



Sumario

II *Comunicaciones*

COMUNICACIONES PROCEDENTES DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS Y ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

Comisión Europea

2018/C 205/01	Actualización del anexo II y de los cuadros 1 y 2 del anexo III <i>ter</i> con respecto a los valores aplicables del euro de conformidad con el artículo 10 <i>bis</i> de la Directiva 1999/62/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, modificada por la Directiva 2011/76/UE del Parlamento Europeo y del Consejo	1
---------------	---	---

IV *Información*

INFORMACIÓN PROCEDENTE DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS Y ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

Comisión Europea

2018/C 205/02	Tipo de cambio del euro	4
---------------	-------------------------------	---

Tribunal de Cuentas

2018/C 205/03	Informe Especial n.º 16/2018 — «Revisión <i>ex post</i> de la legislación de la UE: un sistema bien asentado, pero incompleto»	5
---------------	--	---

INFORMACIÓN RELATIVA AL ESPACIO ECONÓMICO EUROPEO

Órgano de Vigilancia de la AELC

2018/C 205/04	Comunicación del Órgano de Vigilancia de la AELC – Cese de funciones y designación de consejeros auditores	6
---------------	--	---

Comité Permanente de los Estados de la AELC

2018/C 205/05	Medicamentos — Lista de autorizaciones de comercialización concedidas por los Estados AELC-EEE para el primer semestre de 2017	7
2018/C 205/06	Sustancias peligrosas — Lista de las autorizaciones concedidas por los Estados AELC-EEE de conformidad con el artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (REACH) en el primer semestre de 2017	27

V *Anuncios*

PROCEDIMIENTOS RELATIVOS A LA APLICACIÓN DE LA POLÍTICA DE COMPETENCIA

Comisión Europea

2018/C 205/07	Notificación previa de una concentración (Asunto M.8916 — JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech) — Asunto que podría ser tramitado conforme al procedimiento simplificado ⁽¹⁾	31
2018/C 205/08	Notificación previa de una concentración (Asunto M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking) — Asunto que podría ser tramitado conforme al procedimiento simplificado ⁽¹⁾	33

⁽¹⁾ Texto pertinente a efectos del EEE.

II

(Comunicaciones)

COMUNICACIONES PROCEDENTES DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS
Y ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

COMISIÓN EUROPEA

Actualización del anexo II y de los cuadros 1 y 2 del anexo III *ter* con respecto a los valores aplicables del euro de conformidad con el artículo 10 bis de la Directiva 1999/62/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, modificada por la Directiva 2011/76/UE del Parlamento Europeo y del Consejo

(2018/C 205/01)

El anexo II de la Directiva 1999/62/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 17 de junio de 1999, relativa a la aplicación de gravámenes a los vehículos pesados de transporte de mercancías por la utilización de determinadas infraestructuras ⁽¹⁾, se actualiza como sigue:

«ANEXO II

IMPORTES MÁXIMOS EN EUROS CORRESPONDIENTES A LAS TASAS, INCLUIDOS LOS COSTES ADMINISTRATIVOS, A QUE SE REFIERE EL ARTÍCULO 7, APARTADO 7

Anuales

	máximo de tres ejes	mínimo de cuatro ejes
EURO 0	1 428	2 394
EURO I	1 242	2 073
EURO II	1 081	1 803
EURO III	940	1 567
EURO IV y menos contaminantes	855	1 425

Mensuales y semanales

Los importes mensuales y semanales máximos son proporcionales a la duración del uso que se hace de la infraestructura.

Diarios

La tasa diaria es equivalente para todas las categorías de vehículos y asciende a 12 EUR.».

El anexo III *ter* de la Directiva 1999/62/CE, modificada por la Directiva 2011/76/UE del Parlamento Europeo y del Consejo ⁽²⁾, se actualiza como sigue:

⁽¹⁾ DO L 187 de 20.7.1999, p. 42.

⁽²⁾ DO L 269 de 14.10.2011, p. 1.

«ANEXO III ter

TOPES MÁXIMOS DE LAS TASAS MEDIAS PONDERADAS POR COSTES EXTERNOS

En el presente anexo se fijan los parámetros que deben utilizarse para calcular el tope máximo de la tasa media ponderada por costes externos.

1. Coste máximo de la contaminación atmosférica provocada por el tráfico:

Cuadro 1

Coste máximo imputable de la contaminación atmosférica

Céntimo/vehículo.kilómetro	Carreteras suburbanas (incluidas autopistas)	Carreteras interurbanas (incluidas autopistas)
EURO 0	17,2	12,9
EURO I	11,8	8,6
EURO II	9,7	7,6
EURO III	7,6	6,5
EURO IV	4,3	3,3
EURO V después del 31 de diciembre de 2013	0	0
	3,3	2,2
EURO VI después del 31 de diciembre de 2017	0	0
	2,2	1,1
Menos contaminantes que EURO VI	0	0

Los valores del cuadro 1 podrán multiplicarse por un factor máximo de 2 en las zonas de montaña en la medida en que lo justifiquen la pendiente de la carretera, la altitud y/o las inversiones térmicas.

