροφορίες του δημόσιου τομέα αποτελούν βασική πηγή «της πρώτης ύλης» των μαζικών δεδομένων της ψηφιακής ενιαίας αγοράς. Η έξυπνη χρήση των δεδομένων, συμπεριλαμβανομένης της επεξεργασίας τους μέσω τεχνητής νοημοσύνης, έχει μετασχηματιστικό αντίκτυπο σε όλους τους τομείς της οικονομίας.
9. Ήδη τον Σεπτέμβριο του 2016, ο ΕΕΠΔ, με τη Γνωμοδότηση σχετικά με τη συνεκτική επιβολή των θεμελιωδών δικαιωμάτων στην εποχή των μαζικών δεδομένων (3), διατύπωσε μια στρατηγική για τη διαμόρφωση ενός ενωσιακού κυβερνοχώρου ο οποίος θα εδράζεται στις αξίες της ΕΕ, τονίζοντας ζητήματα όπως η συγκέντρωση ισχύος όσον αφορά τις αγορές και τις πληροφορίες, και η αδύναμη αγορά τεχνολογιών για τη βελτίωση της προστασίας της ιδιωτικότητας (ΤΒΙ), ως μέτρα για την ελαχιστοποίηση της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα χωρίς απώλεια της λειτουργικότητας ενός προϊόντος ή μιας υπηρεσίας (βάσει της αρχής της ιδιωτικότητας βάσει σχεδιασμού (4) και εξ ορισμού).
10. Επιπρόσθετα, ο ΕΕΠΔ επιθυμεί να υπενθυμίσει τη συνάφεια που έχουν με την προστασία δεδομένων οι «βασικές αρχές» οι οποίες, σύμφωνα με την Επιτροπή, θα πρέπει να γίνονται σεβαστές στο πλαίσιο της περαιτέρω χρήσης δεδομένων. Συγκεκριμένα: (α) ελαχιστοποίηση του «κλειδώματος» των δεδομένων και διασφάλιση ανόθευτου ανταγωνισμού· (β) διαφάνεια και κοινωνική συμμετοχή με σκοπό την περαιτέρω χρήση έναντι των πολιτών / των υποκειμένων των δεδομένων, καθώς επίσης διαφάνεια και σαφής ορισμός του σκοπού μεταξύ του αδειοδότη και των αδειοληπτών· (γ) εκτίμηση αντικτύπου όσον αφορά την προστασία των δεδομένων και κατάλληλες ασφαλιστικές δικλείδες προστασίας δεδομένων για περαιτέρω χρήση (σύμφωνα με την αρχή της «μη πρόκλησης ζημίας», από τη σκοπιά της προστασίας δεδομένων).
11. Μολονότι ο ΕΕΠΔ διαβουλευτήκε με την Επιτροπή, δεν διενεργήθηκε επίσημη διαβούλευση σύμφωνα με την απαίτηση του άρθρου 28 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 45/2001. Ως εκ τούτου, η παρούσα γνωμοδότηση βασίζεται στο άρθρο 41 παράγραφος 2 του ως άνω κανονισμού. Ο ΕΕΠΔ συστήνει να συμπεριληφθεί παραπομπή στην παρούσα γνωμοδότηση στο προοίμιο του εκδοθέντος νομοθετήματος.

(1) Αιτιολογική έκθεση της πρότασης οδηγίας του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την περαιτέρω χρήση πληροφοριών του δημόσιου τομέα (αναδιτύπωση), σ. 3

(2) Ανακοίνωση της Επιτροπής προς το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο, το Συμβούλιο, την Ευρωπαϊκή Οικονομική και Κοινωνική Επιτροπή και την Επιτροπή Περιφερειών με θέμα «Προς έναν κοινό ευρωπαϊκό χώρο δεδομένων», σ. 5

(3) https://edps.europa.eu/sites/edp/files/publication/16-09-23_bigdata_opinion_en.pdf, για την περαιτέρω χρήση βλ. σ. 9.

(4) Γνωμοδότηση του Ευρωπαίου Επόπτη Προστασίας Δεδομένων 05/2018 - Προκαταρκτική γνωμοδότηση για την ιδιωτικότητα εκ σχεδιασμού.

7. ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑ

Επομένως, ο ΕΕΠΔ συνιστά:

- Την τροποποίηση του άρθρου 1 παράγραφος 2 στοιχείο ζ) της πρότασης και τη χρησιμοποίηση συγκεκριμένης διατύπωσης που να αποτυπώνει τη διαφορά ανάμεσα στα «έγγραφα» και στα «τμήματα εγγράφων» για τα οποία δεν θα ίσχυε η οδηγία για τις ΠΔΤ για λόγους προστασίας δεδομένων.
- Την προσθήκη αναφοράς στην εποπτική αρχή που συστήνεται δυνάμει του άρθρου 51 του γενικού κανονισμού για την προστασία των δεδομένων στο άρθρο 4 παράγραφος 4 της πρότασης, για να ενισχυθεί η σύνδεση μεταξύ της περαιτέρω χρήσης πληροφοριών του δημόσιου τομέα και της προστασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα.
- Την επανάληψη της ειδικής διάταξης σχετικά με την εφαρμοστέα νομοθεσία περί προστασίας δεδομένων που περιλαμβάνεται ήδη στο άρθρο 1 παράγραφος 4 της οδηγίας 2013/37/ΕΕ στο κυρίως κείμενο της πρότασης (συμπεριλαμβανομένης της απαραίτητης τροποποίησης των παραπομπών σε νομικές πράξεις).
- Την περαιτέρω επισήμανση της χρήσης ανωνυμοποίησης στο πλαίσιο της περαιτέρω χρήσης πληροφοριών του δημόσιου τομέα μέσω αναφοράς σε «ανώνυμες πληροφορίες» στο νομικό κείμενο και μέσω επέκτασης του εύρους των φορέων που έχουν το δικαίωμα να συμπεριλαμβάνουν το κόστος της ανωνυμοποίησης στις δαπάνες που δύνανται να χρεώνονται στους περαιτέρω χρήστες.
- Τη σαφή δήλωση στην πρόταση ότι ισχύει ο ορισμός των «δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα» που δίνεται στο άρθρο 4 παράγραφος 1 του γενικού κανονισμού για την προστασία των δεδομένων.
- Την πρόβλεψη για τη διενέργεια εκτιμήσεων αντικτύπου όσον αφορά την προστασία των δεδομένων για συγκεκριμένους τομείς όπου υφίσταται χειρισμός ευαίσθητων δεδομένων, όπως για τον τομέα της υγείας, στις οποίες εκτιμήσεις ο αδειοδότης θα πρέπει να βασίζει την απόφασή του, και, κατά συνέπεια, την ανάγκη να λαμβάνονται υπόψη οι όροι περαιτέρω χρήσης.
- Τέλος, κατά τη διατύπωση των εν λόγω συστάσεων, ο ΕΕΠΔ τονίζει τη συνάφεια που έχουν με την προστασία δεδομένων οι κάτωθι «βασικές αρχές» οι οποίες, σύμφωνα με την Επιτροπή, θα πρέπει να γίνονται σεβαστές στο πλαίσιο της περαιτέρω χρήσης δεδομένων. Συγκεκριμένα:
 - i) ελαχιστοποίηση του «κλειδώματος» των δεδομένων και διασφάλιση ανόθευτου ανταγωνισμού·
 - ii) διαφάνεια και κοινωνική συμμετοχή με σκοπό την περαιτέρω χρήση έναντι των πολιτών / των υποκειμένων των δεδομένων, καθώς επίσης διαφάνεια και σαφής ορισμός του σκοπού μεταξύ του αδειοδότη και των αδειοληπτών·
 - iii) εκτίμηση αντικτύπου όσον αφορά την προστασία των δεδομένων και κατάλληλες ασφαλιστικές δικλείδες προστασίας δεδομένων για περαιτέρω χρήση (σύμφωνα με την αρχή της «μη πρόκλησης ζημίας», από τη σκοπιά της προστασίας δεδομένων).

Βρυξέλλες, 10 Ιουλίου 2018.

