

# Europos Sąjungos oficialusis leidinys

# C 144

50 tomas

Leidimas  
lietuvių kalba

## Informacija ir pranešimai

2007 m. birželio 29 d.

<u>Pranešimo Nr.</u>	Turinys	Puslapis
	I <i>Rezoliucijos, rekomendacijos, gairės ir nuomonės</i>	
	NUOMONĖS	
	<b>Taryba</b>	
2007/C 144/01	Pranešimas asmenims, grupėms ir susivienijimams, įtrauktiems į Tarybos reglamento (EB) Nr. 2580/2001 dėl specialių ribojančių priemonių, taikomų tam tikriems asmenims ir subjektams siekiant kovoti su terorizmu, 2 straipsnio 3 dalyje nurodytą sąrašą (žr. 2007 m. birželio 28 d. Tarybos sprendimą 2007/445/EB) .....	1
	II <i>Informacija</i>	
	EUROPOS SAJUNGOS INSTITUCIJŲ IR ORGANŲ INFORMACIJA	
	<b>Komisija</b>	
2007/C 144/02	Neprieštaravimas praneštai koncentracijai (Byla COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division) <sup>(1)</sup> .....	2
2007/C 144/03	Neprieštaravimas praneštai koncentracijai (Byla COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) <sup>(1)</sup> .....	2
2007/C 144/04	Neprieštaravimas praneštai koncentracijai (Byla COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV) <sup>(1)</sup> .....	3
	IV <i>Pranešimai</i>	
	EUROPOS SAJUNGOS INSTITUCIJŲ IR ORGANŲ PRANEŠIMAI	
	<b>Komisija</b>	
2007/C 144/05	Euro kursas .....	4

# LT

2007/C 144/06	Bendrijos sprendimų dėl leidimų prekiauti vaistais sąrašas nuo 2007 m. gegužės 1 d. iki 2007 m. gegužės 31 d. ( <i>Paskelbtas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 arba 38 straipsnį</i> ) .....	5
2007/C 144/07	Bendrijos sprendimų dėl leidimų prekiauti vaistais sąrašas nuo 2007 m. gegužės 1 d. iki 2007 m. gegužės 31 d. ( <i>Sprendimai priimti pagal Direktyvos 2001/83/EB 34 straipsnį arba Direktyvos 2001/82/EB 38 straipsnį</i> ) .....	11

---

V Skelbimai

## ADMINISTRACINĖS PROCEDŪROS

**Europos Parlamentas**

2007/C 144/08	Pasiūlymų konkursas (Nr. VIII–2008/01) — Dotacijos Europos politinėms partijoms .....	22
---------------	---	----

## PROCEDŪROS, SUSIJUSIOS SU KONKURENCIJOS POLITIKOS ĮGYVENDINIMU

**Komisija**

2007/C 144/09	Išankstinis pranešimas apie koncentraciją (Byla COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber) <sup>(1)</sup> .....	25
---------------	---	----




---

<sup>(1)</sup> Tekstas svarbus EEE

## I

(Rezoliucijos, rekomendacijos, gairės ir nuomonės)

## NUOMONĖS

## TARYBA

**Pranešimas asmenims, grupėms ir susivienijimams, įtrauktiems į Tarybos reglamento (EB) Nr. 2580/2001 dėl specialių ribojančių priemonių, taikomų tam tikriems asmenims ir subjektams siekiant kovoti su terorizmu, 2 straipsnio 3 dalyje nurodytą sąrašą (žr. 2007 m. birželio 28 d. Tarybos sprendimą 2007/445/EB)**

(2007/C 144/01)

Toliau pateikta informacija yra skirta asmenims, grupėms ir susivienijimams, nurodytiems 2007 m. birželio 28 d. Tarybos sprendime 2007/445/EB pateikiamame sąrašė <sup>(1)</sup>.

Europos Sąjungos Taryba nustatė, kad priežastys, dėl tebėra pagrįstos kurių asmenys, grupės ir susivienijimai įtraukti į pirmiau minėtą asmenų, grupių ir susivienijimų, kuriems taikomos ribojančios priemonės, numatytos 2001 m. gruodžio 27 d. Tarybos reglamente (EB) Nr. 2580/2001 dėl specialių ribojančių priemonių, taikomų tam tikriems asmenims ir subjektams siekiant kovoti su terorizmu <sup>(2)</sup>, sąrašą. Todėl Taryba nusprendė palikti sąrašė tuos asmenis, grupes ir susivienijimus.

