

Úradný vestník

Európskej únie

C 205



Slovenské vydanie

Informácie a oznámenia

Ročník 61

14. júna 2018

Obsah

II Oznámenia

OZNÁMENIA INŠTITÚCIÍ, ORGÁNOV, ÚRADOV A AGENTÚR EURÓPSKEJ ÚNIE

Európska komisia

2018/C 205/01	Aktualizácia prílohy II a tabuliek 1 a 2 prílohy IIIb, pokiaľ ide o uplatniteľné eurové hodnoty v súlade s článkom 10a smernice Európskeho parlamentu a Rady 1999/62/ES zmenenej smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2011/76/EÚ	1
---------------	--	---

IV Informácie

INFORMÁCIE INŠTITÚCIÍ, ORGÁNOV, ÚRADOV A AGENTÚR EURÓPSKEJ ÚNIE

Európska komisia

2018/C 205/02	Výmenný kurz eura	4
---------------	-------------------------	---

Dvor audítorov

2018/C 205/03	Osobitná správa č. 16/2018 – „Preskúmanie <i>ex post</i> týkajúce sa právnych predpisov EÚ: dobre zriadený, no neúplný systém“	5
---------------	--	---

INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA EURÓPSKEHO HOSPODÁRSKEHO PRIESTORU

Dozorný úrad EZVO

2018/C 205/04	Oznámenie Dozorného úradu EZVO – Ukončenie funkcie a menovanie úradníkov pre vypočutie	6
---------------	--	---

Stály výbor štátov EZVO

2018/C 205/05	Lieky – Zoznam povolení na uvedenie na trh udelených štátmi EZVO, ktoré sú členmi EHP, za prvý polrok 2017	7
2018/C 205/06	Nebezpečné látky – Zoznam rozhodnutí o autorizácii prijatých štátmi EZVO, ktoré sú členmi EHP, v súlade s článkom 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006 (REACH) v prvom polroku 2017	27

V Oznamy

KONANIA TÝKAJÚCE SA VYKONÁVANIA POLITIKY HOSPODÁRSKEJ SÚŤAŽE

Európska komisia

2018/C 205/07	Predbežné oznámenie o koncentrácii (Vec M.8916 – JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech) – Vec, ktorá môže byť posúdená v rámci zjednodušeného postupu ⁽¹⁾	31
2018/C 205/08	Predbežné oznámenie o koncentrácii (Vec M.8943 – Intermediate Capital Group/Minimax Viking) – Vec, ktorá môže byť posúdená v rámci zjednodušeného postupu ⁽¹⁾	33

⁽¹⁾ Text s významom pre EHP

II

(Oznámenia)

OZNÁMENIA INŠTITÚCIÍ, ORGÁNOV, ÚRADOV A AGENTÚR EURÓPSKEJ
ÚNIE

EURÓPSKA KOMISIA

**Aktualizácia prílohy II a tabuliek 1 a 2 prílohy IIIb, pokiaľ ide o uplatniteľné eurové hodnoty
v súlade s článkom 10a smernice Európskeho parlamentu a Rady 1999/62/ES zmenenej smernicou
Európskeho parlamentu a Rady 2011/76/EÚ**

(2018/C 205/01)

Príloha II k smernici Európskeho parlamentu a Rady 1999/62/ES zo 17. júna 1999 o poplatkoch za používanie určitej dopravnej infraštruktúry ťažkými nákladnými vozidlami ⁽¹⁾ sa aktualizuje takto:

„PRÍLOHA II

**MAXIMÁLNE SUMY UŽÍVATEĽSKÝCH POPLATKOV V EURÁCH VRÁTANE
ADMINISTRATÍVNYCH NÁKLADOV PODĽA ČLÁNKU 7 ODS. 7**

Ročný poplatok

	najviac tri nápravy	najmenej štyri nápravy
EURO 0	1 428	2 394
EURO I	1 242	2 073
EURO II	1 081	1 803
EURO III	940	1 567
EURO IV a menej znečisťujúce životné prostredie	855	1 425

Mesačný a týždenný poplatok

Maximálne sadzby mesačných a týždenných poplatkov sú úmerné dobe používania infraštruktúry.

