

Uradni list

Evropske unije

C 144

Zvezek 50

Slovenska izdaja

Informacije in objave

29. junij 2007

<u>Obvestilo št.</u>	Vsebina	Stran
	I <i>Resolucije, priporočila, smernice in mnenja</i>	
	MNENJA	
	Svet	
2007/C 144/01	Obvestilo osebam, skupinam in organizacijam s seznama iz člena 2(3) Uredbe Sveta (ES) št. 2580/2001 o posebnih omejevalnih ukrepih za nekatere osebe in subjekte zaradi boja proti terorizmu (glej Prilogo k Sklepu Sveta 2007/445/ES z dne 28. junija 2007)	1
	II <i>Sporočila</i>	
	SPOROČILA INSTITUCIJ IN ORGANOV EVROPSKE UNIJE	
	Komisija	
2007/C 144/02	Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji (Št. primera COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/03	Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji (Št. primera COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/04	Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji (Št. primera COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV) ⁽¹⁾	3
	IV <i>Informacije</i>	
	INFORMACIJE INSTITUCIJ IN ORGANOV EVROPSKE UNIJE	
	Komisija	
2007/C 144/05	Menjalni tečaji eura	4



2007/C 144/06	Povzetek odločb Skupnosti o dovoljenjih za promet z zdravili od 1. maja 2007 do 31. maja 2007 (Objavljeno v skladu s členom 13 ali členom 38 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta)	5
2007/C 144/07	Povzetek odločb Skupnosti o dovoljenjih za promet z zdravili od 1. maja 2007 do 31. maja 2007 (Odločbe, sprejete na podlagi člena 34 Direktive 2001/83/ES oziroma člena 38 Direktive 2001/82/ES)	11

V Objave

UPRAVNI POSTOPKI

Evropski parlament

2007/C 144/08	Razpis za zbiranje predlogov (št. VIII-2008/01) – Donacije za politične stranke na evropski ravni	22
---------------	---	----

POSTOPKI V ZVEZI Z IZVAJANJEM KONKURENČNE POLITIKE

Komisija

2007/C 144/09	Predhodna priglasitev koncentracije (Zadeva št. COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber) ⁽¹⁾	25
---------------	---	----



⁽¹⁾ Besedilo velja za EGP

I

(Resolucije, priporočila, smernice in mnenja)

MNENJA

SVET

Obvestilo osebam, skupinam in organizacijam s seznama iz člena 2(3) Uredbe Sveta (ES) št. 2580/2001 o posebnih omejevalnih ukrepih za nekatere osebe in subjekte zaradi boja proti terorizmu (glej Prilogo k Sklepu Sveta 2007/445/ES z dne 28. junija 2007)

(2007/C 144/01)

Osebe, skupine in organizacije, navedene na seznamu v Sklepu Sveta 2007/445/ES z dne 28. junija 2007, se poznajo z naslednjimi informacijami ⁽¹⁾.

Svet Evropske unije je ugotovil, da so razlogi za vključitev oseb, skupin in organizacij na zgornji seznam oseb, skupin in organizacij, za katere veljajo omejevalni ukrepi, predvideni v Uredbi Sveta (ES) št. 2580/2001 z dne 27. decembra 2001 o posebnih omejevalnih ukrepih za nekatere osebe in subjekte zaradi boja proti terorizmu ⁽²⁾, še vedno veljavni. Zato se je Svet odločil te osebe, skupine in organizacije obdržati na omenjenem seznamu.

Uredba (ES) št. 2580/2001 določa, da se zamrznejo vsakršna denarna sredstva, drugo finančno premoženje in gospodarski viri, ki pripadajo zadevnim osebam, skupinam in organizacijam, ter da se slednjim ne smejo dati na razpolago, bodisi neposredno ali posredno, nikakršna denarna sredstva, drugo finančno premoženje in gospodarski viri.

