

Jurnalul Oficial

al Uniunii Europene

C 144

Anul 50

Ediția în limba română

Comunicări și informări

29 iunie 2007

<u>Numărul informării</u>	Cuprins	Pagina
	I <i>Rezoluții, recomandări, orientări și avize</i>	
	AVIZE	
	Consiliu	
2007/C 144/01	Notă în atenția persoanelor, grupărilor și entităților cuprinse în lista prevăzută la articolul 2 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 2580/2001 al Consiliului privind măsurile restrictive specifice îndreptate împotriva anumitor persoane și entități în vederea combaterii terorismului (a se vedea anexa la Decizia 2007/445/CE a Consiliului din 28 iunie 2007)	1
	II <i>Comunicări</i>	
	COMUNICĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚII ȘI ORGANE ALE UNIUNII EUROPENE	
	Comisie	
2007/C 144/02	Non-opoziție la o concentrare notificată (Cazul COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/03	Non-opoziție la o concentrare notificată (Cazul COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/04	Non-opoziție la o concentrare notificată (Cazul COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV) ⁽¹⁾	3
	IV <i>Informări</i>	
	INFORMĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚII ȘI ORGANE ALE UNIUNII EUROPENE	
	Comisie	
2007/C 144/05	Rata de schimb a monedei euro	4

RO

<u>Numărul informării</u>	Cuprins (<i>continuare</i>)	<i>Pagina</i>
2007/C 144/06	Rezumat al deciziilor comunitare cu privire la autorizațiile de comercializare pentru medicamente de la 1 mai 2007 până la 31 mai 2007 [<i>Publicat în conformitate cu articolul 13 sau articolul 38 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului</i>]	5
2007/C 144/07	Rezumat al deciziilor comunitare cu privire la autorizațiile de comercializare pentru medicamente de la 1 mai 2007 până la 31 mai 2007 [<i>Decizii luate în conformitate cu articolul 34 din Directiva 2001/83/CE sau articolul 38 din Directiva 2001/82/CE</i>]	11
<hr/>		
V <i>Anunțuri</i>		
PROCEDURI ADMINISTRATIVE		
Parlamentul European		
2007/C 144/08	Cerere de oferte (Nr. VIII-2008/01) — Finanțarea partidelor politice la nivel european	22
PROCEDURI REFERITOARE LA PUNEREA ÎN APLICARE A POLITICII ÎN DOMENIUL CONCURENȚEI		
Comisie		
2007/C 144/09	Notificare prealabilă a unei concentrări (Cazul COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber) ⁽¹⁾	25



⁽¹⁾ Text cu relevanță pentru SEE

I

(Rezoluții, recomandări, orientări și avize)

AVIZE

CONSILIU

Notă în atenția persoanelor, grupărilor și entităților cuprinse în lista prevăzută la articolul 2 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 2580/2001 al Consiliului privind măsurile restrictive specifice îndreptate împotriva anumitor persoane și entități în vederea combaterii terorismului (a se vedea anexa la Decizia 2007/445/CE a Consiliului din 28 iunie 2007)

(2007/C 144/01)

Următoarele informații se supun atenției persoanelor, grupărilor și entităților cuprinse în lista prevăzută de Decizia 2007/445/CE a Consiliului din 28 iunie 2007 ⁽¹⁾.

Consiliul Uniunii Europene a stabilit că motivele de includere a persoanelor, grupărilor și entităților cuprinse în lista menționată de persoane, grupări și entități supuse măsurilor restrictive prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 2580/2001 al Consiliului din 27 decembrie 2001 privind măsurile restrictive specifice îndreptate împotriva anumitor persoane și entități în vederea combaterii terorismului ⁽²⁾ își păstrează valabilitatea. Prin urmare, Consiliul a hotărât să mențină persoanele, grupările și entitățile respective în cadrul listei.

Regulamentul (CE) nr. 2580/2001 prevede înghețarea tuturor fondurilor, a altor active financiare și resurse economice aparținând persoanelor, grupărilor și entităților în cauză și că niciun fond, alte active financiare sau resurse economice nu pot fi puse la dispoziția acestora, în mod direct sau indirect.

