



Vsebina

II *Sporočila*

SPOROČILA INSTITUCIJ, ORGANOV, URADOV IN AGENCIJ EVROPSKE UNIJE

Evropska komisija

2018/C 305/01	Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji (Zadeva M.8970 – Sumitomo/Parkwind/Northwester2) ⁽¹⁾	1
2018/C 305/02	Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji (Zadeva M.8879 – JERA Trading/LNG Optimisation) ⁽¹⁾	1

IV *Informacije*

INFORMACIJE INSTITUCIJ, ORGANOV, URADOV IN AGENCIJ EVROPSKE UNIJE

Evropska komisija

2018/C 305/03	Menjalni tečaji eura	2
2018/C 305/04	Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije	3
2018/C 305/05	Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije	4
2018/C 305/06	Novi motiv na nacionalni strani eurokovancev, namenjenih obtoku	6

Evropski nadzornik za varstvo podatkov

2018/C 305/07	Povzetek mnenja o predlogu za prenovitev direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja	7
---------------	---	---

INFORMACIJE DRŽAV ČLANIC

2018/C 305/08	Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 16(4) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti – Uvedba obveznosti javne službe glede rednih zračnih prevozov ⁽¹⁾	10
2018/C 305/09	Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 16(4) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti – Sprememba obveznosti javne službe glede rednih zračnih prevozov ⁽¹⁾	11
2018/C 305/10	Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 17(5) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti – Javni razpis za opravljanje rednih zračnih prevozov v skladu z obveznostmi javne službe ⁽¹⁾	12

INFORMACIJE V ZVEZI Z EVROPSKIM GOSPODARSKIM PROSTOROM

Stalni odbor držav EFTE

2018/C 305/11	Nevarne snovi – Seznam odločitev o avtorizaciji, ki so jih države EGP-Efte sprejele v skladu s členom 64(8) Uredbe (ES) št. 1907/2006 (REACH) v drugi polovici leta 2017	13
2018/C 305/12	Zdravila – Seznam dovoljenj za promet, ki so jih izdale države EGP-Efte za drugo polovico leta 2017	15

V Objave

UPRAVNI POSTOPKI

Evropski urad za izbor osebja (EPSO)

2018/C 305/13	Razpis javnega natečaja	34
---------------	-------------------------------	----

POSTOPKI V ZVEZI Z IZVAJANJEM POLITIKE KONKURENCE

Evropska komisija

2018/C 305/14	Predhodna priglasitev koncentracije (Zadeva M.9072 – KKR/Altice/SFR Filiale) – Zadeva, primerna za obravnavo po poenostavljenem postopku ⁽¹⁾	35
---------------	---	----

⁽¹⁾ Besedilo velja za EGP.

II

(Sporočila)

SPOROČILA INSTITUCIJ, ORGANOV, URADOV IN AGENCIJ EVROPSKE UNIJE

EVROPSKA KOMISIJA

Nenasprotovanje priglašeni koncentraciji**(Zadeva M.8970 – Sumitomo/Parkwind/Northwester2)****(Besedilo velja za EGP)**

(2018/C 305/01)

Komisija se je 30. julija 2018 odločila, da ne bo nasprotovala zgoraj navedeni priglašeni koncentraciji in jo bo razglasila za združljivo z notranjim trgov. Ta odločitev je sprejeta v skladu s členom 6(1)(b) Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004 ⁽¹⁾. Celotno besedilo odločitve je na voljo samo v angleščini in bo objavljeno po tem, ko bodo iz besedila odstranjene morebitne poslovne skrivnosti. Na voljo bo:

- v razdelku o združitvah na spletišču Komisije o konkurenci (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Spletišče vsebuje različne pripomočke za iskanje posameznih odločitev o združitvah, vključno z nazivi podjetij, številkami zadev, datumi ter indeksi področij,
- v elektronski obliki na spletišču EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=sl>) pod dokumentarno številko 32018M8970. EUR-Lex zagotavlja spletni dostop do evropskega prava.

⁽¹⁾ UL L 24, 29.1.2004, str. 1.