Reglamente (EB) Nr. 2580/2001 numatoma iššaldyti visas lėšas, kitą finansinį turtą ir ekonominius išteklius, priklausančius atitinkamiems asmenims, grupėms ir susivienijimams, ir tai, kad jie negali tiesiogiai ar netiesiogiai naudotis lėšomis, kitu finansiniu turtu ir ekonominiais ištekliais.

Atitinkamų asmenų, grupių ir susivienijimų dėmesys atkreipiamas į galimybę teikti paraiškas reglamento priede išvardytoms atitinkamų valstybių narių kompetentingoms institucijoms, siekiant gauti leidimą naudoti iššaldytas lėšas esminėms reikmėms arba konkreitiems mokėjimams (pagal to reglamento 5 straipsnio 2 dalį). Atnaujintas kompetentingų institucijų sąrašas pateikiamas interneto tinklavietėje adresu:

[http://ec.europa.eu/comm/external\\_relations/cfsp/sanctions/measure.htm](http://ec.europa.eu/comm/external_relations/cfsp/sanctions/measure.htm)

Atitinkami asmenys, grupės ir susivienijimai gali prašymą gauti Tarybos motyvų, dėl kurių jie buvo palikti pirmiau nurodytame sąrašė, pareiškimą (išskyrus atvejus, kai motyvų pareiškimas jau buvo jiems pateiktas) šiuo adresu: Council of the European Union (Attn: CP 931 designations), rue de la Loi 175, B-1048 Brussels.

Atitinkami asmenys, grupės ir susivienijimai bet kuriuo metu gali pirmiau nurodytu adresu pateikti Tarybai prašymą, pridėdami visus patvirtinamuosius dokumentus, kad sprendimas įtraukti juos į pirmiau nurodytą sąrašą arba jame palikti turėtų būti svarstomas dar kartą. Tokie prašymai bus svarstomi juos gavus. Todėl atitinkamų asmenų, grupių ir susivienijimų dėmesys atkreipiamas į tai, kad Taryba reguliariai peržiūri sąrašą pagal Bendrosios pozicijos 2001/931/BUSP 1 straipsnio 6 dalį. Tam, kad prašymai būtų svarstomas sekančios peržiūros metu, jie turi būti pateikti **per du mėnesius nuo šio pranešimo paskelbimo dienos**.

Atitinkamų asmenų, grupių ir susivienijimų dėmesys taip pat atkreipiamas į galimybę apskusti Tarybos sprendimą Europos Bendrijų Pirmosios instancijos teisme laikantis Europos bendrijos steigimo sutarties 230 straipsnio 4 ir 5 dalyse nustatytų sąlygų.

<sup>(1)</sup> OLL 169, 2007 6 29.

<sup>(2)</sup> OLL 344, 2001 12 28, p. 70.

## II

*(Informacija)*

## EUROPOS SAJUNGOS INSTITUCIJŲ IR ORGANŲ INFORMACIJA

## KOMISIJA

**Neprieštaravimas pranešai koncentracijai****(Byla COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division)****(Tekstas svarbus EEE)**

(2007/C 144/02)

2007 m. balandžio 24 d. Komisija nusprendė neprieštarauti dėl pavadinime praneštos koncentracijos ir paskelbti ją suderinama su bendrąja rinka. Šis sprendimas priimamas remiantis Tarybos reglamento (EB) Nr. 139/2004 6 straipsnio 1 dalies b punktu. Visas šio sprendimo tekstas yra anglų. Sprendimas bus viešai paskelbtas tada, kai iš jo bus pašalinta profesine paslaptimi laikoma informacija. Sprendimą bus galima rasti:

- Europa interneto svetainės konkurencijos skylyje (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ši svetainė suteikia galimybę rasti atskirus sprendimus dėl koncentracijos, įskaitant tokių sprendimų indeksus pagal įmonės pavadinimą, bylos numerį, priėmimo datą ir sektorių.
- elektroniniu formatu EUR-Lex interneto svetainėje 32007M4569 dokumento numeriu. EUR-Lex svetainėje galima rasti įvairius Europos teisės dokumentus. (<http://eur-lex.europa.eu>)

