

Az Európai Unió Hivatalos Lapja

C 144

50. évfolyam

Magyar nyelvű kiadás

Tájékoztatások és közlemények

2007. június 29.

<u>Közleményszám</u>	Tartalom	Oldal
	I <i>Állásfoglalások, ajánlások, iránymutatások és vélemények</i>	
	VÉLEMÉNYEK	
	Tanács	
2007/C 144/01	Értesítés a terrorizmus elleni küzdelem érdekében egyes személyekkel és szervezetekkel szemben hozott különleges korlátozó intézkedésekről szóló 2580/2001/EK tanácsi rendelet 2. cikke (3) bekezdésében meghatározott listán szereplő személyek, csoportok és szervezetek számára (lásd a 2007. június 28-i 2007/445/EK tanácsi határozat mellékletét)	1
	II <i>Közlemények</i>	
	AZ EURÓPAI UNIÓ INTÉZMÉNYEITŐL ÉS SZERVEITŐL SZÁRMAZÓ KÖZLEMÉNYEK	
	Bizottság	
2007/C 144/02	Bejelentett összefonódás engedélyezése (Ügyszám COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/03	Bejelentett összefonódás engedélyezése (Ügyszám COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/04	Bejelentett összefonódás engedélyezése (Ügyszám COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV) ⁽¹⁾	3
	IV <i>Tájékoztatások</i>	
	AZ EURÓPAI UNIÓ INTÉZMÉNYEITŐL ÉS SZERVEITŐL SZÁRMAZÓ TÁJÉKOZTATÁSOK	
	Bizottság	
2007/C 144/05	Euro-átváltási árfolyamok	4

HU

<u>Közleményszám</u>	Tartalom (folytatás)	Oldal
2007/C 144/06	A forgalombahozatali engedélyekről szóló közösségi határozatok összefoglalása a gyógyszerkészítmények tekintetében 2007. május 1-jétől 2007. május 31-ig (közvetétel a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 13. és 38. cikke értelmében)	5
2007/C 144/07	A forgalombahozatali engedélyekről szóló közösségi határozatok összefoglalása a gyógyszerkészítmények tekintetében 2007. május 1-jétől 2007. május 31-ig (A 2001/83/EK irányelv 34. cikke vagy a 2001/82/EK irányelv 38. cikke értelmében elfogadott határozatok)	11
<hr/>		
V <i>Hirdetmények</i>		
IGAZGATÁSI ELJÁRÁSOK		
Európai Parlament		
2007/C 144/08	Pályázati felhívás (VIII-2008/01) – Támogatások az európai szintű politikai pártok részére	22
A VERSENYPOLITIKA VÉGREHAJTÁSÁRA VONATKOZÓ ELJÁRÁSOK		
Bizottság		
2007/C 144/09	Összefonódás előzetes bejelentése (Ügyszám COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber) ⁽¹⁾	25



⁽¹⁾ EGT-vonatkozású szöveg

I

(Állásfoglalások, ajánlások, iránymutatások és vélemények)

VÉLEMÉNYEK

TANÁCS

Értesítés a terrorizmus elleni küzdelem érdekében egyes személyekkel és szervezetekkel szemben hozott különleges korlátozó intézkedésekről szóló 2580/2001/EK tanácsi rendelet 2. cikke (3) bekezdésében meghatározott listán szereplő személyek, csoportok és szervezetek számára (lásd a 2007. június 28-i 2007/445/EK tanácsi határozat mellékletét)

(2007/C 144/01)

A 2007. június 28-i 2007/445/EK tanácsi határozatban felsorolt személyek, csoportok és szervezetek tudomására hozzuk a következő információkat ⁽¹⁾.

Az Európai Unió Tanácsa megállapította, hogy továbbra is érvényesek azok az okok, amelyek alapján egyes személyek, csoportok és szervezetek a terrorizmus elleni küzdelem érdekében egyes személyekkel és szervezetekkel szemben hozott különleges korlátozó intézkedésekről szóló, 2001. december 27-i 2580/2001/EK tanácsi rendeletben ⁽²⁾ előírt, korlátozó intézkedések alá tartozó személyek, csoportok és szervezetek fent említett listáján szerepelnek. Ennek következtében a Tanács e személyeket, csoportokat és szervezeteket továbbra is e listán szándékozik tartani.

A 2580/2001/EK rendelet előírja, hogy az érintett személyek, csoportok, szervezetek tulajdonában lévő valamennyi pénzeszközt, egyéb vagyoni értéket és gazdasági erőforrást be kell fagyasztani, valamint hogy semmiféle pénzeszközt, egyéb vagyoni értéket és gazdasági erőforrást nem lehet – sem közvetlenül, sem közvetve – rendelkezésükre bocsátani.