Giovanni BUTTARELLI

Ευρωπαϊός Επόπτης Προστασίας Δεδομένων

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΕΣ ΑΠΟ ΤΑ ΚΡΑΤΗ ΜΕΛΗ

Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 16 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα

Επιβολή υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας σε τακτικές αεροπορικές γραμμές

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2018/C 305/08)

Κράτος μέλος	Πορτογαλία
Σχετική γραμμή	Bragança - Vila Real – Viseu – Cascais – Portimão – Cascais – Viseu – Vila Real - Bragança
Ημερομηνία έναρξης ισχύος των υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας	Από τις 23 Δεκεμβρίου 2018
Διεύθυνση στην οποία διατίθενται το κείμενο και όλες οι πληροφορίες και/ή τα έγγραφα που αφορούν τις υποχρεώσεις παροχής δημόσιας υπηρεσίας	Όλα τα έγγραφα είναι διαθέσιμα στον ιστότοπο: http://www.saphety.com Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στο: Ministério do Planeamento e das Infraestruturas (Υπουργείο Σχεδιασμού και Υποδομών) Gabinete do Secretário de Estado das Infraestruturas (Γραφείο Υφυπουργού Υποδομών) Av. Barbosa do Bocage n.º 5 – 2.º andar 1049-039 Lisboa PORTUGAL Email: gab.infraestruturas@mpi.gov.pt

Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 16 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα

Τροποποίηση υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας σε τακτικές αεροπορικές γραμμές

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2018/C 305/09)

Κράτος μέλος	Ηνωμένο Βασίλειο
Σχετική γραμμή	Oban – Coll Oban – Colonsay Oban – Tiree Coll – Tiree
Αρχική ημερομηνία έναρξης ισχύος των υποχρεώσεων παροχής δημόσιας υπηρεσίας	2 Μαρτίου 2007
Ημερομηνία έναρξης ισχύος των τροποποιήσεων	16 Μαΐου 2019
Διεύθυνση στην οποία διατίθενται το κείμενο και όλες οι πληροφορίες και/ή τα έγγραφα που αφορούν την υποχρέωση παροχής δημόσιας υπηρεσίας	Όλα τα έγγραφα θα είναι διαθέσιμα στη διεύθυνση: http://www.publiccontractsscotland.gov.uk Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στο: Argyll and Bute Council Council Offices Kilmory Lochgiphead Argyll and Bute Council PA31 8RT Scotland UNITED KINGDOM/ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ Τηλ. +44 1546604239 Αρμόδια επικοινωνίας: Christine Todd Email: Christine.Todd@argyll-bute.gov.uk

Ανακοίνωση της Επιτροπής δυνάμει του άρθρου 17 παράγραφος 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1008/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με κοινούς κανόνες εκμετάλλευσης των αεροπορικών γραμμών στην Κοινότητα

Πρόσκληση υποβολής προσφορών για την εκμετάλλευση τακτικών αεροπορικών γραμμών σύμφωνα με τις υποχρεώσεις παροχής δημόσιας υπηρεσίας

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2018/C 305/10)

Κράτος μέλος	Ηνωμένο Βασίλειο
Σχετική γραμμή	Oban – Coll Oban – Colonsay Oban – Tiree Coll – Tiree
Περίοδος ισχύος της σύμβασης	16 Μαΐου 2019-15 Μαΐου 2022
Προθεσμία υποβολής αιτήσεων και προσφορών	19 Νοεμβρίου 2018
Διεύθυνση στην οποία διατίθεται το κείμενο της πρόσκλησης υποβολής προσφορών, καθώς και κάθε πληροφορία και/ή τεκμηρίωση σχετική με την πρόσκληση υποβολής προσφορών και την υποχρέωση παροχής δημόσιας υπηρεσίας	Όλα τα έγγραφα θα είναι διαθέσιμα στη διεύθυνση: http://www.publiccontractsscotland.gov.uk Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στο: Argyll and Bute Council Council Offices Kilmory Lochgiphead Argyll and Bute Council PA31 8RT Scotland United Kingdom/Ηνωμένο Βασίλειο Τηλ. +44 1546604239 Αρμόδια επικοινωνίας: Christine Todd Email: Christine.Todd@argyll-bute.gov.uk

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΟΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ ΧΩΡΟ

ΜΟΝΙΜΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΚΡΑΤΩΝ ΤΗΣ ΕΖΕΣ

Επικίνδυνες ουσίες — Κατάλογος των αποφάσεων αδειοδότησης που έλαβαν τα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 64 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (REACH) κατά το δεύτερο εξάμηνο του 2017

(2018/C 305/11)

Υποεπιτροπή Ι για την ελεύθερη κυκλοφορία των εμπορευμάτων**Υπόψη της Μεικτής Επιτροπής του ΕΟΧ**