IV

(Informacije)

INFORMACIJE INSTITUCIJ, ORGANOV, URADOV IN AGENCIJ EVROPSKE
UNIJE

EVROPSKA KOMISIJA

Menjalni tečaji eura ⁽¹⁾

29. avgusta 2018

(2018/C 305/03)

1 euro =

Valuta	Menjalni tečaj	Valuta	Menjalni tečaj		
USD	ameriški dolar	1,1660	CAD	kanadski dolar	1,5093
JPY	japonski jen	129,73	HKD	hongkonški dolar	9,1524
DKK	danska krona	7,4571	NZD	novozelandski dolar	1,7413
GBP	funt šterling	0,90500	SGD	singapurski dolar	1,5941
SEK	švedska krona	10,6923	KRW	južnokorejski won	1 299,27
CHF	švicarski frank	1,1385	ZAR	južnoafriški rand	16,8176
ISK	islandska krona	124,90	CNY	kitajski juan	7,9626
NOK	norveška krona	9,7475	HRK	hrvaška kuna	7,4370
BGN	lev	1,9558	IDR	indonezijska rupija	17 087,73
CZK	češka krona	25,745	MYR	malezijski ringit	4,8076
HUF	madžarski forint	324,63	PHP	filipinski peso	62,375
PLN	poljski zlot	4,2838	RUB	ruski rubelj	79,4075
RON	romunski leu	4,6417	THB	tajski bat	38,140
TRY	turška lira	7,5236	BRL	brazilski real	4,8451
AUD	avstralski dolar	1,5989	MXN	mehiški peso	22,3252
			INR	indijska rupija	82,3405

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

Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije

(2018/C 305/04)

V skladu s členom 9(1)(a) Uredbe Sveta (EGS) št. 2658/87 ⁽¹⁾ se Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije ⁽²⁾ spremenijo:

Na strani 379:

9401 Sedeži (razen tistih iz tarifne številke 9402), vključno s tistimi, ki se lahko spremenijo v ležišča, in njihovi deli

Za obstoječim besedilom se doda naslednje besedilo:

„Za namene te tarifne številke velja vsako sklicevanje na bambus le za rastlinske materiale iz tarifne številke 1401. Po drugi strani za namene te tarifne številke vsako sklicevanje na les ali lesen velja tudi za bambusove plošče iz tarifne številke 4412. (Glej tudi opombo 1(b) in opombo 6 k poglavju 44).“

9403 Drugo pohištvo in njegovi deli

Za obstoječim odstavkom se doda naslednje besedilo:

„Pojasnjevalna opomba k tarifni številki 9401 v zvezi s sklicevanjem na ‚bambus‘ in ‚les ali lesen‘ se uporablja *mutatis mutandis* tudi za to tarifno številko.“

⁽¹⁾ Uredba Sveta (EGS) št. 2658/87 z dne 23. julija 1987 o tarifni in statistični nomenklaturi ter skupni carinski tarifi (UL L 256, 7.9.1987, str. 1).

⁽²⁾ UL C 76, 4.3.2015, str. 1.

Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije

(2018/C 305/05)

V skladu s členom 9(1)(a) Uredbe Sveta (EGS) št. 2658/87 ⁽¹⁾ se Pojasnjevalne opombe kombinirane nomenklature Evropske unije ⁽²⁾ spremenijo:

Na strani 379:

9403 Drugo pohištvo in njegovi deli

Za obstoječim besedilom se doda naslednje besedilo:

„Ta tarifna številka ne vključuje ‚prikazovalnikov informacij‘, kot so ‚zunanje oglasne table‘ in ‚roll-up stojala‘.

Treba jih je uvrstiti pod druge tarifne številke nomenklature, pod katerimi so natančneje zajeti (na primer zunanje oglasne table s površino za pisanje ali risanje, ki ustrezajo izdelkom iz tarifne številke 9610), ali po materialu, iz katerega so izdelani:

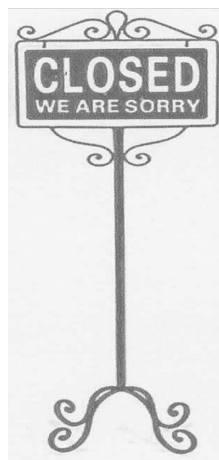
- (a) pod tarifno številko, ki zajema natančno te izdelke (na primer plošče iz navadnih kovin, ki ustrezajo izdelkom iz tarifne številke 8310, so uvrščene pod to tarifno številko), ali
- (b) pod tarifno številko, ki zajema različne izdelke iz tega materiala (na primer tarifna številka 3926 ali tarifna številka 7616).

Primer zunanje oglasne table, ki jo je treba uvrstiti pod tarifno številko 9610:



Zunanja oglasna tabla s površino za pisanje s kredo.