Felhívjuk az érintett személyek, csoportok és szervezetek figyelmét azon lehetőségre, amely szerint jogosítvány iránti kérelmet nyújthatnak be az érintett tagállam(ok)nak a rendelet mellékletében felsorolt illetékes hatóságaihoz a befagyasztott pénzeszközök alapvető szükségletekre vagy konkrét kifizetésekre történő használatára iránt, a rendelet 5. cikke (2) bekezdésének megfelelően. Az illetékes hatóságok frissített listája az alábbi internetes címen érhető el:

http://ec.europa.eu/comm/external_relations/cfsp/sanctions/measures.htm

Az érintett személyek, csoportok és szervezetek kérvényt adhatnak be, hogy a Tanács indokolását kérik a fent említett listán való szerepeltetésük okaival kapcsolatban (amennyiben erről még nem kaptak indokolást), a következő címen: Az Európai Unió Tanácsa (Attn: CP 931 designations), rue de la Loi 175, B-1048 Brussels.

Az érintett személyek, csoportok és szervezetek bármikor kérvényt nyújthatnak be a fenti címre a Tanácshoz – minden igazoló dokumentummal együtt –, amely szerint a listára való felvételükről és ott tartásukról szóló határozatot felül kell vizsgálni. Ezeket a kérvényeket kézhezvételükkor bírálják el. E tekintetben felhívjuk az érintett személyek, csoportok és szervezetek figyelmét a listának a 2001/931/KKBP közös álláspont 1. cikke (6) bekezdésének értelmében történő, a Tanács általi rendszeres felülvizsgálatára. Ahhoz, hogy a kérvényeket a következő felülvizsgálatkor figyelembe vegyék, azokat **ezen közlemény közzétételétől számított két hónapon belül kell benyújtani.**

Felhívjuk az érintett személyek, csoportok és szervezetek figyelmét azon lehetőségre, amely szerint eljárást indíthatnak a Tanács határozata ellen az Európai Közösségek Elsőfokú Bíróságánál, az Európai Közösséget létrehozó Szerződés 230. cikkének (4) és (5) bekezdésében meghatározott feltételekkel összhangban.

⁽¹⁾ H L 169., 2007.6.29.

⁽²⁾ H L 344., 2001.12.28., 70. o.

II

(Közlemények)

AZ EURÓPAI UNIÓ INTÉZMÉNYEITŐL ÉS SZERVEITŐL SZÁRMAZÓ
KÖZLEMÉNYEK

BIZOTTSÁG

Bejelentett összefonódás engedélyezése**(Ügyszám COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division)****(EGT-vonatkozású szöveg)**

(2007/C 144/02)

2007. április 24-én a Bizottság határozott, hogy engedélyezi a fentebb említett összefonódást, és a közös piaccal összeegyeztethetőnek nyilvánítja. Ez a határozat a Tanács 139/2004/EK rendeletének 6(1)(b) paragrafusán nyugszik. A határozat teljes szövege kizárólag angolul érhető el, és azután teszik közzé, miután az üzleti titkokat tartalmazó részeket eltávolították a határozat szövegéből. Elérhető lesz:

- az Európa versenypolitikai weboldalon (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ez az oldal lehetőséget kínál arra, hogy az egyedi fúziós döntések társaság, ügyszám, dátum és ágazati tagolás szerint kereshetők legyenek,
- elektronikusan az EUR-Lex honlapon az alábbi hivatkozási szám alatt: 32007M4569. Az EUR-Lex on-line hozzáférést biztosít az európai jogi anyagokhoz. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Bejelentett összefonódás engedélyezése**(Ügyszám COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(EGT-vonatkozású szöveg)**

(2007/C 144/03)

2007. június 18-án a Bizottság határozott, hogy engedélyezi a fentebb említett összefonódást, és a közös piaccal összeegyeztethetőnek nyilvánítja. Ez a határozat a Tanács 139/2004/EK rendeletének 6(1)(b) paragrafusán nyugszik. A határozat teljes szövege kizárólag angolul érhető el, és azután teszik közzé, miután az üzleti titkokat tartalmazó részeket eltávolították a határozat szövegéből. Elérhető lesz:

- az Európa versenypolitikai weboldalon (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ez az oldal lehetőséget kínál arra, hogy az egyedi fúziós döntések társaság, ügyszám, dátum és ágazati tagolás szerint kereshetők legyenek,
- elektronikusan az EUR-Lex honlapon az alábbi hivatkozási szám alatt: 32007M4674. Az EUR-Lex on-line hozzáférést biztosít az európai jogi anyagokhoz. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Bejelentett összefonódás engedélyezése
(Ügyszám COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV)

(EGT-vonatkozású szöveg)

(2007/C 144/04)

