

Gazzetta ufficiale

C 205

dell'Unione europea



Edizione
in lingua italiana

Comunicazioni e informazioni

61° anno

14 giugno 2018

Sommario

II Comunicazioni

COMUNICAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI, DAGLI ORGANI E DAGLI ORGANISMI DELL'UNIONE EUROPEA

Commissione europea

2018/C 205/01	Aggiornamento dell'allegato II e delle tabelle 1 e 2 dell'allegato III <i>ter</i> , per quanto riguarda i valori in euro applicabili in conformità all'articolo 10 <i>bis</i> della direttiva 1999/62/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, come modificata dalla direttiva 2011/76/UE del Parlamento europeo e del Consiglio	1
---------------	--	---

IV Informazioni

INFORMAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI, DAGLI ORGANI E DAGLI ORGANISMI DELL'UNIONE EUROPEA

Commissione europea

2018/C 205/02	Tassi di cambio dell'euro	4
---------------	---------------------------------	---

Corte dei conti

2018/C 205/03	Relazione speciale n. 16/2018 — «Riesame ex post della legislazione UE: un sistema ben concepito, ma incompleto»	5
---------------	--	---

IT

INFORMAZIONI RELATIVE ALLO SPAZIO ECONOMICO EUROPEO

Autorità di vigilanza EFTA

2018/C 205/04	Comunicazione dell'Autorità di vigilanza EFTA — Cessazione del mandato e nomina dei consiglieri-auditori	6
---------------	--	---

Comitato permanente degli Stati EFTA

2018/C 205/05	Medicinali — Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione concesse dagli stati SEE-EFTA per la prima metà del 2017	7
2018/C 205/06	Sostanze pericolose — Elenco delle decisioni di autorizzazione adottate dagli Stati EFTA-SEE a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH) nel primo semestre del 2017	27

V Avvisi

PROCEDIMENTI RELATIVI ALL'ATTUAZIONE DELLA POLITICA DELLA CONCORRENZA

Commissione europea

2018/C 205/07	Notifica preventiva di concentrazione (Caso M.8916 — JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech) — Caso ammissibile alla procedura semplificata ⁽¹⁾	31
2018/C 205/08	Notifica preventiva di concentrazione (Caso M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking) — Caso ammissibile alla procedura semplificata ⁽¹⁾	33

⁽¹⁾ Testo rilevante ai fini del SEE.

II

(Comunicazioni)

COMUNICAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI, DAGLI ORGANI
E DAGLI ORGANISMI DELL'UNIONE EUROPEA

COMMISSIONE EUROPEA

Aggiornamento dell'allegato II e delle tabelle 1 e 2 dell'allegato III *ter*, per quanto riguarda i valori in euro applicabili in conformità all'articolo 10 *bis* della direttiva 1999/62/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, come modificata dalla direttiva 2011/76/UE del Parlamento europeo e del Consiglio

(2018/C 205/01)

L'allegato II della direttiva 1999/62/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 17 giugno 1999, relativa alla tassazione a carico di autoveicoli pesanti adibiti al trasporto di merci su strada per l'uso di alcune infrastrutture ⁽¹⁾, è così aggiornato:

«ALLEGATO II

**IMPORTO MASSIMO IN EURO DEI DIRITTI D'UTENZA, COMPRESSE LE SPESE
AMMINISTRATIVE DI CUI ALL'ARTICOLO 7, PARAGRAFO 7****Annualmente**

	Fino a tre assi	Quattro o più assi
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 e meno inquinanti	855	1 425

Mensilmente e settimanalmente

L'importo massimo mensile e settimanale delle aliquote è proporzionale alla durata dell'uso delle infrastrutture.

Giornalmente

Il diritto d'utenza giornaliero è pari a 12 EUR per tutte le categorie di veicoli.»

L'allegato III *ter* della direttiva 1999/62/CE, come modificata dalla direttiva 2011/76/UE del Parlamento europeo e del Consiglio ⁽²⁾, è così aggiornato:

⁽¹⁾ GU L 187 del 20.7.1999, pag. 42.

⁽²⁾ GU L 269 del 14.10.2011, pag. 1.