Primer zunanje oglasne table, ki jo je treba uvrstiti pod tarifno številko 8310:



Zunanja oglasna tabla, narejena izključno iz navadne kovine.

⁽¹⁾ Uredba Sveta (EGS) št. 2658/87 z dne 23. julija 1987 o tarifni in statistični nomenklaturi ter skupni carinski tarifi (UL L 256, 7.9.1987, str. 1).

⁽²⁾ UL C 76, 4.3.2015, str. 1.

Primeri ‚prikazovalnikov informacij‘, ki jih je treba uvrstiti po materialu, iz katerega so izdelani, pod tarifno številko, ki zajema različne izdelke iz tega materiala:



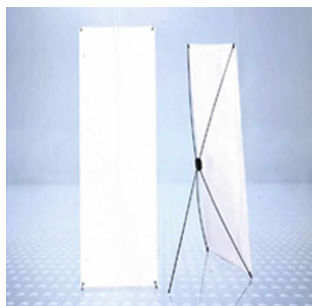
Podstavek iz trde plastike, zgornji del iz aluminijastega okvirja s plastično ploščo na sredini, ki je z obeh strani prekrita s prozorno PVC folijo.



Podstavek in okvir iz aluminija z gumijastimi pritrdilnimi deli in prozorno PVC folijo, ki pokriva list papirja.

Tarifna številka 7616 (bistveni značaj tega izdelka določa aluminijasti okvir).

Tarifna številka 7616 (bistveni značaj tega izdelka določa aluminijasti okvir).



Osrednja plastična plošča, pripeta na pet skoraj enako dolgih plastičnih palic (drogov), od katerih se lahko vse nagnejo v različne smeri. Štiri od njih imajo na koncu plastične kavljice, na peto palico pa je nameščen plastični pokrovček.

Tarifna številka 3926 (izdelek je narejen izključno iz plastike).“

Novi motiv na nacionalni strani eurokovancev, namenjenih obtoku

(2018/C 305/06)



Motiv na nacionalni strani novega spominskega dvoeurskega kovanca, namenjenega obtoku, ki ga izda Luksemburg

Eurokovanci, namenjeni obtoku, so zakonito plačilno sredstvo na celotnem euroobmočju. Komisija objavi opis motivov vseh novih eurokovancev ⁽¹⁾, da bi z njim seznanila javnost in vse, ki s kovanci rokujejo. V skladu s sklepi Sveta z dne 10. februarja 2009 ⁽²⁾ lahko države članice euroobmočja in države, ki so z Evropsko unijo sklenile monetarni sporazum o izdaji eurokovancev, izdajo obtoku namenjene spominske eurokovance, če izpolnjujejo določene pogoje, zlasti da uporabijo samo kovanec v vrednosti 2 EUR. Takšni kovanci imajo enake tehnične lastnosti kot ostali dvoeurski kovanci, le da je na nacionalni strani kovanca vgraviran spominski motiv z velikim simbolnim pomenom v nacionalnem ali evropskem merilu.

Država izdajateljica: Luksemburg

Priložnostni motiv: 175. obletnica smrti velikega vojvode Viljema I.

Opis motiva: Na desni strani motiva je upodobljena Njegova kraljeva visokost veliki vojvoda Henri, ki gleda proti levi, na levi strani pa je podoba Njegove kraljeve visokosti velikega vojvode Viljema I. Med obema podobama so navpično napisani letnici „1772-1843“ in ime „Guillaume I^{er}“. V spodnjem delu sta beseda „LUXEMBOURG“ in letnica „2018“.

Na obročku je dvanajst zvezd evropske zastave.

Predvideni obseg izdaje: 500 000

Datum izdaje: september 2018

⁽¹⁾ Za vse motive na nacionalnih straneh kovancev, ki so bili izdani leta 2002, glej UL C 373, 28.12.2001, str. 1.

⁽²⁾ Glej sklepe Sveta za ekonomske in finančne zadeve z dne 10. februarja 2009 in Priporočilo Komisije z dne 19. decembra 2008 o skupnih smernicah za nacionalne strani in izdajo eurokovancev, namenjenih obtoku (UL L 9, 14.1.2009, str. 52).

EVROPSKI NADZORNIK ZA VARSTVO PODATKOV

Povzetek mnenja o predlogu za prenovitev direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja

(Celotno besedilo tega mnenja je na voljo v angleščini, francoščini in nemščini na spletišču evropskega nadzornika za varstvo podatkov (v nadaljnjem besedilu: ENVP) www.edps.europa.eu.)