**Neprieštaravimas pranešai koncentracijai****(Byla COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(Tekstas svarbus EEE)**

(2007/C 144/03)

2007 m. birželio 18 d. Komisija nusprendė neprieštarauti dėl pavadinime praneštos koncentracijos ir paskelbti ją suderinama su bendrąja rinka. Šis sprendimas priimamas remiantis Tarybos reglamento (EB) Nr. 139/2004 6 straipsnio 1 dalies b punktu. Visas šio sprendimo tekstas yra anglų. Sprendimas bus viešai paskelbtas tada, kai iš jo bus pašalinta profesine paslaptimi laikoma informacija. Sprendimą bus galima rasti:

- Europa interneto svetainės konkurencijos skylyje (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ši svetainė suteikia galimybę rasti atskirus sprendimus dėl koncentracijos, įskaitant tokių sprendimų indeksus pagal įmonės pavadinimą, bylos numerį, priėmimo datą ir sektorių.
- elektroniniu formatu EUR-Lex interneto svetainėje 32007M4674 dokumento numeriu. EUR-Lex svetainėje galima rasti įvairius Europos teisės dokumentus. (<http://eur-lex.europa.eu>)

**Neprieštaravimas pranešai koncentracijai**  
**(Byla COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV)**

(Tekstas svarbus EEE)

(2007/C 144/04)

2007 m. birželio 18 d. Komisija nusprendė neprieštarauti dėl pavadinime praneštos koncentracijos ir paskelbti ją suderinama su bendrąja rinka. Šis sprendimas priimamas remiantis Tarybos reglamento (EB) Nr. 139/2004 6 straipsnio 1 dalies b punktu. Visas šio sprendimo tekstas yra vokiečių. Sprendimas bus viešai paskelbtas tada, kai iš jo bus pašalinta profesinė paslaptimi laikoma informacija. Sprendimą bus galima rasti:

- Europa interneto svetainės konkurencijos skiltyje (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Ši svetainė suteikia galimybę rasti atskirus sprendimus dėl koncentracijos, įskaitant tokių sprendimų indeksus pagal įmonės pavadinimą, bylos numerį, priėmimo datą ir sektorių.
  - elektroniniu formatu EUR-Lex interneto svetainėje 32007M4599 dokumento numeriu. EUR-Lex svetainėje galima rasti įvairius Europos teisės dokumentus. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

## IV

(Pranešimai)

EUROPOS SAJUNGOS INSTITUCIJŲ IR ORGANŲ  
PRANEŠIMAI

## KOMISIJA

Euro kursas <sup>(1)</sup>

2007 m. birželio 28 d.

(2007/C 144/05)

1 euro =

Valiuta	Valiutos kursas	Valiuta	Valiutos kursas	
USD	JAV doleris	1,3467	RON Rumunijos lėja	3,1666
JPY	Japonijos jena	165,61	SKK Slovakijos krona	33,832
DKK	Danijos krona	7,4425	TRY Turkijos lira	1,7796
GBP	Svaras sterlingas	0,67215	AUD Australijos doleris	1,5918
SEK	Švedijos krona	9,2415	CAD Kanados doleris	1,4293
CHF	Šveicarijos frankas	1,6544	HKD Honkongo doleris	10,5264
ISK	Islandijos krona	84,1	NZD Naujosios Zelandijos doleris	1,7513
NOK	Norvegijos krona	7,952	SGD Singapūro doleris	2,0649
BGN	Bulgarijos levas	1,9558	KRW Pietų Korėjos vonas	1 248,19
CYP	Kipro svaras	0,5837	ZAR Pietų Afrikos randas	9,572
CZK	Čekijos krona	28,633	CNY Kinijos ženminbi juanis	10,2553
EEK	Estijos kronos	15,6466	HRK Kroatijos kuna	7,3042
HUF	Vengrijos forintas	247,44	IDR Indijos rupija	12 224,67
LTL	Lietuvos litas	3,4528	MYR Malaizijos ringitas	4,6683
LVL	Latvijos latas	0,6962	PHP Filipinų pesas	62,42
MTL	Maltos lira	0,4293	RUB Rusijos rublis	34,742
PLN	Lenkijos zlotas	3,782	THB Tailando batas	42,859

<sup>(1)</sup> Šaltinis: valiutų perskaičiavimo kursai paskelbti ECB.