«ALLEGATO III ter

IMPORTO MASSIMO DELL'ONERE MEDIO PONDERATO PER I COSTI ESTERNI

Il presente allegato illustra i parametri da utilizzare per il calcolo dell'importo massimo dell'onere medio ponderato per i costi esterni.

1. Costo massimo dell'inquinamento atmosferico dovuto al traffico

Tabella 1

Costo imputabile massimo dell'inquinamento atmosferico

Centesimi/veicolo.chilometro	Strade suburbane (comprese autostrade)	Strade interurbane (comprese autostrade)
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 dopo il 31 dicembre 2013	0	0
	3,3	2,2
EURO VI dopo il 31 dicembre 2017	0	0
	2,2	1,1
Meno inquinanti rispetto a EURO VI	0	0

I valori della tabella 1 possono essere moltiplicati per un fattore non superiore a 2 nelle zone di montagna nella misura in cui la pendenza delle strade, l'altitudine e/o gli sbalzi di temperatura lo giustificano.

2. Costo massimo dell'inquinamento acustico dovuto al traffico

Tabella 2

Costo imputabile massimo dell'inquinamento acustico

Centesimi/veicolo.chilometro	Giorno	Notte
Strade suburbane (comprese autostrade)	1,18	2,15
Strade interurbane (comprese autostrade)	0,22	0,33

I valori riportati nella tabella 2 possono essere moltiplicati per un fattore non superiore a 2 nelle zone di montagna nella misura in cui la pendenza delle strade, gli sbalzi di temperatura e/o "l'effetto anfiteatro" lo giustificano.»

IV

(Informazioni)

INFORMAZIONI PROVENIENTI DALLE ISTITUZIONI, DAGLI ORGANI E DAGLI ORGANISMI DELL'UNIONE EUROPEA

COMMISSIONE EUROPEA

Tassi di cambio dell'euro ⁽¹⁾

13 giugno 2018

(2018/C 205/02)

1 euro =

	Moneta	Tasso di cambio		Moneta	Tasso di cambio
USD	dollari USA	1,1764	CAD	dollari canadesi	1,5313
JPY	yen giapponesi	130,03	HKD	dollari di Hong Kong	9,2325
DKK	corone danesi	7,4503	NZD	dollari neozelandesi	1,6713
GBP	sterline inglesi	0,88210	SGD	dollari di Singapore	1,5711
SEK	corone svedesi	10,1360	KRW	won sudcoreani	1 275,88
CHF	franchi svizzeri	1,1616	ZAR	rand sudafricani	15,5908
ISK	corone islandesi	125,50	CNY	renminbi Yuan cinese	7,5293
NOK	corone norvegesi	9,4373	HRK	kuna croata	7,3800
BGN	lev bulgari	1,9558	IDR	rupia indonesiana	16 426,44
CZK	corone ceche	25,711	MYR	ringgit malese	4,6985
HUF	fiorini ungheresi	320,35	PHP	peso filippino	62,616
PLN	zloty polacchi	4,2766	RUB	rublo russo	73,8286
RON	leu rumeni	4,6650	THB	baht thailandese	37,798
TRY	lire turche	5,4603	BRL	real brasiliano	4,3587
AUD	dollari australiani	1,5506	MXN	peso messicano	24,3141
			INR	rupia indiana	79,5340

⁽¹⁾ Fonte: tassi di cambio di riferimento pubblicati dalla Banca centrale europea.

CORTE DEI CONTI

Relazione speciale n. 16/2018

«Riesame ex post della legislazione UE: un sistema ben concepito, ma incompleto»

(2018/C 205/03)

La Corte dei conti europea informa che è stata pubblicata la relazione speciale n. 16/2018 «Riesame ex post della legislazione UE: un sistema ben concepito, ma incompleto».