2007. június 18-án a Bizottság határozott, hogy engedélyezi a fentebb említett összefonódást, és a közös piaccal összeegyeztethetőnek nyilvánítja. Ez a határozat a Tanács 139/2004/EK rendeletének 6(1)(b) paragrafusán nyugszik. A határozat teljes szövege kizárólag németül érhető el, és azután teszik közzé, miután az üzleti titkokat tartalmazó részeket eltávolították a határozat szövegéből. Elérhető lesz:

- az Európa versenypolitikai weboldalon (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ez az oldal lehetőséget kínál arra, hogy az egyedi fúziós döntések társaság, ügyszám, dátum és ágazati tagolás szerint kereshetőek legyenek,
 - elektronikusan az EUR-Lex honlapon az alábbi hivatkozási szám alatt: 32007M4599. Az EUR-Lex on-line hozzáférést biztosít az európai jogi anyagokhoz. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

IV

(Tájékoztatók)

AZ EURÓPAI UNIÓ INTÉZMÉNYEITŐL ÉS SZERVEITŐL
SZÁRMAZÓ TÁJÉKOZTATÁSOK

BIZOTTSÁG

Euro-átváltási árfolyamok ⁽¹⁾

2007. június 28.

(2007/C 144/05)

1 euro =

Pénznem	Átváltási árfolyam	Pénznem	Átváltási árfolyam
USD USA dollár	1,3467	RON Román lej	3,1666
JPY Japán yen	165,61	SKK Szlovák korona	33,832
DKK Dán korona	7,4425	TRY Török líra	1,7796
GBP Angol font	0,67215	AUD Ausztrál dollár	1,5918
SEK Svéd korona	9,2415	CAD Kanadai dollár	1,4293
CHF Svájci frank	1,6544	HKD Hongkongi dollár	10,5264
ISK Izlandi korona	84,1	NZD Új-zélandi dollár	1,7513
NOK Norvég korona	7,952	SGD Szingapúri dollár	2,0649
BGN Bulgár leva	1,9558	KRW Dél-Koreai won	1 248,19
CYP Ciprusi font	0,5837	ZAR Dél-Afrikai rand	9,572
CZK Cseh korona	28,633	CNY Kínai renminbi	10,2553
EEK Észt korona	15,6466	HRK Horvát kuna	7,3042
HUF Magyar forint	247,44	IDR Indonéz rúpia	12 224,67
LTL Litván litász/lita	3,4528	MYR Maláj ringgit	4,6683
LVL Lett lats	0,6962	PHP Fülöp-szigeteki peso	62,42
MTL Máltai líra	0,4293	RUB Orosz rubel	34,742
PLN Lengyel zloty	3,782	THB Thaiföldi baht	42,859

⁽¹⁾ Forrás: Az Európai Központi Bank (ECB) átváltási árfolyama.

**A forgalombahozatali engedélyekről szóló közösségi határozatok összefoglalása a gyógyszerkészít-
mények tekintetében 2007. május 1-jétől 2007. május 31-ig**

(közzététel a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽¹⁾ 13. és 38. cikke értelmében)

(2007/C 144/06)

— Forgalombahozatali engedély kiadása (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 13. cikke): Elfogadva

Határozat időpontja	Gyógyszerkészít- mény neve	INN (nemzetközi szabadnév)	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Gyógyszerforma	ATC-kód (anatómiai és terá- piás kémiai kód)	Értesítés időpontja
2007.5.2.	Focetria	Az A/Vietnam/1194/2004 (H5N1) törzshöz tartozó influenzavírus felszíni antigénjei	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Szuszpenziós injekció	J07BB02	2007.5.4.
2007.5.21.	ORENCIA	Abatacept	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH United Kingdom	EU/1/07/389/001-003	Por oldatos infúzióhoz	L04AA24	2007.5.23.
2007.5.24.	Altargo	retapamulin	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Kenőcs	D06AX13	2007.5.29.

⁽¹⁾ HLL 136., 2004.4.30., 1. o.

— **Forgalombahozatali engedély kiadása (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 13. cikke értelmében): Elutasítva**

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.22.	Mycograb	NeuTec Pharma plc Central Manchester & Manchester Children's Hospital NHS Trust Oxford Rd Manchester M13 9WL United Kingdom	—	2007.5.29.

— **Forgalombahozatali engedély módosítása (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 13. cikke): Elfogadva**

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.2.	Aranesp	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-073	2007.5.4.
2007.5.2.	Liprolog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-015	2007.5.4.
2007.5.2.	BeneFIX	Wyeth Europa Ltd. Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/97/047/001-003	2007.5.4.
2007.5.2.	Vfend	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/212/001-026	2007.5.4.
2007.5.2.	Nespo	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-073	2007.5.4.
2007.5.2.	Invirase	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/96/026/001-002	2007.5.4.
2007.5.2.	Norvir	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-004	2007.5.4.
2007.5.2.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	2007.5.4.
2007.5.2.	Viread	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	2007.5.4.

