

Journal officiel de l'Union européenne

C 205



Édition
de langue française

Communications et informations

61^e année

14 juin 2018

Sommaire

II *Communications*

COMMUNICATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS, ORGANES ET ORGANISMES DE L'UNION EUROPÉENNE

Commission européenne

2018/C 205/01	Mise à jour de l'annexe II et des tableaux 1 et 2 de l'annexe III <i>ter</i> en ce qui concerne les montants en euros visés à l'article 10 <i>bis</i> de la directive 1999/62/CE du Parlement européen et du Conseil, tel que modifiée par la directive 2011/76/UE du Parlement européen et du Conseil	1
---------------	--	---

IV *Informations*

INFORMATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS, ORGANES ET ORGANISMES DE L'UNION EUROPÉENNE

Commission européenne

2018/C 205/02	Taux de change de l'euro	4
---------------	--------------------------------	---

Cour des comptes

2018/C 205/03	Rapport spécial n° 16/2018 — «Les réexamens ex post de la législation de l'UE: un système bien rôdé, mais incomplet»	5
---------------	--	---

FR

INFORMATIONS RELATIVES À L'ESPACE ÉCONOMIQUE EUROPÉEN

Autorité de surveillance AELE

2018/C 205/04	Communication de l'Autorité de surveillance AELE — Cessation de fonctions et nomination de conseillers-auditeurs	6
---------------	--	---

Comité permanent des États de l'AELE

2018/C 205/05	Médicaments — Liste des autorisations de mise sur le marché octroyées par les États de l'AELE membres de l'EEE au cours du premier semestre 2017	7
2018/C 205/06	Substances dangereuses — Liste des décisions d'autorisation prises par les États de l'AELE membres de l'EEE conformément à l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH) au premier semestre de 2017	27

V Avis

PROCÉDURES RELATIVES À LA MISE EN ŒUVRE DE LA POLITIQUE DE CONCURRENCE

Commission européenne

2018/C 205/07	Notification préalable d'une concentration (Affaire M.8916 — JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech) — Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée ⁽¹⁾	31
2018/C 205/08	Notification préalable d'une concentration (Affaire M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking) — Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée ⁽¹⁾	33

⁽¹⁾ Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE.

II

(Communications)

COMMUNICATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS, ORGANES ET ORGANISMES DE L'UNION EUROPÉENNE

COMMISSION EUROPÉENNE

Mise à jour de l'annexe II et des tableaux 1 et 2 de l'annexe III *ter* en ce qui concerne les montants en euros visés à l'article 10 bis de la directive 1999/62/CE du Parlement européen et du Conseil, tel que modifiée par la directive 2011/76/UE du Parlement européen et du Conseil

(2018/C 205/01)

L'annexe II de la directive 1999/62/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 juin 1999 relative à la taxation des poids lourds pour l'utilisation de certaines infrastructures ⁽¹⁾ est mise à jour comme suit:

«ANNEXE II

**MONTANTS MAXIMAUX, EN EUROS, DES DROITS D'USAGE, FRAIS ADMINISTRATIFS
COMPRIS, VISÉS À L'ARTICLE 7, PARAGRAPHE 7**

Annuel

	trois essieux maximum	quatre essieux minimum
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 et véhicules moins polluants	855	1 425

Mensuel et hebdomadaire

Les droits mensuel et hebdomadaire maximaux sont proportionnels à la durée de l'usage de l'infrastructure.

Journalier

Le droit d'usage journalier est de 12 EUR pour toutes les catégories de véhicules.»

L'annexe III *ter* de la directive 1999/62/CE modifiée par la directive 2011/76/UE du Parlement européen et du Conseil du 27 septembre 2011 ⁽²⁾ est mise à jour comme suit:

⁽¹⁾ JO L 187 du 20.7.1999, p. 42.

⁽²⁾ JO L 269 du 14.10.2011, p. 1.

«ANNEXE III ter

REDEVANCE POUR COÛTS EXTERNES MOYENNE PONDÉRÉE MAXIMALE

La présente annexe fixe les paramètres à utiliser pour calculer la redevance pour coûts externes moyenne pondérée maximale.