La relazione è disponibile, per essere consultata o scaricata, sul sito Internet della Corte dei conti europea:
<http://eca.europa.eu>

INFORMAZIONI RELATIVE ALLO SPAZIO ECONOMICO EUROPEO

AUTORITÀ DI VIGILANZA EFTA

Comunicazione dell'Autorità di vigilanza EFTA — Cessazione del mandato e nomina dei consiglieri-auditori

(2018/C 205/04)

L'Autorità di vigilanza EFTA ha nominato Craig Simpson, funzionario dell'Autorità di vigilanza EFTA, consigliere-auditore a partire dal 1° aprile 2018 ai fini della decisione n. 442/12/COL dell'Autorità di vigilanza EFTA, del 29 novembre 2012, relativa alla funzione e al mandato dei consiglieri-auditori per alcuni procedimenti in materia di concorrenza ⁽¹⁾.

Il 31 marzo 2018 Charlotte Fornø ha cessato le sue funzioni di consigliere-auditore di cui alla decisione n. 442/12/COL dell'Autorità di vigilanza EFTA. Casper Ebrecht mantiene le sue funzioni di consigliere-auditore presso l'Autorità di vigilanza EFTA.

⁽¹⁾ GUL 190 dell'11.7.2013, pag. 93 e supplemento SEE n. 40 dell'11.7.2013, pag. 3.

COMITATO PERMANENTE DEGLI STATI EFTA

Medicinali — Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione concesse dagli stati SEE-EFTA per la prima metà del 2017

(2018/C 205/05)

Sottocomitato I sulla libera circolazione delle merci

All'attenzione del Comitato misto SEE

In riferimento alla decisione n. 74/1999 del Comitato misto SEE del 28 maggio 1999, il Comitato misto SEE è invitato a prendere nota, nella riunione del 15 dicembre 2017, dei seguenti elenchi riguardanti le autorizzazioni di commercializzazione di medicinali nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

Allegato I Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione nuove

Allegato II Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione rinnovate

Allegato III Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione prorogate

Allegato IV Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione revocate

Allegato V Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione sospese

ALLEGATO I

Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione nuove

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state rilasciate negli Stati SEE-EFTA nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/11/699	Fampyra (passaggio ad AIC non soggetta a condizioni)	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronsäure Teva	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Norvegia	27.1.2017
EU/1/15/1049	CYSTADROPS	Islanda	30.1.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Norvegia	10.5.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Islanda	15.5.2017
EU/1/16/1086	TAGRISSO (passaggio ad AIC non soggetta a condizioni)	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Norvegia	20.4.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Islanda	9.5.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norvegia	16.1.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islanda	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	Norvegia	16.1.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Islanda	11.1.2017
EU/1/16/1150	Rekovellev	Norvegia	6.1.2017
EU/1/16/1150	REKOVELLE	Islanda	4.1.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Liechtenstein	30.4.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/16/1152	Roteas	Norvegia	10.5.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Islanda	10.5.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Norvegia	24.1.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Islanda	13.1.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Norvegia	1.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Islanda	13.1.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Norvegia	26.1.2017
EU/1/16/1156	Zinplava	Islanda	24.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Norvegia	25.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Islanda	24.1.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Norvegia	11.1.2017
EU/1/16/1158	Afstyla	Islanda	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Norvegia	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Islanda	11.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Norvegia	25.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Islanda	23.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Norvegia	26.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Islanda	24.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Liechtenstein	28.2.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/16/1162	Lusduna	Norvegia	19.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Islanda	12.1.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Norvegia	6.4.2017
EU/1/16/1163	Solymbic	Islanda	6.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Norvegia	6.4.2017
EU/1/16/1164	Amgevita	Islanda	6.4.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Norvegia	21.2.2017
EU/1/16/1165	Lifmior	Islanda	21.2.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Norvegia	13.3.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Islanda	14.3.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Norvegia	28.2.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Islanda	15.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Norvegia	17.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Islanda	10.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Norvegia	7.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Islanda	15.3.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Norvegia	22.2.2017
EU/1/16/1170	OLUMIANT	Islanda	21.2.2017
EU/1/16/1171	Ledaga	Liechtenstein	30.4.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/16/1171	Ledaga	Norvegia	15.3.2017
EU/1/16/1171	LEDAGA	Islanda	14.3.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Norvegia	4.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Islanda	26.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Norvegia	7.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Islanda	24.3.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Norvegia	18.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Islanda	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Norvegia	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Islanda	7.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Norvegia	18.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Islanda	6.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Norvegia	6.4.2017
EU/1/17/1178	XELJANZ	Islanda	6.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Norvegia	10.5.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Islanda	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.	Norvegia	22.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Islanda	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Norvegia	9.5.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Islanda	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	Norvegia	26.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Norvegia	23.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Norvegia	31.5.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Islanda	21.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Norvegia	9.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Islanda	21.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Norvegia	8.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Islanda	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Norvegia	20.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Islanda	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Norvegia	12.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Islanda	7.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Norvegia	12.5.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Islanda	23.5.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Norvegia	6.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Islanda	30.6.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/17/1193	Refixia	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Norvegia	22.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Islanda	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Norvegia	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	Norvegia	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Norvegia	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Islanda	4.1.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Norvegia	21.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Islanda	9.3.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Norvegia	21.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Islanda	15.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Norvegia	27.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Islanda	15.2.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Norvegia	23.5.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Islanda	12.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/206	Credelio	Norvegia	23.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Islanda	12.5.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Norvegia	18.5.2017
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Islanda	12.5.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Norvegia	8.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Islanda	13.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Norvegia	2.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Islanda	13.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Norvegia	7.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Islanda	19.5.2017