**Bendrijos sprendimų dėl leidimų prekiauti vaistais sąrašas nuo 2007 m. gegužės 1 d. iki 2007 m. gegužės 31 d.**

*(Paskelbtas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 <sup>(1)</sup> 13 arba 38 straipsnį)*

(2007/C 144/06)

**— Leidimas prekiauti (pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 straipsnį): išduotas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	INN (Tarptautinis nepatentuotas pavadinimas)	Leidimo prekiauti turėtojas	Įrašo Bendrijos registre numeris	Vaisto forma	ATC kodas (Anatominis terapinis cheminis kodas)	Pranešimo data
2007 5 2	Focetria	Gripo viruso štamų paviršiniai antigenai A/Vietnamas/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Injekcinė suspensija	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	Milteliai infuzinio tirpalo koncentratui	L04AA24	2007 5 23
2007 5 24	Altargo	retapamulinas	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Tepalas	D06AX13	2007 5 29

<sup>(1)</sup> O.L.L 136, 2004 4 30, p. 1.

— **Leidimas prekiauti (pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 straipsnį): neišduotas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Irašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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

— **Leidimas prekiauti (pagal Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 straipsnį): pakeistas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Irašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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



Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Irašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Irašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Irašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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

— **Leidimas prekiauti (pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 38 straipsnį): išduotas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	INN (Tarptautinis nepatentuotas pavadinimas)	Leidimo prekiauti turėtojas	Įrašo Bendrijos registre numeris	Vaisto forma	ATC kodas (Anatominis terapinis cheminis kodas)	Pranešimo data
2007 5 14	Nobilis Influenza H7N1	inaktyvuotų H7N1 (A/CK/Italy/473/99) padermės H7N1 potipio paukščių gripo virusų, sukeliančių ne mažiau kaip 6,0 log <sub>2</sub> HI titrą pagal imunogeniškumo testą	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Injekcinė emulsija	QI01AA23	2007 5 16

— **Leidimas prekiauti (pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 38 straipsnį): pakeistas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	Leidimo prekiauti turėtojas	Įrašo Bendrijos registre numeris	Pranešimo data
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

Pageidaujantys susipažinti su konkrečių vaistų viešo įvertinimo ataskaita ir su sprendimais dėl jų gali kreiptis į Europos vaistų agentūrą:

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

**Bendrijos sprendimų dėl leidimų prekiauti vaistais sąrašas nuo 2007 m. gegužės 1 d. iki 2007 m. gegužės 31 d.**

(Sprendimai priimti pagal Direktyvos 2001/83/EB <sup>(1)</sup> 34 straipsnį arba Direktyvos 2001/82/EB <sup>(2)</sup> 38 straipsnį)

(2007/C 144/07)

— **Nacionalinio leidimo prekiauti išdavimas, priežiūra arba keitimas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas(-ai)	Leidimo turėtojas(ai)	Susijusi valstybė narė	Pranešimo data
2007 5 22	Doxyprex	Žr. Priedą I	Žr. Priedą I	2007 5 24
2007 5 22	Thelin	Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms	Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms	2007 5 24
2007 5 29	Xefo	Žr. Priedą II	Žr. Priedą II	2007 5 30
2007 5 30	Remicade	Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms	Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms	2007 5 31

— **Nacionalinis leidimas prekiauti sustabdytas**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas(-ai)	Leidimo turėtojas(ai)	Susijusi valstybė narė	Pranešimo data
2007 5 2	Alendros 70	Žr. Priedą III	Žr. Priedą III	2007 5 4

<sup>(1)</sup> OLL 311, 2001 11 28, p. 67.

<sup>(2)</sup> OLL 311, 2001 11 28, p. 1.