1. Coût maximal de la pollution atmosphérique due au trafic

Tableau 1

Coût imputable maximal de la pollution atmosphérique

Cents/véhicule.kilomètre	Axes suburbains (autoroutes comprises)	Axes interurbains (autoroutes comprises)
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 après le 31 décembre 2013	0	0
	3,3	2,2
EURO VI après le 31 décembre 2017	0	0
	2,2	1,1
Moins polluant qu'EURO VI	0	0

Les valeurs du tableau 1 peuvent être multipliées par 2 au maximum dans les régions montagneuses, dans la mesure où la pente de la route, l'altitude et/ou les inversions de température le justifient.

2. Coût maximal de la pollution sonore due au trafic

Tableau 2

Coût imputable maximal des nuisances sonores

Cents/véhicule.kilomètre	Jour	Nuit
Axes suburbains (autoroutes comprises)	1,18	2,15
Axes interurbains (autoroutes comprises)	0,22	0,33

Les valeurs indiquées dans le tableau 2 peuvent être multipliées par 2 au maximum dans les régions montagneuses, dans la mesure où la pente de la route, les inversions de température ou l'effet "amphithéâtre" des vallées le justifient.»

IV

(Informations)

INFORMATIONS PROVENANT DES INSTITUTIONS, ORGANES ET
ORGANISMES DE L'UNION EUROPÉENNE

COMMISSION EUROPÉENNE

Taux de change de l'euro ⁽¹⁾

13 juin 2018

(2018/C 205/02)

1 euro =

Monnaie	Taux de change	Monnaie	Taux de change		
USD	dollar des États-Unis	1,1764	CAD	dollar canadien	1,5313
JPY	yen japonais	130,03	HKD	dollar de Hong Kong	9,2325
DKK	couronne danoise	7,4503	NZD	dollar néo-zélandais	1,6713
GBP	livre sterling	0,88210	SGD	dollar de Singapour	1,5711
SEK	couronne suédoise	10,1360	KRW	won sud-coréen	1 275,88
CHF	franc suisse	1,1616	ZAR	rand sud-africain	15,5908
ISK	couronne islandaise	125,50	CNY	yuan ren-min-bi chinois	7,5293
NOK	couronne norvégienne	9,4373	HRK	kuna croate	7,3800
BGN	lev bulgare	1,9558	IDR	rupiah indonésienne	16 426,44
CZK	couronne tchèque	25,711	MYR	ringgit malais	4,6985
HUF	forint hongrois	320,35	PHP	peso philippin	62,616
PLN	zloty polonais	4,2766	RUB	rouble russe	73,8286
RON	leu roumain	4,6650	THB	baht thaïlandais	37,798
TRY	livre turque	5,4603	BRL	real brésilien	4,3587
AUD	dollar australien	1,5506	MXN	peso mexicain	24,3141
			INR	roupie indienne	79,5340

⁽¹⁾ Source: taux de change de référence publié par la Banque centrale européenne.

COUR DES COMPTES

Rapport spécial n° 16/2018

«Les réexamens ex post de la législation de l'UE: un système bien rôdé, mais incomplet»

(2018/C 205/03)

La Cour des comptes européenne vous informe que son rapport spécial n° 16/2018 «Les réexamens ex post de la législation de l'UE: un système bien rôdé, mais incomplet» vient d'être publié.

Le rapport peut être consulté ou téléchargé sur le site web de la Cour des comptes européenne (<http://www.eca.europa.eu>).

INFORMATIONS RELATIVES À L'ESPACE ÉCONOMIQUE EUROPÉEN

AUTORITÉ DE SURVEILLANCE AELE

Communication de l'Autorité de surveillance AELE — Cessation de fonctions et nomination de conseillers-auditeurs

(2018/C 205/04)

Le 1^{er} avril 2018, l'autorité de surveillance AELE a nommé M. Craig Simpson, fonctionnaire en son sein, au poste de conseiller-auditeur aux fins de la décision de l'Autorité de surveillance AELE n° 442/12/COL du 29 novembre 2012 relative à la fonction et au mandat du conseiller-auditeur dans certaines procédures de concurrence ⁽¹⁾.