Se atrage atenția persoanelor, grupărilor și entităților implicate asupra posibilității de a adresa o cerere autorităților competente din statul membru (statele membre) relevant(e), astfel cum sunt indicate în anexa la regulament, pentru a obține autorizarea de a utiliza fonduri înghețate pentru nevoi de bază sau plăți specifice, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din regulamentul menționat. O listă actualizată a autorităților competente poate fi consultată la următoarea adresă de internet:

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

Persoanele, grupările și entitățile interesate pot înainta o cerere pentru a obține expunerea de motive a Consiliului asupra menținerii acestora pe lista menționată (cu excepția cazului în care expunerea de motive le-a fost deja comunicată), la următoarea adresă: Consiliul Uniunii Europene (Attn: CP 931 designations), rue de la Loi 175, B-1048 Bruxelles.

Persoanele, grupările și entitățile interesate pot înainta Consiliului, la orice dată, o cerere, alături de orice documente justificative, pentru reanalizarea deciziei de includere și menținere a acestora pe listă, la adresa prevăzută mai sus. După primire, cererile respective sunt analizate. În acest sens, se atrage atenția persoanelor, grupărilor și entităților în cauză asupra efectuării de revizui periodice ale listei de către Consiliu, în conformitate cu articolul 1 alineatul (6) din Poziția comună 2001/931/PESC. Pentru ca respectivele cereri să fie luate în considerare în cadrul următoarei revizui, acestea trebuie înaintate **în termen de două luni de la data publicării notificării.**

Se atrage, de asemenea, atenția persoanelor, grupărilor și entităților implicate asupra posibilității de a contesta decizia Consiliului în fața Tribunalului de Primă Instanță al Comunităților Europene, în conformitate cu condițiile prevăzute la articolul 230 alineatele (4) și (5) din Tratatul de instituire a Comunității Europene.

⁽¹⁾ JOL 169, 29.6.2007.

⁽²⁾ JOL 344, 28.12.2001, p. 70.

II

*(Comunicări)*COMUNICĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚII ȘI ORGANE ALE UNIUNII
EUROPENE

COMISIE

Non-opoziție la o concentrare notificată**(Cazul COMP/M.4569 — GE/Abbott Diagnostics Division)****(Text cu relevanță pentru SEE)**

(2007/C 144/02)

La data 24 aprilie 2007 Comisia a decis să nu se opună concentrării notificate menționate mai sus și să o declare compatibilă cu piața comună. Această decizie se bazează pe articolul 6(1)(b) din Regulamentul (CE) nr. 139/2004 al Consiliului. Textul integral al deciziei este disponibil numai în engleză și va fi făcut public după ce vor fi eliminate orice secrete de afaceri pe care le-ar putea conține. Va fi disponibil:

- pe paginile DG Concurență de pe site-ul web Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Acest site web oferă diverse facilități care permit localizarea deciziilor de fuziune individuale, inclusiv întreprinderea, numărul cazului, data și indexurile sectoriale,
- în format electronic, pe site-ul EUR-Lex cu numărul de document 32007M4569. EUR-Lex permite accesul on-line la legislația europeană. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Non-opoziție la o concentrare notificată**(Cazul COMP/M.4674 — KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(Text cu relevanță pentru SEE)**

(2007/C 144/03)

La data 18 iunie 2007 Comisia a decis să nu se opună concentrării notificate menționate mai sus și să o declare compatibilă cu piața comună. Această decizie se bazează pe articolul 6(1)(b) din Regulamentul (CE) nr. 139/2004 al Consiliului. Textul integral al deciziei este disponibil numai în engleză și va fi făcut public după ce vor fi eliminate orice secrete de afaceri pe care le-ar putea conține. Va fi disponibil:

- pe paginile DG Concurență de pe site-ul web Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Acest site web oferă diverse facilități care permit localizarea deciziilor de fuziune individuale, inclusiv întreprinderea, numărul cazului, data și indexurile sectoriale,
- în format electronic, pe site-ul EUR-Lex cu numărul de document 32007M4674. EUR-Lex permite accesul on-line la legislația europeană. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Non-opoziție la o concentrare notificată
(Cazul COMP/M.4599 — RWE Power/Carbon/JV)

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2007/C 144/04)