## I PRIEDAS

## VAISTO PAVADINIMAS, VAISTO FORMA, VAISTO STIPRUMAS, PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS, VAISTO VARTOJIMO BŪDAS IR REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĖTOJAS

Valstybė narė	Paraiškos teikėjas arba registracijos liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Vaisto forma	Stiprumas	Gyvūnų rūšis	Vartojimo būdas ir dažnumas	Rekomenduojama dozė
Belgija, Čekijos Respublika, Vokietija, Graikija, Ispanija, Prancūzija, Italija, Nyderlandai, Lenkija, Portugalija ir Slovakija	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	premiksas	100 mg/g	Kiaulės (po atjunkymo)	Maišomas į pašarus	10 mg/kg kūno svorio

II PRIEDAS

VAISTŲ PAVADINIMŲ, VAISTŲ FORMŲ, STIPRUMO, VARTOJIMO BŪDŲ, REGISTRAVIMO LIUDIJIMŲ  
TURĖTOJŲ VALSTYBĖSE NARĖSE SĄRAŠAS

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Austrija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Belgija	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Bulgarija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Čekijos Respublika	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg



Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Danija	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Estija	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Vokietija	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
Graikija	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Vengrija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Italija	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Latvija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Lietuva	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Liuksemburgas	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Portugalija	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekci- niam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Rumunija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Ispanija	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Sugalvotas pavadinimas	Stiprumas	Vaisto forma	Vartojimo būdas	Kiekis
Švedija	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg
Jungtinė Karalystė	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Plėvele dengta tabletė	Gerti	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	Vartoti į veną/Vartoti į raumenis	8 mg

## III PRIEDAS

VAISTŲ PAVADINIMŲ, FORMŲ, STIPRUMO, VARTOJIMO BŪDŲ, REGISTRAVIMO LIUDIJIMŲ TURĖTOJŲ  
VALSTYBĖSE NARĖSE SĄRAŠAS

Valstybė narė	Registravimo liudijimo turėtojas	Pareiškėjas	Pavadinimas	Kiekis	Vaisto forma	Vartojimo būdas
Čekijos Respublika	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Estija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Vengrija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Latvija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Lietuva		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Lenkija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną
Slovakija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletė	Per burną

## V

(Skelbimai)

## ADMINISTRACINĖS PROCEDŪROS

## EUROPOS PARLAMENTAS

## PASIŪLYMŲ KONKURSAS (Nr. VIII-2008/01)

## Dotacijos Europos politinėms partijoms

(2007/C 144/08)

## 1. SIEKIAMI TIKSLAI

## 1.1 Įvadas

Europos Bendrijos steigimo sutarties 191 straipsnyje nurodoma, kad Europos politinės partijos yra svarbus Sąjungos integracijos veiksnys. Jos prisideda prie Sąjungos piliečių europietiškos sąmonės ugdymo ir padeda reikšti politinę jų valią. Tokiu tikslu Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 2004/2003 <sup>(1)</sup> nustato Europos politinių partijų nuostatus ir finansavimą reglamentuojančias taisykles. Šiame reglamente numatyta, kad metinis finansinis įnašas išmokamas Europos Parlamento kaip dotacija veiklai finansuoti to prašančioms ir šiame reglamente nustatytų sąlygų besilaikančioms politinėms partijoms.

## 1.2 Pasiūlymų konkurso dalykas

Pagal 2004 m. kovo mėnesio Europos Parlamento biuro sprendimo, nustatančio Reglamentas (EB) Nr. 2004/2003 <sup>(2)</sup> taikymo tvarką, 2 straipsnį „Europos Parlamentas kiekvienais metais prieš pirmojo pusmečio pabaigą paskelbia pasiūlymų konkursą dėl dotacijos suteikimo Europos politinėms partijoms finansuoti“. Šis pasiūlymų konkursas yra susijęs su prašymais suteikti dotacijas 2008 finansiniams metams ir apima veiklos laikotarpį nuo 2008 m. sausio 1 d. iki 2008 m. gruodžio 31 d.

<sup>(1)</sup> O L L 297, 2003 11 15, p.1.

<sup>(2)</sup> O L C 155, 2004.06.12, p.1. Sprendimas, Biuro pakeistas 2006 m. vasario 1 d. (O L C 150, 2006 06 28, p. 9).

## 2. KRITERIJAI IR PATVIRTINAMIEJI DOKUMENTAI

## 2.1. Priimtinumai

Bus nagrinėjami tik pagal pirmiau minėtų 2004 m. kovo 29 d. Europos Parlamento Biuro sprendimo 1 priede esančią prašymo suteikti dotaciją formą pateikti rašytiniai prašymai, pateikti Europos Parlamento Pirmininkui, pateikti iki nustatyto termino ir pagal toliau aprašytą prašymų teikimo tvarką.

