

<u>Paziņojums Nr.</u>	Saturs	Lappuse
	I <i>Rezolūcijas, ieteikumi, nostādnes un atzinumi</i>	
	ATZINUMI	
	Padome	
2007/C 144/01	Paziņojums personām, grupām un organizācijām, kas iekļautas sarakstā, kas minēts 2. panta 3. punktā Padomes Regulā (EK) Nr. 2580/2001 par īpašiem ierobežojošiem pasākumiem, kas terorisma apkarošanas nolūkā vērsti pret konkrētām personām un organizācijām (skat. pantu Padomes Lēmumā 2007/445/EK 2007. gada 28. jūnijā)	1
	II <i>Informācija</i>	
	EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU SNIEGTA INFORMĀCIJA	
	Komisija	
2007/C 144/02	Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju (Lieta Nr. COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/03	Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju (Lieta Nr. COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/04	Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju (Lieta Nr. COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV) ⁽¹⁾	3
	IV <i>Paziņojumi</i>	
	EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU PAZIŅOJUMI	
	Komisija	
2007/C 144/05	Euro maiņas kurss	4

2007/C 144/06	Kopsavilkums par Kopienas lēmumiem attiecībā uz zāļu tirdzniecības atļaujām no 1.5.2007. līdz 31.5.2007. (Publicēts atbilstīgi 13. pantam vai 38. pantam Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004)	5
2007/C 144/07	Kopsavilkums par Kopienas lēmumiem attiecībā uz zāļu tirdzniecības atļaujām no 1.5.2007. līdz 31.5.2007. (Lēmumi pieņemti atbilstīgi 34. pantam Direktīvā 2001/83/EK vai 38. pantam Direktīvā 2001/82/EK)	11

V Atzinumi un paziņojumi

ADMINISTRATĪVAS PROCEDŪRAS

Eiropas Parlaments

2007/C 144/08	Uzaicinājums izteikt priekšlikumus (Nr. VIII-2008/01) — Dotācijas Eiropas līmeņa politiskajām partijām	22
---------------	--	----

PROCEDŪRAS, KAS SAISTĪTAS AR KONKURENCES POLITIKAS ĪSTENOŠANU

Komisija

2007/C 144/09	Iepriekšējs paziņojums par koncentrāciju (Lieta Nr. COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber) ⁽¹⁾	25
---------------	---	----



⁽¹⁾ Dokuments attiecas uz EEZ

I

(Rezolūcijas, ieteikumi, nostādnes un atzinumi)

ATZINUMI

PADOME

Paziņojums personām, grupām un organizācijām, kas iekļautas sarakstā, kas minēts 2. panta 3. punktā Padomes Regulā (EK) Nr. 2580/2001 par īpašiem ierobežojošiem pasākumiem, kas terorisma apkarošanas nolūkā vērsti pret konkrētām personām un organizācijām (skat. pantu Padomes Lēmumā 2007/445/EK 2007. gada 28. jūnijā)

(2007/C 144/01)

Šī informācija ir paredzēta personām, grupām un organizācijām, kas iekļautas sarakstā 2007. gada 28. jūnijā Padomes Lēmumā 2007/445/EK ⁽¹⁾.

Eiropas Savienības Padome ir noteikusi, ka vēl joprojām ir spēkā pamatojums, saskaņā ar kuru personas, grupas un organizācijas, kas iekļautas minētajā tādu personu, grupu un organizāciju sarakstā, kurām piemēro ierobežojošus pasākumus, kas paredzēti Padomes Regulā (EK) 2580/2001 (2001. gada 27. decembris) par īpašiem ierobežojošiem pasākumiem, kas terorisma apkarošanas nolūkā vērsti pret konkrētām personām un organizācijām ⁽²⁾. Tāpēc Padome ir nolēmusi paturēt šo personu, grupu un organizāciju vārdus šajā sarakstā.

Regulā (EK) Nr. 2580/2001 ir paredzēts, ka visi līdzekļi, citi finanšu aktīvi un saimnieciskie resursi, kas pieder attiecīgai personai, grupai un organizācijai, tiek iesaldēti un ka nekādi līdzekļi, citi finanšu aktīvi un saimnieciskie resursi netiek darīti tieši vai netieši pieejami šādai personai, grupai vai organizācijai.

Attiecīgo personu, grupu un organizāciju uzmanība tiek vērsta uz to, ka pastāv iespēja iesniegt pieteikumu attiecīgās(-o) valsts(-u) kompetentajām iestādēm, kas minētas regulas pielikumā, lai iegūtu atļauju izmantot iesaldētos līdzekļus būtisku vajadzību nodrošināšanai vai konkrētiem maksājumiem saskaņā Regulas 5. panta 2. punktu. Kompetento iestāžu atjauninātais saraksts ir pieejams tīmeklī šajā adresē:

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

Attiecīgās personas, grupas un organizācijas var iesniegt lūgumu, lai iegūtu Padomes paskaidrojuma rakstu, uz kura pamata to vārdi paturēti iepriekš minētajos sarakstos (ja vien paskaidrojuma raksts jau nav tām nosūtīts) uz šo adresi: Council of the European Union (Attn: CP 931 designations) rue de la Loi 175 B-1048 Brussels.