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.2.	Osigraft	Howmedica International S. de R.L. Division of Stryker Corporation Raheen Industrial Estate Raheen Limerick Ireland	EU/1/01/179/001	2007.5.4.
2007.5.2.	Sustiva	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/99/110/001-009	2007.5.4.
2007.5.2.	Stocrin	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/99/111/001-011	2007.5.4.
2007.5.3.	Protopy	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/202/001-006	2007.5.7.
2007.5.3.	Crixivan	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/96/024/001-005 EU/1/96/024/007-008 EU/1/96/024/010	2007.5.8.
2007.5.3.	Protopic	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/201/001-006	2007.5.7.
2007.5.3.	Infanrix Hexa	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/152/001-018	2007.5.7.
2007.5.3.	Infanrix Penta	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/153/001-010	2007.5.7.
2007.5.3.	Humalog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/96/007/002 EU/1/96/007/004-006 EU/1/96/007/008 EU/1/96/007/010-011 EU/1/96/007/015-021 EU/1/96/007/023-030	2007.5.7.
2007.5.11.	Prialt	Eisai Limited 3, Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	2007.5.15.
2007.5.14.	PritorPlus	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/02/215/001-014	2007.5.16.
2007.5.14.	Hepsera	Gilead Sciences International Limited Granta Park Abington Cambridge CB1 6GT United Kingdom	EU/1/03/251/001-002	2007.5.16.

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.14.	Humira	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/256/001-010	2007.5.16.
2007.5.14.	Trudexa	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/257/001-010	2007.5.16.
2007.5.15.	Omnitrope	Sandoz GmbH Biochemiestraße 10 A-Kundl 6250	EU/1/06/332/001-006	2007.5.18.
2007.5.15.	Iscover	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/98/070/001a-006a EU/1/98/070/001b-006b	2007.5.17.
2007.5.15.	Plavix	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC 174, avenue de France F-75013 Paris	EU/1/98/069/001a-006a EU/1/98/069/001b-006b	2007.5.21.
2007.5.15.	Xagrid	Shire Pharmaceutical Contracts Ltd Hampshire International Business Park Chineham Basingstoke Hampshire RG24 8EP United Kingdom	EU/1/04/295/001	2007.5.17.
2007.5.22.	Thelin	Encysive (UK) Limited Alder Castle House 10 Noble Street London EC2V 7QJ United Kingdom	EU/1/06/353/001-005	2007.5.25.
2007.5.22.	Zavesca	Actelion Registration Ltd BSI Building 13th Floor 389 Chiswick High Road London W4 4AL United Kingdom	EU/1/02/238/001	2007.5.25.
2007.5.22.	Teslascan	GE Healthcare AS Nycoveien 1-2 P.O. Box 4220 Nydalen N-0401 Oslo	EU/1/97/040/001-002	2007.5.25.
2007.5.22.	Opatanol	Alcon Laboratories (UK) Ltd. Pentagon Park Boundary Way Hemel Hempstead Herts HP2 7UD United Kingdom	EU/1/02/217/001-002	2007.5.24.
2007.5.30.	Xolair	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/05/319/001-004	2007.6.1.
2007.5.30.	Caelyx	Schering Plough Europe rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/96/011/001-004	2007.6.1.

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.30.	Ventavis	Bayer Schering Pharma AG Müllerstraße 170-178 D-13342 Berlin	EU/1/03/255/001-005	2007.6.1.
2007.5.30.	Remicade	Centocor B.V. Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	2007.6.1.
2007.5.30.	LeukoScan	Immunomedics GmbH Otto-Röhm-Straße 69 D-64293 Darmstadt	EU/1/97/032/001	2007.6.1.
2007.5.30.	Ziagen	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/99/112/001-002	2007.6.1.
2007.5.30.	Kivexa	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/298/001-002	2007.6.1.
2007.5.30.	AVANDIA	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/00/137/002-018	2007.6.1.
2007.5.30.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	2007.6.1.
2007.5.30.	Avaglim	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/06/349/001-010	2007.6.1.
2007.5.31.	Ketek	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/191/001-005	2007.6.4.
2007.5.31.	Levviax	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	2007.6.5.

— **Forgalombahozatali engedély kiadása (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 38. cikke): Elfogadva**

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	INN (nemzetközi szabadnév)	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Gyógyszerforma	ATC-kód (anatómiai és terápiás kémiai kód)	Értesítés időpontja
2007.5.14.	Nobilis Influenza H7N1	Inaktivált, teljes H7N1 szubtypusú (törzs, A/CK/Italy/473/99) madárinfluenza-vírusantigén, amely a hatékonysági vizsgálatban $\geq 6,0 \log_2$ HAG titer kialakulását indukálja	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Emulziós injekció	QI01AA23	2007.5.16.