ALLEGATO II

Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione rinnovate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state rinnovate negli Stati SEE-EFTA nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/02/226	InductosOs	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/06/362	Byetta	Norvegia	24.1.2017
EU/1/06/364	Adrovanse	Norvegia	28.3.2017
EU/1/06/365	Elaprase	Norvegia	23.1.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Norvegia	27.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Norvegia	16.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Islanda	5.1.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Norvegia	23.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Islanda	21.2.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Norvegia	23.5.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Islanda	23.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/397	Siklos	Norvegia	5.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Islanda	11.5.2017
EU/1/07/403	Atriance	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/403	Atriance	Norvegia	26.6.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Norvegia	10.5.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Islanda	11.5.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Liechtenstein	30.6.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/07/405	Rasilez	Norvegia	12.6.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Islanda	6.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Norvegia	20.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Islanda	6.6.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Norvegia	2.3.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Islanda	24.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Norvegia	19.1.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Islanda	12.1.2017
EU/1/12/757	Pioglitazon Teva	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Norvegia	21.3.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Islanda	10.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazon Teva Pharma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Norvegia	17.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Islanda	10.3.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Norvegia	4.1.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Islanda	4.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Norvegia	23.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Islanda	23.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabin Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Norvegia	25.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Islanda	23.1.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/12/762	Capecitabin Accord	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Norvegia	25.1.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Islanda	23.1.2017
EU/1/12/763	Ecansya	Islanda	4.1.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Norvegia	29.3.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Islanda	6.4.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Norvegia	23.1.2017
EU/1/12/766	Sancuso	Islanda	13.1.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Norvegia	14.3.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Islanda	14.3.2017
EU/1/12/768	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Norvegia	24.1.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Islanda	13.1.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Norvegia	3.3.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Islanda	10.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Norvegia	3.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Islanda	10.3.2017
EU/1/12/771	Zoledronic acid Teva	Norvegia	20.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronic Acid Teva	Islanda	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Norvegia	20.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Islanda	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronsäure Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/12/773	Jakavi	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Norvegia	12.5.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Islanda	11.5.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Norvegia	15.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Islanda	7.6.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Norvegia	18.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Islanda	24.4.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Norvegia	14.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Islanda	8.6.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Norvegia	10.5.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Islanda	10.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronic acid medac	Islanda	18.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronsäure medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/779	Zoledronsyre medac	Norvegia	22.5.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Norvegia	6.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Islanda	6.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Norvegia	10.5.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Islanda	10.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Norvegia	19.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Islanda	11.5.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Liechtenstein	30.4.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/12/783	Zyclara	Norvegia	6.4.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Islanda	7.4.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Norvegia	19.5.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Islanda	11.5.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Norvegia	26.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Islanda	7.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronsäure 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	Norvegia	1.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Islanda	6.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabin medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Norvegia	26.6.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Norvegia	5.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Islanda	7.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Norvegia	14.3.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Islanda	14.3.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Islanda	23.1.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Norvegia	11.5.2017
EU/1/13/901	SIRTURO	Islanda	6.1.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	30.6.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/13/902	Translarna	Norvegia	1.2.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Norvegia	4.1.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Islanda	4.1.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Norvegia	30.5.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Islanda	21.4.2017
EU/1/16/1086	Tagrisso	Norvegia	2.1.2017
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Islanda	10.5.2017
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1089	Pandemic Influenza Vaccine H5N1 MedImmune	Norvegia	29.6.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Norvegia	12.5.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Islanda	11.5.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Norvegia	2.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Islanda	23.5.2017
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Islanda	4.1.2017
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Norvegia	3.1.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. Coli	Islanda	23.5.2017
EU/2/12/140	Poulvac E.coli	Norvegia	23.5.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Norvegia	28.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Islanda	10.4.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	30.6.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/2/12/142	Cardalis	Norvegia	28.6.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Norvegia	20.3.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Islanda	24.3.2017

