

Lista das decisões comunitárias no domínio da autorização de colocação de medicamentos no mercado no período de 15 de Julho de 2001 a 15 de Agosto de 2001

[Publicada ao abrigo do artigo 12.º ou do artigo 34.º do Regulamento (CEE) n.º 2309/93 do Conselho ⁽¹⁾]

(2001/C 243/02)

— Concessão da autorização de colocação no mercado [artigo 12.º do Regulamento (CEE) n.º 2309/93]: Aceitação

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
1.8.2001	Inomax	AGA AB S-181 81 Lidingö	EU/1/01/194/001	6.8.2001
1.8.2001	Liprolog	Eli Lilly Nederland BV Grootslag 1-5 3991 RA Houten Nederland	EU/1/01/195/001-007	3.8.2001
3.8.2001	Fabrazyme	Genzyme BV Gooimeer 10 1411 DD Naarden Nederland	EU/1/01/188/001-003	7.8.2001
3.8.2001	Replagal	TKT Europe-5S AB Rinkebyvägen 11B S-182 36 Danderyd	EU/1/01/189/001	7.8.2001

— Alteração de uma autorização de colocação no mercado [artigo 12.º do Regulamento (CEE) n.º 2309/93]: Aceitação

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
19.7.2001	Tractocile	Ferring AB Soldatorpsvägen 5 – Box 30 047 S-200 61 Limhamn	EU/1/99/124/001-002	20.7.2001
19.7.2001	Rebif	Ares Serono (Europe) Ltd 24 Gilbert Street London W1Y 1RJ United Kingdom	EU/1/98/063/001-006	20.7.2001
19.7.2001	Viracept	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City AL7 3AY United Kingdom	EU/1/97/054/001-005	20.7.2001
20.7.2001	Gonal-F	Ares Serono (Europe) Ltd 24 Gilbert Street London W1Y 1RJ United Kingdom	EU/1/95/001/021	23.7.2001
26.7.2001	Optruma	Eli Lilly Nederland BV Krijtwal 17-23 3432 ZT Nieuwegen Nederland	EU/1/98/074/001-004	27.7.2001

(1) JO L 214 de 24.8.1993, p. 1.

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
26.7.2001	Puregon	NV Organon Kloosterstraat 6 Postbus 20 5340 BH Oss Nederland	EU/1/96/008/001-039	27.7.2001
26.7.2001	Novorapid	Novo Nordisk A/S DK-2880 Bagsværd	EU/1/99/119/001-008	27.7.2001
31.7.2001	Remicade	Centocor BV Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	2.8.2001
31.7.2001	Remicade	Centocor BV Einsteinweg 101 2333 CB Leiden Nederland	EU/1/99/116/001-003	2.8.2001
31.7.2001	Arava	Aventis Pharma Deutschland GmbH D-65926 Frankfurt am Main	EU/1/99/118/001-009	6.8.2001
31.7.2001	Combivir	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford UB6 0NN United Kingdom	EU/1/98/058/001-002	2.8.2001
1.8.2001	Optison	Mallinckrodt Medical GmbH Josef-Dietzgen-Straße 1—3 D-53773 Hennef	EU/1/98/065/001-002	3.8.2001
1.8.2001	Exelon	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham RH12 5AB United Kingdom	EU/1/98/066/001-013	3.8.2001
1.8.2001	Viracept	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City AL7 3AY United Kingdom	EU/1/97/054/001-004	3.8.2001
3.8.2001	Rapamune	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead SL6 0PH United Kingdom	EU/1/01/171/001-005	7.8.2001
6.8.2001	Aerius	Schering Plough Europe Rue de Stalle/Stallestraat 73 B-1180 Bruxelles/Brussel	EU/1/00/160/001-013	8.8.2001
6.8.2001	Alex	Schering Plough Europe Rue de Stalle/Stallestraat 73 B-1180 Bruxelles/Brussel	EU/1/00/159/001-013	8.8.2001