Zadevne osebe, skupine in organizacije je treba opozoriti, da lahko pri pristojnem organu zadevne države članice oziroma zadevnih držav članic, navedenem na seznamu v Prilogi k Uredbi, vložijo prošnjo za pridobitev dovoljenja glede uporabe zamrznjenih sredstev za osnovne potrebe ali posebna plačila v skladu s členom 5(2) te Uredbe. Posodobljeni seznam pristojnih organov se nahaja na medmrežju na naslednjem spletnem naslovu:

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

Zadevne osebe, skupine in organizacije lahko Svetu predložijo zahtevek za pridobitev utemeljitve, na podlagi katere se obdržijo na zgornjem seznamu (če jim ta utemeljitev še ni bila poslana), in sicer na naslednji naslov: Council of the European Union (Attn: CP 931 designations), Rue de la Loi 175, B-1048 Brussels.

Zadevne osebe, skupine in organizacije lahko Svetu na zgornji naslov kadar koli skupaj z vsemi dokazili predložijo zahtevek za ponovno preučitev odločitve, da se jih vključi na seznam ali obdrži na njem. Takšni zahtevki se bodo obravnavali, ko bodo prejeti. Zadevne osebe, skupine in organizacije se v zvezi s tem opozarja na redni pregled seznama s strani Sveta v skladu s členom 1(6) Skupnega stališča 2001/931/SZVP. Da bi zahtevke preučili ob naslednjem pregledu, morajo biti predloženi **v roku dveh mesecev od datuma objave tega obvestila**.

Obenem se zadevne osebe, skupine in organizacije opozarja na možnost izpodbijanja sklepa Sveta pri Sodišču prve stopnje v skladu s pogoji iz člena 230(4) in (5) Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti.

⁽¹⁾ ULL 169, 29.6.2007.

⁽²⁾ ULL 344, 28.12.2001, str. 70.

II

(Sporočila)

SPOROČILA INSTITUCIJ IN ORGANOV EVROPSKE UNIJE

KOMISIJA

Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji**(Št. primera COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division)****(Besedilo velja za EGP)**

(2007/C 144/02)

Dne 24. aprila 2007 je Komisija odločila, da ne bo nasprotovala navedeni priglašeni koncentraciji, in jo razglašala za združljivo s skupnim trgom. Ta odločba je sprejeta v skladu s členom 6(1)(b) Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004. Celotno besedilo te odločbe je na razpolago le v angleščini in bo objavljeno potem, ko bo očiščeno morebitnih poslovnih skrivnosti. Dostopno bo:

- na spletni strani Konkurenca portala Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Spletna stran vsebuje različne pripomočke za iskanje posameznih odločb o združitvah, vključno z indeksi podjetij, opravljenih števil primero, datumov odločb ter področij,
- v elektronski obliki na spletni strani EUR-Lex pod dokumentno številko 32007M4569. EUR-Lex je spletni portal za evropsko pravo. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji**(Št. primera COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)****(Besedilo velja za EGP)**

(2007/C 144/03)

Dne 18. junija 2007 je Komisija odločila, da ne bo nasprotovala navedeni priglašeni koncentraciji, in jo razglašala za združljivo s skupnim trgom. Ta odločba je sprejeta v skladu s členom 6(1)(b) Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004. Celotno besedilo te odločbe je na razpolago le v angleščini in bo objavljeno potem, ko bo očiščeno morebitnih poslovnih skrivnosti. Dostopno bo:

- na spletni strani Konkurenca portala Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Spletna stran vsebuje različne pripomočke za iskanje posameznih odločb o združitvah, vključno z indeksi podjetij, opravljenih števil primero, datumov odločb ter področij,
- v elektronski obliki na spletni strani EUR-Lex pod dokumentno številko 32007M4674. EUR-Lex je spletni portal za evropsko pravo. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji
(Št. primera COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV)

(Besedilo velja za EGP)

(2007/C 144/04)

Dne 18. junija 2007 je Komisija odločila, da ne bo nasprotovala navedeni priglašeni koncentraciji, in jo razglašala za združljivo s skupnim trgov. Ta odločba je sprejeta v skladu s členom 6(1)(b) Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004. Celotno besedilo te odločbe je na razpolago le v nemščini in bo objavljeno potem, ko bo očiščeno morebitnih poslovnih skrivnosti. Dostopno bo:

- na spletni strani Konkurenca portala Europa (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Spletna stran vsebuje različne pripomočke za iskanje posameznih odločb o združitvah, vključno z indeksi podjetij, opravljenih številkih primerov, datumov odločb ter področij,
 - v elektronski obliki na spletni strani EUR-Lex pod dokumentno številko 32007M4599. EUR-Lex je spletni portal za evropsko pravo. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

IV

(Informacije)

INFORMACIJE INSTITUCIJ IN ORGANOV EVROPSKE UNIJE

KOMISIJA

Menjalni tečaji eura ⁽¹⁾

28. junija 2007

(2007/C 144/05)

1 euro =

Valuta	Menjalni tečaj	Valuta	Menjalni tečaj
USD ameriški dolar	1,3467	RON romunski leu	3,1666
JPY japonski jen	165,61	SKK slovaška krona	33,832
DKK danska krona	7,4425	TRY turška lira	1,7796
GBP funt šterling	0,67215	AUD avstralski dolar	1,5918
SEK švedska krona	9,2415	CAD kanadski dolar	1,4293
CHF švicarski frank	1,6544	HKD hongkonški dolar	10,5264
ISK islandska krona	84,1	NZD novozelandski dolar	1,7513
NOK norveška krona	7,952	SGD singapurski dolar	2,0649
BGN lev	1,9558	KRW južnokorejski won	1 248,19
CYP ciprski funt	0,5837	ZAR južnoafriški rand	9,572
CZK češka krona	28,633	CNY kitajski juan	10,2553
EEK estonska krona	15,6466	HRK hrvaška kuna	7,3042
HUF madžarski forint	247,44	IDR indonezijska rupija	12 224,67
LTL litovski litas	3,4528	MYR malezijski ringit	4,6683
LVL latvijski lats	0,6962	PHP filipinski peso	62,42
MTL malteška lira	0,4293	RUB ruski rubelj	34,742
PLN poljski zlot	3,782	THB tajski bat	42,859

⁽¹⁾ Vir: referenčni menjalni tečaj, ki ga objavlja ECB.

Povzetek odločb Skupnosti o dovoljenjih za promet z zdravili od 1. maja 2007 do 31. maja 2007

(Objavljeno v skladu s členom 13 ali členom 38 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽¹⁾)

(2007/C 144/06)

— Izdaja dovoljenja za promet (člen 13 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta): Odobrena

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	INN (mednarodno nelastniško ime)	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Farmacevtska oblika	Oznaka ATC (anatomsko terapevtsko kemijska oznaka)	Datum obvestila
2.5.2007	Focetria	Površinski antigeni seva virusa influenze A/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Suspenzija za injiciranje	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	Prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	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	mazilo	D06AX13	29.5.2007

⁽¹⁾ UL L 136, 30.4.2004, str 1.

— **Izdaja dovoljenja za promet (člen 13 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta):
Zavrjnena**

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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

— **Sprememba dovoljenja za promet (člen 13 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta): Odobrena**

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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	Levviax	Aventis Pharma S.A. 20, avenue Raymond Aron F-92160 Antony	EU/1/01/192/001-005	5.6.2007

— Izdaja dovoljenja za promet (Člen 38 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta): Odobrena

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	INN (mednarodno nelastniško ime)	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Farmacevtska oblika	Oznaka ATC (anatomsko terapevtsko kemijska oznaka)	Datum obvestila
14.5.2007	Nobilis Influenza H7N1	Inaktivirani antigen podtipa virusa aviarne influence H7N1 (sev, A/CK/Italija/473/99), ki vzbudi titer HI \geq 6,0 log ₂ pri preizkusu učinkovitosti	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	emulzija za injiciranje	QI01AA23	16.5.2007

— Sprememba dovoljenja za promet (člen 38 Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta): Odobrena

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik dovoljenja za promet	Registracijska številka v registru Skupnosti	Datum obvestila
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

Kdor želi dobiti vpogled v javno poročilo o oceni zadevnih zdravil ter o zadevnih odločb zdravil, se lahko obrne na naslov:

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

Povzetek odločb Skupnosti o dovoljenjih za promet z zdravili od 1. maja 2007 do 31. maja 2007

(Odločbe, sprejete na podlagi člena 34 Direktive 2001/83/ES ⁽¹⁾ oziroma člena 38 Direktive 2001/82/ES ⁽²⁾)

(2007/C 144/07)

— **Izdaja, ohranjanje ali sprememba nacionalnega dovoljenja za promet**

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik(i) dovoljenja za promet	Zadevne države članice	Datum obvestila
22.5.2007	Doxyprax	Glej Prilogo I	Glej Prilogo I	24.5.2007
22.5.2007	Thelin	Ta odločba je naslovljena na države članice	Ta odločba je naslovljena na države članice	24.5.2007
29.5.2007	Xefo	Glej Prilogo II	Glej Prilogo II	30.5.2007
30.5.2007	Remicade	Ta odločba je naslovljena na države članice	Ta odločba je naslovljena na države članice	31.5.2007

— **Ukinitev nacionalnega dovoljenja za promet**

Datum sprejetja odločbe	Ime zdravila	Imetnik(i) dovoljenja za promet	Zadevne države članice	Datum obvestila
2.5.2007	Alendros 70	Glej Prilogo III	Glej Prilogo III	4.5.2007

⁽¹⁾ ULL 311, 28.11.2001, str. 67.

⁽²⁾ ULL 311, 28.11.2001, str. 1.

DODATEK I

IME, FARMACEVTSKA OBLIKA, JAKOST ZDRAVILA, ŽIVALSKÉ VRSTE, NAČINI UPORABE ZDRAVILA
IN IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET

Država članica	Vlagatelj ali imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime zdravila	Farmacevtska oblika	Jakost	Živalska vrsta	Pogostost in pot uporabe zdravila	Priporočeni odmerki
Belgija, Češka republika, Nemčija, Grčija, Španija, Francija, Italija, Nizozemska, Poljska, Portugalska in Slovaška	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	premiks	100 mg/g	prašiči (po odstavitvi)	uporaba v krmi	10 mg/kg TM

DODATEK II

SEZNAM IMEN, FARMACEVTSKIH OBLIK, JAKOSTI ZDRAVILA, POTI UPORABE ZDRAVILA,
IMETNIKOV DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM V DRŽAVAH ČLANICAH

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Avstrija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Belgija	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Bolgarija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Çeška republika	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Danska	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Estonija	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Nemčija	Nycomed Danmark ApS Langebjergerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjergerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam „Nycomed“	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
Grčija	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Madžarska	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Italija	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalor	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Latvija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Litva	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Põlva	Xefo Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Luksemburg	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Portugalska	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Romunija	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter StraÙe 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Španija	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izmišljeno ime	Jakost	Farmaceutska oblika	Pot uporabe zdravila	Vsebina (koncentracija)
Švedska	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg
Združeno kraljestvo	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Filmsko obložena tableta	Peroralno	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	Intravenska uporaba/Intramuskularna uporaba	8 mg

DODATEK III

SEZNAM IMEN, FARMACEVTSKIH OBLIK, JAKOSTI ZDRAVIL, NAČINA UPORABE, VLAGATELJEV,
IMETNIKOV DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM V DRŽAVAH ČLANICAH

Država članica	Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Vlagatelj	Izmišljeno ime	Jakost	Farmacevtska oblika	Način uporabe zdravila
Češka republika	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Estonija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Madžarska		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Latvija		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Litva		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Poljska		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno
Slovaška		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tableta	Peroralno

V

(Objave)

UPRAVNI POSTOPKI

EVROPSKI PARLAMENT

RAZPIS ZA ZBIRANJE PREDLOGOV (št. VIII-2008/01)

Donacije za politične stranke na evropski ravni

(2007/C 144/08)

1. CILJI

1.1 Ozadje

Člen 191 Pogodbe o ustanovitvi Evropskih skupnosti navaja, da so evropske politične stranke pomembne, ker predstavljajo dejavnik integracije v Uniji in prispevajo k oblikovanju evropske politične zavesti ter k izražanju politične volje državljanov Unije. V tem okviru Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 2004/2003 z dne 4. novembra 2003 ⁽¹⁾ opredeli pravila glede statuta in financiranja političnih strank na evropski ravni. Uredba predvsem predvideva letni finančni prispevek Evropskega parlamenta v obliki dotacij za delovanje političnih strank, ki zanje zaprosijo in ki ustrezajo pogojem, postavljenim v tej uredbi.