(2018/C 305/07)

Cilji direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja so olajšati ponovno uporabo informacij javnega sektorja v celotni Evropski uniji, in sicer z uskladitvijo temeljnih pogojev, pod katerimi so informacije javnega sektorja na voljo ponovnim uporabnikom, povečati pripravo proizvodov in storitev Skupnosti, pri čemer ti temeljijo na informacijah javnega sektorja, ter preprečiti izkrivljanje konkurence.

Nove določbe vključujejo širitev področja uporabe direktive na dokumente, ki jih hranijo javna podjetja, dejavna na področjih, na katerih se izvajajo javna naročila, na primer podjetja, ki delujejo v vodnem, energetskem in prometnem sektorju ter sektorju poštnih storitev. Poleg tega velja za dokumente, ki jih hranijo javna podjetja, ki delujejo kot izvajalci javne službe, če so ti dokumenti nastali v okviru opravljanja storitev v splošnem interesu. Ob tem se bo področje uporabe predloga širilo tudi na specifične raziskovalne podatke, in sicer rezultate znanstvenega postopka ugotavljanja dejstev.

To mnenje se osredotoča na specifična priporočila, da se bolje pojasni povezava in skladnost direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja in izjem na podlagi splošne uredbe o varstvu podatkov, in na sklicevanje na zakonodajo o varstvu podatkov, ki se uporablja. Poleg tega zagotavlja dodatna priporočila o anonimizaciji in njeni povezavi s stroški in varstvom podatkov, pri čemer se osredotoča tudi na oceno učinka v zvezi z varstvom podatkov in upošteva politiko sprejemljive ponovne uporabe.

ENVP s tem mnenjem o ponovni uporabi informacij javnega sektorja nadgrajuje dozdajšnje delo v zvezi z dobrimi velepodatki (souplepodački, ki temelji na vrednotah EU) in izhaja predvsem iz svojih predhodnih mnenj in uradnih pripomb, skladno s svojo prakso v primerih nadzora. Ob tem izpostavlja zadeve, ki jih je treba uskladiti na ravni EU, da bi se tako omogočil kar najboljši izkoristek pričakovanih koristi prenovitve direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja.

ENVP na podlagi člena 1(2)(g) predloga priporoča, da se bolje pojasni povezava in skladnost direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja in splošne uredbe o varstvu podatkov, pri čemer je poseben poudarek na osnutku predloga.

Poleg tega ENVP priporoča, da se med glavnimi določbami direktive znova uporabi specifična določba, ki je trenutno zajeta v členu 1(4) Direktive 2013/37/EU, in da se v predlogu jasno navede, da se uporablja opredelitev osebnih podatkov iz člena 4(1) splošne uredbe o varstvu podatkov. ENVP priporoča še, da se v členu 4(4) predloga omeni še nadzorni organ, ustanovljen na podlagi člena 51 splošne uredbe o varstvu podatkov.

ENVP priporoča še, da se v podporo uporabi anonimizacije v pravnem besedilu omenijo anonimizirane informacije in se v okviru stroškov, ki se lahko zaračunajo ponovnim uporabnikom, razširi področje subjektov, ki so upravičeni do zaračunavanja stroškov anonimizacije.

Nazadnje ENVP priporoča, da se zagotovijo ocene učinka v zvezi z varstvom podatkov za specifične sektorje, ki obdelujejo občutljive podatke, na primer zdravstveni sektor, dajatelj licence pa bi se moral za svojo odločitev opreti nanje in posledično upoštevati pogoje za ponovno uporabo.

1. UVOD IN OZADJE

1. Komisija je 25. aprila 2018 sprejela predlog direktive o spremembi Direktive 2013/37/EU (po pregledu Direktive 2003/98/ES) o ponovni uporabi informacij javnega sektorja (v nadaljnjem besedilu: predlog). Ta predlog je del svežnja o podatkih iz leta 2018, ki vključuje tudi druge pomembne dokumente: (i) sporočilo Komisije z naslovom Na poti k skupnemu evropskemu podatkovnemu prostoru (v nadaljnjem besedilu: sporočilo), (ii) navodila za izmenjavo podatkov zasebnega sektorja v obliki delovnega dokumenta služb Komisije (v nadaljnjem besedilu: navodila) in (iii) oceno direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja.

