

PROCEDŪROS, SUSIJUSIOS SU KONKURENCIJOS POLITIKOS ĮGYVENDINIMU

EUROPOS KOMISIJA

Išankstinis pranešimas apie koncentraciją

(Byla M.7872 – Novartis / GSK (Ofatumumabo Autoimuninės Indikacijos))

(Tekstas svarbus EEE)

(2015/C 397/06)

1. 2015 m. lapkričio 18 d. pagal Tarybos reglamento (EB) Nr. 139/2004 ⁽¹⁾ 4 straipsnį Komisija gavo pranešimą apie siūlomą koncentraciją: įmonė „Novartis AG“ (toliau – „Novartis“, Šveicarija) pirkdama turtą įgyja, kaip apibrėžta Susijungimų reglamento 3 straipsnio 1 dalies b punkte, išskirtinę įmonės „GlaxoSmithKline plc“ (toliau – „GSK“, Jungtinė Karalystė) teisių, susijusių su vaistinio preparato ofatumumabo autoimuninėmis indikacijomis, kontrolę.

2. Įmonių verslo veikla:

- „Novartis“ yra Šveicarijos sveikatos priežiūros įmonė, visame pasaulyje veikianti trijose plačiose sveikatos priežiūros srityse: vaistų, preparatų akims ir generinių vaistų,
- „GSK“ yra Didžiosios Britanijos farmacijos įmonė, visame pasaulyje veikianti vaistų, vakcinų ir vartotojų sveikatos priežiūrai skirtų produktų srityse.

3. Preliminariai išnagrinėjusi pranešimą Komisija mano, kad sandoriui, apie kurį pranešta, galėtų būti taikomas Susijungimų reglamentas. Komisijai paliekama teisė dėl šio klausimo priimti galutinį sprendimą.

4. Komisija kviečia suinteresuotas trečiąsias šalis teikti pastabas dėl pasiūlyto veiksmo.

Pastabas Komisijai turi būti pateiktos ne vėliau kaip per 10 dienų nuo šio pranešimo paskelbimo. Pastabas galima siųsti Komisijai faksu (+32 22964301), e. paštu COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu arba paštu su nuoroda „M.7872 – Novartis / GSK (Ofatumumabo Autoimuninės Indikacijos)“ adresu:

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

⁽¹⁾ OL L 24, 2004 1 29, p. 1 (Susijungimų reglamentas).