M^{me} Charlotte Fornø a cessé ses fonctions de conseiller-auditeur, telles que définies dans la décision de l'Autorité de surveillance AELE n° 442/12/COL, le 31 mars 2018. M. Casper Ebrecht reste en poste en tant que conseiller-auditeur au sein de l'Autorité de surveillance AELE.

⁽¹⁾ JO L 190 du 11.7.2013, p. 93, et supplément EEE n° 40 du 11.7.2013, p. 3.

COMITÉ PERMANENT DES ÉTATS DE L'AELE

Médicaments — Liste des autorisations de mise sur le marché octroyées par les États de l'AELE membres de l'EEE au cours du premier semestre 2017

(2018/C 205/05)

Sous-comité I sur la libre circulation des marchandises

À l'attention du Comité mixte de l'EEE

Sur la base de sa décision n° 74/1999 du 28 mai 1999, le Comité mixte de l'EEE est invité à prendre note, lors de sa réunion du 15 décembre 2017, des listes suivantes relatives aux autorisations de mise sur le marché de médicaments pour la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

- Annexe I Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché
- Annexe II Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées
- Annexe III Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées
- Annexe IV Liste des autorisations de mise sur le marché retirées
- Annexe V Liste des autorisations de mise sur le marché suspendues

ANNEXE I

Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été délivrées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/699	Fampyra (levée de l'AMM conditionnelle)	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/771	Acide zolédronique Teva	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Norvège	27.1.2017
EU/1/15/1049	CYSTADROPS	Islande	30.1.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Norvège	10.5.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Islande	15.5.2017
EU/1/16/1086	TAGRISSO (levée de l'AMM conditionnelle)	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1110	Acide chénodésoxycholique Leadiant	Norvège	20.4.2017
EU/1/16/1110	Acide chénodésoxycholique Leadiant	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/16/1110	Acide chénodésoxycholique Leadiant	Islande	9.5.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norvège	16.1.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islande	5.1.2017
EU/1/16/1139	OICALIVA	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Norvège	16.1.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Islande	11.1.2017
EU/1/16/1150	Rekovelle	Norvège	6.1.2017
EU/1/16/1150	REKOVELLE	Islande	4.1.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Liechtenstein	30.4.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1152	Roteas	Norvège	10.5.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Islande	10.5.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Norvège	24.1.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Islande	13.1.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Norvège	1.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Islande	13.1.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Norvège	26.1.2017
EU/1/16/1156	Zinplava	Islande	24.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Norvège	25.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Islande	24.1.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Norvège	11.1.2017
EU/1/16/1158	Afstyla	Islande	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Norvège	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Islande	11.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Norvège	25.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Islande	23.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Norvège	26.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Islande	24.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Liechtenstein	28.2.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1162	Lusduna	Norvège	19.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Islande	12.1.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Norvège	6.4.2017
EU/1/16/1163	Solymbic	Islande	6.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Norvège	6.4.2017
EU/1/16/1164	Amgevita	Islande	6.4.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Norvège	21.2.2017
EU/1/16/1165	Lifmior	Islande	21.2.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Norvège	13.3.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Islande	14.3.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Norvège	28.2.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Islande	15.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Norvège	17.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Islande	10.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Norvège	7.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Islande	15.3.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Norvège	22.2.2017
EU/1/16/1170	OLUMIANT	Islande	21.2.2017
EU/1/16/1171	Ledaga	Liechtenstein	30.4.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1171	Ledaga	Norvège	15.3.2017
EU/1/16/1171	LEDAGA	Islande	14.3.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Norvège	4.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Islande	26.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Norvège	7.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Islande	24.3.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Norvège	18.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Islande	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Norvège	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Islande	7.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Norvège	18.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Islande	6.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Norvège	6.4.2017
EU/1/17/1178	XELJANZ	Islande	6.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Norvège	10.5.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Islande	10.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Norvège	22.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Islande	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Norvège	9.5.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Islande	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Ltd.	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Norvège	26.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Norvège	23.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Norvège	31.5.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Islande	21.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Norvège	9.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Islande	21.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Norvège	8.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Islande	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Norvège	20.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Islande	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Norvège	12.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Islande	7.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Norvège	12.5.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Islande	23.5.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Norvège	6.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Islande	30.6.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/17/1193	Refixia	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Norvège	22.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Islande	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Norvège	26.6.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/16/200	Cepedex	Norvège	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Norvège	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Islande	4.1.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Norvège	21.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Islande	9.3.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Norvège	21.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Islande	15.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Norvège	27.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Islande	15.2.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Norvège	23.5.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Islande	12.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/206	Credelio	Norvège	23.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Islande	12.5.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Norvège	18.5.2017
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Islande	12.5.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Norvège	8.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Islande	13.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Norvège	2.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Islande	13.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Norvège	7.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Islande	19.5.2017