Βάσει της απόφασης αριθ. 25/2008 της Μεικτής Επιτροπής του ΕΟΧ, της 14ης Μαρτίου 2008, η Μεικτή Επιτροπή του ΕΟΧ καλείται να λάβει γνώση, κατά τη συνεδρίαση της 27ης Απριλίου 2018, των ακόλουθων καταλόγων που αφορούν τις αποφάσεις αδειοδότησης που εκδόθηκαν δυνάμει του άρθρου 64 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (REACH) για την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31 Δεκεμβρίου 2017:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Κατάλογος των αποφάσεων αδειοδότησης

Οι ακόλουθες αποφάσεις αδειοδότησης σύμφωνα με το άρθρο 64 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (REACH) έχουν ληφθεί στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31 Δεκεμβρίου 2017:

Όνομασία της ουσίας	Απόφαση της Επιτροπής βάσει του άρθρου 64 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006	Χώρα	Ημερομηνία έκδοσης της απόφασης
Διχρωμικό αμμόνιο	C(2017) 3237	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3453	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3764	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3765	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3801	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3806	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό νάτριο	C(2017) 3816	Ισλανδία	7.7.2017
1,2-διχλωροαιθάνιο	C(2017) 3821	Ισλανδία	7.7.2017
Διχρωμικό κάλιο	C(2017) 3910	Ισλανδία	7.7.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου και τρις(χρωμικό) διχρώμιο	C(2017) 5001	Ισλανδία	5.10.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου και τρις(χρωμικό) διχρώμιο	C(2017) 5001	Λιχτενστάιν	4.9.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου και τρις(χρωμικό) διχρώμιο	C(2017) 5001	Νορβηγία	18.8.2017
Δις(2-μεθοξυαιθυλ)αιθέρας (diglyme)	C(2017) 5025	Ισλανδία	5.10.2017
Δις(2-μεθοξυαιθυλ)αιθέρας (diglyme)	C(2017) 5025	Λιχτενστάιν	4.9.2017
Δις(2-μεθοξυαιθυλ)αιθέρας (diglyme)	C(2017) 5025	Νορβηγία	18.8.2017
Χρωμικός μόλυβδος	C(2017) 5012	Ισλανδία	5.10.2017
Χρωμικός μόλυβδος	C(2017) 5012	Λιχτενστάιν	4.9.2017
Χρωμικός μόλυβδος	C(2017) 5012	Νορβηγία	18.8.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 5880	Ισλανδία	5.10.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 5880	Λιχτενστάιν	20.9.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 5880	Νορβηγία	25.9.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 6727	Ισλανδία	9.11.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 6727	Λιχτενστάιν	25.10.2017
Τριοξειδιο του χρωμίου	C(2017) 6727	Νορβηγία	8.11.2017

Φαρμακευτικά προϊόντα — Κατάλογος προϊόντων στα οποία χορηγήθηκε άδεια κυκλοφορίας από τα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ για το δεύτερο εξάμηνο του 2017

(2018/C 305/12)

Υποεπιτροπή I για την ελεύθερη κυκλοφορία των εμπορευμάτων

Υπόψη της Μεικτής Επιτροπής του ΕΟΧ

Βάσει της απόφασης αριθ. 74/1999 της Μεικτής Επιτροπής του ΕΟΧ, της 28ης Μαΐου 1999, η Μεικτή Επιτροπή του ΕΟΧ καλείται να λάβει γνώση, κατά τη συνεδρίαση της 23ης Μαρτίου 2018, των ακόλουθων καταλόγων που αφορούν τις άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων για την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

- Παράρτημα I Κατάλογος με τις νέες άδειες κυκλοφορίας
- Παράρτημα II Κατάλογος με τις ανανεωθείσες άδειες κυκλοφορίας
- Παράρτημα III Κατάλογος με τις παραταθείσες άδειες κυκλοφορίας
- Παράρτημα IV Κατάλογος με τις ανακληθείσες άδειες κυκλοφορίας
- Παράρτημα V Κατάλογος με τις ανασταλείσες άδειες κυκλοφορίας