ALLEGATO III

Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione prorogate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state prorogate negli Stati SEE-EFTA nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

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

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/2/04/042/015-018	Novem	Islanda	6.6.2017
EU/2/08/083/006-009	EQUIOXX	Norvegia	9.2.2017
EU/2/08/083/006-009	Equioxx	Islanda	15.2.2017

ALLEGATO IV

Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione revocate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state revocate negli Stati SEE-EFTA nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di ritiro
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	Norvegia	19.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Islanda	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	Norvegia	23.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Islanda	12.6.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Norvegia	9.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Islanda	3.2.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Norvegia	28.6.2017
EU/1/10/657	Prepandemic Influenza	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/720	Incivo	Islanda	3.2.2017
EU/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylsäure Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Norvegia	19.1.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Islanda	5.1.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Norvegia	19.1.2017

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di ritiro
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Islanda	13.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Norvegia	19.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Islanda	5.1.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Norvegia	19.4.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Islanda	6.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Norvegia	9.5.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Islanda	11.5.2017
EU/2/11/127	RECUVYRA	Islanda	3.2.2017

ALLEGATO V

Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione sospese

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state sospese negli Stati SEE-EFTA nel periodo 1° gennaio – 30 giugno 2017:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di sospensione

Sostanze pericolose — Elenco delle decisioni di autorizzazione adottate dagli Stati EFTA-SEE a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH) nel primo semestre del 2017

(2018/C 205/06)

Sottocomitato I sulla libera circolazione delle merci

All'attenzione del Comitato misto SEE

In riferimento alla decisione n. 25/2008 del Comitato misto SEE del 14 marzo 2008, il Comitato misto SEE è invitato a prendere nota, nella riunione del 22 settembre 2017, dei seguenti elenchi riguardanti le decisioni di autorizzazione adottate a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH) nel periodo 1° gennaio - 30 giugno 2017:

—

ALLEGATO

Elenco delle decisioni di autorizzazione

Nel periodo 1° gennaio - 30 giugno 2017 gli Stati SEE-EFTA hanno adottato le seguenti decisioni di autorizzazione a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006 (REACH):

Denominazione della sostanza	Decisione della Commissione a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006	Paese	Data della decisione
Giallo di piombo solfocromato e piombo cromato molibdato solfato rosso	C(2016) 5644	Islanda	30.1.2017
Tricloroetilene	C(2016) 8596	Islanda	3.2.2017
Tricloroetilene	C(2016) 8596	Liechtenstein	17.2.2017
Tricloroetilene	C(2016) 8596	Norvegia	2.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 69	Islanda	3.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 69	Liechtenstein	17.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 69	Norvegia	2.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 649	Islanda	8.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 649	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 649	Norvegia	10.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 651	Islanda	8.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 651	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 651	Norvegia	10.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 658	Islanda	8.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 658	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 658	Norvegia	10.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 660	Islanda	8.3.2017
Tricloroetilene	C(2017) 660	Liechtenstein	25.2.2017
Tricloroetilene	C(2017) 660	Norvegia	10.3.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 661	Islanda	8.3.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 661	Liechtenstein	25.2.2017