1.2 Predmet razpisa

V skladu s členom 2 sklepa predsedstva Evropskega parlamenta z dne 29. marca 2004, s katero se določajo pravila za izvajanje Uredbe (ES) št. 2004/2003 ⁽²⁾, „Evropski parlament vsako leto pred koncem prvega semestra objavi razpis za dodelitev dotacij za financiranje političnih strank na evropski ravni.“ Razpis se nanaša na vloge za dotacije v okviru izvajanja proračuna za leto 2008 in pokriva obdobje delovanja med 1.1.2008 in 31.12.2008.

⁽¹⁾ ULL 297, 15.11.2003, str. 1.

⁽²⁾ UL C 155, 12.6.2004, str. 1. Sklep, spremenjen s sklepom predsedstva 1. februarja 2006 (UL C 150, 28.6.2006, str. 9).

2. MERILA IN POTREBNA DOKAZILA

2.1. Sprejemljivost vlog

Upoštevale se bodo le vloge v pisni obliki, sestavljene v skladu z obrazcem za vlogo za dotacijo, priloženem v Prilogi 1 zgoraj omenjenega sklepa predsedstva Evropskega parlamenta z dne 29. marca 2004, poslane predsedniku Evropskega parlamenta v skladu z opredeljenimi časovnimi roki in načini oddajanja vlog, kot so opisani spodaj.

2.2. Merila upravičenosti

Da bi lahko zaprosila za dotacijo, mora politična stranka na evropski ravni ustrezati pogojem iz člena 3 Uredbe (ES) št. 2004/2003, in sicer:

- (a) da je pravna oseba v državi članici, v kateri ima sedež;
- (b) da jo poslanci Evropskega parlamenta ali nacionalnih oziroma regionalnih skupščin zastopajo v najmanj četrtini držav članic, ali da je v najmanj četrtini držav članic na volitvah v Evropski parlament, organiziranih v teh državah, zbrala vsaj tri odstotke glasov;
- (c) da s svojim programom in delom spoštuje načela, na katerih temelji Evropska unija, in sicer načela svobode, demokracije, človekovih pravic in temeljnih svoboščin ter pravne države;
- (d) da je sodelovala ali ima namen sodelovati na volitvah v Evropski parlament.

2.3. Merila izločitve

Prosilci morajo prav tako dokazati, da se ne nahajajo v enem od položajev, navedenih v členih 93 in 94 Uredbe Sveta (ES, Euratom) št. 1605/2002 z dne 25. junija 2002 o finančni uredbi, ki se uporablja za splošni proračun Evropskih skupnosti ⁽¹⁾

2.4. Merila izbire

Kandidati morajo predložiti dokaz, da so pravno in finančno sposobni izvajati program dejavnosti, ki je predmet vloge za financiranje, in da imajo ustrezne tehnične in upravne možnosti za uspešno izvedbo financirane dejavnosti.

2.5. Merila dodelitve

V skladu s členom 10 Uredbe (ES) št. 2004/2003 bodo sredstva iz proračuna za 2008 med politične stranke, katerih vloge za financiranje bodo odobrene glede na merila sprejemljivosti, upravičenosti, izločitve in izbire, razdeljena na naslednji način:

- (a) 15 % sredstev je razdeljenih na enake deleže;
- (b) 85 % sredstev je razdeljeno med politične stranke, izvoljene v Evropski parlament, proporcionalno glede na število izvoljenih poslancev.