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
6.8.2001	Azomyr	Schering Plough Europe Rue de Stalle/Stallestraat 73 B-1180 Bruxelles/Brussel	EU/1/00/157/001-013	8.8.2001
6.8.2001	Neoclarityn	Schering Plough Europe Rue de Stalle/Stallestraat 73 B-1180 Bruxelles/Brussel	EU/1/00/161/001-013	8.8.2001
6.8.2001	Opulis	Schering Plough Europe Rue de Stalle/Stallestraat 73 B-1180 Bruxelles/Brussel	EU/1/00/158/001-013	8.8.2001
6.8.2001	Xenical	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City AL7 3AY United Kingdom	EU/1/98/071/001-006	8.8.2001
6.8.2001	Prevenar	Wyeth Lederle Vaccines SA Rue du bosquet 15 B-1348 Louvain-La-Neuve	EU/1/00/167/001-004	8.8.2001
6.8.2001	Apomorphine hydrochloride Abbott Ltd	Abbott SpA I-0410 Campoverde di Aprilia	EU/1/01/182/001-010	8.8.2001
6.8.2001	Enbrel	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow Maidenhead SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/126/001	8.8.2001
6.8.2001	Prandin	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd	EU/1/00/162/001-018	8.8.2001
9.8.2001	Renagel	Genzyme BV Gooimeer 10 1411 DD Naarden Nederland	EU/1/99/123/001-010	10.8.2001
13.8.2001	Prometax	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road Horsham RH12 4AB United Kingdom	EU/1/98/092/001-013	14.8.2001
13.8.2001	Viramune	Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Straße 173 D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/1/97/055/001-002	14.8.2001
13.8.2001	Procomvax	Aventis Pasteur MSD SNC 8, rue Jonas Salk F-69007 Lyon	EU/1/99/104/001	14.8.2001
13.8.2001	Taxotere	Aventis Pharma SA 20, avenue Raymond-Aron F-92165 Antony Cedex	EU/1/95/002/001-002	14.8.2001

— **Suspensão de uma autorização de colocação no mercado [artigo 18.º do Regulamento (CEE) n.º 2309/93]**

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
19.7.2001	Orlaam	Sipaco Internacional Lda Avenida 5 de Outubro, 267-6º dto P-1600 Lisbon	EU/1/97/041/001-002	23.7.2001

— **Alteração de uma autorização de colocação no mercado [artigo 34.º do Regulamento (CEE) n.º 2309/93]: Aceitação**

Data da decisão	Nome do medicamento	Titular da autorização de colocação no mercado	Número de inscrição no registo comunitário	Data de notificação
19.7.2001	Zubrin	S-P Veterinary Shire Park Welwyn Garden City AL7 1TW United Kingdom	EU/2/00/028/001-008	20.7.2001
6.8.2001	Doxirobe gel	Pharmacia NV/SA Rijksweg 12 B-2870 Puurs	EU/2/99/012/001-002	8.8.2001

Todos os interessados podem solicitar o acesso ao relatório público dos medicamentos em questão e das decisões correspondentes junto de:

Agência Europeia de Avaliação dos Medicamentos
7 Westferry Circus
Canary Wharf
London E14 4HB
Reino Unido.

Investigação sobre um acordo de aliança no sector dos transportes aéreos

(2001/C 243/03)

- Em 6 de Agosto de 2001, a British Airways (BA) e a American Airlines (AA) informaram a Comissão da sua intenção de alargar a sua aliança bilateral às ligações transatlânticas. A aliança projectada, incluirá, nomeadamente, a partilha de lucros, a partilha de códigos, o *marketing* conjunto e a coordenação dos horários de voos.
- A BA e a AA desejam que a Comissão Europeia e o *Office of Fair Trading (OFT)* do Reino Unido autorizem esta aliança ao abrigo do direito comunitário da concorrência. O OFT examinará o pedido de isenção das partes à luz do disposto no n.º 3 do artigo 81.º do Tratado CE (OFT Enforcement Regulations Public Register, www.oft.gov.uk/html/about/enfregpr.htm). A Comissão vai examinar a questão e poderá vir a dar início a um procedimento formal de investigação nos termos do artigo 85.º do Tratado.
- A Comissão convida os terceiros interessados a apresentarem-lhe as suas eventuais observações em relação a esta aliança. Estas observações deverão ser recebidas pela Comissão no prazo de 20 dias úteis a contar da data de publicação da presente comunicação. Podem ser enviadas por fax [(32-2) 295 01 28] ou pelo correio, com a referência COMP/38.147, para o seguinte endereço:

Comissão Europeia,
Direcção-Geral da Concorrência,
Registo Anti-Trust,
Rue Joseph II/Jozef II-straat 70,
B-1000 Bruxelas.