2. Coste máximo de la contaminación acústica provocada por el tráfico:

Cuadro 2

Coste máximo imputable de la contaminación acústica

Céntimo/vehículo.kilómetro	Día	Noche
Carreteras suburbanas (incluidas autopistas)	1,18	2,15
Carreteras interurbanas (incluidas autopistas)	0,22	0,33

Los valores del cuadro 2 podrán multiplicarse por un factor máximo de 2 en las zonas de montaña en la medida en que lo justifiquen la pendiente de la carretera, las inversiones térmicas y/o el efecto de anfiteatro de los valles.».

IV

(Información)

INFORMACIÓN PROCEDENTE DE LAS INSTITUCIONES, ÓRGANOS
Y ORGANISMOS DE LA UNIÓN EUROPEA

COMISIÓN EUROPEA

Tipo de cambio del euro ⁽¹⁾

13 de junio de 2018

(2018/C 205/02)

1 euro =

Moneda	Tipo de cambio	Moneda	Tipo de cambio		
USD	dólar estadounidense	1,1764	CAD	dólar canadiense	1,5313
JPY	yen japonés	130,03	HKD	dólar de Hong Kong	9,2325
DKK	corona danesa	7,4503	NZD	dólar neozelandés	1,6713
GBP	libra esterlina	0,88210	SGD	dólar de Singapur	1,5711
SEK	corona sueca	10,1360	KRW	won de Corea del Sur	1 275,88
CHF	franco suizo	1,1616	ZAR	rand sudafricano	15,5908
ISK	corona islandesa	125,50	CNY	yuan renminbi	7,5293
NOK	corona noruega	9,4373	HRK	kuna croata	7,3800
BGN	leva búlgara	1,9558	IDR	rupia indonesia	16 426,44
CZK	corona checa	25,711	MYR	ringit malayo	4,6985
HUF	forinto húngaro	320,35	PHP	peso filipino	62,616
PLN	esloti polaco	4,2766	RUB	rublo ruso	73,8286
RON	leu rumano	4,6650	THB	bat tailandés	37,798
TRY	lira turca	5,4603	BRL	real brasileño	4,3587
AUD	dólar australiano	1,5506	MXN	peso mexicano	24,3141
			INR	rupia india	79,5340

⁽¹⁾ Fuente: tipo de cambio de referencia publicado por el Banco Central Europeo.

TRIBUNAL DE CUENTAS

Informe Especial n.º 16/2018

«Revisión *ex post* de la legislación de la UE: un sistema bien asentado, pero incompleto»

(2018/C 205/03)

El Tribunal de Cuentas Europeo anuncia que acaba de publicar su Informe Especial n.º 16/2018 «Revisión *ex post* de la legislación de la UE: un sistema bien asentado, pero incompleto».

El Informe puede consultarse o descargarse en el sitio web del Tribunal de Cuentas Europeo: <http://eca.europa.eu>

INFORMACIÓN RELATIVA AL ESPACIO ECONÓMICO EUROPEO

ÓRGANO DE VIGILANCIA DE LA AELC

Comunicación del Órgano de Vigilancia de la AELC – Cese de funciones y designación de consejeros auditores

(2018/C 205/04)

El 1 de abril de 2018, el Órgano de Vigilancia de la AELC designó al Sr. Craig Simpson, funcionario del Órgano de Vigilancia de la AELC, consejero auditor a efectos de la Decisión n.º 442/12/COL del Órgano de Vigilancia de la AELC, de 29 de noviembre de 2012, relativa a la función y el mandato del consejero auditor en determinados procedimientos de competencia ⁽¹⁾.

D.^a Charlotte Fornø cesó en sus funciones de consejera auditora, como dispone la Decisión n.º 442/12/COL del Órgano de Vigilancia de la AELC, a partir del 31 de marzo de 2018. D. Casper Ebrecht permanece en el puesto de consejero auditor en el Órgano de Vigilancia de la AELC.

⁽¹⁾ DO L 190 de 11.7.2013, p. 93, y Suplemento EEE n.º 40 de 11.7.2013, p. 3.

COMITÉ PERMANENTE DE LOS ESTADOS DE LA AELC

Medicamentos — Lista de autorizaciones de comercialización concedidas por los Estados AELC-EEE para el primer semestre de 2017

(2018/C 205/05)

Subcomité I — Libre circulación de mercancías

A la atención del Comité Mixto del EEE

Con referencia a la Decisión n.º 74/1999 del Comité Mixto del EEE, de 28 de mayo de 1999, se invita al Comité Mixto del EEE a que tome nota, durante su reunión del 15 de diciembre de 2017, de las siguientes listas relativas a autorizaciones de comercialización de medicamentos durante el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017:

Anexo I Lista de nuevas autorizaciones de comercialización

Anexo II Lista de autorizaciones de comercialización renovadas

Anexo III Lista de autorizaciones de comercialización ampliadas

Anexo IV Lista de autorizaciones de comercialización retiradas

Anexo V Lista de autorizaciones de comercialización suspendidas

ANEXO I

Lista de nuevas autorizaciones de comercialización

Durante el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017 se concedieron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados AELC-EEE:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/11/699	Fampyra (cambio a incondicional)	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/771	Ácido zoledrónico Teva	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/15/1049	Cystadrops	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/15/1049	Cystadrops	Noruega	27.1.2017
UE/1/15/1049	CYSTADROPS	Islandia	30.1.2017
UE/1/15/1078	Natpar	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/15/1078	Natpar	Noruega	10.5.2017
UE/1/15/1078	Natpar	Islandia	15.5.2017
UE/1/16/1086	TAGRISSO (cambio a incondicional)	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1110	Ácido quenodeoxicólico Leadiant	Noruega	20.4.2017
UE/1/16/1110	Ácido quenodioxícólico Leadiant	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/16/1110	Ácido quenodioxícólico Leadiant	Islandia	9.5.2017
UE/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1133	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Mylan	Noruega	16.1.2017
UE/1/16/1133	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	5.1.2017
UE/1/16/1139	OICALIVA	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Noruega	16.1.2017
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Islandia	11.1.2017
UE/1/16/1150	Rekovelle	Noruega	6.1.2017
UE/1/16/1150	REKOVELLE	Islandia	4.1.2017
UE/1/16/1152	Roteas	Liechtenstein	30.4.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/16/1152	Roteas	Noruega	10.5.2017
UE/1/16/1152	Roteas	Islandia	10.5.2017
UE/1/16/1153	Tadalafil Generics	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1153	Tadalafil Generics	Noruega	24.1.2017
UE/1/16/1153	Tadalafil Generics	Islandia	13.1.2017
UE/1/16/1154	Vemlidy	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1154	Vemlidy	Noruega	1.2.2017
UE/1/16/1154	Vemlidy	Islandia	13.1.2017
UE/1/16/1156	ZINPLAVA	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1156	ZINPLAVA	Noruega	26.1.2017
UE/1/16/1156	Zinplava	Islandia	24.1.2017
UE/1/16/1157	Suliqua	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1157	Suliqua	Noruega	25.1.2017
UE/1/16/1157	Suliqua	Islandia	24.1.2017
UE/1/16/1158	AFSTYLA	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1158	AFSTYLA	Noruega	11.1.2017
UE/1/16/1158	Afstyla	Islandia	11.1.2017
UE/1/16/1159	Terrosa	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1159	Terrosa	Noruega	11.1.2017
UE/1/16/1159	Terrosa	Islandia	11.1.2017
UE/1/16/1160	Fiasp	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1160	Fiasp	Noruega	25.1.2017
UE/1/16/1160	Fiasp	Islandia	23.1.2017
UE/1/16/1161	Movymia	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1161	Movymia	Noruega	26.1.2017
UE/1/16/1161	Movymia	Islandia	24.1.2017
UE/1/16/1162	Lusduna	Liechtenstein	28.2.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/16/1162	Lusduna	Noruega	19.1.2017
UE/1/16/1162	Lusduna	Islandia	12.1.2017
UE/1/16/1163	SOLYMBIC	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1163	SOLYMBIC	Noruega	6.4.2017
UE/1/16/1163	Solymbic	Islandia	6.4.2017
UE/1/16/1164	AMGEVITA	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1164	AMGEVITA	Noruega	6.4.2017
UE/1/16/1164	Amgevita	Islandia	6.4.2017
UE/1/16/1165	LIFMIOR	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1165	LIFMIOR	Noruega	21.2.2017
UE/1/16/1165	Lifmior	Islandia	21.2.2017
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Noruega	13.3.2017
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Islandia	14.3.2017
UE/1/16/1167	Truxima	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1167	Truxima	Noruega	28.2.2017
UE/1/16/1167	Truxima	Islandia	15.3.2017
UE/1/16/1168	Vihuma	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1168	Vihuma	Noruega	17.3.2017
UE/1/16/1168	Vihuma	Islandia	10.3.2017
UE/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1169	Alecensa	Noruega	7.3.2017
UE/1/16/1169	Alecensa	Islandia	15.3.2017
UE/1/16/1170	Olumiant	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/16/1170	Olumiant	Noruega	22.2.2017
UE/1/16/1170	OLUMIANT	Islandia	21.2.2017
UE/1/16/1171	Ledaga	Liechtenstein	30.4.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/16/1171	Ledaga	Noruega	15.3.2017
UE/1/16/1171	LEDAGA	Islandia	14.3.2017
UE/1/17/1172	Jylamvo	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1172	Jylamvo	Noruega	4.4.2017
UE/1/17/1172	Jylamvo	Islandia	26.4.2017
UE/1/17/1174	Rolufta	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1174	Rolufta	Noruega	7.4.2017
UE/1/17/1174	Rolufta	Islandia	24.3.2017
UE/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Noruega	18.4.2017
UE/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Islandia	7.4.2017
UE/1/17/1176	Yargesa	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1176	Yargesa	Noruega	7.4.2017
UE/1/17/1176	Yargesa	Islandia	7.4.2017
UE/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Noruega	18.4.2017
UE/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Islandia	6.4.2017
UE/1/17/1178	Xeljanz	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1178	Xeljanz	Noruega	6.4.2017
UE/1/17/1178	XELJANZ	Islandia	6.4.2017
UE/1/17/1180	Varuby	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/17/1180	Varuby	Noruega	10.5.2017
UE/1/17/1180	Varuby	Islandia	10.5.2017
UE/1/17/1182	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1182	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Noruega	22.5.2017
UE/1/17/1182	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil KrKa d.d.	Islandia	12.5.2017
UE/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Noruega	9.5.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Islandia	12.5.2017
UE/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Ltd.	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1184	Riximyo	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1184	Riximyo	Noruega	26.6.2017
UE/1/17/1185	Rixathon	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1185	Rixathon	Noruega	23.6.2017
UE/1/17/1186	Axumin	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1186	Axumin	Noruega	31.5.2017
UE/1/17/1186	Axumin	Islandia	21.6.2017
UE/1/17/1187	Trumenba	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1187	Trumenba	Noruega	9.6.2017
UE/1/17/1187	Trumenba	Islandia	21.6.2017
UE/1/17/1188	Spinraza	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1188	Spinraza	Noruega	8.6.2017
UE/1/17/1188	Spinraza	Islandia	30.6.2017
UE/1/17/1189	Elmiron	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1189	Elmiron	Noruega	20.6.2017
UE/1/17/1189	Elmiron	Islandia	30.6.2017
UE/1/17/1190	Ivabradine Accord	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1190	Ivabradine Accord	Noruega	12.6.2017
UE/1/17/1190	Ivabradine Accord	Islandia	7.6.2017
UE/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Noruega	12.5.2017
UE/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Islandia	23.5.2017
UE/1/17/1192	Brineura	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1192	Brineura	Noruega	6.6.2017
UE/1/17/1192	Brineura	Islandia	30.6.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/17/1193	Refixia	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1193	Refixia	Noruega	22.6.2017
UE/1/17/1193	Refixia	Islandia	30.6.2017
UE/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Noruega	26.6.2017
UE/1/17/1195	Erelzi	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1196	Kevzara	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1201	Skilarence	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/17/1202	Ucedane	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/16/200	Cepedex	Noruega	4.1.2017
UE/2/16/201	Halagon	Noruega	4.1.2017
UE/2/16/201	Halagon	Islandia	4.1.2017
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Liechtenstein	28.2.2017
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Noruega	21.2.2017
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Islandia	9.3.2017
UE/2/16/203	VarroMed	Liechtenstein	28.2.2017
UE/2/16/203	VarroMed	Noruega	21.2.2017
UE/2/16/203	VarroMed	Islandia	15.2.2017
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Liechtenstein	28.2.2017
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Noruega	27.2.2017
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Islandia	15.2.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Noruega	23.5.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Islandia	12.5.2017
UE/2/17/206	Credelio	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/17/206	Credelio	Noruega	23.5.2017
UE/2/17/206	Credelio	Islandia	12.5.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Noruega	18.5.2017
UE/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Islandia	12.5.2017
UE/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Noruega	8.6.2017
UE/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Islandia	13.6.2017
UE/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Noruega	2.6.2017
UE/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Islandia	13.6.2017
UE/2/17/210	Zeleris	Noruega	7.6.2017
UE/2/17/210	Zeleris	Islandia	19.5.2017