Denominazione della sostanza	Decisione della Commissione a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006	Paese	Data della decisione
Dicromato di sodio	C(2017) 661	Norvegia	10.3.2017
Triossido di cromo	C(2017) 663	Islanda	8.3.2017
Triossido di cromo	C(2017) 663	Liechtenstein	25.2.2017
Triossido di cromo	C(2017) 663	Norvegia	10.3.2017
Cromato di sodio	C(2017) 665	Islanda	8.3.2017
Cromato di sodio	C(2017) 665	Liechtenstein	25.2.2017
Cromato di sodio	C(2017) 665	Norvegia	10.3.2017
1,2-dicloroetano	C(2017) 1332	Islanda	3.4.2017
1,2-dicloroetano	C(2017) 1332	Liechtenstein	30.3.2017
1,2-dicloroetano	C(2017) 1332	Norvegia	24.3.2017
Dicromato di ammonio	C(2017) 3237	Liechtenstein	21.6.2017
Dicromato di ammonio	C(2017) 3237	Norvegia	20.6.2017
Triossido di cromo	C(2017) 3439	Islanda	9.6.2017
Triossido di cromo	C(2017) 3439	Liechtenstein	14.6.2017
Triossido di cromo	C(2017) 3439	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3453	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3453	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3764	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3764	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3765	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3765	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3801	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3801	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3806	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3806	Norvegia	20.6.2017

Denominazione della sostanza	Decisione della Commissione a norma dell'articolo 64, paragrafo 8, del regolamento (CE) n. 1907/2006	Paese	Data della decisione
Dicromato di sodio	C(2017) 3816	Liechtenstein	26.6.2017
Dicromato di sodio	C(2017) 3816	Norvegia	20.6.2017
1,2-dicloroetano	C(2017) 3821	Liechtenstein	26.6.2017
1,2-dicloroetano	C(2017) 3821	Norvegia	20.6.2017
Dicromato di potassio	C(2017) 3910	Liechtenstein	29.6.2017
Dicromato di potassio	C(2017) 3910	Norvegia	20.6.2017

V

(Avvisi)

PROCEDIMENTI RELATIVI ALL'ATTUAZIONE DELLA POLITICA DELLA
CONCORRENZA

COMMISSIONE EUROPEA

Notifica preventiva di concentrazione

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

Caso ammissibile alla procedura semplificata

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(2018/C 205/07)

1. In data 5 giugno 2018 è pervenuta alla Commissione la notifica di un progetto di concentrazione in conformità dell'articolo 4 del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio ⁽¹⁾.

La notifica riguarda le seguenti imprese:

- China Jianyin Investment Limited («JIC», Cina),
- Tamar Alliance Health Limited («TAHL», Isole Cayman),
- Australia Nature's Care Biotech Co., Ltd.A («ANCB», Australia), controllata da Alex Wu e Jina Chen.

JIC e TAHL acquisiscono, ai sensi dell'articolo 3, paragrafo 1, lettera b), del regolamento sulle concentrazioni, il controllo dell'insieme di ANCB.

La concentrazione è effettuata mediante acquisto di quote/azioni.

2. Le attività svolte dalle imprese interessate sono le seguenti:

- JIC: gruppo di investimento integrato specializzato negli investimenti azionari, che opera principalmente nei quattro settori seguenti: servizi finanziari, produzione industriale, cultura e beni di consumo, tecnologia dell'informazione,
- TAHL: veicolo di investimento specifico per i beni di consumo e la sanità,
- ANCB: una delle più importanti imprese australiane del settore delle vitamine e degli integratori, che opera nella produzione, commercializzazione, vendita, distribuzione ed esportazione di vitamine, integratori e altri prodotti sanitari (tra cui prodotti per la cura della pelle e prodotti per la prima infanzia) in Australia, in Cina e a Taiwan.

3. A seguito di un esame preliminare la Commissione ritiene che la concentrazione notificata possa rientrare nell'ambito di applicazione del regolamento sulle concentrazioni. Tuttavia si riserva la decisione definitiva al riguardo.