La data 18 iunie 2007, Comisia a decis să nu se opună concentrării notificate menționate mai sus și să o declare compatibilă cu piața comună. Această decizie se bazează pe articolul 6(1)(b) din Regulamentul (CE) nr. 139/2004 al Consiliului. Textul integral al deciziei este disponibil numai în germană și va fi făcut public după ce vor fi eliminate orice secrete de afaceri pe care le-ar putea conține. Va fi disponibil:

- pe paginile DG Concurență de pe site-ul web Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Acest site web oferă diverse facilități care permit localizarea deciziilor de fuziune individuale, inclusiv întreprinderea, numărul cazului, data și indexurile sectoriale,
 - în format electronic, pe site-ul EUR-Lex cu numărul de document 32007M4599. EUR-Lex permite accesul on-line la legislația europeană. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

IV

(Informări)

INFORMĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚII ȘI ORGANE
ALE UNIUNII EUROPENE

COMISIE

Rata de schimb a monedei euro ⁽¹⁾

28 iunie 2007

(2007/C 144/05)

1 euro =

Moneda	Rata de schimb	Moneda	Rata de schimb
USD dolar american	1,3467	RON leu românesc nou	3,1666
JPY yen japonez	165,61	SKK coroana slovacă	33,832
DKK coroana daneză	7,4425	TRY lira turcească	1,7796
GBP lira sterlină	0,67215	AUD dolar australian	1,5918
SEK coroana suedeză	9,2415	CAD dolar canadian	1,4293
CHF franc elvețian	1,6544	HKD dolar Hong Kong	10,5264
ISK coroana islandeză	84,1	NZD dolar neozeelandez	1,7513
NOK coroana norvegiană	7,952	SGD dolar Singapore	2,0649
BGN leva bulgărească	1,9558	KRW won sud-coreean	1 248,19
CYP lira cipriotă	0,5837	ZAR rand sud-african	9,572
CZK coroana cehă	28,633	CNY yuan renminbi chinezesc	10,2553
EEK coroana estoniană	15,6466	HRK kuna croată	7,3042
HUF forint maghiar	247,44	IDR rupia indoneziană	12 224,67
LTL litas lituanian	3,4528	MYR ringgit Malaiezia	4,6683
LVL lats leton	0,6962	PHP peso Filipine	62,42
MTL lira malteză	0,4293	RUB rubla rusească	34,742
PLN zlot polonez	3,782	THB baht thailandez	42,859

(¹) Sursă: rata de schimb de referință publicată de către Banca Centrală Europeană.

**Rezumat al deciziilor comunitare cu privire la autorizațiile de comercializare pentru medicamente
de la 1 mai 2007 până la 31 mai 2007**

[Publicat în conformitate cu articolul 13 sau articolul 38 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului
European și al Consiliului ⁽¹⁾]

(2007/C 144/06)

— Emiterea unei autorizații de comercializare [articolul 13 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului]: Acceptare

Data deciziei	Denumirea medicamentului	DCI (denumire comună internațională)	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Forma farmaceutică	Codul ATC (cod anatomic terapeutic chimic)	Data notificării
2.5.2007	Focetria	Antigene de suprafață ale virusului gripal din tulpina A/Vietnam/1194/ 2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Suspensie injectabilă	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	Pulbere pentru concen- trat de soluție perfuza- bilă	L04AA24	23.5.2007
24.5.2007	Altargo	Retapamulin	Glaxo Group Ltd. Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN United Kingdom	EU/1/07/390/001-004	Unguent	D06AX13	29.5.2007

⁽¹⁾ JOL 136, 30.4.2004, p. 1.

— **Emiterea unei autorizații de comercializare [articolul 13 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului]: Refuz**

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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

— **Modificarea unei autorizații de comercializare [articolul 13 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului]: Acceptare**

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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	15.5.2007
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

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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
31.5.2007	Ketek	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/191/001-005	4.6.2007
31.5.2007	Levviac	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	5.6.2007

— **Emiterea unei autorizații de comercializare [articolul 38 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului]: Acceptare**

Data deciziei	Denumirea medicamentului	DCI (denumire comună internațională)	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Forma farmaceutică	Codul ATC (cod anatomic terapeutic chimic)	Data notificării
14.5.2007	Nobilis Influenza H7N1	Antigen complet al virusului influenței aviare inactivat, subtipul H7N1 (tulpina, A/CK/Italy/473/99), care induce un titru IH de $\geq 6,0 \log_2$ testat conform testului de potență	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Emulsie injectabilă	QI01AA23	16.5.2007