Atbilstīgās personas, grupas un organizācijas jebkurā laikā var iesniegt Padomei lūgumu, kam pievienota pamatojoša dokumentācija, pārskatīt lēmumu par to iekļaušanu minētajā sarakstā, sūtot to uz minēto adresi. Pēc saņemšanas šos lūgumus izskatīs. Šajā sakarā personu, grupu un organizāciju uzmanība tiek vērsta uz to, ka Padome regulāri pārskatīs sarakstu saskaņā ar Kopējās nostājas 2001/931/KĀDP 1. panta 6. punktu. Lai lūgumus apsvērtu nākamajā pārskatā, tos vajadzētu iesniegt **divu mēnešu laikā no šīs piezīmes publicēšanas dienas**.

Atbilstīgo personu, grupu un organizāciju uzmanība tiek vērsta arī uz iespēju apstrīdēt Padomes Lēmumu Eiropas Kopienas pirmās instances tiesā, saskaņā ar nosacījumiem, kas izklāstīti Eiropas Kopienas dibināšanas iģuma 230. panta 4. un 5. punktā.

⁽¹⁾ OV L 169, 29.6.2007..

⁽²⁾ OV L 344, 28.12.2001., 70. lpp.

II

(Informācija)

EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU SNIEGTA INFORMĀCIJA

KOMISIJA

Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju**(Lieta Nr. COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division)****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2007/C 144/02)

Komisija 2007. gada 24. aprīlī nolēma necelt iebildumus pret augstāk paziņoto koncentrāciju un paziņo, ka tā ir saderīga ar kopējo tirgu. Šis lēmums ir balstīts uz Padomes Regulas (EK) Nr. 139/2004 6. panta 1. punkta b) apakšpunktu. Lēmuma pilns teksts ir pieejams vienīgi angļu un tiks publicēts pēc tam, kad tiks noskaidrots, vai tas ietver jebkādas komercnoslēpumus. Tas būs pieejams:

- Eiropas konkurences tīmekļa vietnē (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Šī tīmekļa vietne nodrošina dažādas iespējas, lai palīdzētu ievietot individuālos apvienošanās lēmumus, norādot arī uzņēmuma nosaukumu, lietas numuru, datumu un sektorālo indeksu;
- elektroniskā veidā EUR-Lex tīmekļa vietnē ar dokumenta numuru 32007M4569. EUR-Lex ir tiešsaite piekļūšanai Eiropas Kopienas likumdošanas datorizētai dokumentācijas sistēmai. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju**(Lieta Nr. COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2007/C 144/03)

Komisija 2007. gada 18. jūnijā nolēma necelt iebildumus pret augstāk paziņoto koncentrāciju un paziņo, ka tā ir saderīga ar kopējo tirgu. Šis lēmums ir balstīts uz Padomes Regulas (EK) Nr. 139/2004 6. panta 1. punkta b) apakšpunktu. Lēmuma pilns teksts ir pieejams vienīgi angļu un tiks publicēts pēc tam, kad tiks noskaidrots, vai tas ietver jebkādas komercnoslēpumus. Tas būs pieejams:

- Eiropas konkurences tīmekļa vietnē (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Šī tīmekļa vietne nodrošina dažādas iespējas, lai palīdzētu ievietot individuālos apvienošanās lēmumus, norādot arī uzņēmuma nosaukumu, lietas numuru, datumu un sektorālo indeksu;
- elektroniskā veidā EUR-Lex tīmekļa vietnē ar dokumenta numuru 32007M4674. EUR-Lex ir tiešsaite piekļūšanai Eiropas Kopienas likumdošanas datorizētai dokumentācijas sistēmai. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Iebildumu necelšana pret paziņoto koncentrāciju
(Lieta Nr. COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(2007/C 144/04)

Komisija 2007. gada 18. jūnijā nolēma necelt iebildumus pret augstāk paziņoto koncentrāciju un paziņo, ka tā ir saderīga ar kopējo tirgu. Šis lēmums ir balstīts uz Padomes Regulas (EK) Nr. 139/2004 6. panta 1. punkta b) apakšpunktu. Lēmuma pilns teksts ir pieejams vienīgi vācu un tiks publicēts pēc tam, kad tiks noskaidrots, vai tas ietver jebkādus komercnoslēpumus. Tas būs pieejams:

- Eiropas konkurences tīmekļa vietnē (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Šī tīmekļa vietne nodrošina dažādas iespējas, lai palīdzētu ievietot individuālos apvienošanās lēmumus, norādot arī uzņēmuma nosaukumu, lietas numuru, datumu un sektorālo indeksu;
 - elektroniskā veidā EUR-Lex tīmekļa vietnē ar dokumenta numuru 32007M4599. EUR-Lex ir tiešsaite piekļūšanai Eiropas Kopienas likumdošanas datorizētai dokumentācijas sistēmai. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

IV

(Paziņojumi)

EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU
PAZIŅOJUMI

KOMISIJA

Euro maiņas kurss ⁽¹⁾**2007. gada 28. jūnijs**

(2007/C 144/05)

1 euro =

Valūta	Maiņas kurss	Valūta	Maiņas kurss	
USD	ASV dolārs	1,3467	RON Rumānijas leja	3,1666
JPY	Japānas jēna	165,61	SKK Slovērijas krona	33,832
DKK	Dānijas krona	7,4425	TRY Turcijas lira	1,7796
GBP	Lielbritānijas mārciņa	0,67215	AUD Austrālijas dolārs	1,5918
SEK	Zviedrijas krona	9,2415	CAD Kanādas dolārs	1,4293
CHF	Šveices franks	1,6544	HKD Hongkongas dolārs	10,5264
ISK	Islandes krona	84,1	NZD Jaunzēlandes dolārs	1,7513
NOK	Norvēģijas krona	7,952	SGD Singapūras dolārs	2,0649
BGN	Bulgārijas leva	1,9558	KRW Dienvidkorejas vons	1 248,19
CYP	Kipras mārciņa	0,5837	ZAR Dienvidāfrikas rands	9,572
CZK	Čehijas krona	28,633	CNY Ķīnas jauna renminbi	10,2553
EEK	Igaunijas krona	15,6466	HRK Horvātijas kuna	7,3042
HUF	Ungārijas forints	247,44	IDR Indonēzijas rūpija	12 224,67
LTL	Lietuvas lits	3,4528	MYR Malaizijas ringits	4,6683
LVL	Latvijas lats	0,6962	PHP Filipīnu peso	62,42
MTL	Maltas lira	0,4293	RUB Krievijas rublis	34,742
PLN	Polijas zlots	3,782	THB Taizemes bats	42,859

⁽¹⁾ Datu avots: atsaucies maiņas kursu publicējusi ECB.

Kopsavilkums par Kopienas lēmumiem attiecībā uz zāļu tirdzniecības atļaujām no 1.5.2007. līdz 31.5.2007.

(Publicēts atbilstīgi 13. pantam vai 38. pantam Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004 ⁽¹⁾)

(2007/C 144/06)

— Tirdzniecības atļaujas izsniegšana (13. pants Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004): Pieņemts

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	SNN (Starptautiskais nepatentētais nosaukums)	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Farmaceutiskā forma	ATĶ kods (Anatomiski terapeitiski ķīmiskais kods)	Paziņojuma datums
2.5.2007.	Focetria	Gripas vīrusa virsmas antigēni celmam A/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Suspensija injekcijai	J07BB02	4.5.2007.
21.5.2007.	ORENCIA	Abatacept	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UB8 1DH United Kingdom	EU/1/07/389/001-003	Pulveris infūziju koncentrāta šķīduma pagatavošanai	L04AA24	23.5.2007.
24.5.2007.	Altargo	retapamulīns	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Ziede	D06AX13	29.5.2007.

⁽¹⁾ OV L 136, 30.4.2004., 1. lpp..

— **Tirdzniecības atļaujas izsniegšana (13. pants Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004): Noraidīts**

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
22.5.2007.	Mycograb	NeuTec Pharma plc Central Manchester & Manchester Children's Hospital NHS Trust Oxford Rd Manchester M13 9WL United Kingdom	—	29.5.2007.

— **Tirdzniecības atļaujas izmaiņas (13. pants Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004): Pieņemts**

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
2.5.2007.	Aranesp	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-073	4.5.2007.
2.5.2007.	Liprolog	Eli Lilly Nederland B.V. Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-015	4.5.2007.
2.5.2007.	BeneFIX	Wyeth Europa Ltd. Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead Berkshire SL6 0PH United Kingdom	EU/1/97/047/001-003	4.5.2007.
2.5.2007.	Vfend	Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ United Kingdom	EU/1/02/212/001-026	4.5.2007.
2.5.2007.	Nespo	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-073	4.5.2007.
2.5.2007.	Invirase	Roche Registration Limited 6 Falcon Way Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/1/96/026/001-002	4.5.2007.
2.5.2007.	Norvir	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-004	4.5.2007.
2.5.2007.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	4.5.2007.
2.5.2007.	Viread	Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT United Kingdom	EU/1/01/200/001	4.5.2007.