2.5 Potrebna dokazila

Za oceno ustreznosti postavljenim merilom morajo prosilci nujno predložiti naslednja dokazila:

- (a) spremno pismo;
- (b) ustrezno izpolnjen in podpisan obrazec za vlogo, ki se nahaja v prilogi 1 sklepa predsedstva Evropskega parlamenta z dne 29. marca 2004 (vključno s pisno častno izjavo);
- (c) statut politične stranke;
- (d) potrdilo o uradni registraciji;
- (e) novejšo dokazilo o obstoju politične stranke;
- (f) seznam direktorjev/članov Odbora (priimki in imena, nazivi ali položaji v okviru stranke, ki kandidira);

⁽¹⁾ UL L 248, 16.9.2002, str. 1 Uredba, kot je bila nazadnje spremenjena z Uredbo (ES, Euratom) št. 1995/2006 (UL L 390, 30.12.2006, str. 1).

- (g) dokazila o izpolnjevanju pogojev, navedenih v členu 3(b)(c)(d) in členu 10(1)(b) ⁽²⁾ Uredbe (ES) št. 2004/2003 (ali izjava, da že predloženi dokumenti niso bili spremenjeni);
- (h) program politične stranke;
- (i) izčrpen finančni izkaz za leto 2006, ki ga potrdi zunanji revizorski organ ⁽³⁾;
- (j) začasni operativni proračun, ki za obdobje, za katero je upravičeno financiranje (od 1.1.2008 do 31.12.2008), navaja izdatke, za katere je upravičeno financiranje iz proračuna Skupnosti.

3. NAČIN FINANCIRANJA SKUPNOSTI

Celotni proračun za finančno leto 2008 je ocenjen na 10 645 000 EUR pod pogojem, da ga odobri proračunski organ.

Maksimalni znesek finančne pomoči, ki jo dodeli Evropski parlament, v proračunu delovanja politične stranke ne sme preseči 75 % izdatkov, upravičenih za sofinanciranje. Zadevna politična stranka mora o tem priskrbeti ustrezna dokazila.

Financiranje skupnosti se izvaja v obliki dotacije za delovanje, kot je predvideno v finančni uredbi in v Uredbi Komisije (ES, Euratom) št. 2342/2002 z dne 23. decembra 2002, ki določa podrobna pravila za izvajanje Uredbe Sveta (ES, Euratom) št. 1605/2002 o finančni uredbi, ki se uporablja za skupni proračun Evropskih skupnosti ⁽⁴⁾. Način nakazovanja dotacije in obveznosti glede njegove izvedbe bodo določeni v sporazumu o dotaciji, katerega vzorec je priložen v prilogi 2 sklepa predsedstva Evropskega parlamenta z dne 29. marca 2004.

4. POSTOPEK

4.1. Časovni rok in način oddajanja vlog

Zadnji rok za sprejem vlog je **14.11.2007**. Vloge, prejete po tem datumu, ne bodo upoštevane.

Vloge:

- morajo biti oddane na obrazcu za vlogo za financiranje;
- obvezno jih mora podpisati ponudnik ali njegov zakoniti zastopnik;

⁽²⁾ Vključno s seznamami izvoljenih oseb iz prvega pododstavka člena 3(b) in ter iz člena 10(1)(b).

⁽³⁾ Razen če je bila politična stranka na evropski ravni ustanovljena v tekočem letu.

⁽⁴⁾ UL L 357, 31.12.2002, str. 1 Uredba, kot je bila spremenjena z Uredbo (ES, Euratom) št. 478/2007 (UL L 111, 28.4.2007, str. 12).

— je treba poslati v dveh pisemskih ovojninah. Obe ovojnici morata biti zaprti. Na zunanji ovojnici mora biti poleg naslova prejemne službe, navedenem v javnem razpisu, dipisano tudi naslednje:

„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“

Če se uporabijo samolepilne ovojnice, morajo biti dodatno zalepljene s samolepilnim trakom, pošiljatelj pa se mora čezenj podpisati. Ob podpisu pošiljatelja mora biti tudi žig njegove stranke;

— vlogo je treba oddati najkasneje do roka, določenega v razpisu, bodisi s priporočeno pošiljko (merodajen je datum na poštnem žigu) bodisi prek kurirske službe (merodajen je datum na potrdilu o oddaji),

Zunanja ovojnica naj bo naslovljena na:

EUROPEAN PARLIAMENT
Mail Service
KAD 00D008
L-2929 Luxembourg

Na tej ovojnici naj bo tudi naslov pošiljatelja.