## 2.2. Dotacijų suteikimo kriterijai

Norėdama gauti dotaciją, Europos politinė partija turi atitikti Reglamentas (EB) Nr. 2004/2003 3 straipsnyje išdėstytas sąlygas, tai yra:

- a) turėti juridinio asmens statusą valstybėje narėje, kurioje yra jo būstinė;
- b) Europos Parlamento nariai jai turi atstovauti ne mažiau kaip ketvirtadalyje valstybių narių, nacionaliniuose, regioniniuose parlamenteuose ar regioninėse asamblėjose, arba turi būti ne mažiau kaip ketvirtadalyje valstybių narių surinkusios ne mažiau kaip tris procentus kiekvienoje šių valstybių narių per paskutinius Europos Parlamento rinkimus išreikštų balsų.
- c) laikytis principų, kuriais yra pagrįsta Europos Sąjunga, ypač savo programoje ir veikloje, tai yra: laisvės, demokratijos, pagarbos žmogaus teisėms ir pagrindinėms laisvėms, o taip pat teisinės valstybės principų;
- d) būti dalyvavus Europos Parlamento rinkimuose arba išreiškus dėl to pageidavimą.

Be to, pareiškėjai privalo patvirtinti, kad nėra atsidūrę vienoje iš Europos Bendrijų bendrajam biudžetui taikomo finansinio reglamento 93 straipsnyje minėtų situacijų.



### 2.3 Nepriimtumo kriterijai

Kandidatai turi patvirtinti, kad nėra patekę nė į vieną padėtį, aprašytą 2002 m. birželio 25 d. Tarybos reglamento (EB Euratomas) Nr. 1605/2002 dėl Europos Bendrijų bendrajam biudžetui taikomo finansinio reglamento <sup>(1)</sup> 93 ir 94 straipsniuose.

### 2.4. Atrankos kriterijai

Kandidatai turi įrodyti, kad turi pakankamą teisinį ir finansinį pajėgumą, kad galėtų sėkmingai įvykdyti veiklos programą, kurią prašoma finansuoti, ir turi pakankamą techninį bei valdymo pajėgumą, kad galėtų įgyvendinti dotuojamą veiklos programą.

### 2.5 Paskyrimo kriterijai

Pagal reglamento (EB) Nr. 2004/2003 10 straipsnį 2007 biudžetiniams metams numatyti asignavimai paskirstomi politinėms partijoms, kurių prašymams gauti finansavimą buvo pritarta, atsižvelgiant į priimtumo, nepriimtumo, teisės gauti dotaciją ir atrankos kriterijus, šia tvarka:

- a) 15 proc. paskirstoma lygiomis dalimis
- b) 85 proc. paskirstomi toms Europos politinėms partijoms, kurios turi į Europos Parlamentą išrinktų narių, proporcingai išrinktų narių skaičiui.

### 2.6 Reikia pateikti šiuos patvirtinamuosius dokumentus

Kad prašymus būtų galima įvertinti pagal pirmiau minėtus kriterijus, kandidatai privalo pateikti šiuos patvirtinamuosius dokumentus:

- a) Kartu pridedamo laiško originalą
- b) Tinkamai užpildytą ir pasirašytą 2004 m. kovo 29 d. Europos Parlamento Biuro sprendimo 1 priede esančią prašymo formą (įskaitant ir rašytinę oficialią priesaikos deklaraciją)
- c) Politinės partijos nuostatų kopiją
- d) Oficialų registravimo pažymėjimą
- e) Neseną įrodymą apie politinės partijos egzistavimą
- f) Valdančiosios tarybos direktorių/narių sąrašą (pavardes ir vardus, rangus ar funkcijas prašymą pateikiančioje partijoje)

<sup>(1)</sup> (OL L 248, 2002 9 16, p.1. Reglamentas, su paskutiniais pakeitimais, padarytais Reglamentu (EB Euratomas) Nr. 1995/2006 (OL L 390, 2006 12 30, p. 1).