Denný poplatok

Denný poplatok je rovnaký pre všetky kategórie vozidiel a predstavuje 12 EUR.“

Príloha IIIb k smernici 1999/62/ES zmenenej smernicou Európskeho parlamentu a Rady 2011/76/EÚ ⁽²⁾ sa aktualizuje takto:

⁽¹⁾ Ú. v. ES L 187, 20.7.1999, s. 42.

⁽²⁾ Ú. v. EÚ L 269, 14.10.2011, s. 1.

„PRÍLOHA IIIb

MAXIMÁLNY VÁŽENÝ PRIEMERNÝ POPLATOK ZA EXTERNÉ NÁKLADY

V tejto prílohe sa stanovujú parametre, ktoré sa použijú na výpočet maximálneho váženého priemerného poplatku za externé náklady.

1. Maximálne náklady v dôsledku znečistenia ovzdušia spôsobeného premávkou:

Tabuľka 1

Maximálne účtovateľné náklady v dôsledku znečistenia ovzdušia

Sumy v centoch/vozokilometer	Predmestské cesty (vrátane diaľnic)	Medzimestské cesty (vrátane diaľnic)
EURO 0	17,2	12,9
EURO I	11,8	8,6
EURO II	9,7	7,6
EURO III	7,6	6,5
EURO IV	4,3	3,3
EURO V po 31. decembri 2013	0	0
	3,3	2,2
EURO VI po 31. decembri 2017	0	0
	2,2	1,1
Menej znečisťujúci ako EURO VI	0	0

Hodnoty v tabuľke 1 možno v horských oblastiach vynásobiť koeficientom v hodnote najviac 2 a v rozsahu odôvodnenom sklonom ciest, nadmorskou výškou a/alebo teplotnými inverziami.

2. Maximálne náklady v dôsledku hluku spôsobeného premávkou:

Tabuľka 2

Maximálne účtovateľné náklady v dôsledku hluku

Sumy v centoch/vozokilometer	Deň	Noc
Predmestské cesty (vrátane diaľnic)	1,18	2,15
Medzimestské cesty (vrátane diaľnic)	0,22	0,33

Hodnoty v tabuľke 2 možno v horských oblastiach vynásobiť koeficientom v hodnote najviac 2 a v rozsahu odôvodnenom sklonom ciest, teplotnými inverziami a/alebo tzv. efektom amfiteátra v údoliach.“

IV

(Informácie)

INFORMÁCIE INŠTITÚCIÍ, ORGÁNOV, ÚRADOV A AGENTÚR EURÓPSKEJ
ÚNIE

EURÓPSKA KOMISIA

Výmenný kurz eura ⁽¹⁾

13. júna 2018

(2018/C 205/02)

1 euro =

Mena			Výmenný kurz		
USD	Americký dolár	1,1764	CAD	Kanadský dolár	1,5313
JPY	Japonský jen	130,03	HKD	Hongkongský dolár	9,2325
DKK	Dánska koruna	7,4503	NZD	Novozélandský dolár	1,6713
GBP	Britská libra	0,88210	SGD	Singapurský dolár	1,5711
SEK	Švédská koruna	10,1360	KRW	Juhokórejský won	1 275,88
CHF	Švajčiarsky frank	1,1616	ZAR	Juhoafrický rand	15,5908
ISK	Islandská koruna	125,50	CNY	Čínsky juan	7,5293
NOK	Nórska koruna	9,4373	HRK	Chorvátska kuna	7,3800
BGN	Bulharský lev	1,9558	IDR	Indonézska rupia	16 426,44
CZK	Česká koruna	25,711	MYR	Malajzijský ringgit	4,6985
HUF	Maďarský forint	320,35	PHP	Filipínske peso	62,616
PLN	Poľský zlotý	4,2766	RUB	Ruský rubel'	73,8286
RON	Rumunský lei	4,6650	THB	Thajský baht	37,798
TRY	Turecká líra	5,4603	BRL	Brazílsky real	4,3587
AUD	Austrálsky dolár	1,5506	MXN	Mexické peso	24,3141
			INR	Indická rupia	79,5340

⁽¹⁾ Zdroj: referenčný výmenný kurz publikovaný ECB.