— **Forgalombahozatali engedély módosítása (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 38. cikke): Elfogadva**

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve	A forgalombahozatali engedély jogosultja	Gyógyszerkészítmény száma a közösségi nyilvántartásban	Értesítés időpontja
2007.5.15.	METACAM	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/2/97/004/007-008 EU/2/97/004/014-015 EU/2/97/004/027-028	2007.5.18.

Amennyiben betekintést kíván nyerni a szóban forgó gyógyszerkészítmények nyilvános értékelési jelentésébe és a kapcsolódó határozatokba, a következővel vegye fel a kapcsolatot:

The European Medicines Agency
7, Westferry Circus
Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom

A forgalombahozatali engedélyekről szóló közösségi határozatok összefoglalása a gyógyszerkészítmények tekintetében 2007. május 1-jétől 2007. május 31-ig

(A 2001/83/EK irányelv ⁽¹⁾ 34. cikke vagy a 2001/82/EK irányelv ⁽²⁾ 38. cikke értelmében elfogadott határozatok)

(2007/C 144/07)

— A nemzeti forgalombahozatali engedély kiadása, fenntartása vagy módosítása

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve(i)	A forgalombahozatali engedély jogosultja(i)	Érintett tagállam	Értesítés időpontja
2007.5.22.	Doxyprex	L. I. melléklet	L. I. melléklet	2007.5.24.
2007.5.22.	Thelin	Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei	Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei	2007.5.24.
2007.5.29.	Xefo	L. II. melléklet	L. II. melléklet	2007.5.30.
2007.5.30.	Remicade	Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei	Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei	2007.5.31.

— A nemzeti forgalombahozatali engedély felfüggesztése

Határozat időpontja	Gyógyszerkészítmény neve(i)	A forgalombahozatali engedély jogosultja(i)	Érintett tagállam	Értesítés időpontja
2007.5.2.	Alendros 70	L. III. melléklet	L. III. melléklet	2007.5.4.

⁽¹⁾ HLL 311., 2001.11.28., 67. o.

⁽²⁾ HLL 311., 2001.11.28., 1. o.

I. MELLÉKLET

MEGNEVEZÉS, GYÓGYSZERFORMA, HATÁSERŐSSÉG, ÁLLATFAJOK, ALKALMAZÁSI MÓDOK ÉS A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJAI

Tagállam	Kérelmező vagy a forgalomba hozatali engedély jogosultja	A termék törzskönyvezett neve	Gyógyszerforma	Erősség	Állatfaj	Az adagolás gyakorisága és módja	Ajánlott adag
Belgium, Cseh Köztársaság, Németország, Görögország, Spanyolország, Franciaország, Olaszország, Hollandia, Lengyelország, Portugália és Szlovákia	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Premix	100 mg/g	Sertések (elválasztás után)	Takarmányba keverve alkalmazandó	10 mg/ttkg

II. MELLÉKLET

FELSOROLÁS: MEGNEVEZÉS, GYÓGYSZERFORMÁK, GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY-DÓZISOK, ALKALMAZÁSI MÓDOK, FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA A TAGÁLLAMOKBAN

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Ausztria	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Belgium	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
Bulgária	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
Csehország	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Dánia	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
Észtország	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Németország	Nycomed Danmark ApS Langebjerger 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerger 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
Görögország	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
Magyarország	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Olaszország	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
Lettország	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg
Litvánia	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuszkuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Luxemburg	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
Portugália	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Románia	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
Spanyolország	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód	Tartalom (koncentráció)
Svédország	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg
Egyesült Királyság	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazás	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Por és oldószer oldatos injekcióhoz	Intravénás alkalmazás/ Intramuskuláris alkalmazás	8 mg

III. MELLÉKLET

FELSOROLÁS: MEGNEVEZÉS, GYÓGYSZERFORMA, GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY-DÓZISOK, ALKALMAZÁSI MÓDOK, KÉRELMEZŐ, FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA A TAGÁLLAMOKBAN

Tagállam	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Kérelmező	Törzskönyvezett megnevezés	Dózis	Gyógyszerforma	Alkalmazási mód
Cseh Köztársaság	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Észtország		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Magyarország		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Lettország		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Litvánia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Lengyelország		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás
Szlovákia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletta	Szájon át történő alkalmazás

V

(Hirdetmények)

IGAZGATÁSI ELJÁRÁSOK

EURÓPAI PARLAMENT

PÁLYÁZATI FELHÍVÁS (VIII-2008/01)

Támogatások az európai szintű politikai pártok részére

(2007/C 144/08)

1. CÉLKITŰZÉSEK**1.1. Háttér**

Az Európai Közösséget létrehozó szerződés 191. cikke kimondja, hogy „az európai szintű politikai pártok fontos tényezői az Unión belüli integrációnak, továbbá hozzájárulnak az európai öntudat kialakításához és az uniós polgárok akaratának kinyilvánításához”. E vonatkozásban, a 2004/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽¹⁾ meghatározza az európai szintű politikai pártokra irányadó szabályokat, és a finanszírozásukra vonatkozó előírásokat. E rendelet előíranyozza az Európai Parlament pénzügyi hozzájárulását működési támogatás formájában mindazon politikai pártok részére, amelyek erre vonatkozó kérvényt nyújtottak be, s eleget tesznek a rendeletben rögzített feltételeknek.