ANNEXE II

Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été renouvelées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/02/226	InductosOs	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/06/362	Byetta	Norvège	24.1.2017
EU/1/06/364	Adrovanse	Norvège	28.3.2017
EU/1/06/365	Elaprase	Norvège	23.1.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Norvège	27.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Norvège	16.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Islande	5.1.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Norvège	23.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Islande	21.2.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Norvège	23.5.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Islande	23.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/397	Siklos	Norvège	5.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Islande	11.5.2017
EU/1/07/403	Atriance	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/403	Atriance	Norvège	26.6.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Norvège	10.5.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Islande	11.5.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Liechtenstein	30.6.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/07/405	Rasilez	Norvège	12.6.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Islande	6.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Norvège	20.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Islande	6.6.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Norvège	2.3.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Islande	24.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Norvège	19.1.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Islande	12.1.2017
EU/1/12/757	Pioglitazon Teva	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Norvège	21.3.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Islande	10.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazon Teva Pharma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Norvège	17.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Islande	10.3.2017
EU/1/12/759	Acide zolédronique Actavis	Norvège	4.1.2017
EU/1/12/759	Acide zolédronique Actavis	Islande	4.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Norvège	23.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Islande	23.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Norvège	25.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Islande	23.1.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Norvège	25.1.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Islande	23.1.2017
EU/1/12/763	Ecansya	Islande	4.1.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Norvège	29.3.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Islande	6.4.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Norvège	23.1.2017
EU/1/12/766	Sancuso	Islande	13.1.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Norvège	14.3.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Islande	14.3.2017
EU/1/12/768	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Norvège	24.1.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Islande	13.1.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Norvège	3.3.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Islande	10.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Norvège	3.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Islande	10.3.2017
EU/1/12/771	Acide zolédronique Teva	Norvège	20.6.2017
EU/1/12/771	Acide zolédronique Teva	Islande	6.6.2017
EU/1/12/772	Acide zolédronique Teva Pharma	Norvège	20.6.2017
EU/1/12/772	Acide zolédronique Teva Pharma	Islande	6.6.2017
EU/1/12/772	Acide zolédronique Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/773	Jakavi	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Norvège	12.5.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Islande	11.5.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Norvège	15.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Islande	7.6.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Norvège	18.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Islande	24.4.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Norvège	14.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Islande	8.6.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Norvège	10.5.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Islande	10.5.2017
EU/1/12/779	Acide zolédronique medac	Islande	18.5.2017
EU/1/12/779	Acide zolédronique medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/779	Acide zolédronique medac	Norvège	22.5.2017
EU/1/12/780	Jentaduetto	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/780	Jentaduetto	Norvège	6.4.2017
EU/1/12/780	Jentaduetto	Islande	6.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Norvège	10.5.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Islande	10.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Norvège	19.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Islande	11.5.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Liechtenstein	30.4.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/783	Zyclara	Norvège	6.4.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Islande	7.4.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Norvège	19.5.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Islande	11.5.2017
EU/1/12/786	Acide zolédronique Mylan	Norvège	26.6.2017
EU/1/12/786	Acide zolédronique Mylan	Islande	7.6.2017
EU/1/12/786	Acide zolédronique Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/787	Revestive	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Norvège	1.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Islande	6.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Norvège	26.6.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Norvège	5.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Islande	7.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Norvège	14.3.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Islande	14.3.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Islande	23.1.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Norvège	11.5.2017
EU/1/13/901	SIRTURO	Islande	6.1.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	30.6.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/13/902	Translarna	Norvège	1.2.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Norvège	4.1.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Islande	4.1.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Norvège	30.5.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Islande	21.4.2017
EU/1/16/1086	Tagrisso	Norvège	2.1.2017
EU/1/16/1089	Vaccin grippal pandémique H5N1 MedImmune	Islande	10.5.2017
EU/1/16/1089	Vaccin grippal pandémique H5N1 MedImmune	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1089	Vaccin grippal pandémique H5N1 MedImmune	Norvège	29.6.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Norvège	12.5.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Islande	11.5.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Norvège	2.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Islande	23.5.2017
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Islande	4.1.2017
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Norvège	3.1.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Islande	23.5.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Norvège	23.5.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Norvège	28.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Islande	10.4.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	30.6.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/2/12/142	Cardalis	Norvège	28.6.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Norvège	20.3.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Islande	24.3.2017