Si rileva che, ai sensi della comunicazione della Commissione concernente una procedura semplificata per l'esame di determinate concentrazioni a norma del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio ⁽²⁾, il presente caso potrebbe soddisfare le condizioni per l'applicazione della procedura di cui alla comunicazione stessa.

4. La Commissione invita i terzi interessati a presentare eventuali osservazioni sulla concentrazione proposta.

Le osservazioni devono pervenire alla Commissione entro dieci giorni dalla data di pubblicazione della presente comunicazione, con indicazione del seguente riferimento:

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

⁽¹⁾ GU L 24 del 29.1.2004, pag. 1 (il "regolamento sulle concentrazioni").

⁽²⁾ GU C 366 del 14.12.2013, pag. 5.

Le osservazioni possono essere trasmesse alla Commissione per e-mail, per fax o per posta, ai seguenti recapiti:

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

Fax: +32 22964301

Indirizzo postale:

Commissione europea
Direzione generale Concorrenza
Protocollo Concentrazioni
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

Notifica preventiva di concentrazione
(Caso M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking)
Caso ammissibile alla procedura semplificata
(Testo rilevante ai fini del SEE)
(2018/C 205/08)

1. In data 6 giugno 2018 è pervenuta alla Commissione la notifica di un progetto di concentrazione in conformità dell'articolo 4 del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio ⁽¹⁾.

La notifica riguarda le seguenti imprese:

- Intermediate Capital Group plc (Regno Unito),
- MV Holding GmbH, che detiene il 100 % del capitale azionario emesso di Minimax Viking Group (Germania).

Intermediate Capital Group acquisisce, ai sensi dell'articolo 3, paragrafo 1, lettera b), del regolamento sulle concentrazioni, il controllo esclusivo dell'insieme di MV Holding GmbH.

La concentrazione è effettuata mediante acquisto di quote/azioni.

2. Le attività svolte dalle imprese interessate sono le seguenti:

- Intermediate Capital Group: impresa di investimento con sede nel Regno Unito che opera nella strutturazione e nella fornitura di finanziamenti mezzanino, leveraged credit e partecipazioni di minoranza e nella gestione di attivi, con portafogli di investimento in Europa, nella regione Asia-Pacifico e negli Stati Uniti,
- Minimax Viking Group: produzione, fornitura e integrazione di impianti di spegnimento degli incendi e dei relativi sistemi di rilevazione e controllo; produzione e fornitura di estintori portatili; fornitura e installazione di attrezzature per veicoli antincendio.

3. A seguito di un esame preliminare la Commissione ritiene che la concentrazione notificata possa rientrare nell'ambito di applicazione del regolamento sulle concentrazioni. Tuttavia si riserva la decisione definitiva al riguardo.

Si rileva che, ai sensi della comunicazione della Commissione concernente una procedura semplificata per l'esame di determinate concentrazioni a norma del regolamento (CE) n. 139/2004 del Consiglio ⁽²⁾, il presente caso potrebbe soddisfare le condizioni per l'applicazione della procedura di cui alla comunicazione stessa.

4. La Commissione invita i terzi interessati a presentare eventuali osservazioni sulla concentrazione proposta.

Le osservazioni devono pervenire alla Commissione entro dieci giorni dalla data di pubblicazione della presente comunicazione, con indicazione del seguente riferimento:

M.8943 — Intermediate Capital Group/Minimax Viking

Le osservazioni possono essere trasmesse alla Commissione per e-mail, per fax o per posta, ai seguenti recapiti:

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

Fax: +32 22964301

Indirizzo postale:

Commissione europea
Direzione generale Concorrenza
Protocollo Concentrazioni
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ GU L 24 del 29.1.2004, pag. 1 (il «regolamento sulle concentrazioni»).

⁽²⁾ GU C 366 del 14.12.2013, pag. 5.

ISSN 1977-0944 (edizione elettronica)
ISSN 1725-2466 (edizione cartacea)



Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione europea
2985 Lussemburgo
LUSSEMBURGO

IT