ANEXO II

Lista de autorizaciones de comercialización renovadas

En el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017 se renovaron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados AELC-EEE:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/02/226	InductOs	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/06/362	Byetta	Noruega	24.1.2017
UE/1/06/364	Adrovanse	Noruega	28.3.2017
UE/1/06/365	Elaprase	Noruega	23.1.2016
UE/1/06/366	Tandemact	Noruega	27.1.2017
UE/1/07/388	Sebivo	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/07/388	Sebivo	Noruega	16.1.2017
UE/1/07/388	Sebivo	Islandia	5.1.2017
UE/1/07/391	Revlimid	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/07/391	Revlimid	Noruega	23.2.2017
UE/1/07/391	Revlimid	Islandia	21.2.2017
UE/1/07/396	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/07/396	Pergoveris	Noruega	23.5.2017
UE/1/07/396	Pergoveris	Islandia	23.5.2017
UE/1/07/397	Siklos	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/07/397	Siklos	Noruega	5.5.2017
UE/1/07/397	Siklos	Islandia	11.5.2017
UE/1/07/403	Atriance	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/07/403	Atriance	Noruega	26.6.2017
UE/1/07/404	Flebogamma DIF	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/07/404	Flebogamma DIF	Noruega	10.5.2017
UE/1/07/404	Flebogamma DIF	Islandia	11.5.2017
UE/1/07/405	Rasilez	Liechtenstein	30.6.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/07/405	Rasilez	Noruega	12.6.2017
UE/1/07/405	Rasilez	Islandia	6.6.2017
UE/1/11/699	Fampyra	Noruega	20.6.2017
UE/1/11/699	Fampyra	Islandia	6.6.2017
UE/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/11/749	Caprelsa	Noruega	2.3.2017
UE/1/11/749	Caprelsa	Islandia	24.2.2017
UE/1/12/752	Vepacel	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/752	Vepacel	Noruega	19.1.2017
UE/1/12/752	Vepacel	Islandia	12.1.2017
UE/1/12/757	Pioglitazon Teva	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/757	Pioglitazona Teva	Noruega	21.3.2017
UE/1/12/757	Pioglitazona Teva	Islandia	10.3.2017
UE/1/12/758	Pioglitazon Teva Pharma	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/758	Pioglitazona Teva Pharma	Noruega	17.3.2017
UE/1/12/758	Pioglitazona Teva Pharma	Islandia	10.3.2017
UE/1/12/759	Ácido zoledrónico Actavis	Noruega	4.1.2017
UE/1/12/759	Ácido zoledrónico Actavis	Islandia	4.1.2017
UE/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/760	Bronchitol	Noruega	23.1.2017
UE/1/12/760	Bronchitol	Islandia	23.1.2017
UE/1/12/761	Capecitabina Teva	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/761	Capecitabina Teva	Noruega	25.1.2017
UE/1/12/761	Capecitabina Teva	Islandia	23.1.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/12/762	Capecitabina Accord	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/762	Capecitabina Accord	Noruega	25.1.2017
UE/1/12/762	Capecitabina Accord	Islandia	23.1.2017
UE/1/12/763	Ecansya	Islandia	4.1.2017
UE/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/764	Pixuvri	Noruega	29.3.2017
UE/1/12/764	Pixuvri	Islandia	6.4.2017
UE/1/12/766	SANCUSO	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/766	SANCUSO	Noruega	23.1.2017
UE/1/12/766	Sancuso	Islandia	13.1.2017
UE/1/12/767	Nimenrix	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/767	Nimenrix	Noruega	14.3.2017
UE/1/12/767	Nimenrix	Islandia	14.3.2017
UE/1/12/768	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/12/768	Riluzole Zentiva	Noruega	24.1.2017
UE/1/12/768	Riluzole Zentiva	Islandia	13.1.2017
UE/1/12/769	Docetaxel Accord	Noruega	3.3.2017
UE/1/12/769	Docetaxel Accord	Islandia	10.3.2017
UE/1/12/770	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/770	Docetaxel Kabi	Noruega	3.3.2017
UE/1/12/770	Docetaxel Kabi	Islandia	10.3.2017
UE/1/12/771	Ácido zoledrónico Teva	Noruega	20.6.2017
UE/1/12/771	Ácido zoledrónico Teva	Islandia	6.6.2017
UE/1/12/772	Ácido zoledrónico Teva Pharma	Noruega	20.6.2017
UE/1/12/772	Ácido zoledrónico Teva Pharma	Islandia	6.6.2017
UE/1/12/772	Ácido zoledrónico Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/12/773	Jakavi	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/773	Jakavi	Noruega	12.5.2017
UE/1/12/773	Jakavi	Islandia	11.5.2017