— **Modificarea unei autorizații de comercializare [articolul 38 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului]: Acceptare**

Data deciziei	Denumirea medicamentului	Titularul autorizației de comercializare	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Data notificării
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

Persoanele care doresc să consulte raportul public de evaluare cu privire la medicamentele în cauză și deciziile referitoare la acestea sunt invitate să contacteze:

Agenția Europeană pentru Medicamente
7, Westferry Circus
Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom

Rezumat al deciziilor comunitare cu privire la autorizațiile de comercializare pentru medicamente de la 1 mai 2007 până la 31 mai 2007

[Decizii luate în conformitate cu articolul 34 din Directiva 2001/83/CE ⁽¹⁾ sau articolul 38 din Directiva 2001/82/CE ⁽²⁾]

(2007/C 144/07)

— Emiterea, menținerea sau modificarea unei autorizații naționale de comercializare

Data deciziei	Denumirea (Denumirile) medicamentului	Titularul(ii) autorizației de comercializare	Statul membru în cauză	Data notificării
22.5.2007	Doxyprax	A se vedea anexa I	A se vedea anexa I	24.5.2007
22.5.2007	Thelin	Prezenta decizie se adresează statelor membre	Prezenta decizie se adresează statelor membre	24.5.2007
29.5.2007	Xefo	A se vedea anexa II	A se vedea anexa II	30.5.2007
30.5.2007	Remicade	Prezenta decizie se adresează statelor membre	Prezenta decizie se adresează statelor membre	31.5.2007

— Suspendarea unei autorizații naționale de comercializare

Data deciziei	Denumirea (Denumirile) medicamentului	Titularul(ii) autorizației de comercializare	Statul membru în cauză	Data notificării
2.5.2007	Alendros 70	A se vedea anexa III	A se vedea anexa III	4.5.2007

⁽¹⁾ JOL 311, 28.11.2001, p. 67.

⁽²⁾ JOL 311, 28.11.2001, p. 1.

ANEXA I

DENUMIRE, FORMĂ FARMACEUTICĂ, CONCENTRAȚIA PRODUSULUI MEDICINAL, SPECII DE ANIMALE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI TITULARUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Statul membru	Solicitantul sau deținătorul autorizației de comercializare	Denumirea inventată a produsului	Forma farmaceutică	Concentrație	Specii de animale	Frecvență și cale de administrare	Doza recomandată
Belgia, Republica Cehă, Germania, Grecia, Spania, Franța, Italia, Țările de Jos, Polonia, Portugalia și Slovacia	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Premix	100 mg/g	Porci (după înțarcare)	Se administrează în hrană	10 mg/kg corp

ANEXA II

LISTA NUMELOR, FORMELOR FARMACEUTICE, DOZELOR MEDICAMENTULUI, CĂILOR DE ADMINISTRARE, DEȚINĂTORILOR AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ ÎN STATELE MEMBRE

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Austria	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Belgia	Nycomed Christians Gentssesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Christians Gentssesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Christians Gentssesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Christians Gentssesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Bulgaria	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Republica Cehă	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Danemarca	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Estonia	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Germania	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed”	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
Grecia	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Ungaria	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Italia	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Letonia	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Lituania	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Luxemburg	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Portugalia	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
România	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Spania	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

Statul membru	Deținătorul autorizației de punere pe piață	Numele inventat	Concentrația	Forma farmaceutică	Calea de administrare	Conținutul
Suedia	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg
Regatul Unit	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Comprimat filmat	Orală	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Comprimat filmat	Orală	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă	Intravenoasă/Intramusculară	8 mg

ANEXA III

**LISTA DENUMIRILOR, FORMEI FARMACEUTICE, CONCENTRAȚIEI PRODUSELOR MEDICAMENTOASE,
CĂII DE ADMINISTRARE, SOLICITANTULUI ȘI DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ÎN STATELE MEMBRE**

Stat membru	Deținătorul autorizației de comercializare	Solicitantul	Denumire inventată	Concentrație	Forma farmaceutică	Calea de administrare
Republica Cehă	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Estonia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Ungaria		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Letonia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Lituania		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Polonia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral
Slovacia		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tabletă	Uz oral

V

(Anunțuri)