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
2.5.2007.	Osigraft	Howmedica International S. de R.L. Division of Stryker Corporation Raheen Industrial Estate Raheen Limerick Ireland	EU/1/01/179/001	4.5.2007.
2.5.2007.	Sustiva	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Uxbridge Business Park Sanderson Road Uxbridge UD8 1DH United Kingdom	EU/1/99/110/001-009	4.5.2007.
2.5.2007.	Stocrin	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/99/111/001-011	4.5.2007.
3.5.2007.	Protopy	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/202/001-006	7.5.2007.
3.5.2007.	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	8.5.2007.
3.5.2007.	Protopic	Astellas Pharma GmbH Neumarkter Str. 61 D-81673 München	EU/1/02/201/001-006	7.5.2007.
3.5.2007.	Infanrix Hexa	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/152/001-018	7.5.2007.
3.5.2007.	Infanrix Penta	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/00/153/001-010	7.5.2007.
3.5.2007.	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	7.5.2007.
11.5.2007.	Prialt	Eisai Limited 3, Shortlands London W6 8EE United Kingdom	EU/1/04/302/001-004	16.5.2007.
14.5.2007.	PritorPlus	Bayer HealthCare AG D-51368 Leverkusen	EU/1/02/215/001-014	16.5.2007.
14.5.2007.	Hepsera	Gilead Sciences International Limited Granta Park Abington Cambridge CB1 6GT United Kingdom	EU/1/03/251/001-002	16.5.2007.

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
14.5.2007.	Humira	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/256/001-010	16.5.2007.
14.5.2007.	Trudexa	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/03/257/001-010	16.5.2007.
15.5.2007.	Omnitrope	Sandoz GmbH Biochemiestraße 10 A-Kundl 6250	EU/1/06/332/001-006	18.5.2007.
15.5.2007.	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	17.5.2007.
15.5.2007.	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	21.5.2007.
15.5.2007.	Xagrid	Shire Pharmaceutical Contracts Ltd Hampshire International Business Park Chineham Basingstoke Hampshire RG24 8EP United Kingdom	EU/1/04/295/001	17.5.2007.
22.5.2007.	Thelin	Encysive (UK) Limited Alder Castle House 10 Noble Street London EC2V 7QJ United Kingdom	EU/1/06/353/001-005	25.5.2007.
22.5.2007.	Zavesca	Actelion Registration Ltd BSI Building 13th Floor 389 Chiswick High Road London W4 4AL United Kingdom	EU/1/02/238/001	25.5.2007.
22.5.2007.	Teslascan	GE Healthcare AS Nycoveien 1-2 P.O. Box 4220 Nydalen N-0401 Oslo	EU/1/97/040/001-002	25.5.2007.
22.5.2007.	Opatanol	Alcon Laboratories (UK) Ltd. Pentagon Park Boundary Way Hemel Hempstead Herts HP2 7UD United Kingdom	EU/1/02/217/001-002	24.5.2007.
30.5.2007.	Xolair	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/05/319/001-004	1.6.2007.
30.5.2007.	Caelyx	Schering Plough Europe rue de Stalle, 73 B-1180 Bruxelles Stallestraat, 73 B-1180 Brussel	EU/1/96/011/001-004	1.6.2007.

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
30.5.2007.	Ventavis	Bayer Schering Pharma AG Müllerstraße 170-178 D-13342 Berlin	EU/1/03/255/001-005	1.6.2007.
30.5.2007.	Remicade	Centocor B.V. Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	1.6.2007.
30.5.2007.	LeukoScan	Immunomedics GmbH Otto-Röhm-Straße 69 D-64293 Darmstadt	EU/1/97/032/001	1.6.2007.
30.5.2007.	Ziagen	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/99/112/001-002	1.6.2007.
30.5.2007.	Kivexa	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/04/298/001-002	1.6.2007.
30.5.2007.	AVANDIA	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/00/137/002-018	1.6.2007.
30.5.2007.	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-003	1.6.2007.
30.5.2007.	Avaglim	SmithKline Beecham plc 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS United Kingdom	EU/1/06/349/001-010	1.6.2007.
30.5.2007.	Ketek	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/191/001-005	4.6.2007.
30.5.2007.	Levviax	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	5.6.2007.

— Tirdzniecības atļaujas izsniegšana (38. pants Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004): Pieņemts

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	SNN (Starptautiskais nepatentētais nosaukums)	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Farmaceutiskā forma	ATĶ kods (Anatomiski terapeitiski ķīmiskais kods)	Paziņojuma datums
14.5.2007.	Nobilis Influenza H7N1	Inaktivēts vesels putnu gripas H7N1 apakštipa vīrusa antigēns (celms, A/CK/Italy/473/99), kurš saskaņā ar potences testu ierosina HI titru $\geq 6,0 \log_2$	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Emulsija injekcijai	QI01AA23	16.5.2007.

— Tirdzniecības atļaujas izmaiņas (38. pants Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 726/2004): Pieņemts

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums	Tirdzniecības atļaujas turētājs	Ieraksta numurs Kopienas reģistrā	Paziņojuma datums
15.5.2007.	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	18.5.2007.