DVOR AUDÍTOROV

Osobitná správa č. 16/2018

„Preskúmanie *ex post* týkajúce sa právnych predpisov EÚ: dobre zriadený, no neúplný systém“

(2018/C 205/03)

Európsky dvor audítorov týmto informuje, že bola uverejnená osobitná správa č. 16/2018 „Preskúmanie *ex post* týkajúce sa právnych predpisov EÚ: dobre zriadený, no neúplný systém“.

Táto správa je k dispozícii na nahliadnutie alebo stiahnutie na webovej stránke Európskeho dvora audítorov: <http://eca.europa.eu> alebo na stránke EU Bookshop: <https://bookshop.europa.eu>

INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA EURÓPSKEHO HOSPODÁRSKEHO PRIESTORU

DOZORNÝ ÚRAD EZVO

Oznámenie Dozorného úradu EZVO – Ukončenie funkcie a menovanie úradníkov pre vypočutie

(2018/C 205/04)

Dozorný úrad EZVO vymenoval k 1. aprílu 2018 úradníka Dozorného úradu EZVO pána Craiga Simpsona za úradníka pre vypočutie na účely rozhodnutia Dozorného úradu EZVO č. 442/12/COL z 29. novembra 2012 o funkcii a pôsobnosti úradníka pre vypočutie v niektorých konaniach vo veci hospodárskej súťaže ⁽¹⁾.

Pani Charlotte Fornø ukončila svoju funkciu úradníka pre vypočutie stanovenú v rozhodnutí Dozorného úradu EZVO č. 442/12/COL k 31. marcu 2018. Pán Casper Ebrecht zostáva v Dozornom úrade EZVO i naďalej vo funkcii úradníka pre vypočutie.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 190, 11.7.2013, s. 93, a dodatok EHP č. 40, 11.7.2013, s. 3.

STÁLÝ VÝBOR ŠTÁTOV EZVO

Lieky – Zoznam povolení na uvedenie na trh udelených štátmi EZVO, ktoré sú členmi EHP, za prvý polrok 2017

(2018/C 205/05)

Podvýbor I pre voľný pohyb tovaru

Na vedomie Spoločnému výboru EHP

So zreteľom na rozhodnutie Spoločného výboru EHP č. 74/1999 z 28. mája 1999 sa Spoločný výbor EHP vyzýva, aby na svojom zasadnutí 15. decembra 2017 vzal na vedomie tieto zoznamy povolení na uvedenie liekov na trh za obdobie od 1. januára do 30. júna 2017:

Príloha I Zoznam nových povolení

Príloha II Zoznam povolení, ktorých platnosť bola obnovená

Príloha III Zoznam povolení, ktorých platnosť bola predĺžená

Príloha IV Zoznam povolení, ktoré boli zrušené

Príloha V Zoznam povolení, ktorých platnosť bola pozastavená

PRÍLOHA I

Zoznam nových povolení

V období od 1. januára do 30. júna 2017 boli v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, udelené tieto povolenia:

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/11/699	Fampyra (zmena na nepodmienené povolenie)	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronsäure Teva	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Nórsko	27.1.2017
EU/1/15/1049	CYSTADROPS	Island	30.1.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Nórsko	10.5.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Island	15.5.2017
EU/1/16/1086	TAGRISSO (zmena na nepodmienené povolenie)	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Nórsko	20.4.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Island	9.5.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Nórsko	16.1.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Island	5.1.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Nórsko	16.1.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Island	11.1.2017
EU/1/16/1150	Rekovelle	Nórsko	6.1.2017
EU/1/16/1150	REKOVELLE	Island	4.1.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Lichtenštajnsko	30.4.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/16/1152	Roteas	Nórsko	10.5.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Island	10.5.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Nórsko	24.1.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Island	13.1.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Nórsko	1.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Island	13.1.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Nórsko	26.1.2017
EU/1/16/1156	Zinplava	Island	24.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Nórsko	25.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Island	24.1.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Nórsko	11.1.2017
EU/1/16/1158	Afstyla	Island	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Nórsko	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Island	11.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Nórsko	25.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Island	23.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Nórsko	26.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Island	24.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Lichtenštajnsko	28.2.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/16/1162	Lusduna	Nórsko	19.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Island	12.1.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Nórsko	6.4.2017
EU/1/16/1163	Solymbic	Island	6.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Nórsko	6.4.2017
EU/1/16/1164	Amgevita	Island	6.4.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Nórsko	21.2.2017
EU/1/16/1165	Lifmior	Island	21.2.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Nórsko	13.3.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Island	14.3.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Nórsko	28.2.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Island	15.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Nórsko	17.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Island	10.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Nórsko	7.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Island	15.3.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Nórsko	22.2.2017
EU/1/16/1170	OLUMIANT	Island	21.2.2017
EU/1/16/1171	Ledaga	Lichtenštajnsko	30.4.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/16/1171	Ledaga	Nórsko	15.3.2017
EU/1/16/1171	LEDAGA	Island	14.3.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Nórsko	4.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Island	26.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Nórsko	7.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Island	24.3.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Nórsko	18.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Island	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Nórsko	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Island	7.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Nórsko	18.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Island	6.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Nórsko	6.4.2017
EU/1/17/1178	XELJANZ	Island	6.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Nórsko	10.5.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Island	10.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Nórsko	22.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Island	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Nórsko	9.5.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Island	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Ltd.	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Nórsko	26.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Nórsko	23.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Nórsko	31.5.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Island	21.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Nórsko	9.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Island	21.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Nórsko	8.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Island	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Nórsko	20.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Island	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Nórsko	12.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Island	7.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Nórsko	12.5.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Island	23.5.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Nórsko	6.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Island	30.6.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/1/17/1193	Refixia	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Nórsko	22.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Island	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Nórsko	26.6.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/16/200	Cepedex	Nórsko	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Nórsko	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Island	4.1.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Nórsko	21.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Island	9.3.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Nórsko	21.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Island	15.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Nórsko	27.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Island	15.2.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Nórsko	23.5.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Island	12.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/17/206	Credelio	Nórsko	23.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Island	12.5.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum udelenia povolenia
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Nórsko	18.5.2017
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Island	12.5.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Nórsko	8.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Island	13.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Nórsko	2.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Island	13.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Nórsko	7.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Island	19.5.2017

PRÍLOHA II

Zoznam povolení, ktorých platnosť bola obnovená

V období od 1. januára do 30. júna 2017 bola v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, obnovená platnosť týchto povolení:

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/02/226	InductosOs	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/06/362	Byetta	Nórsko	24.1.2017
EU/1/06/364	Adrovanse	Nórsko	28.3.2017
EU/1/06/365	Elaprase	Nórsko	23.1.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Nórsko	27.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Nórsko	16.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Island	5.1.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Nórsko	23.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Island	21.2.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Nórsko	23.5.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Island	23.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/07/397	Siklos	Nórsko	5.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Island	11.5.2017
EU/1/07/403	Atriance	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/07/403	Atriance	Nórsko	26.6.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Nórsko	10.5.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Island	11.5.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Lichtenštajnsko	30.6.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/07/405	Rasilez	Nórsko	12.6.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Island	6.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Nórsko	20.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Island	6.6.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Nórsko	2.3.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Island	24.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Nórsko	19.1.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Island	12.1.2017
EU/1/12/757	Pioglitazon Teva	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Nórsko	21.3.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Island	10.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazon Teva Pharma	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Nórsko	17.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Island	10.3.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Nórsko	4.1.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Island	4.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Nórsko	23.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Island	23.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabin Teva	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Nórsko	25.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Island	23.1.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/12/762	Capecitabin Accord	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Nórsko	25.1.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Island	23.1.2017
EU/1/12/763	Ecansya	Island	4.1.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Nórsko	29.3.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Island	6.4.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Nórsko	23.1.2017
EU/1/12/766	Sancuso	Island	13.1.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Nórsko	14.3.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Island	14.3.2017
EU/1/12/768	Riluzol Zentiva	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Nórsko	24.1.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Island	13.1.2017
EU/1/12/769	Docelaxol Accord	Nórsko	3.3.2017
EU/1/12/769	Docelaxol Accord	Island	10.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Nórsko	3.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Island	10.3.2017
EU/1/12/771	Zoledronic acid Teva	Nórsko	20.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronic Acid Teva	Island	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Nórsko	20.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Island	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronsäure Teva Pharma	Lichtenštajnsko	30.6.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/12/773	Jakavi	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Nórsko	12.5.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Island	11.5.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Nórsko	15.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Island	7.6.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Nórsko	18.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Island	24.4.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Nórsko	14.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Island	8.6.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Nórsko	10.5.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Island	10.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronic acid medac	Island	18.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronsäure medac	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/779	Zoledronsyre medac	Nórsko	22.5.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Nórsko	6.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Island	6.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Nórsko	10.5.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Island	10.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Nórsko	19.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Island	11.5.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Lichtenštajnsko	30.4.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/12/783	Zyclara	Nórsko	6.4.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Island	7.4.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Nórsko	19.5.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Island	11.5.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Nórsko	26.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Island	7.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronsäure Mylan	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/787	Revestive	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Nórsko	1.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Island	6.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabin medac	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Nórsko	26.6.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Nórsko	5.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Island	7.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Nórsko	14.3.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Island	14.3.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Island	23.1.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Nórsko	11.5.2017
EU/1/13/901	SIRTURO	Island	6.1.2017
EU/1/13/902	Translarna	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/13/902	Translarna	Lichtenštajnsko	30.6.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/1/13/902	Translarna	Nórsko	1.2.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Nórsko	4.1.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Island	4.1.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Nórsko	30.5.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Island	21.4.2017
EU/1/16/1086	Tagrisso	Nórsko	2.1.2017
EU/1/16/1089	Očkovacia látka proti pandemickej chrípke – Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Island	10.5.2017
EU/1/16/1089	Očkovacia látka proti pandemickej chrípke – Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1089	Očkovacia látka proti pandemickej chrípke – Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Nórsko	29.6.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Nórsko	12.5.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Island	11.5.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Nórsko	2.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Island	23.5.2017
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Island	4.1.2017
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Nórsko	3.1.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. Coli	Island	23.5.2017
EU/2/12/140	Poulvac E.coli	Nórsko	23.5.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Nórsko	28.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Island	10.4.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Lichtenštajnsko	30.6.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum obnovenia platnosti povolenia
EU/2/12/142	Cardalis	Nórsko	28.6.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Nórsko	20.3.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Island	24.3.2017

PRÍLOHA III

Zoznam povolení, ktorých platnosť bola predĺžená

V období od 1. januára do 30. júna 2017 bola v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, predĺžená platnosť týchto povolení:

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum predĺženia platnosti povolenia
EU/1/03/256/020	Humira	Nórsko	6.4.2017
EU/1/03/256/020	Humira	Island	10.4.2017
EU/1/07/396/004-006	Pergoveris	Nórsko	8.5.2017
EU/1/07/396/004-006	Pergoveris	Island	23.5.2017
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Island	4.1.2017
EU/1/09/514/024	Zebinix	Nórsko	4.1.2017
EU/1/09/564/004	Ilaris	Nórsko	7.3.2017
EU/1/09/564/004	Ilaris	Island	14.3.2017
EU/1/10/641/002	Ruconest	Nórsko	26.1.2017
EU/1/10/641/002	Ruconest	Island	30.1.2017
EU/1/10/655/012-014	Brilique	Nórsko	18.5.2017
EU/1/10/655/012-014	Brilique	Island	6.6.2017
EU/1/11/667/005-011	Esbriet	Nórsko	9.5.2017
EU/1/11/667/005-011	Esbriet	Island	11.5.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Nórsko	23.6.2017
EU/1/13/892/003-006	Tivicay	Nórsko	2.3.2017
EU/1/13/892/003-006	Tivicay	Island	13.3.2017
EU/1/15/1016/006-007	Repatha	Nórsko	17.2.2017
EU/1/15/1016/006-007	Repatha	Island	24.2.2017
EU/1/15/1074/005	Benepali	Nórsko	31.5.2017
EU/1/15/1074/005	Benepali	Island	7.6.2017
EU/1/97/047/009	BeneFIX	Nórsko	22.3.2017
EU/1/97/047/009	BeneFIX	Island	7.4.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum predĺženia platnosti povolenia
EU/2/04/042/015-018	Novem	Island	6.6.2017
EU/2/08/083/006-009	EQUIOXX	Nórsko	9.2.2017
EU/2/08/083/006-009	Equioxx	Island	15.2.2017