2. Cilj predloga je posodobitev in sprememba obstoječega besedila Direktive 2013/37/EU in Direktive 2003/98/ES o ponovni uporabi informacij javnega sektorja (v nadaljnjem besedilu: direktiva o ponovni uporabi informacij javnega sektorja).
3. Pregled direktive je eden od treh ukrepov, ki jih je Komisija predlagala v prizadevanjih za skupni evropski podatkovni prostor v EU (glej krovno sporočilo Komisije COM(2018) 232), skupaj z Navodili za izmenjavo podatkov zasebnega sektorja [...] in posodobitvijo Priporočila o dostopu do znanstvenih informacij in njihovem arhiviranju.
4. Cilj Evropske komisije v predlogu spremembe direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja je olajšati ponovno uporabo informacij javnega sektorja, kot so pravni, prometni, meteorološki, gospodarski in finančni podatki, v celotni Evropski uniji, in sicer z uskladitvijo temeljnih pogojev, pod katerimi so informacije javnega sektorja na voljo ponovnim uporabnikom, povečati pripravo proizvodov in storitev Skupnosti, pri čemer ti temeljijo na informacijah javnega sektorja, ter preprečiti izkrivljanje konkurence.
5. Splošni cilj predloga je predvsem, da bi bil usklajen s cilji iz strategije za enotni digitalni trg. Cilj predloga je povečanje učinka direktive s krepitvijo specifičnih določb in njihovo ustrežno spremembo, da se poveča količina podatkov javnega sektorja, ki so na voljo za ponovno uporabo. Natančneje, cilj pobude je tudi okrepiti položaj malih in srednjih podjetij na trgu podatkov, in to z omogočanjem pravičnejše konkurence in lažjega dostopa do trgov, skupaj z izboljšanjem čezmejnih inovacij.
6. Upoštevne nove določbe direktive vključujejo širitev njenega področja uporabe na dokumente, ki jih hranijo javna podjetja, dejavna na področjih, na katerih se izvajajo javna naročila, na primer podjetja, ki delujejo v vodnem, energetskem in prometnem sektorju ter sektorju poštinih storitev. Poleg tega velja za dokumente, ki jih hranijo javna podjetja, ki delujejo kot izvajalci javne službe, če so ti dokumenti nastali v okviru opravljanja storitev v splošnem interesu. Področje uporabe predloga se bo širilo tudi na specifične raziskovalne podatke, in sicer rezultate znanstvenega postopka ugotavljanja dejstev (npr. poskusi in raziskave). V predlogu je v praksi „določen horizontalni okvir z najmanjšo možno harmonizacijo pogojev za ponovno uporabo na vseh področjih in v vseh sektorjih“ ⁽¹⁾.
7. ENVP pozitivno ugotavlja, da so po mnenju Evropske komisije cilji prenovitve direktive o ponovni uporabi informacij javnega sektorja spodbujanje ponovne uporabe informacij javnega sektorja, kot je poudarjeno v sporočilu, in sicer „zmanjšati ovire za vstop na trg, zlasti za mala in srednja podjetja [...]; [...] karseda zmanjšati tveganje pretirane prednosti prvega udeleženca na trgu, ki koristi velikim podjetjem in tako omejuje število potencialnih ponovnih uporabnikov zadevnih podatkov [...]; povečati poslovne priložnosti s spodbujanjem objavljanja dinamičnih podatkov in prevzemanjem programskih vmesnikov aplikacij (API)“ ⁽²⁾.
8. Direktiva o ponovni uporabi informacij javnega sektorja je del vizije EU o spodbujanju dobrih velepodatkov. Informacije javnega sektorja so ključni vir primarnih velepodatkov na enotnem digitalnem trgu. Pametna raba podatkov, vključno z njihovo obdelavo z umetno inteligenco, lahko preobrazi vse sektorje gospodarstva.
9. ENVP je že septembra 2016 v mnenju *Opinion on coherent enforcement of fundamental rights in the age of big data* (Mnenje o učinkovitem izvrševanju temeljnih pravic v dobi masovnih podatkov) ⁽³⁾ predlagal strategijo za oblikovanje kibernetskega prostora EU na podlagi vrednot EU, pri tem pa izpostavil vprašanja, kot sta tržna koncentracija in informacijska moč, in opozoril na šibek trg tehnologij za boljše varovanje zasebnosti (PET) kot ukrepe za zmanjšanje obdelave osebnih podatkov, ne da bi se pri tem izgubila funkcionalnost proizvoda ali storitve (po zgledu načel vgrajene zasebnosti ⁽⁴⁾ in privzete zasebnosti).
10. Poleg tega želi ENVP opozoriti na pomen ključnih načel za varstvo podatkov, ki bi jih bilo treba po mnenju Evropske komisije spoštovati v okviru ponovne uporabe podatkov, in sicer (i) zmanjšanje vezanosti podatkov in zagotavljanje neizkrivljene konkurence, (ii) preglednost in sodelovanje družbe v zvezi z namenom ponovne uporabe v razmerju do državljanov/posameznikov, na katere se nanašajo osebni podatki, ter preglednost in jasna opredelitev namena med dajalcem in pridobiteljem licenc, (iii) ocena učinka v zvezi z varstvom podatkov in ustrezni zaščitni ukrepi za varstvo podatkov za ponovno uporabo (v skladu z načelom glede neškodovanja – z vidika varstva podatkov).
11. Čeprav se je Evropska komisija neformalno posvetovala z ENVP, pa se ni z njim formalno posvetovala, kot se to zahteva v členu 28(2) Uredbe (ES) št. 45/2001. To mnenje zato temelji na členu 41(2) navedene uredbe. ENVP priporoča, da se sklic na to mnenje vključi v preambulo sprejetega instrumenta.