Ja vēlaties apskatīt publisko novērtējuma ziņojumu par attiecīgajām zālēm un ar tām saistītos lēmumus, lūdzam sazināties ar

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

Kopsavilkums par Kopienas lēmumiem attiecībā uz zāļu tirdzniecības atļaujām no 1.5.2007. līdz 31.5.2007.

(Lēmumi pieņemti atbilstīgi 34. pantam Direktīvā 2001/83/EK ⁽¹⁾ vai 38. pantam Direktīvā 2001/82/EK ⁽²⁾)

(2007/C 144/07)

— **Valsts tirdzniecības atļaujas izsniegšana, uzturēšana vai izmaiņas**

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums(-i)	Tirdzniecības atļaujas turētājs(-i)	Attiecīgā dalībvalsts	Paziņojuma datums
22.5.2007.	Doxyprex	Skat. Pielikumu I	Skat. Pielikumu I	24.5.2007.
22.5.2007.	Thelin	Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm	Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm	24.5.2007.
29.5.2007.	Xefo	Skat. Pielikumu II	Skat. Pielikumu II	30.5.2007.
30.5.2007.	Remicade	Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm	Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm	31.5.2007.

— **Valsts tirdzniecības atļaujas apturēšana**

Lēmuma datums	Zāļu nosaukums(-i)	Tirdzniecības atļaujas turētājs(-i)	Attiecīgā dalībvalsts	Paziņojuma datums
2.5.2007.	Alendros 70	Skat. Pielikumu III	Skat. Pielikumu III	4.5.2007.

⁽¹⁾ OVL 311, 28.11.2001., 67. lpp.

⁽²⁾ OVL 311, 28.11.2001., 1. lpp.

I PIELIKUMS

NOSAUKUMS, ZĀĻU FORMA, ZĀĻU STIPRUMS, DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDI UN REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības pieteikuma iesniedzējs vai īpašnieks:	Zālēm piešķirtais nosaukums	Zāļu forma	Stiprums	Dzīvnieku suga	Lietošanas veids un biežums	Ieteicamā deva
Beļģija, Čehijas Republika, Vācija, Grieķija, Spānija, Francija, Itālija, Nīderlande, Polija, Portugāle un Slovākija	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Gatavs maisījums	100 mg/g	Cūkas (pēc zīdīšanas izbeigšanas)	Lietošanai ar barību	10 mg/kg ķermeņa svara

II PIELIKUMS

ZĀĻU NOSAUKUMI, ZĀĻU FORMAS, STIPRUMI, LIETOŠANAS VEIDI, PIETEIKUMA IESNIEDZĒJS UN REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBU ĪPAŠNIEKI DALĪBVALSTĪS

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Austrija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Beļģija	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Bulgārija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Čehija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Dānija	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Igaunija	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Vācija	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
Griekija	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Ungārija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Itālija	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Latvija	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Lietuva	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Luksemburga	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Portugāle	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Rumānija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Spānija	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids	Saturs (koncentrācija)
Zviedrija	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg
Apvienoto Karalisti	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Apvalkotās tabletes	Iekšķīgi	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Intravenozai lietošanai/ Intramuskulārai lietošanai	8 mg

III PIELIKUMS

ZĀĻU PIEŠĶIRTO NOSAUKUMU, ZĀĻU FORMU, ZĀĻU STIPRUMA, LIETOŠANAS VEIDU, PIETEICĒJU
UN REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKU SARAKSTS DALĪBVALSTĪS

Dalībvalsts	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Pieteicējs	Piešķirtais nosaukums	Stiprums	Zāļu forma	Lietošanas veids
Čehijas Republika	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Igaunija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Ungārija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Latvija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Lietuva		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Polija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai
Slovākija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablete	Iekšķīgai lietošanai

V

(Atzinumi un paziņojumi)

ADMINISTRATĪVAS PROCEDŪRAS

EIROPAS PARLAMENTS

UZAICINĀJUMS IZTEIKT PRIEKŠLIKUMUS (Nr. VIII-2008/01)

Dotācijas Eiropas līmeņa politiskajām partijām

(2007/C 144/08)

1. MĒRĶI

1.1. Konteksts

Eiropas Kopienas dibināšanas līguma 191. pants nosaka, ka politiskās partijas Eiropas līmenī ir svarīgas kā Eiropas Savienības integrācijas faktors un tās veicina Eiropas apziņu un pilsoņu politiskās gribas izpausmi. Šajā kontekstā Eiropas Parlamenta un Padomes 2003. gada 4. novembra Regula (EK) Nr. 2004/2003 ⁽¹⁾ nosaka noteikumus, kas attiecas uz Eiropas līmeņa politiskajām partijām un to finansēšanu. Šajā regulā it īpaši ir paredzēts Eiropas Parlamenta ikgadējais maksājums darbības dotācijas veidā tām politiskajām partijām, kuras to prasa un kuras atbilst regulā izvirzītajiem nosacījumiem.