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κατάλογος με τις νέες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας χορηγήθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/02/226	InductOs	Ισλανδία	18.8.2017
EU/1/15/999	Zykadia (μετάβαση σε άνευ όρων)	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Ισλανδία	16.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Νορβηγία	14.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Νορβηγία	13.9.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Ισλανδία	14.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Νορβηγία	7.7.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Ισλανδία	14.7.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1196	Kevzara	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/17/1197	Oxervate	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Νορβηγία	17.7.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Ισλανδία	13.9.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Νορβηγία	13.9.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Νορβηγία	13.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Ισλανδία	14.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Νορβηγία	7.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Ισλανδία	12.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin Lispro Sanofi	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Νορβηγία	18.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Ισλανδία	9.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Νορβηγία	1.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Ισλανδία	9.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Λιχτενστάιν	31.8.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1206	Tuxella	Νορβηγία	1.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Ισλανδία	10.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Νορβηγία	1.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Ισλανδία	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1209	Reaglia	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabin/Tenofoviridisproksil Zentiva	Νορβηγία	8.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Ισλανδία	10.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Ισλανδία	5.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Νορβηγία	20.10.2017
EU/1/17/1212	Mavenclad	Ισλανδία	13.9.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Νορβηγία	30.8.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Ισλανδία	17.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Νορβηγία	7.8.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1214	Bavencio	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Νορβηγία	25.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Ισλανδία	13.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Νορβηγία	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Ισλανδία	12.9.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Νορβηγία	11.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Ισλανδία	19.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Νορβηγία	1.9.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Νορβηγία	25.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Ισλανδία	5.10.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Ισλανδία	12.9.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Νορβηγία	30.8.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Ισλανδία	8.11.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Ισλανδία	16.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Νορβηγία	8.8.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Ισλανδία	5.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Νορβηγία	11.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Ισλανδία	10.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/17/1228	Tookad	Ισλανδία	29.11.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Ισλανδία	10.10.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Λιχτενστάιν	31.10.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1229	Dupixent	Νορβηγία	10.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Ισλανδία	5.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Ισλανδία	29.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/17/1234	Tremfya	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Ισλανδία	29.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Λιχτενστάιν	31.12.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/17/1238	Nyxoid	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Νορβηγία	1.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Ισλανδία	29.11.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Νορβηγία	1.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Ισλανδία	29.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/17/1244	Tacforius	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Ισλανδία	13.7.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Νορβηγία	18.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Ισλανδία	13.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Νορβηγία	6.7.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/2/17/212	Exzolt	Ισλανδία	30.8.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Νορβηγία	15.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Ισλανδία	11.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Νορβηγία	18.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Ισλανδία	12.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Νορβηγία	15.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Ισλανδία	11.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Νορβηγία	18.9.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Ισλανδία	9.11.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Νορβηγία	14.11.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Ισλανδία	1.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Νορβηγία	19.12.2017

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Κατάλογος με τις ανανεωθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας ανανεώθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/07/401	alli	Ισλανδία	14.7.2017
EU/1/07/401	alli	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/07/401	alli	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/07/402	Increlex	Ισλανδία	12.7.2017
EU/1/07/402	INCRELEX	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/07/403	Atriance	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Ισλανδία	13.9.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Νορβηγία	22.9.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Νορβηγία	22.11.2017
EU/1/07/424	Torisel	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/07/424	Torisel	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/07/424	Torisel	Νορβηγία	1.8.2017
EU/1/08/446	Privigen	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Νορβηγία	5.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Ισλανδία	4.12.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/08/453	Prepandrix	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Νορβηγία	5.12.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/12/787	Revestive	Ισλανδία	13.7.2017
EU/1/12/787	Revestive	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Ισλανδία	14.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/12/794	Adcetris	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Νορβηγία	27.11.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Ισλανδία	13.9.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Νορβηγία	27.9.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/12/796	Picato	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/12/796	Picato	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/796	Picato	Νορβηγία	8.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Ισλανδία	10.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Νορβηγία	18.8.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Νορβηγία	9.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronic Acid Hospira	Ισλανδία	11.9.2017
EU/1/12/800	Zoledronic acid Hospira	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronsyre Hospira	Νορβηγία	4.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Ισλανδία	14.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/801	Constella	Νορβηγία	22.9.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Ισλανδία	12.7.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Νορβηγία	11.12.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/12/805	AMYViD	Ισλανδία	9.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Νορβηγία	10.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Ισλανδία	9.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Νορβηγία	10.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Ισλανδία	9.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Νορβηγία	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Ισλανδία	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/12/814	Zaltrap	Ισλανδία	9.10.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/12/814	ZALTRAP	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/12/814	ZALTRAP	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/12/815	Selincro	Ισλανδία	30.11.2017
EU/1/12/815	Selincro	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/12/815	Selincro	Νορβηγία	1.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Ισλανδία	19.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Ισλανδία	15.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Νορβηγία	19.12.2017
EU/1/13/902	Translarna	Ισλανδία	12.7.2017
EU/1/13/902	Translarna	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Ισλανδία	19.12.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Νορβηγία	26.9.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Ισλανδία	24.7.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Νορβηγία	4.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Ισλανδία	6.11.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Νορβηγία	14.11.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/16/1139	Ocaliva	Ισλανδία	8.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Νορβηγία	18.12.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Ισλανδία	8.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Νορβηγία	15.12.2017
EU/1/43/890	Cometriq	Νορβηγία	3.8.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Ισλανδία	4.7.2017
EU/2/12/144	Contacera	Ισλανδία	5.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Νορβηγία	15.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Νορβηγία	28.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Ισλανδία	5.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Νορβηγία	6.12.2017