UE/1/12/775	NovoThirteen	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/775	NovoThirteen	Noruega	15.6.2017
UE/1/12/775	NovoThirteen	Islandia	7.6.2017
UE/1/12/776	Fycompa	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/776	Fycompa	Noruega	18.4.2017
UE/1/12/776	Fycompa	Islandia	24.4.2017
UE/1/12/777	Inlyta	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/777	Inlyta	Noruega	14.6.2017
UE/1/12/777	Inlyta	Islandia	8.6.2017
UE/1/12/778	Eklira Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/778	Eklira Genuair	Noruega	10.5.2017
UE/1/12/778	Eklira Genuair	Islandia	10.5.2017
UE/1/12/779	Ácido zoledrónico medac	Islandia	18.5.2017
UE/1/12/779	Ácido zoledrónico medac	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/779	Ácido zoledrónico medac	Noruega	22.5.2017
UE/1/12/780	Jentaduetto	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/780	Jentaduetto	Noruega	6.4.2017
UE/1/12/780	Jentaduetto	Islandia	6.4.2017
UE/1/12/781	Bretaris Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/12/781	Bretaris Genuair	Noruega	10.5.2017
UE/1/12/781	Bretaris Genuair	Islandia	10.5.2017
UE/1/12/782	Kalydeco	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/782	Kalydeco	Noruega	19.5.2017
UE/1/12/782	Kalydeco	Islandia	11.5.2017
UE/1/12/783	Zyclara	Liechtenstein	30.4.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/12/783	Zyclara	Noruega	6.4.2017
UE/1/12/783	Zyclara	Islandia	7.4.2017
UE/1/12/785	Zinforo	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/785	Zinforo	Noruega	19.5.2017
UE/1/12/785	Zinforo	Islandia	11.5.2017
UE/1/12/786	Ácido zoledrónico Mylan	Noruega	26.6.2017
UE/1/12/786	Ácido zoledrónico Mylan	Islandia	7.6.2017
UE/1/12/786	Ácido zoledrónico Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/787	Revestive	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/792	Dacogen	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/792	Dacogen	Noruega	1.6.2017
UE/1/12/792	Dacogen	Islandia	6.6.2017
UE/1/12/802	Capecitabina medac	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/12/802	Capecitabina medac	Noruega	26.6.2017
UE/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/13/818	Bosulif	Noruega	5.4.2017
UE/1/13/818	Bosulif	Islandia	7.4.2017
UE/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/13/875	Deltyba	Noruega	14.3.2017
UE/1/13/875	Deltyba	Islandia	14.3.2017
UE/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/13/890	Cometriq	Islandia	23.1.2017
UE/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/13/901	Sirturo	Noruega	11.5.2017
UE/1/13/901	SIRTURO	Islandia	6.1.2017
UE/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	30.6.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/13/902	Translarna	Noruega	1.2.2017
UE/1/14/987	Holoclar	Noruega	4.1.2017
UE/1/14/987	Holoclar	Islandia	4.1.2017
UE/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/15/999	Zykadia	Noruega	30.5.2017
UE/1/15/999	Zykadia	Islandia	21.4.2017
UE/1/16/1086	Tagrisso	Noruega	2.1.2017
UE/1/16/1089	Vacuna antigripal pandémica (H5N1) MedImmune	Islandia	10.5.2017
UE/1/16/1089	Vacuna antigripal pandémica (H5N1) MedImmune	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1089	Vacuna antigripal pandémica (H5N1) MedImmune	Noruega	29.6.2017
UE/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/16/1101	Darzalex	Noruega	12.5.2017
UE/1/16/1101	Darzalex	Islandia	11.5.2017
UE/2/07/072	Suprelorin	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/07/072	Suprelorin	Noruega	2.6.2017
UE/2/07/072	Suprelorin	Islandia	23.5.2017
UE/2/11/137	Activyl Tick Plus	Islandia	4.1.2017
UE/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Noruega	3.1.2017
UE/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	30.6.2017
UE/2/12/140	Poulvac E. Coli	Islandia	23.5.2017
UE/2/12/140	Poulvac E.coli	Noruega	23.5.2017
UE/2/12/141	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	30.4.2017
UE/2/12/141	Porcilis ColiClos	Noruega	28.4.2017
UE/2/12/141	Porcilis ColiClos	Islandia	10.4.2017
UE/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	30.6.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/2/12/142	Cardalis	Noruega	28.6.2017
UE/2/12/143	Nobivac L4	Noruega	20.3.2017
UE/2/12/143	Nobivac L4	Liechtenstein	30.4.2017
UE/2/12/143	Nobivac L4	Islandia	24.3.2017