1.2. Uzaicinājuma izteikt priekšlikumus mērķis

Saskaņā ar Eiropas Parlamenta Prezidija 2004. gada 29. marta lēmumu ⁽²⁾, ar kuru nosaka Regulas (EK) Nr. 2004/2003 piemērošanas noteikumus, "katru gadu pirms pirmā pusgada beigām Eiropas Parlaments publicē uzaicinājumu izteikt priekšlikumus saistībā ar dotāciju piešķiršanu Eiropas līmeņa politisko partiju finansēšanai". Šis uzaicinājums izteikt priekšlikumus ir paredzēts dotāciju pieprasījumiem attiecībā uz 2008. gada budžetu, kas aptver darbības periodu no 1.1.2008. līdz 31.12.2008..

2. KRITĒRIJI UN APLIECINOŠI DOKUMENTI

2.1. Pieprasījumu pieņemamība

Ņems vērā tikai tādus rakstiskus pieprasījumus, kuri iesniegti uz pieteikuma veidlapas, kas ir iepriekš minētā Eiropas Parlamenta Prezidija 2004. gada 29. marta lēmuma 1. pielikumā, nosūtīti Eiropas Parlamenta priekšsēdētājam norādītajā termiņā un atbilst turpmāk minētajiem pieprasījumu iesniegšanas nosacījumiem.

2.2. Atbilstības kritēriji

Lai varētu pieteikties dotāciju saņemšanai, Eiropas līmeņa politiskajai partijai jāatbilst nosacījumiem, kas izvirzīti 3. pantā Eiropas Parlamenta un Padomes 2003. gada 4. novembra Regulā (EK) Nr. 2004/2003, proti:

- a) tai ir juridiskas personas statuss dalībvalstī, kurā tā ir reģistrēta;
- b) vismaz vienā ceturtdaļā dalībvalstu tās pārstāv Eiropas Parlamenta deputāti, valstu parlamentu, reģionālo parlamentu vai reģionālo asambleju deputāti vai pēdējās Eiropas Parlamenta vēlēšanās vismaz vienā ceturtdaļā dalībvalstu par tām ir nobalsojuši vismaz trīs procenti vēlētāju katrā no šīm dalībvalstīm;
- c) ievēro, it īpaši savā programmā un darbībā, principus, uz kuriem balstās Eiropas Savienība, proti, brīvības, demokrātijas, cilvēktiesību un pamatbrīvību, kā arī tiesiskuma principus;
- d) tās ir piedalījušās Eiropas Parlamenta vēlēšanās vai izteikušas tādu nodomu.

⁽¹⁾ OVL 297, 15.11.2003., 1. lpp.

⁽²⁾ OV C 155, 12.6.2004., 1. lpp. Lēmums ar Prezidija 2006. gada 1. februāri izdarītajiem grozījumiem (OV C 150, 28.6.2006., 9. lpp.).

2.3. Izslēgšanas kritēriji

Pieteikuma iesniedzējiem turklāt ir jāapliecina, ka uz viņiem neattiecas neviens no situācijām, kas minētas 93. un 94. pantā Padomes 2002. gada 25. jūnija Regulā (EK, Euratom) Nr. 1605/2002 par Finanšu regulu, ko piemēro Eiropas Kopienu vispārējam budžetam ⁽¹⁾.

2.4. Atlases kritēriji

Pieteikuma iesniedzējiem ir jāpierāda sava juridiskā atbilstība un finansiālā dzīvotspēja, kas nepieciešama, lai īstenotu darbības programmu, kurai tie prasa finansējumu, kā arī par to rīcībā esošu tehnisku nodrošinājumu un pārvaldības spējām, kas nepieciešamas tās programmas veiksmīgai īstenošanai, kurai tie prasa dotāciju.

2.5. Piešķiršanas kritēriji

Saskaņā ar 10. pantu Regulā Nr. 2004/2003 (EK) 2008. finanšu gadā pieejamās apropriācijas piešķirs Eiropas līmeņa politiskajām partijām, kuru finansējuma pieprasījums ir apstiprināts, ņemot vērā pieņemamības, atbilstības un atlases kritērijus, un šos līdzekļus sadalīs šādi:

- a) 15 % sadalīs vienādās daļās;
- b) 85 % sadalīs starp partijām, kuru locekļi ir Eiropas Parlamenta ievēlētie deputāti, proporcionāli ievēlēto deputātu skaitam.