PROCEDURI ADMINISTRATIVE

PARLAMENTUL EUROPEAN

CERERE DE OFERTE (Nr. VIII-2008/01)

Finanțarea partidelor politice la nivel european

(2007/C 144/08)

1. OBIECTIVE

1.1. Cadru general

Articolul 191 din Tratatul de instituire a Comunității Europene stipulează că partidele politice la nivel european sunt importante ca factor de integrare în Uniune. Acestea contribuie la formarea unei conștiințe europene și la exprimarea voinței politice a cetățenilor Uniunii. În acest context, Regulamentul (CE) nr. 2004/2003 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾ stabilește statutul și finanțarea partidelor politice la nivel european. Regulamentul prevede, în special, acordarea unei finanțări anuale de către Parlamentul European, sub forma unei subvenții de funcționare, partidelor politice care solicită acest lucru și care îndeplinesc condițiile prevăzute în regulament.

1.2. Obiectul cererii de oferte

În conformitate cu articolul 2 din Decizia Biroului Parlamentului European din 29 martie 2004 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2004/2003 ⁽²⁾, „Parlamentul European publică anual, înainte de prima jumătate a anului, o cerere de oferte în vederea acordării de finanțare partidelor politice la nivel european”. Această cerere de oferte se referă la cererile de finanțare pentru exercițiul 2008 care acoperă perioada de activitate 1 ianuarie 2008-31 decembrie 2008.

⁽¹⁾ JO L 297, 15.11.2003, p. 1.

⁽²⁾ JO C 155, 12.6.2004, p. 1. Decizie astfel cum a fost modificată de Birou la 1 februarie 2006 (JO C 150, 28.6.2006, p. 9).

2. CRITERII ȘI DOCUMENTE JUSTIFICATIVE

2.1. Admisibilitate

Vor fi admise numai cererile depuse în scris, pe formularul de cerere de finanțare din anexa 1 la Decizia Biroului Parlamentului European din 29 martie 2004, adresate Președintelui Parlamentului European, care respectă termenul limită și îndeplinesc condițiile de depunere a cererilor menționate mai jos.

2.2. Criterii de eligibilitate

Pentru a avea dreptul la finanțare, un partid politic la nivel european trebuie să îndeplinească condițiile prevăzute la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 2004/2003, și anume:

- (a) trebuie să aibă personalitate juridică în statul membru în care își are sediul;
- (b) trebuie să fie reprezentat, în cel puțin o pătrime din statele membre, de membri ai Parlamentului European sau în parlamentele naționale ori în parlamentele regionale ori în adunările regionale sau trebuie să fi obținut, în cel puțin o pătrime din statele membre, cel puțin trei la sută din voturile exprimate în fiecare din statele membre respective la ultimele alegeri pentru Parlamentul European;
- (c) trebuie să respecte, în special în programul său și în cadrul activităților sale, principiile pe care se întemeiază Uniunea Europeană, și anume principiile libertății, democrației, respectării drepturilor omului și a libertăților fundamentale, precum și principiul statului de drept;
- (d) trebuie să fi participat la alegerile pentru Parlamentul European ori să-și fi exprimat intenția în acest sens.

2.3. Criterii de excludere

Solicitanții trebuie, de asemenea, să dovedească că nu se află în niciuna dintre situațiile descrise la articolele 93 și 94 din Regulamentul (CE, Euratom) nr. 1605/2002 al Consiliului din 25 iunie 2002 privind regulamentul financiar aplicabil bugetului general al Comunităților Europene ⁽¹⁾.

2.4. Criterii de selecție

Solicitanții trebuie să dovedească că au viabilitatea legală și financiară necesară pentru a realiza programul de activități care face obiectul cererii de finanțare și că dispun de capacitatea tehnică și de competențele de gestionare necesare pentru a îndeplini cu succes programul de activități pentru care solicită finanțare.

2.5. Criterii de acordare

În conformitate cu articolul 10 din Regulamentul (CE) nr. 2004/2003, creditele disponibile pentru exercițiul 2008 se repartizează între partidele politice la nivel european a căror cerere de finanțare a obținut un aviz favorabil pe baza criteriilor de admisibilitate, eligibilitate, excludere și selecție, după cum urmează:

- (a) 15 % se repartizează în părți egale;
- (b) 85 % se repartizează între partidele care au membri aleși în Parlamentul European, proporțional cu numărul de membri aleși.