g) Dokumentus, patvirtinančius, kad pareiškėjas tenkina Europos Parlamento ir Tarybos reglamento Nr.(EB) 2004/2003 3 straipsnio b, c ir d punktuose bei 10 straipsnio 1 dalies b punkte <sup>(2)</sup> išdėstytas sąlygas (arba pareiškimą, kad jau pateiktuose dokumentuose nebuvo padaryta jokių pakeitimų)

h) Politinės partijos programą

i) Išsamias išorės auditą atliekančios įstaigos patvirtintas 2006 m. finansines sąskaitas <sup>(3)</sup>.

j) Negalutinį atitinkamo periodo (nuo 2008 m. sausio 1 d. iki 2008 m. gruodžio 31 d.) veiklos biudžetą, kuriame nurodytos iš Bendrijos biudžeto finansuotinos išlaidos.

## 3. BENDRIJOS FINANSAVIMO TVARKA

Numatytas 10 645 000 EUR 2008 finansinių metų biudžetas, jei jį patvirtins biudžeto valdymo institucija.

Europos Parlamento skirtos finansinės paramos suma negali viršyti 75 proc. Europos politinių partijų veiklos biudžetų finansuotinę išlaidų. Atitinkama partija turi tai įrodyti.

Bendrija finansuoja veiklą, išmokėdama dotaciją veiklai finansuoti, kaip numatyta Europos Bendrijų bendrajam biudžetui taikomame finansiniame reglamente ir 2002 m. gruodžio 23 d. Komisijos reglamente (EB, Euratomas) Nr. 2342/2002, nustatančiame išsamias Tarybos reglamento (EB, Euratomas) Nr. 1605/2002 dėl Europos Bendrijų bendrajam biudžetui taikomo finansinio reglamento įgyvendinimo taisykles <sup>(4)</sup>. Dotacijos išmokėjimo tvarka ir jos naudojimą nustatantys išsipareigojimai yra apibrėžti susitarimuose dėl dotacijų, kurių pavyzdys pridedamas 2004 m. kovo 29 d. Europos Parlamento Biuro sprendimo 2 priede.

## 4. PROCEDŪRA

### 4.1 Pasiūlymų pateikimo galutinis terminas ir tvarka

Prašymus galima pateikti iki **2007 m. lapkričio 14 d.** Po šios datos pateikti prašymai nebus nagrinėjami.

Prašymai turi būti:

- parašyti ant prašymo finansuoti formos;
- būtinai pasirašyti pareiškėjo ar jo tinkamai įgalioto asmens,

<sup>(2)</sup> Įskaitant 3 straipsnio b punkto pirmoje pastraipoje ir 10 straipsnio 1 dalies b punkte minimus išrinktųjų asmenų sąrašus.

<sup>(3)</sup> Išskyrus jei Europos politinė partija buvo įsteigta per einamuosius metus.

<sup>(4)</sup> (OL L 357, 2002 12 31, p.1. Reglamentas, pakeistas Reglamentu (EB, Euratomas) Nr. 478/2007 (OL L 111, 2007 4 28, p. 13).

- išsiųsti dviejuose vokuose. Abu vokai turi būti užklijuoti. Ant vidinio voko be pasiūlymų skelbime nurodytos tarnybos, kuriai vokas adresuotas, turi būti užrašyta:

„Appel à propositions — *Subventions 2008 aux partis politiques européens* —

À NE PAS OUVRIR PAR LE SERVICE DU COURRIER  
NI PAR AUCUNE PERSONNE NON HABILITÉE“ .

Jeigu naudojami vokai su lipnia nugarėle, juos dar reikia užklijuoti lipnia juosta, ant kurios turi pasirašyti siuntėjas. Siuntėjo parašu laikomas ne tik jo rašytinis parašas, bet ir jo organizacijos antspaudas;

- išsiųsti registruotu paštu ne vėliau kaip iki skelbimų pasiūlyme nurodyto termino (pašto antspaudo data turi tai patvirtinti) arba kurjeriu (data patvirtinama pagal mokėjimo kvitą).

Ant išorinio voko užrašyti šį adresą:

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

Ant šio voko taip pat reikia užrašyti siuntėjo adresą.

Ant vidinio voko užrašyti šį adresą:

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

#### 4.2 Veiklos programos įgyvendinimo kalendorinis planas

Europos politinių partijų veiklos biudžeto išlaidų bendro finansavimo finansuotinas periodas tęsiasi nuo 2008 m. sausio 1 d. iki 2008 m. gruodžio 31 d.