2.6. Apliecināmie dokumenti

Iepriekš minēto kritēriju izvērtēšanai pretendentiem obligāti jāiesniedz šādi apliecināmie dokumenti:

- a) pavadvēstules oriģināls;
- b) Eiropas Parlamenta Prezidija 2004. gada 29. marta lēmuma 1. pielikumā iekļautā pieteikuma veidlapa, pienācīgi aizpildīta un parakstīta (pievienot apliecinājumu);
- c) politiskās partijas statūti;
- d) oficiāla reģistrācijas apliecība;
- e) nesens pierādījums par politiskās partijas esamību;
- f) valdes priekšsēdētāju/locekļu saraksts (uzvārdi, vārdi, amati vai pienākumi partijā, kas iesniedz pieteikumu);

⁽¹⁾ OV L 248, 16.9.2002., 1. lpp. Regula grozīta ar Regulu (EK, Euratom) Nr. 1995/2006 (OV L 390, 30.12.2006., 1. lpp.).

g) dokumenti, kas apliecina, ka pieteikuma iesniedzējs atbilst nosacījumiem, kuri minēti 3. panta b), c) un d) apakšpunktā un 10. panta 1. punkta b) apakšpunktā Regulā (EK) Nr. 2004/2003 ⁽²⁾ (vai apliecinājums, ka attiecībā uz jau iesniegtajiem dokumentiem nav nekādu izmaiņu);

h) politiskās partijas programma;

i) vispārējs finanšu pārskats par 2006. gadu, ko apstiprinājusi ārēja revīzijas iestāde ⁽³⁾;

j) paredzamais darbības budžets attiecīgajam periodam (1.1.2008.–31.12.2008.) ar norādēm par izdevumiem, par kuriem ir tiesības saņemt finansējumu no Kopienas budžeta.

3. KOPIENAS FINANSĒJUMS

Tiek lēsts, ka 2008. finanšu gada budžeta kopējais apjoms būs 10 645 000 EUR, tomēr tas vēl jāapstiprina budžeta lēmējinstīcijai.

Eiropas Parlamenta piešķirtā dotācija nedrīkst pārsniegt 75 % no Eiropas līmeņa politisko partiju darbības izmaksām, par kurām ir tiesības saņemt. Pierādīšanas pienākums ir attiecīgajai politiskajai partijai.

Kopienu finansējumu piešķir kā darbības dotāciju saskaņā ar Finanšu regulu un Komisijas 2002. gada 23. decembra Regulu (EK, Euratom) Nr. 2342/2002, ar ko paredz īstenošanas kārtību Padomes Regulai Nr. 1605/2002 par Finanšu regulu, ko piemēro Eiropas Kopienu vispārējam budžetam ⁽⁴⁾. Noteikumus par dotāciju izmaksu un ar to izlietojumu saistītas prasības noteiks dotācijas nolīgumi, kuru paraugs ir iekļauts Eiropas Parlamenta Prezidija 2004. gada 29. marta lēmuma 2. pielikumā.

4. PROCEDŪRA

4.1. Pieprasījumu iesniegšanas termiņš un noteikumi

Pieprasījumu nosūtīšanas pēdējā diena ir **14.11.2007.** Pēc šīs dienas nosūtītos pieprasījumus neņems vērā.

Pieprasījumi:

— jāraksta uz finansējuma pieprasījuma veidlapas;

— obligāti jāparaksta pieteikuma iesniedzējam vai viņa pienācīgi pilnvarotam pārstāvim;

⁽²⁾ Tostarp 3. panta b) apakšpunkta pirmajā daļā un 10. panta 1. punkta b) apakšpunktā minētos ievēlēto deputātu sarakstus.

⁽³⁾ Atskaitot gadījumus, kad Eiropas līmeņa politiskā partija ir izveidota kārtējā gada laikā.

⁽⁴⁾ OV L 357, 31.12.2002., 1. lpp. Regulā grozījumi izdarīti ar Regulu (EK, Euratom) Nr. 478/2007 (OV L 111, 28.4.2007., 13. lpp.).

- jānosūta divkārtā aploksnē. Abas aploksnēs ir aizlīmētas. Uz iekšējās aploksnēs norāda dienestu, kas ir minēts uzaicinājumā izteikt priekšlikumus, un papildus raksta šādu tekstu:

“Call for proposals — 2008 grants to political parties at European level

NOT TO BE OPENED BY THE MAIL SERVICE
OR BY ANY OTHER UNAUTHORISED PERSON”

Ja izmanto pašlīmējošās aploksnēs, tās ir jāaizzīmogo ar līmlenti un nosūtītājam jāparakstās šķērsām pāri lentei. Par nosūtītāja parakstu uzskata ne tikai ar viņa roku rakstītu parakstu, bet arī viņa uzņēmuma zīmogu;

- jānosūta vēlākais pēdējā dienā, kas noteikta uzaicinājumā izteikt priekšlikumus, ierakstītā sūtījumā, kura nosūtīšanas datumu apliecina pasta zīmogs, vai ar kurjerpastu, nosūtīšanas datumu apliecinot ar sūtījuma apmaksas rēķinu.