ANNEXE III

Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été prolongées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

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

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/2/04/042/015-018	Novem	Islande	6.6.2017
EU/2/08/083/006-009	EQUIOXX	Norvège	9.2.2017
EU/2/08/083/006-009	Equioxx	Islande	15.2.2017

ANNEXE IV

Liste des autorisations de mise sur le marché retirées

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'un retrait dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/00/137	Avandia	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/03/258	Avandamet	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/06/373	Imprida	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Norvège	19.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Islande	21.4.2017
EU/1/07/385	Focetria	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/08/500	Fablyn	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/09/512	Removab	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Norvège	23.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Islande	12.6.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Norvège	9.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Islande	3.2.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Norvège	28.6.2017
EU/1/10/657	Vaccin grippal prépandémique	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/720	Incivo	Islande	3.2.2017
EU/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acide acétylsalicylique Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/948	Budésouide/Formotérol Teva	Norvège	19.1.2017
EU/1/14/948	Budésouide/Formotérol Teva	Islande	5.1.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Norvège	19.1.2017

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Islande	13.1.2017
EU/1/14/950	Budésonide/Formotérol Teva Pharma B.V.	Norvège	19.1.2017
EU/1/14/950	Budésonide/Formotérol Teva Pharma B.V.	Islande	5.1.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Norvège	19.4.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Islande	6.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Norvège	9.5.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Islande	11.5.2017
EU/2/11/127	RECUVYRA	Islande	3.2.2017

ANNEXE V

Liste des autorisations de mise sur le marché suspendues

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été suspendues dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de la suspension

Substances dangereuses — Liste des décisions d'autorisation prises par les États de l'AELE membres de l'EEE conformément à l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH) au premier semestre de 2017

(2018/C 205/06)

Sous-comité I sur la libre circulation des marchandises

À l'attention du Comité mixte de l'EEE

Sur la base de la décision du Comité mixte de l'EEE n° 25/2008 du 14 mars 2008, le Comité mixte de l'EEE est invité à prendre note, lors de sa réunion du 22 septembre 2017, de la liste ci-après, concernant les décisions d'autorisation adoptées conformément à l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH) pour la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017.

ANNEXE

Liste des décisions d'autorisation

Les décisions d'autorisation ci-après, adoptées conformément à l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006 (REACH), ont été prises dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} janvier au 30 juin 2017:

Dénomination de la substance	Décision de la Commission au titre de l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006	Pays	Date de la décision
Jaune de sulfochromate de plomb & rouge de chromate, de molybdate et de sulfate de plomb	C(2016) 5644	Islande	30.1.2017
Trichloroéthylène	C(2016) 8596	Islande	3.2.2017
Trichloroéthylène	C(2016) 8596	Liechtenstein	17.2.2017
Trichloroéthylène	C(2016) 8596	Norvège	2.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 69	Islande	3.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 69	Liechtenstein	17.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 69	Norvège	2.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 649	Islande	8.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 649	Liechtenstein	25.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 649	Norvège	10.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 651	Islande	8.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 651	Liechtenstein	25.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 651	Norvège	10.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 658	Islande	8.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 658	Liechtenstein	25.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 658	Norvège	10.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 660	Islande	8.3.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 660	Liechtenstein	25.2.2017
Trichloroéthylène	C(2017) 660	Norvège	10.3.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 661	Islande	8.3.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 661	Liechtenstein	25.2.2017

Dénomination de la substance	Décision de la Commission au titre de l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006	Pays	Date de la décision
Dichromate de sodium	C(2017) 661	Norvège	10.3.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 663	Islande	8.3.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 663	Liechtenstein	25.2.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 663	Norvège	10.3.2017
Chromate de sodium	C(2017) 665	Islande	8.3.2017
Chromate de sodium	C(2017) 665	Liechtenstein	25.2.2017
Chromate de sodium	C(2017)665	Norvège	10.3.2017
1,2-dichloroéthane	C(2017) 1332	Islande	3.4.2017
1,2-dichloroéthane	C(2017) 1332	Liechtenstein	30.3.2017
1,2-dichloroéthane	C(2017) 1332	Norvège	24.3.2017
Dichromate d'ammonium	C(2017) 3237	Liechtenstein	21.6.2017
Dichromate d'ammonium	C(2017) 3237	Norvège	20.6.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 3439	Islande	9.6.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 3439	Liechtenstein	14.6.2017
Trioxyde de chrome	C(2017) 3439	Norvège	20.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3453	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3453	Norvège	20.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3764	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3764	Norvège	20.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3765	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3765	Norvège	20.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3801	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3801	Norvège	20.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3806	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3806	Norvège	20.6.2017

Dénomination de la substance	Décision de la Commission au titre de l'article 64, paragraphe 8, du règlement (CE) n° 1907/2006	Pays	Date de la décision
Dichromate de sodium	C(2017) 3816	Liechtenstein	26.6.2017
Dichromate de sodium	C(2017) 3816	Norvège	20.6.2017
1,2-dichloroéthane	C(2017) 3821	Liechtenstein	26.6.2017
1,2-dichloroéthane	C(2017) 3821	Norvège	20.6.2017
Dichromate de potassium	C(2017) 3910	Liechtenstein	29.6.2017
Dichromate de potassium	C(2017) 3910	Norvège	20.6.2017

V

(Avis)

PROCÉDURES RELATIVES À LA MISE EN ŒUVRE DE LA POLITIQUE DE
CONCURRENCE

COMMISSION EUROPÉENNE

Notification préalable d'une concentration

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

Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

(2018/C 205/07)

1. Le 5 juin 2018, la Commission a reçu notification, conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽¹⁾, d'un projet de concentration.

Cette notification concerne les entreprises suivantes:

- China Jianyin Investment Limited («JIC», Chine),
- Tamar Alliance Health Limited («TAHL», Îles Caïmans),
- Australia Nature's Care Biotech Co., Ltd.A («ANCB», Australie) contrôlée par Alex Wu & Jina Chen.

JIC et TAHL acquièrent, au sens de l'article 3, paragraphe 1, point b), du règlement sur les concentrations, le contrôle en commun de l'ensemble d'ANCB.

La concentration est réalisée par achat d'actions.

2. Les activités des entreprises concernées sont les suivantes:

- JIC: groupe d'investissement intégré spécialisé dans les prises de participations, dont les quatre principaux domaines d'investissement sont la production industrielle, la culture, les biens de consommation et les technologies de l'information,
- TAHL: structure d'investissement dédiée aux secteurs de la consommation et de la santé,
- ANCB: l'une des principales entreprises australiennes du secteur des vitamines et des compléments, qui produit, commercialise, vend, distribue et exporte des vitamines, des compléments et d'autres produits de santé (notamment des produits de soins pour la peau et des produits de soins pour bébés) en Australie, en Chine et à Taïwan.