ANEXO III

Lista de autorizaciones de comercialización ampliadas

En el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017 se ampliaron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados AELC-EEE:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/1/03/256/020	Humira	Noruega	6.4.2017
UE/1/03/256/020	Humira	Islandia	10.4.2017
UE/1/07/396/004-006	Pergoveris	Noruega	8.5.2017
UE/1/07/396/004-006	Pergoveris	Islandia	23.5.2017
UE/1/09/514/021-023	Zebinix	Islandia	4.1.2017
UE/1/09/514/024	Zebinix	Noruega	4.1.2017
UE/1/09/564/004	Ilaris	Noruega	7.3.2017
UE/1/09/564/004	Ilaris	Islandia	14.3.2017
UE/1/10/641/002	Ruconest	Noruega	26.1.2017
UE/1/10/641/002	Ruconest	Islandia	30.1.2017
UE/1/10/655/012-014	Brilique	Noruega	18.5.2017
UE/1/10/655/012-014	Brilique	Islandia	6.6.2017
UE/1/11/667/005-011	Esbriet	Noruega	9.5.2017
UE/1/11/667/005-011	Esbriet	Islandia	11.5.2017
UE/1/13/860/003	Nexium Control	Noruega	23.6.2017
UE/1/13/892/003-006	Tivicay	Noruega	2.3.2017
UE/1/13/892/003-006	Tivicay	Islandia	13.3.2017
UE/1/15/1016/006-007	Repatha	Noruega	17.2.2017
UE/1/15/1016/006-007	Repatha	Islandia	24.2.2017
UE/1/15/1074/005	Benepali	Noruega	31.5.2017
UE/1/15/1074/005	Benepali	Islandia	7.6.2017
UE/1/97/047/009	BeneFIX	Noruega	22.3.2017
UE/1/97/047/009	BeneFIX	Islandia	7.4.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
UE/2/04/042/015-018	Novem	Islandia	6.6.2017
UE/2/08/083/006-009	EQUIOXX	Noruega	9.2.2017
UE/2/08/083/006-009	Equioxx	Islandia	15.2.2017

ANEXO IV

Lista de autorizaciones de comercialización retiradas

En el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017 se retiraron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados AELC-EEE:

Número UE	Producto	País	Fecha de retirada
UE/1/00/137	Avandia	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/03/258	Avandamet	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/06/373	Imprida	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/06/373	Imprida	Noruega	19.4.2017
UE/1/06/373	Imprida	Islandia	21.4.2017
UE/1/07/385	Focetria	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/08/500	Fablyn	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/09/512	Removab	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/09/512	Removab	Noruega	23.6.2017
UE/1/09/512	Removab	Islandia	12.6.2017
UE/1/09/532	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/09/532	Clopidogrel Acino	Noruega	9.2.2017
UE/1/09/532	Clopidogrel Acino	Islandia	3.2.2017
UE/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017
UE/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Noruega	28.6.2017
UE/1/10/657	Gripe prepandémica	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/11/720	Incivo	Islandia	3.2.2017
UE/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/14/942	Clopidogrel/Ácido acetilsalicílico Teva	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Noruega	19.1.2017
UE/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Islandia	5.1.2017
UE/1/14/949	Vylaer Spiromax	Liechtenstein	28.2.2017
UE/1/14/949	Vylaer Spiromax	Noruega	19.1.2017