Zunanja ovojnica naj bo naslovljena na:

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

4.2 Časovni raspored izvajanja programa dejavnosti

Sofinanciranje delovanja političnih strank na evropski ravni je upravičeno za izdatke iz proračuna za leto 2008, nastale v obdobju od 1.1.2008 do 31.12.2008.

4.3 Postopek in roki dodelitve dotacij

Pri dodeljevanju dotacij političnim strankam na evropski ravni veljajo naslednji postopki in roki:

- (a) Posredovanje vlog Evropskemu Parlamentu (najkasneje 14.11.2007);
- (b) Proučitev in selekcija služb Evropskega parlamenta. Obravnavane bodo samo sprejemljive ponudbe glede na kriterije upravičenosti, izločitve in izbire, opredeljene v razpisu;
- (c) Sprejetje končne odločitve s strani predsedstva Evropskega parlamenta (pred 15.2.2008) in posredovanje rezultatov kandidatom;
- (d) Podpis sporazuma o dotaciji (v 30 dneh po odločbi predsedstva);
- (e) Nakazilo obroka predfinanciranja v višini do 80 % (v 15 dneh po podpisu sporazuma).

4.4 Dodatne informacije

Na spletni strani Evropskega parlamenta so na voljo naslednja besedila:

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

- (a) Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 2004/2003 z dne 4. novembra 2003 o statutu in financiranju političnih strank na evropski ravni;
- (b) Sklep predsedstva Evropskega parlamenta z dne 29. marca 2004 o pravilih za izvajanje Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 2004/2003 o statutu in financiranju političnih strank na evropski ravni;
- (c) Obrazce za vlogo za financiranje;
- (d) Vzorec sporazuma.

Vprašanja v zvezi z razpisom za pridobitev dotacije morajo biti poslana po elektronski pošti z navedbo referenčne številke in na naslednji naslov:

Helmut.Betz@europarl.europa.eu

POSTOPKI V ZVEZI Z IZVAJANJEM KONKURENČNE POLITIKE

KOMISIJA

Predhodna priglasitev koncentracije
(Zadeva št. COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber)**(Besedilo velja za EGP)**

(2007/C 144/09)

1. Komisija je 22. junija 2007 prejela priglasitev predlagane koncentracije v skladu s členom 4 Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004 ⁽¹⁾, s katero podjetje Nestlé S.A. („Nestlé“, Švica) z nakupom delnic in sredstev pridobi nadzor nad podjetjem Gerber business („Gerber“, ZDA), ki pripada podjetju Novartis AG („Novartis“, Švica) v smislu člena 3(1)(b) Uredbe Sveta.
2. Poslovne dejavnosti zadevnih podjetij so:
 - za Nestlé: proizvodnja, trženje in prodaja raznovrstnih prehrabnih izdelkov ter pijač, vključno z otroško hrano;
 - za Gerber: proizvodnja, trženje in prodaja otroške hrane, izdelkov za nego otroka ter dodatkov;
 - za Novartis: večje podjetje z izdelki za zdravstveno nego.
3. Po predhodnem pregledu Komisija ugotavlja, da bi priglašena transakcija lahko spadala v področje uporabe Uredbe (ES) št. 139/2004. Vendar končna odločitev o tej točki še ni sprejeta.
4. Komisija zainteresirane tretje stranke poziva, da ji predložijo svoje morebitne pripombe glede predlagane transakcije.

Komisija mora prejeti pripombe najpozneje v 10 dneh po datumu te objave. Pripombe lahko pošljete Komisiji po telefaksu (št. telefaksa: (32-2) 296 43 01 ali 296 72 44) ali po pošti z navedbo sklicne številke COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber na naslov:

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

(¹) ULL 24, 29.1.2004, str. 1.