PRÍLOHA IV

Zoznam povolení, ktoré boli zrušené

V období od 1. januára do 30. júna 2017 bola v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, zrušená platnosť týchto povolení:

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum zrušenia povolenia
EU/1/00/137	Avandia	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/03/258	Avandamet	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/06/373	Imprida	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Nórsko	19.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Island	21.4.2017
EU/1/07/385	Focetria	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/08/500	Fablyn	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/09/512	Removab	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Nórsko	23.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Island	12.6.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Nórsko	9.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Island	3.2.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Lichtenštajnsko	30.6.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Nórsko	28.6.2017
EU/1/10/657	Prepandemic Influenza	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/11/720	Incivo	Island	3.2.2017
EU/1/11/721	Paglitaz	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylsäure Teva	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Nórsko	19.1.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Island	5.1.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Lichtenštajnsko	28.2.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Nórsko	19.1.2017

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum zrušenia povolenia
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Island	13.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Nórsko	19.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Island	5.1.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Nórsko	19.4.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Island	6.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Lichtenštajnsko	30.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Nórsko	9.5.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Island	11.5.2017
EU/2/11/127	RECUVYRA	Island	3.2.2017

PRÍLOHA V

Zoznam povolení, ktorých platnosť bola pozastavená

V období od 1. januára do 30. júna 2017 bola v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, pozastavená platnosť týchto povolení:

Číslo EÚ	Liek	Krajina	Dátum pozastavenia platnosti povolenia

**Nebezpečné látky – Zoznam rozhodnutí o autorizácii prijatých štátmi EZVO, ktoré sú členmi EHP,
v súlade s článkom 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006 (REACH) v prvom polroku 2017**

(2018/C 205/06)

Podvýbor I pre voľný pohyb tovaru

Na vedomie Spoločnému výboru EHP

So zreteľom na rozhodnutie Spoločného výboru EHP č.25/2008 zo 14. marca 2008 sa Spoločný výbor EHP vyzýva, aby na zasadnutí 22. septembra 2017 vzal na vedomie tieto zoznamy rozhodnutí o autorizácii prijatých na základe článku 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006 (REACH) za obdobie od 1. januára do 30. júna 2017.

PRÍLOHA

Zoznam rozhodnutí o autorizácii

Tieto rozhodnutia o autorizácii v súlade s článkom 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006 (REACH) boli prijaté v štátoch EZVO, ktoré sú členmi EHP, od 1. januára do 30. júna 2017:

Názov látky	Rozhodnutie Komisie podľa článku 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006	Krajina	Dátum rozhodnutia
Sulfochróman olovnatý žltý a chromáto-molybdáto-sulfáto-olovená červená	C(2016) 5644	Island	30.1.2017
Trichlóretylén	C(2016) 8596	Island	3.2.2017
Trichlóretylén	C(2016) 8596	Lichtenštajnsko	17.2.2017
Trichlóretylén	C(2016) 8596	Nórsko	2.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 69	Island	3.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 69	Lichtenštajnsko	17.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 69	Nórsko	2.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 649	Island	8.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 649	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 649	Nórsko	10.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 651	Island	8.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 651	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 651	Nórsko	10.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 658	Island	8.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 658	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 658	Nórsko	10.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 660	Island	8.3.2017
Trichlóretylén	C(2017) 660	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Trichlóretylén	C(2017) 660	Nórsko	10.3.2017
Dichróman sodný	C(2017) 661	Island	8.3.2017
Dichróman sodný	C(2017) 661	Lichtenštajnsko	25.2.2017