1.2. A pályázati felhívás tárgya

A 2004/2003/EK rendelet végrehajtási utasításait rögzítő 2004. március 29-i európai parlamenti elnökségi határozat ⁽²⁾ 2. cikke értelmében „az Európai Parlament minden első félévben közzétesz egy pályázati felhívást az európai szintű politikai pártok finanszírozásának céljával adott támogatások odaítélésére”. E pályázati felhívás a 2008-as pénzügyi évre vonatkozó támogatás iránti pályázatokat érinti, s a 2008. január 1. és 2008. december 31. közötti időszakot fedi le.

⁽¹⁾ HLL 297., 2003.11.15., 1. o.

⁽²⁾ HL C 155., 2004.6.12., 1. o. Az Elnökség által 2006. február 1-jén módosított határozat (HL C 150., 2006.6.28., 9. o.).

2. A TÁMOGATÁS ODAÍTÉLÉSÉNEK FELTÉTELEI ÉS IGAZOLÓ DOKUMENTUMOK**2.1. A pályázatok elfogadhatósága**

Kizárólag a fentiekben említett 2004. március 29-i európai parlamenti elnökségi határozat 1. sz. mellékletében található, támogatásra vonatkozó pályázati formanyomtatvány előírásainak megfelelő, az Európai Parlament elnökéhez benyújtott, és a meghatározott határidőn belül, az előírásoknak megfelelően leadott írásos pályázatokat veszik figyelembe.

2.2. A jogosultság kritériumai

Ahhoz, hogy az európai szintű politikai párt jogot formálhasson egy bizonyos támogatásra, eleget kell tennie a 2004/2003/EK rendelet 3. cikkében előírt feltételeknek, azaz az európai szintű politikai párt:

- jogi személyiséggel rendelkezik azon tagállamban, amelyben a székhelye található;
- képviselteti magát európai parlamenti képviselői révén a tagállamok legalább egynegyedében, illetve a nemzeti, vagy regionális parlamentekben, vagy regionális gyűlésekben, vagy a legutóbbi európai parlamenti választásokon a tagállamok legalább egynegyedében megszerezte az adott tagállamokban leadott szavazatok legalább három százalékát;
- különösen programjában és tevékenysége során tiszteletben tartja azon elveket, amelyeken az Európai Unió alapul, azaz a szabadság, a demokrácia, az emberi jogok és alapvető szabadságok tiszteletben tartásának, valamint a jogállamiság elvét;
- részt vett az európai parlamenti választásokon, vagy kifejezte erre irányuló szándékát.

2.3. A kizárás feltételei

A pályázóknak igazolniuk kell továbbá, hogy az Európai Közösségek általános költségvetésére alkalmazandó költségvetési rendeletről szóló, 2002. június 25-i 1605/2002/EK, Euratom tanácsi rendelet⁽¹⁾ 93. és 94. cikkében meghatározott helyzetek egyike sem áll fenn esetükben.

2.4. Kiválasztási feltételek

A pályázóknak bizonyítaniuk kell, hogy rendelkeznek a finanszírozás iránti pályázat tárgyát képező munkaprogram megvalósításához szükséges jogi és pénzügyi életképességgel, továbbá hogy rendelkeznek a támogatandó munkaprogram teljes megvalósításához szükséges technikai és ügyviteli feltételekkel.

2.5. A támogatás odaítélésének feltételei

A 2004/2003/EK rendelet 10. cikke értelmében, a 2008-as pénzügyi évre rendelkezésre álló előirányzatok azon politikai pártok között kerülnek felosztásra, amelyek finanszírozás iránti pályázatai az elfogadhatóság, a jogosultság, a kizárás és a kiválasztás tekintetében pozitív elbírálásban részesültek az alábbiak szerint:

- a) 15 %-ot egyenlő részekben osztanak el;
- b) 85 %-ot azok között osztanak el, amelyek az Európai Parlamentben megválasztott képviselőkkel rendelkeznek, az elosztás aránya megegyezik a megválasztott képviselőkével.