2.6. Documente justificative

Pentru evaluarea criteriilor menționate mai sus, solicitanții trebuie să pună la dispoziție următoarele documente justificative:

- (a) nota de însoțire originală;
- (b) formularul din anexa 1 la Decizia Biroului Parlamentului European din 29 martie 2004, completat și semnat corespunzător (inclusiv declarația scrisă pe propria răspundere);
- (c) statutul partidului politic;
- (d) certificatul oficial de înregistrare;
- (e) un document recent care să facă dovada existenței partidului politic;
- (f) lista directorilor/membrilor Consiliului de administrație (nume și prenume, titluri sau funcții în cadrul partidului solicitant);

⁽¹⁾ JO L 248, 16.9.2002, p. 1. Regulament astfel cum a fost modificat ultima dată de Regulamentul (CE, Euratom) nr. 1995/2006 (JO L 390, 30.12.2006, p. 1).

- (g) documente care să certifice că solicitantul îndeplinește condițiile prevăzute la articolul 3 literele (b), (c) și (d) și la articolul 10 alineatul (1) litera (b) ⁽²⁾ din Regulamentul (CE) nr. 2004/2003 (sau o declarație care să ateste că nu au fost aduse modificări documentelor deja înaintate);

(h) Programul partidului politic;

- (i) situația financiară completă pentru 2006, certificată de un organism de audit extern ⁽³⁾;

- (j) bugetul provizoriu de funcționare pentru perioada în cauză (1 ianuarie 2008-31 decembrie 2008), cu menționarea cheltuielilor eligibile pentru finanțare din bugetul comunitar.

3. FINANȚAREA COMUNITARĂ

Bugetul pentru exercițiul 2008 este estimat la 10 645 000 EUR și este supus aprobării de către autoritatea bugetară.

Quantumul maxim plătit beneficiarului de către Parlamentul European nu poate depăși 75 % din costurile de funcționare eligibile ale partidelor politice la nivel european. Sarcina probei revine partidului politic în cauză.

Finanțarea comunitară ia forma unei subvenții de funcționare, astfel cum este prevăzut în regulamentul financiar și Regulamentul (CE, Euratom) nr. 2342/2002 al Comisiei din 23 decembrie 2002 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE, Euratom) nr. 1605/2002 al Consiliului privind regulamentul financiar aplicabil bugetului general al Comunităților Europene ⁽⁴⁾. Modalitățile de plată a subvenției și obligațiile privind utilizarea sa sunt stabilite într-o convenție de acordare a subvenției, al cărei model se află în anexa 2 la Decizia Biroului Parlamentului European din 29 martie 2004.

4. PROCEDURĂ

4.1. Data limită și depunerea cererilor

Data limită pentru înaintarea cererilor este **14.11.2007**. Cererile înaintate după această dată nu vor fi luate în considerare.

Cererile trebuie:

- să fie redactate pe formularul de cerere de finanțare,
- să fie semnate obligatoriu de solicitant sau de mandatarul împuternicit al acestuia,

⁽²⁾ Inclusiv lista persoanelor alese prevăzută la articolul 3 litera (b) primul paragraf și la articolul 10 alineatul (1) litera (b).

⁽³⁾ Cu excepția cazului în care partidul politic la nivel european a fost înființat în anul în curs.

⁽⁴⁾ JO L 357, 31.12.2002, p. 1. Regulament astfel cum a fost modificat ultima dată de Regulamentul (CE, Euratom) nr. 478/2007 (JO L 111, 28.4.2007, p. 13).

- să fie depuse într-un plic sigilat, introdus la rândul său într-un alt plic sigilat. Pe plicul interior se menționează, pe lângă departamentul căruia îi este adresat, conform indicației din cererea de oferte, următorul text:

„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”

În cazul în care se utilizează plicuri autocolante, acestea trebuie sigilate cu bandă adezivă, iar expeditorul trebuie să semneze peste bandă. Semnătura expeditorului trebuie să includă, pe lângă semnătura sa olografă, și ștampila organizației sale,

- să fie expediate cel târziu la data limită stabilită în cererea de oferte, fie prin scrisoare recomandată, ștampila poștei dovădind data expedierii, fie printr-un serviciu de curierat, după cum rezultă din chitanța de depunere.