Názov látky	Rozhodnutie Komisie podľa článku 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006	Krajina	Dátum rozhodnutia
Dichróman sodný	C(2017) 661	Nórsko	10.3.2017
Oxid chrómový	C(2017) 663	Island	8.3.2017
Oxid chrómový	C(2017) 663	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Oxid chrómový	C(2017) 663	Nórsko	10.3.2017
Chróman sodný	C(2017) 665	Island	8.3.2017
Chróman sodný	C(2017) 665	Lichtenštajnsko	25.2.2017
Chróman sodný	C(2017) 665	Nórsko	10.3.2017
1,2-dichlóretán	C(2017) 1332	Island	3.4.2017
1,2-dichlóretán	C(2017) 1332	Lichtenštajnsko	30.3.2017
1,2-dichlóretán	C(2017) 1332	Nórsko	24.3.2017
Dichróman amónny	C(2017) 3237	Lichtenštajnsko	21.6.2017
Dichróman amónny	C(2017) 3237	Nórsko	20.6.2017
Oxid chrómový	C(2017) 3439	Island	9.6.2017
Oxid chrómový	C(2017) 3439	Lichtenštajnsko	14.6.2017
Oxid chrómový	C(2017) 3439	Nórsko	20.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3453	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3453	Nórsko	20.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3764	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3764	Nórsko	20.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3765	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3765	Nórsko	20.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3801	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3801	Nórsko	20.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3806	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3806	Nórsko	20.6.2017

Názov látky	Rozhodnutie Komisie podľa článku 64 ods. 8 nariadenia (ES) č. 1907/2006	Krajina	Dátum rozhodnutia
Dichróman sodný	C(2017) 3816	Lichtenštajnsko	26.6.2017
Dichróman sodný	C(2017) 3816	Nórsko	20.6.2017
1,2-dichlóretán	C(2017) 3821	Lichtenštajnsko	26.6.2017
1,2-dichlóretán	C(2017) 3821	Nórsko	20.6.2017
Dichróman draselný	C(2017) 3910	Lichtenštajnsko	29.6.2017
Dichróman draselný	C(2017) 3910	Nórsko	20.6.2017

V

(Oznamy)

KONANIA TÝKAJÚCE SA VYKONÁVANIA POLITIKY HOSPODÁRSKEJ SÚŤAŽE

EURÓPSKA KOMISIA

Predbežné oznámenie o koncentrácii**(Vec M.8916 – JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech)****Vec, ktorá môže byť posúdená v rámci zjednodušeného postupu****(Text s významom pre EHP)**

(2018/C 205/07)

1. Komisii bolo 5. júna 2018 podľa článku 4 nariadenia Rady (ES) č. 139/2004 ⁽¹⁾ doručené oznámenie o zamýšľanej koncentrácii.

Toto oznámenie sa týka týchto podnikov:

- China Jianyin Investment Limited („JIC“, Čína),
- Tamar Alliance Health Limited („TAHL“, Kajmanie ostrovy),
- Australia Nature's Care Biotech Co., Ltd.A („ANCB“, Austrália) pod kontrolou Alex Wu & Jina Chen.

Podniky JIC a TAHL získavajú v zmysle článku 3 ods. 1 písm. b) nariadenia o fúziách spoločnú kontrolu nad celým podnikom ANCB.

Koncentrácia sa uskutočňuje prostredníctvom kúpy akcií.

2. Predmet činnosti dotknutých podnikov:

- JIC: integrovaná investičná skupina zameraná na kapitálové investície, ktorej štyrmi hlavnými investičnými oblasťami sú finančné služby, priemyselná výroba, kultúra a spotreba a informačné technológie,
- TAHL: investičný subjekt zaoberajúci sa investíciami do spotrebiteľského a zdravotníckeho sektora,
- ANCB: jedna z popredných austrálskych spoločností v odvetví vitamínov a doplnkov stravy zaoberajúca sa výrobou, odbytom, predajom, distribúciou a vývozom vitamínov a doplnkov stravy a iných zdravotníckych výrobkov (vrátane výrobkov určených na starostlivosť o pokožku a starostlivosť o deti) v Austrálii, Číne a na Taiwane.