Número UE	Producto	País	Fecha de retirada
UE/1/14/949	Vylaer Spiromax	Islandia	13.1.2017
UE/1/14/950	Budesonida/Formoterol Teva Pharma B.V.	Noruega	19.1.2017
UE/1/14/950	Budesonida/Formoterol Teva Pharma B.V.	Islandia	5.1.2017
UE/1/15/1022	Unituxin	Noruega	19.4.2017
UE/1/15/1022	Unituxin	Islandia	6.4.2017
UE/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2017
UE/1/15/995	DUTREBIS	Noruega	9.5.2017
UE/1/15/995	DUTREBIS	Islandia	11.5.2017
UE/2/11/127	RECUVYRA	Islandia	3.2.2017

ANEXO V

Lista de autorizaciones de comercialización suspendidas

En el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017 se suspendieron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados AELC-EEE:

Número UE	Producto	País	Fecha de suspensión

Sustancias peligrosas — Lista de las autorizaciones concedidas por los Estados AELC-EEE de conformidad con el artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (REACH) en el primer semestre de 2017

(2018/C 205/06)

Subcomité I — Libre circulación de mercancías

A la atención del Comité Mixto del EEE

Con referencia a la Decisión del Comité Mixto EEE n.º 25/2008, de 14 de marzo de 2008, se invita al Comité Mixto del EEE a que tome nota, en su reunión de 22 de septiembre de 2017, de las siguientes listas de decisiones de autorización adoptadas sobre la base del artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (REACH) durante el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017:

ANEXO

Lista de decisiones de autorización

En los Estados delEEE-AELC se han tomado, durante el período del 1 de enero al 30 de junio de 2017, las siguientes decisiones de autorización de conformidad con el artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (REACH):

Nombre de la sustancia	Decisión de la Comisión en virtud del artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006	País	Fecha de la Decisión
Amarillo de sulfocromato de plomo y rojo de cromato molibdato sulfato de plomo	C(2016) 5644	Islandia	30.1.2017
Tricloroetileno	C(2016) 8596	Islandia	3.2.2017
Tricloroetileno	C(2016) 8596	Liechtenstein	17.2.2017
Tricloroetileno	C(2016) 8596	Noruega	2.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 69	Islandia	3.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 69	Liechtenstein	17.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 69	Noruega	2.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 649	Islandia	8.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 649	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 649	Noruega	10.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 651	Islandia	8.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 651	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 651	Noruega	10.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 658	Islandia	8.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 658	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 658	Noruega	10.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 660	Islandia	8.3.2017
Tricloroetileno	C(2017) 660	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetileno	C(2017) 660	Noruega	10.3.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 661	Islandia	8.3.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 661	Liechtenstein	25.2.2017

Nombre de la sustancia	Decisión de la Comisión en virtud del artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006	País	Fecha de la Decisión
Dicromato de sodio	C(2017) 661	Noruega	10.3.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 663	Islandia	8.3.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 663	Liechtenstein	25.2.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 663	Noruega	10.3.2017
Cromato de sodio	C(2017) 665	Islandia	8.3.2017
Cromato de sodio	C(2017) 665	Liechtenstein	25.2.2017
Cromato de sodio	C(2017) 665	Noruega	10.3.2017
1,2-Dicloroetano	C(2017) 1332	Islandia	3.4.2017
1,2-Dicloroetano	C(2017) 1332	Liechtenstein	30.3.2017
1,2-Dicloroetano	C(2017) 1332	Noruega	24.3.2017
Dicromato de amonio	C(2017) 3237	Liechtenstein	21.6.2017
Dicromato de amonio	C(2017) 3237	Noruega	20.6.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 3439	Islandia	9.6.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 3439	Liechtenstein	14.6.2017
Trióxido de cromo	C(2017) 3439	Noruega	20.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3453	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3453	Noruega	20.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3764	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3764	Noruega	20.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3765	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3765	Noruega	20.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3801	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3801	Noruega	20.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3806	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3806	Noruega	20.6.2017

Nombre de la sustancia	Decisión de la Comisión en virtud del artículo 64, apartado 8, del Reglamento (CE) n.º 1907/2006	País	Fecha de la Decisión
Dicromato de sodio	C(2017) 3816	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato de sodio	C(2017) 3816	Noruega	20.6.2017
1,2-Dicloroetano	C(2017) 3821	Liechtenstein	26.6.2017
1,2-Dicloroetano	C(2017) 3821	Noruega	20.6.2017
Dicromato de potasio	C(2017) 3910	Liechtenstein	29.6.2017
Dicromato de potasio	C(2017) 3910	Noruega	20.6.2017

V

(Anuncios)

PROCEDIMIENTOS RELATIVOS A LA APLICACIÓN DE LA POLÍTICA DE
COMPETENCIA

COMISIÓN EUROPEA

Notificación previa de una concentración

(Asunto M.8916 — JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech)

Asunto que podría ser tramitado conforme al procedimiento simplificado

(Texto pertinente a efectos del EEE)

(2018/C 205/07)

1. El 5 de junio de 2018, la Comisión recibió la notificación de un proyecto de concentración de conformidad con lo dispuesto en el artículo 4 del Reglamento (CE) n.º 139/2004 del Consejo ⁽¹⁾.