2.6. Benyújtandó igazoló dokumentumok

A fenti feltételek értékelése céljából a pályázóknak az alábbi igazoló dokumentumokat kell benyújtaniuk:

- a) az eredeti kísérőlevelet;
- b) a 2004. március 29-i európai parlamenti elnökségi határozat 1. sz. mellékletében található, hiánytalanul kitöltött és aláírással ellátott pályázati nyomtatványt (ideértve az írásban, eskü alatt tett nyilatkozatot);
- c) a politikai párt alapokmányait;
- d) a hivatalos bejegyzési igazolást;
- e) a politikai párt tényleges fennállását igazoló új keletű tanúsítványt;
- f) az igazgatótanács igazgatóinak/tagjainak listáját (családi név és utónév, a pályázó politikai párton belül betöltött címe vagy tisztségének megnevezése);

⁽¹⁾ HL L 248., 2002.9.16., 1. o. Az utoljára az 1995/2006/EK, Euratom rendelettel módosított rendelet (HL L 390., 2006.12.30., 1. o.).

g) mindazokat a dokumentumokat, amelyek igazolják, hogy a pályázó eleget tesz a 2004/2003/EK rendelet 3. cikkének b), c) és d) pontjában és 10. cikke (1) bekezdésének b) pontjában⁽²⁾ megállapított feltételeknek (vagy nyilatkozatot arról, hogy a már benyújtott dokumentumokban nem történt változás);

h) a politikai párt munkaprogramját;

i) az egy külső könyvvizsgáló szerv által hitelesített, átfogó 2006-os pénzügyi kimutatást⁽³⁾;

j) a támogatás iránti igénylésre figyelembe veendő, 2008. január 1-jétől 2008. december 31-ig terjedő időszakra vonatkozó ideiglenes működési költségvetést, megjelölve azokat az elszámolható kiadásokat, amelyek jogosultak közösségi költségvetést terhelő finanszírozásra.

3. A KÖZÖSSÉGI FINANSZÍROZÁS RÉSZLETEI

A 2008-as pénzügyi évre szóló költségvetés becsült összege – a költségvetési hatóság jóváhagyásától függően – 10 645 000 EUR.

Az Európai Parlament által odaítélt pénzügyi támogatás legmagasabb összege nem haladja meg az európai szintű politikai pártok működési költségvetése elszámolható költségeinek 75 %-át. Az érintett politikai párt felelős a bizonylatok benyújtásáért.

A költségvetési rendelet és az Európai Közösségek általános költségvetésére alkalmazandó költségvetési rendeletről szóló 1605/2002/EK, Euratom tanácsi rendelet végrehajtására vonatkozó részletes szabályok megállapításáról szóló, 2002. december 23-i 2342/2002/EK, Euratom bizottsági rendelet⁽⁴⁾ értelmében közösségi finanszírozásra a párt működéséhez nyújtott támogatás formájában kerül sor. A támogatás kifizetési feltételeit, valamint a támogatás felhasználásával kapcsolatos kötelezettségeket támogatási megállapodásokban határozzák meg, melyek egy mintája a 2004. március 29-i európai parlamenti elnökségi határozat 2. sz. mellékletét képezi.

4. ELJÁRÁS

4.1. Határidő és a pályázatok benyújtásának módzatai

A pályázatok benyújtásának határideje **2007. november 14.** Az e határidőt követően benyújtott pályázatokat nem veszik figyelembe.

A pályázatokra vonatkozó formai kötelezettségek:

- a pályázatokat finanszírozás iránti pályázati formanyomtatvány kitöltése útján fogalmazzák meg,
- a pályázatokat a pályázónak vagy az arra illetékes felhatalmazott képviselőjének feltétlenül alá kell írnia,

⁽²⁾ Beleértve a 3. cikk b) pontjának első albekezdésében, valamint a 10. cikk (1) bekezdésének b) pontjában említett megválasztott személyek listáját.

⁽³⁾ Kivéve, ha az európai szintű politikai párt a folyó év során jött létre.

⁽⁴⁾ HL L 357., 2002.12.31., 1. o. Az utoljára a 478/2007/EK, Euratom rendelettel módosított rendelet (HL L 111., 2007.4.28., 13. o.).

- a pályázatokat kettős borítékban lezárva kell megküldeni. Mindkét borítékot le kell zárni. A belső boríték a címzett szervnek a pályázati felhívásban alkalmazott megnevezésén túlmenően az alábbi megjelölést kell feltüntetni:

„Pályázati felhívás – 2008-as támogatások az európai szintű politikai pártok részére

SEM A POSTASZOLGÁLAT, SEM PEDIG MÁS,
 FELHATALMAZÁSSAL NEM RENDELKEZŐ SZEMÉLY NEM
 BONTHATJA FEL”

Öntapadós borítékok alkalmazása esetén azokat ragasztószalag segítségével is le kell zárni, és azt a feladónak – a ragasztószalagon átírva – aláírásával el kell látnia. A feladó aláírásának nemcsak a feladó kézírásos kézjegye tekintendő, hanem vállalatának bélyegzője is,

- a pályázatokat legkésőbb a pályázati felhívásban vagy a Hivatalos Lapban megadott határidőig kell megküldeni ajánlott postai küldeményként vagy postaszolgálattal, feladóvevénnyel igazolva.