Uz ārējās aploksnēs norāda šādu adresi:

EUROPEAN PARLIAMENT
Mail Service
KAD 00D008
L-2929 Luxembourg

Uz šīs aploksnēs norāda arī nosūtītāja adresi.

Uz iekšējās aploksnēs norāda šādu adresi:

President of the European Parliament
via Mr Vanhaeren, Director-General of Finance
SCH 05B031
L-2929 Luxembourg

4.2. Darbības programmas īstenošanas grafiks

Tiesības saņemt Eiropas līmeņa politisko partiju darbības izdevumu līdzfinansējumu 2008. gadā ir laikā no 1.1.2008. līdz 31.12.2008..

4.3. Piešķiršanas procedūra un grafiks

Eiropas līmeņa politiskajām partijām dotācijas piešķir saskaņā ar šādām procedūrām un grafiku:

- pieprasījuma nosūtīšana Eiropas Parlamentam (vēlākais 14.11.2007.);
- izskatīšana un atlase, ko veic Eiropas Parlamenta dienesti; izskata tikai pieteikumus, kas ir pieņemami saskaņā ar uzaicinājumā izteikt priekšlikumus noteiktajiem atbilstības, izslēgšanas un atlases kritērijiem;
- Eiropas Parlamenta Prezidija galīgā lēmuma pieņemšana (līdz 15.2.2008.) un rezultātu paziņošana pieteikuma iesniedzējiem;
- dotācijas nolīguma slēgšana (30 dienu laikā pēc Prezidija lēmuma);
- iepriekšēja finansējuma izmaksa 80 % apmērā (15 dienu laikā pēc nolīguma parakstīšanas).

4.4. Papildinformācija

Eiropas Parlamenta tīmekļa vietnē:

<http://www.europarl.europa.eu/tenders/invitations.htm> ir pieejami šādi dokumenti:

- Eiropas Parlamenta un Padomes 2003. gada 4. novembra Regula (EK) Nr. 2004/2003 par noteikumiem, kas attiecas uz Eiropas līmeņa politiskajām partijām un to finansēšanu;
- Eiropas Parlamenta Prezidija 2004. gada 29. marta lēmums attiecībā uz piemērošanas noteikumiem Eiropas Parlamenta un Padomes Regulai (EK) Nr. 2004/2003 par noteikumiem, kas attiecas uz Eiropas līmeņa politiskajām partijām un to finansēšanu;
- dotācijas pieprasījuma veidlapa;
- nolīguma paraugs.

Visi jautājumi saistībā ar šo uzaicinājumu iesniegt priekšlikumus dotāciju piešķiršanai, norādot atsauci uz publikāciju, jāiesūta pa elektronisko pastu uz šādu adresi:

Helmut.Betz@europarl.europa.eu

PROCEDŪRAS, KAS SAISTĪTAS AR KONKURENCES POLITIKAS ĪSTENOŠANU

KOMISIJA

**Iepriekšējs paziņojums par koncentrāciju
(Lieta Nr. COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber)****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2007/C 144/09)

1. Komisija 2007. gada 22. jūnijā saņēma paziņojumu par ierosinātu koncentrāciju saskaņā ar Padomes Regulas (EK) Nr. 139/2004 ⁽¹⁾ 4. pantu, ar kuru uzņēmums Nestlé S.A. ("Nestlé", Šveice) Padomes regulas 3. panta 1. punkta b) apakšpunkta izpratnē iegūst kontroli pār uzņēmumu Gerber business ("Gerber", ASV), kas pieder uzņēmumam ("Novartis", Šveice), iegādājoties tā akcijas un aktīvus.

2. Attiecīgie uzņēmumi veic šādu uzņēmējdarbību:

- Nestlé: plaša sortimenta pārtikas produktu un dzērienu, tostarp zīdaiņu pārtikas, ražošana, tirdzniecība un pārdošana;
- Gerber: zīdaiņu pārtikas, zīdaiņu aprūpes preču un piederumu ražošana, tirdzniecība un pārdošana;
- Novartis: liels veselības aprūpes produktu uzņēmums.

3. Iepriekšējā pārbaudē Komisija konstatē, ka uz paziņoto darījumu, iespējams, attiecas Regulas (EK) Nr. 139/2004 darbības joma. Tomēr galīgais lēmums šajā jautājumā netiek pieņemts.

4. Komisija aicina ieinteresētās trešās personas iesniegt tai savus iespējamus apsvērumus par ierosināto darbību.

Apsvērumiem jānonāk Komisijā 10 dienu laikā pēc šīs publikācijas datuma. Apsvērumus Komisijai var nosūtīt pa faksu (faksa numurus (32-2) 296 43 01 vai 296 72 44) vai pa pastu ar atsauces numuru COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber uz šādu adresi:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
J-70
B-1049 Bruxelles/Brussel

(¹) OV L 24, 29.1.2004., 1. lpp.