3. Na základe predbežného posúdenia a bez toho, aby bolo dotknuté konečné rozhodnutie v tejto veci, sa Komisia domnieva, že oznámená transakcia by mohla patriť do rozsahu pôsobnosti nariadenia o fúziách.

V súlade s oznámením Komisie o zjednodušenom postupe pri riešení niektorých koncentrácií podľa nariadenia Rady (ES) č. 139/2004 ⁽²⁾ je potrebné uviesť, že túto vec je možné posudzovať v súlade s postupom stanoveným v uvedenom oznámení.

4. Komisia vyzýva zainteresované tretie strany, aby jej predložili prípadné pripomienky k zamýšľanej koncentrácii.

Pripomienky musia byť Komisii doručené najneskôr do 10 dní od dátumu uverejnenia tohto oznámenia. Vždy je nutné uviesť toto referenčné číslo:

M.8916 – JIC/TAHL/Australia Nature's Care Biotech

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 24, 29.1.2004, s. 1 („nariadenie o fúziách“).

⁽²⁾ Ú. v. EÚ C 366, 14.12.2013, s. 5.

Pripomienky možno Komisii zaslať e-mailom, faxom alebo poštou. Použite tieto kontaktné údaje:

E-mail: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Fax: +32 22964301

Poštová adresa:

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

Predbežné oznámenie o koncentrácii
(Vec M.8943 – Intermediate Capital Group/Minimax Viking)
Vec, ktorá môže byť posúdená v rámci zjednodušeného postupu
(Text s významom pre EHP)
(2018/C 205/08)

1. Komisii bolo 6. júna 2018 podľa článku 4 nariadenia Rady (ES) č. 139/2004 ⁽¹⁾ doručené oznámenie o zamýšľanej koncentrácii.

Toto oznámenie sa týka týchto podnikov:

- Intermediate Capital Group plc (Spojené kráľovstvo),
- MV Holding GmbH, ktorý má v držbe 100 % emitovaného základného imania podniku Minimax Viking Group (Nemecko).

Podnik Intermediate Capital Group získava v zmysle článku 3 ods. 1 písm. b) nariadenia o fúziách výlučnú kontrolu nad celým podnikom MV Holding GmbH.

Koncentrácia sa uskutočňuje prostredníctvom kúpy akcií.

2. Predmet činnosti dotknutých podnikov:

- Intermediate Capital Group: investičná spoločnosť so sídlom v Spojenom kráľovstve, ktorá pôsobí v oblasti štruktúrovania a poskytovania mezanínového financovania, úverov s pákou a menšinového vlastného kapitálu a v oblasti správy aktív, ktorá má investičné portfóliá v Európe, ázijsko-tichomorskej oblasti a USA,
- Minimax Viking Group: výroba, dodávky a integrácia hasiacich a súvisiacich detekčných a kontrolných systémov; výroba a dodávky prenosných hasiacich prístrojov a dodávky a inštalácia vybavenia pre hasičské vozidlá.

3. Na základe predbežného posúdenia a bez toho, aby bolo dotknuté konečné rozhodnutie v tejto veci, sa Komisia domnieva, že oznámená transakcia by mohla patriť do rozsahu pôsobnosti nariadenia o fúziách.

V súlade s oznámením Komisie o zjednodušenom postupe pri riešení niektorých koncentrácií podľa nariadenia Rady (ES) č. 139/2004 ⁽²⁾ je potrebné uviesť, že túto vec je možné posudzovať v súlade s postupom stanoveným v uvedenom oznámení.

4. Komisia vyzýva zainteresované tretie strany, aby jej predložili prípadné pripomienky k zamýšľanej koncentrácii.

Pripomienky musia byť Komisii doručené najneskôr do 10 dní od dátumu uverejnenia tohto oznámenia. Vždy je nutné uviesť toto referenčné číslo:

M.8943 – Intermediate Capital Group/Minimax Viking

Pripomienky možno Komisii zaslať e-mailom, faxom alebo poštou. Použite tieto kontaktné údaje:

E-mail: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Fax: +32 22964301

Poštová adresa:

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

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 24, 29.1.2004, s. 1 („nariadenie o fúziách“).

⁽²⁾ Ú. v. EÚ C 366, 14.12.2013, s. 5.