Pe plicul exterior trebuie menționată următoarea adresă:

EUROPEAN PARLIAMENT
Mail Service
KAD 00D008
L-2929 Luxembourg

Pe acest plic trebuie să figureze și adresa expeditorului.

Pe plicul interior trebuie menționată următoarea adresă:

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

4.2. Calendarul pentru realizarea programului de activități

Perioada de eligibilitate pentru cofinanțarea cheltuielilor de funcționare ale partidelor politice la nivel european în 2008 este cuprinsă între 1 ianuarie 2008 și 31 decembrie 2008.

4.3. Procedura de acordare și calendarul

Pentru acordarea de finanțare partidelor politice la nivel european se aplică următoarea procedură și următorul calendar:

- (a) înaintarea cererii către Parlamentul European (până la 14 noiembrie 2007);
- (b) evaluarea și selecția de către departamentele Parlamentului European. Doar cererile considerate admisibile vor fi examinate pe baza criteriilor de eligibilitate, excludere și selecție prevăzute în cererea de oferte;
- (c) adoptarea deciziei finale de către Biroul Parlamentului European (înainte de 15 februarie 2008) și notificarea solicitanților;
- (d) semnarea convenției de acordare a finanțării (în termen de 30 de zile de la decizia Biroului);
- (e) plata în avans a 80 % din cuantum (în termen de 15 zile de la semnarea convenției).

4.4. Informații suplimentare

Următoarele texte sunt disponibile pe site-ul internet al Parlamentului European, la următoarea adresă:

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

- (a) Regulamentul (CE) nr. 2004/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 4 noiembrie 2003 privind statutul și finanțarea partidelor politice la nivel european;
- (b) Decizia Biroului Parlamentului European din 29 martie 2004 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2004/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 4 noiembrie 2003 privind statutul și finanțarea partidelor politice la nivel european;
- (c) formularul de cerere de finanțare;
- (d) convenția-tip.

Toate întrebările referitoare la prezenta cerere de oferte privind acordarea de finanțare se trimit prin e-mail, menționând referința publicației, la următoarea adresă:

Helmut.Betz@europarl.europa.eu

PROCEDURI REFERITOARE LA PUNEREA ÎN APLICARE A POLITICII ÎN
DOMENIUL CONCURENȚEI

COMISIE

Notificare prealabilă a unei concentrări

(Cazul COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber)

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2007/C 144/09)

1. La data de 22 iunie 2007, Comisia a primit o notificare privind o concentrare propusă în temeiul articolului 4 din Regulamentul (CE) nr. 139/2004 al Consiliului ⁽¹⁾, prin care întreprinderea Nestlé S.A. („Nestlé”, Elveția) dobândește, în sensul articolului 3 alineatul (1) litera (b) din regulamentul Consiliului, controlul asupra întreprinderii Gerber („Gerber”, SUA), aparținând întreprinderii Novartis AG („Novartis”, Elveția), prin achiziționare de acțiuni și de active.

2. Activitățile întreprinderilor respective sunt:

- în cazul întreprinderii Nestlé: producerea, fabricarea și vânzarea unei varietăți mari de produse alimentare și de băuturi, inclusiv alimentele pentru copii,
- în cazul întreprinderii Gerber: producerea, fabricarea și vânzarea alimentelor pentru copii, a produselor pentru îngrijirea copilului și a accesoriilor pentru copii,
- în cazul întreprinderii Novartis: o întreprindere importantă de produse sanitare.

3. În urma unei examinări prealabile, Comisia constată că tranzacția notificată ar putea intra sub incidența Regulamentului (CE) nr. 139/2004. Cu toate acestea, nu se ia o decizie finală în această privință.

4. Comisia invită părțile terțe interesate să îi prezinte eventualele observații cu privire la operațiunea propusă.

Observațiile trebuie primite de către Comisie în termen de cel mult 10 zile de la data publicării prezentei. Observațiile pot fi trimise Comisiei prin fax [fax nr. (32-2) 296 43 01 sau 296 72 44] sau prin poștă, cu numărul de referință COMP/M.4688 — Nestlé/Gerber, la următoarea adresă:

Commission européenne
Direction générale de la concurrence
Grefe des concentrations
J-70
B-1049 Bruxelles

(1) JOL 24, 29.1.2004, p. 1.