La presente notificación se refiere a las siguientes empresas:

- China Jianyin Investment Limited («JIC», China).
- Tamar Alliance Health Limited («TAHL», Islas Caimán).
- Australia Nature's Care Biotech Co., Ltd A («ANCB», Australia), bajo el control de Alex Wu y Jina Chen.

JIC y TAHL adquieren, a tenor de lo dispuesto en el artículo 3, apartado 1, letra b), del Reglamento de concentraciones, el control conjunto de la totalidad de ANCB.

La concentración se realiza mediante adquisición de acciones.

2. Las actividades comerciales de las empresas mencionadas son:

- JIC: grupo de inversión integrada centrado en las inversiones de capital inversión, principalmente en los cuatro sectores siguientes: servicios financieros, fabricación industrial, cultura y consumo, y tecnología de la información.
- TAHL: vehículo de inversión dedicado a la inversión en los sectores sanitario y de consumo.
- ANCB: una de las principales empresas australianas del sector de las vitaminas y complementos, con actividades en la fabricación, la comercialización, la venta, la distribución y la exportación de vitaminas y complementos y de otros productos (por ejemplo, productos sanitarios, cosméticos y productos para el cuidado del bebé) en Australia, China y Taiwán.

3. Tras un examen preliminar, la Comisión considera que la operación notificada podría entrar en el ámbito de aplicación del Reglamento de concentraciones. No obstante, se reserva su decisión definitiva al respecto.

En virtud de la Comunicación de la Comisión sobre el procedimiento simplificado para tramitar determinadas concentraciones en virtud del Reglamento (CE) n.º 139/2004 del Consejo ⁽²⁾, el presente asunto podría ser tramitado conforme al procedimiento establecido en dicha Comunicación.

4. La Comisión invita a los terceros interesados a que le presenten sus posibles observaciones sobre la operación propuesta.

Las observaciones deberán obrar en poder de la Comisión en un plazo máximo de diez días a partir de la fecha de la presente publicación, indicando siempre la siguiente referencia:

M.8916 — JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech

⁽¹⁾ DO L 24 de 29.1.2004, p. 1 («Reglamento de concentraciones»).

⁽²⁾ DO C 366 de 14.12.2013, p. 5.

Las observaciones podrán enviarse a la Comisión por correo electrónico, fax o correo postal a la siguiente dirección:

Correo electrónico: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Fax +32 22964301

Dirección postal:

Comisión Europea
Dirección General de Competencia
Registro de Concentraciones
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

Notificación previa de una concentración
(Asunto M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking)
Asunto que podría ser tramitado conforme al procedimiento simplificado
(Texto pertinente a efectos del EEE)
(2018/C 205/08)

1. El 6 de junio de 2018, la Comisión recibió la notificación de un proyecto de concentración de conformidad con lo dispuesto en el artículo 4 del Reglamento (CE) n.º 139/2004 del Consejo ⁽¹⁾.

La presente notificación se refiere a las siguientes empresas:

- Intermediate Capital Group plc (Reino Unido),
- MV Holding GmbH, que posee el 100 % del capital en acciones emitido de Minimax Viking Group (Alemania).

Intermediate Capital Group adquiere, a tenor de lo dispuesto en el artículo 3, apartado 1, letra b), del Reglamento de concentraciones, el control exclusivo de la totalidad de MV Holding GmbH.

La concentración se realiza mediante adquisición de acciones.

2. Las actividades comerciales de las empresas mencionadas son:

- Intermediate Capital Group: empresa de inversión con sede en el Reino Unido y actividades en la estructuración y la provisión de financiación de entresuelo, crédito apalancado, participaciones minoritarias y gestión de activos, con carteras de inversiones en Europa, los Estados Unidos, Asia y el Pacífico,
- Minimax Viking Group: fabricación, suministro e integración de sistemas de extinción de incendios y de los sistemas de detección y control conexos; fabricación y suministro de extintores portátiles, y suministro e instalación de equipamiento para los coches de bomberos.

3. Tras un examen preliminar, la Comisión considera que la operación notificada podría entrar en el ámbito de aplicación del Reglamento de concentraciones. No obstante, se reserva su decisión definitiva al respecto.

En virtud de la Comunicación de la Comisión sobre el procedimiento simplificado para tramitar determinadas concentraciones en virtud del Reglamento (CE) n.º 139/2004 del Consejo ⁽²⁾, el presente asunto podría ser tramitado conforme al procedimiento establecido en dicha Comunicación.

4. La Comisión invita a los terceros interesados a que le presenten sus posibles observaciones sobre la operación propuesta.

Las observaciones deberán obrar en poder de la Comisión en un plazo máximo de diez días a partir de la fecha de la presente publicación, indicando siempre la siguiente referencia:

M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking

Las observaciones podrán enviarse a la Comisión por correo electrónico, fax o correo postal a la siguiente dirección:

Correo electrónico: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Fax +32 22964301

Dirección postal:

Comisión Europea
Dirección General de Competencia
Registro de Concentraciones
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ DO L 24 de 29.1.2004, p. 1 («Reglamento de concentraciones»).

⁽²⁾ DO C 366 de 14.12.2013, p. 5.