#### 4.3 Procedūra ir paskyrimo terminas

Europos Parlamentui siųstų prašymų gavimo ir dotacijų Europos politinėms partijoms skyrimo procedūros ir terminai:

- Prašymas perduodamas Europos Parlamentui (ne vėliau kaip iki 2007 m. lapkričio 14 d.).
- Europos Parlamento tarnybos nagrinėja ir atranka prašymus. Tik tinkami prašymai bus nagrinėjami, atsižvelgiant į pasiūlymų skelbime nurodytus priimtino, nepriimtino ir atrankos kriterijus.
- Europos Parlamento Biuras priima galutinį sprendimą (iki 2008 m. vasario 15 d.) ir praneša apie rezultatus kandidatams.
- Tikėtina, kad susitarimas dėl dotacijos bus pasirašytas (per 30 dienų laikotarpį nuo Biuro sprendimo datos).
- Sumokamas 80 proc. avansas (per 15 dienų po susitarimo pasirašymo).

#### 4.4 Papildoma informacija

Šiuos tekstus galite surasti Europos Parlamento tinklalapyje adresu:

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

- 2003 m. lapkričio 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 2004/2003, nustatantis Europos politinių partijų nuostatus ir finansavimą.
- 2004 m. kovo 29 d. Europos Parlamento Biuro sprendimas, nustatantis Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 2004/2003 dėl reglamentų, reglamentuojančių Europos politines partijas ir šių partijų finansavimo taisyklių įgyvendinimo taisykles, įgyvendinimo tvarką.
- Prašymo finansuoti forma
- Susitarimo pavyzdys

Visus su šiuo pasiūlymų konkursu dėl dotacijų suteikimo susijusius klausimus, nurodę konkurso numerį, galite siųsti elektroniniu paštu adresu:

Helmut.Betz@europarl.europa.eu

## PROCEDŪROS, SUSIJUSIOS SU KONKURENCIJOS POLITIKOS ĮGYVENDINIMU

## KOMISIJA

## Išankstinis pranešimas apie koncentraciją

(Byla COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber)

(Tekstas svarbus EEE)

(2007/C 144/09)

1. 2007 m. birželio 22 d. Komisija gavo pranešimą apie pasiūlytą koncentraciją pagal Tarybos reglamento (EB) Nr. 139/2004 <sup>(1)</sup> 4 straipsnį, kai įmonė „Nestlé S.A.“ (toliau — „Nestlé“, Šveicarija), pirkdama akcijas ir turtą, įgyja, kaip apibrėžta Tarybos reglamento 3 straipsnio 1 dalies b punkte, įmonės „Gerber“ (toliau — „Gerber“, JAV), priklausančios „Novartis AG“ (toliau — „Novartis“, Šveicarija) kontrolę.

2. Atitinkamų įmonių verslo veikla yra ši:

— „Nestlé“: įvairių maisto ir gėrimų produktų, įskaitant kūdikių maistą, gamyba, rinkodara ir pardavimas;

— „Gerber“: kūdikių maisto, kūdikių priežiūros gaminių ir įrangos gamyba, rinkodara ir pardavimas;

— „Novartis“: didelė sveikatos priežiūros gaminių gamintoja.

3. Remdamasi pradiniu pranešimo nagrinėjimu, Komisija mano, kad sandoriui, apie kurį buvo pranešta, galėtų būti taikomas Reglamentas (EB) Nr. 139/2004. Komisijai paliekama teisė priimti galutinį sprendimą šiuo klausimu.

4. Komisija kviečia suinteresuotas trečiąsias šalis pateikti savo pastabas dėl pasiūlyto veiksmo.

Pastabos Komisijai turi būti pateiktos ne vėliau kaip per 10 dienų nuo šio pranešimo paskelbimo. Pastabas Komisijai galima siųsti faksu (32 2) 296 43 01 arba 296 72 44 arba paštu su nuoroda COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber šiuo adresu:

Commission européenne  
Direction générale de la Concurrence  
Greffe Fusions  
J-70  
B-1049 Bruxelles

---

(<sup>1</sup>) OLL 24, 2004 1 29, p. 1.