A külső borítékot a következő címre kell megcímezni:

PARLEMENT EUROPÉEN
 Service du Courrier Officiel
 Bâtiment KAD 00D008
 L-2929 Luxembourg

Ezen a borítékon szintén fel kell tüntetni a feladó címét.

A belső borítékon a következő címet kell feltüntetni:

M. le Président du Parlement Européen
 aux bons soins de M. Vanhaeren, Directeur général des
 finances
 SCH 05B031
 L-2929 Luxembourg

4.2. A tevékenységi program kivitelezési ütemezése

Az európai szintű politikai pártok 2008-as működési költségvetésében szereplő kiadások társfinanszírozására figyelembe vehető időszak 2008. január 1-jétől 2008. december 31-ig tart.

4.3. Eljárási mód és odaítélési határidő

Az európai szintű politikai pártok részére szóló támogatások odaítélésére vonatkozóan az alábbi eljárási módot és határidőket alkalmazzák:

- a pályázatok benyújtása az Európai Parlamenthez (legkésőbb 2007. november 14.);
- az Európai Parlament szervezeti egységei megvizsgálják és kiválasztják a nyertes pályázatokat. Kizárólag a pályázati felhívásban rögzített jogosultsági, kizárási és kiválasztási feltételeknek eleget tevő pályázatokat vizsgálják meg;
- az Európai Parlament Elnöksége meghozza végleges döntését (2008. február 15. előtt) és értesíti a pályázókat az eredményről;
- aláírják a támogatási megállapodást (az Elnökség határozatát követő 30 napon belül);
- átutalják a 80 %-os előfinanszírozási összeget (a megállapodás aláírását követő 15 napon belül).

4.4. Kiegészítő információk

Az alábbi szövegek megtalálhatóak az Európai Parlament internetes oldalán:

<http://www.europarl.europa.eu/tenders/invitations.htm>:

- az európai szintű politikai pártokra irányadó előírásokról és finanszírozásuk szabályairól szóló, 2004/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet;
- az Európai Parlament Elnökségének 2004. március 29-i határozata az európai szintű politikai pártokra irányadó előírásokról és finanszírozásuk szabályairól szóló 2004/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtására vonatkozó eljárásokról;
- finanszírozás iránti pályázati nyomtatvány;
- minta megállapodás.

A jelen – támogatás odaítélésére irányuló – pályázattal kapcsolatos valamennyi kérdést a közzétételi hivatkozási szám megjelölésével az alábbi e-mail címre kell eljuttatni:

Helmut.Betz@europarl.europa.eu.

A VERSENYPOLITIKA VÉGREHAJTÁSÁRA VONATKOZÓ ELJÁRÁSOK

BIZOTTSÁG

Összefonódás előzetes bejelentése
(Ügyszám COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber)**(EGT-vonatkozású szöveg)**

(2007/C 144/09)

1. 2007. június 22-én a Bizottság a 139/2004/EK tanácsi rendelet ⁽¹⁾ 4. cikke szerint bejelentést kapott a Nestlé S.A. (a továbbiakban: Nestlé, Svájc) által tervezett összefonódásról, amely szerint e vállalkozás részsedés és eszközök vásárlása útján teljes irányítást szerez a tanácsi rendelet 3. cikke (1) bekezdésének b) pontja szerint a Novartis AG (a továbbiakban: Novartis, Svájc) vállalatához tartozó Gerber business (a továbbiakban: Gerber, Egyesült Államok) felett.

2. Az érintett vállalkozások üzleti tevékenysége a következő:

- a Nestlé esetében: élelmiszeripari termékek és italok – beleértve a bébiételeket – széles körű választékának előállítása, marketingje és értékesítése,
- a Gerber esetében: bébiételek, babaápolási termékek és babafelszerelés előállítása, marketingje és értékesítése,
- a Novartis esetében: egészségügyi termékeket előállító vállalkozás.

3. A Bizottság előzetes vizsgálatára alapozva megállapítja, hogy a bejelentett ügylet a 139/2004/EK rendelet hatálya alá tartozhat, a végleges döntés jogát azonban fenntartja.

4. A Bizottság felhívja az érdekelt harmadik feleket, hogy az ügylet kapcsán esetlegesen felmerülő észrevételeiket nyújtsák be a Bizottságnak.

Az észrevételeknek a közzétételt követő 10 napon belül kell a Bizottsághoz beérkezniük. Az észrevételeket a COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber hivatkozási szám feltüntetésével lehet eljuttatni a Bizottsághoz faxon (fax: (32-2) 296 43 01 vagy 296 72 44) vagy postai úton a következő címre:

European Commission (Európai Bizottság)
Directorate-General for Competition (Versenypolitikai Főigazgatóság)
Merger Registry (Fúziós Iktatási Osztály)
J-70
B-1049 Brussels (Brüsszel)

(¹) HL L 24., 2004.1.29., 1. o.