3. Après examen préliminaire et sans préjudice de sa décision définitive sur ce point, la Commission estime que l'opération notifiée pourrait entrer dans le champ d'application du règlement sur les concentrations.

Conformément à la communication de la Commission relative à une procédure simplifiée du traitement de certaines opérations de concentration en application du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽²⁾, il convient de noter que ce cas est susceptible d'être traité selon la procédure définie par ladite communication.

4. La Commission invite les tiers intéressés à lui présenter leurs observations éventuelles sur ce projet de concentration.

Ces observations devront lui parvenir au plus tard dans un délai de dix jours à compter de la date de la présente publication. Il y a lieu de toujours préciser la mention suivante:

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

⁽¹⁾ JO L 24 du 29.1.2004, p. 1 (le «règlement sur les concentrations»).

⁽²⁾ JO C 366 du 14.12.2013, p. 5.

Ces observations peuvent être envoyées par courrier électronique, par télécopieur ou par courrier postal. Veuillez utiliser les coordonnées ci-dessous:

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

Fax +32 22964301

Adresse postale:

Commission européenne
Direction générale de la concurrence
Greffé des concentrations
1049 Bruxelles
BELGIQUE

Notification préalable d'une concentration
(Affaire M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking)
Cas susceptible d'être traité selon la procédure simplifiée
(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)
(2018/C 205/08)

1. Le 6 juin 2018, la Commission a reçu notification, conformément à l'article 4 du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽¹⁾, d'un projet de concentration.

Cette notification concerne les entreprises suivantes:

- Intermediate Capital Group plc (Royaume-Uni),
- MV Holding GmbH, qui détient 100 % du capital social émis de Minimax Viking Group (Allemagne).

Intermediate Capital Group acquiert, au sens de l'article 3, paragraphe 1, point b), du règlement sur les concentrations, le contrôle exclusif de l'ensemble de MV Holding GmbH.

La concentration est réalisée par achat d'actions.

2. Les activités des entreprises concernées sont les suivantes:

- Intermediate Capital Group: société d'investissement établie au Royaume-Uni et spécialisée dans la structuration et l'offre de financements mezzanine, de financements à effet de levier et de prises de participation minoritaire et dans la gestion d'actifs, avec des portefeuilles d'investissement en Europe, en Asie-Pacifique et aux États-Unis,
- Minimax Viking Group: fabrication, fourniture et intégration de systèmes d'extinction d'incendie et de systèmes de détection et de contrôle connexes; fabrication et fourniture d'extincteurs de feu portatifs; et fourniture et installation d'équipements pour camions incendie.

3. Après examen préliminaire et sans préjudice de sa décision définitive sur ce point, la Commission estime que l'opération notifiée pourrait entrer dans le champ d'application du règlement sur les concentrations.

Conformément à la communication de la Commission relative à une procédure simplifiée du traitement de certaines opérations de concentration en application du règlement (CE) n° 139/2004 du Conseil ⁽²⁾, il convient de noter que ce cas est susceptible d'être traité selon la procédure définie par ladite communication.

4. La Commission invite les tiers intéressés à lui présenter leurs observations éventuelles sur ce projet de concentration.

Ces observations devront lui parvenir au plus tard dans un délai de dix jours à compter de la date de la présente publication. Il y a lieu de toujours préciser la mention suivante:

M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking

Ces observations peuvent être envoyées par courrier électronique, par télécopieur ou par courrier postal. Veuillez utiliser les coordonnées ci-dessous:

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

Fax +32 22964301

Adresse postale:

Commission européenne
Direction générale de la concurrence
Greffé des concentrations
1049 Bruxelles
BELGIQUE

⁽¹⁾ JO L 24 du 29.1.2004, p. 1 (le «règlement sur les concentrations»).

⁽²⁾ JO C 366 du 14.12.2013, p. 5.

ISSN 1977-0936 (édition électronique)
ISSN 1725-2431 (édition papier)



Office des publications de l'Union européenne
2985 Luxembourg
LUXEMBOURG

FR