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

Κατάλογος με τις παραταθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας παρατάθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/01/177/002	SonoVue	Νορβηγία	4.9.2017
EU/1/03/256/022	Humira	Ισλανδία	19.12.2017
EU/1/03/256/022	Humira	Νορβηγία	10.11.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Ισλανδία	15.9.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Νορβηγία	28.8.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Νορβηγία	28.11.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Ισλανδία	1.12.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Νορβηγία	3.8.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Ισλανδία	13.7.2017
EU/1/07/422/015	Tasigna	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/07/422/015	Tasigna	Νορβηγία	28.11.2017
EU/1/07/436/006	Isentress	Ισλανδία	9.8.2017
EU/1/07/436/006	Isentress	Νορβηγία	7.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Ισλανδία	10.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Νορβηγία	13.7.2017
EU/1/09/522/003	ellaOne	Ισλανδία	1.12.2017
EU/1/09/522/003	ellaOne	Νορβηγία	10.11.2017
EU/1/09/531/022-033	Instanyl	Ισλανδία	6.11.2017
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Ισλανδία	5.10.2017

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία χορήγησης άδειας
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Νορβηγία	18.9.2017
EU/1/10/618	Prolia	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/11/703	Xgeva	Νορβηγία	27.9.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Ισλανδία	4.10.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Νορβηγία	18.9.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Ισλανδία	13.7.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Νορβηγία	3.10.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Ισλανδία	6.10.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Νορβηγία	5.7.2017
EU/1/15/1070/002	Oncaspar	Ισλανδία	19.12.2017

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Κατάλογος με τις ανακληθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας ανακλήθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία ανάκλησης
EU/1/00/167	Prevenar	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Νορβηγία	11.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Ισλανδία	1.12.2017
EU/1/07/394	Optaflu	Νορβηγία	18.10.2017
EU/1/07/398	Optimark	Ισλανδία	10.10.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Ισλανδία	11.7.2017
EU/1/11/674	Repso	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Νορβηγία	8.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Ισλανδία	10.8.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Λιχτενστάιν	31.12.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Νορβηγία	28.11.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Ισλανδία	4.12.2017
EU/1/14/976	Zontivity	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Λιχτενστάιν	31.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Νορβηγία	9.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Ισλανδία	9.10.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Ισλανδία	11.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Λιχτενστάιν	31.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Νορβηγία	8.8.2017

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

Κατάλογος με τις ανασταλείσες άδειες κυκλοφορίας

Η ισχύς των ακόλουθων αδειών κυκλοφορίας αναστάλη στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από 1ης Ιουλίου έως 31ης Δεκεμβρίου 2017:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία αναστολής

V

(Γνωστοποιήσεις)

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ ΕΠΙΛΟΓΗΣ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ (EPSO)

ΠΡΟΚΗΡΥΞΗ ΓΕΝΙΚΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

(2018/C 305/13)

Η Ευρωπαϊκή Υπηρεσία Επιλογής Προσωπικού (EPSO) διοργανώνει τον ακόλουθο γενικό διαγωνισμό:

EPSO/AST-SC/07/18 — ΕΝΟΠΛΟΙ ΥΠΑΛΛΗΛΟΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ (SC 1/SC 2)

Η προκήρυξη του διαγωνισμού δημοσιεύεται σε 24 γλώσσες στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης* C 305 Α της 30ής Αυγούστου 2018.

Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να συμβουλευτείτε τον ιστότοπο της EPSO: <https://epso.europa.eu/>

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΗΣ ΠΟΛΙΤΙΚΗΣ
ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Προηγούμενη κοινοποίηση συγκέντρωσης
(Υπόθεση M.9072 — KKR / Altice / SFR Filiale)
Υπόθεση υποψήφια για απλοποιημένη διαδικασία
(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)
(2018/C 305/14)

1. Στις 24 Αυγούστου 2018 η Επιτροπή έλαβε κοινοποίηση προτεινόμενης συγκέντρωσης, σύμφωνα με το άρθρο 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 139/2004 του Συμβουλίου ⁽¹⁾.

Η παρούσα κοινοποίηση αφορά τις ακόλουθες επιχειρήσεις:

- KKR & Co. Inc («KKR») (ΗΠΑ),
- Altice France S.A. («Altice») (Γαλλία), που ανήκει στον όμιλο Altice,
- SFR Filiale SAS («SFR Filiale»), που ελέγχεται από την Altice.

Η KKR και η Altice αποκτούν, κατά την έννοια του άρθρου 3 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κανονισμού συγκεντρώσεων, κοινό έλεγχο του συνόλου της SFR Filiale.

Η συγκέντρωση πραγματοποιείται με αγορά μετοχών.

2. Οι επιχειρηματικές δραστηριότητες των εν λόγω επιχειρήσεων είναι οι εξής:

- KKR: εταιρεία επενδύσεων που παρέχει υπηρεσίες διαχείρισης περιουσιακών στοιχείων και λύσεις κεφαλαιαγοράς,
- Altice: τηλεπικοινωνίες, περιεχόμενο, μέσα ενημέρωσης, ψυχαγωγία και διαφημιστικές υπηρεσίες.
- SFR Filiale: επιχείρηση πύργων τηλεπικοινωνιών της θυγατρικής της Altice στη Γαλλία, SFR S.A.

3. Κατόπιν προκαταρκτικής εξέτασης, η Επιτροπή διαπιστώνει ότι η κοινοποιηθείσα πράξη θα μπορούσε να εμπίπτει στο πεδίο εφαρμογής του κανονισμού συγκεντρώσεων. Εντούτοις, επιφυλάσσεται να λάβει τελική απόφαση ως προς το σημείο αυτό.

Σύμφωνα με την ανακοίνωση της Επιτροπής σχετικά με απλοποιημένη διαδικασία για την εξέταση ορισμένων συγκεντρώσεων βάσει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 139/2004 του Συμβουλίου ⁽²⁾, σημειώνεται ότι η παρούσα υπόθεση είναι υποψήφια να εξεταστεί βάσει της διαδικασίας που προβλέπεται στην ανακοίνωση.

4. Η Επιτροπή καλεί τους ενδιαφερόμενους τρίτους να της υποβάλουν τυχόν παρατηρήσεις για την προτεινόμενη συγκέντρωση.

Οι παρατηρήσεις πρέπει να περιέλθουν στην Επιτροπή το αργότερο εντός 10 ημερών από την ημερομηνία της παρούσας δημοσίευσης. Θα πρέπει πάντοτε να σημειώνονται τα ακόλουθα στοιχεία αναφοράς:

M.9072 — KKR / Altice / SFR Filiale

⁽¹⁾ ΕΕ L 24 της 29.1.2004, σ. 1 (ο «κανονισμός συγκεντρώσεων»).

⁽²⁾ ΕΕ C 366 της 14.12.2013, σ. 5.

Οι παρατηρήσεις μπορούν να σταλούν στην Επιτροπή με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο, με φαξ ή ταχυδρομικώς. Στοιχεία επικοινωνίας:

Email: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Φαξ +32 22964301

Ταχυδρομική διεύθυνση:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

ISSN 1977-0901 (ηλεκτρονική έκδοση)
ISSN 1725-2415 (έντυπη έκδοση)



Υπηρεσία Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης
2985 Λουξεμβούργο
ΛΟΥΞΕΜΒΟΥΡΓΟ

EL