⁽¹⁾ Obrazložiteni memorandum k predlogu Direktive Evropskega parlamenta in Sveta o ponovni uporabi informacij javnega sektorja (prenovitev), str. 3.

⁽²⁾ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij: Na poti k skupnemu evropskemu podatkovnemu prostoru, str. 5.

⁽³⁾ https://edps.europa.eu/sites/edp/files/publication/16-09-23_bigdata_opinion_en.pdf, o ponovni uporabi glej str. 9.

⁽⁴⁾ Mnenje evropskega nadzornika za varstvo podatkov 5/2018: Preliminary Opinion on Privacy by Design (Predhodno mnenje o vgrajeni zasebnosti).

7. SKLEPNA UGOTOVITEV

ENVP tako priporoča, da:

- se spremeni člen 1(2)(g) predloga in se zagotovi specifična razlaga o razliki med dokumenti in deli dokumentov, za katere se – z vidika varstva podatkov– direktiva o ponovni uporabi informacij javnega sektorja ne bi uporabljala,
- se v členu 4(4) predloga omeni še nadzorni organ, ustanovljen na podlagi člena 51 splošne uredbe o varstvu podatkov, da se dodatno okrepi povezava med ponovno uporabo informacij javnega sektorja in varstvom osebnih podatkov,
- se v vsebinskem delu predloga znova uporabi specifična določba o zakonodaji o varstvu podatkov, ki se uporablja in je trenutno zajeta v členu 1(4) Direktive 2013/37/EU(vključno s potrebno posodobitvijo sklicev na trenutno veljavne pravne instrumente),
- se dodatno poudari uporaba anonimizacije v okviru ponovne uporabe informacij javnega sektorja, pri čemer se v pravnem besedilu omenijo anonimizirane informacije in se v okviru stroškov, ki se lahko zaračunajo ponovnim uporabnikom, razširi področje subjektov, ki so upravičeni do zaračunavanja stroškov anonimizacije,
- se v predlogu jasno navede, da se uporablja opredelitev osebnih podatkov iz člena 4(1) splošne uredbe o varstvu podatkov,
- se zagotovijo ocene učinka v zvezi z varstvom podatkov za specifične sektorje, ki obdelujejo občutljive podatke, na primer zdravstveni sektor, dajatelj licence pa bi se moral za svojo odločitev opreti nanje in posledično upoštevati pogoje za ponovno uporabo.
- Nazadnje, ENVP v zvezi s temi priporočili poudarja pomen naslednjih ključnih načel za varstvo podatkov, ki bi jih bilo treba po mnenju Evropske komisije spoštovati v okviru ponovne uporabe podatkov, zlasti:
 - (i) zmanjšanje vezanosti podatkov in zagotavljanje neizkrivljene konkurence;
 - (ii) preglednost in sodelovanje družbe v zvezi z namenom ponovne uporabe v razmerju do državljanov/posameznikov, na katere se nanašajo osebni podatki, ter preglednost in jasna opredelitev namena med dajalcem in pridobiteljem licenc;
 - (iii) ocena učinka v zvezi z varstvom podatkov in ustrezni zaščitni ukrepi za varstvo podatkov za ponovno uporabo (v skladu z načelom glede neškodovanja – z vidika varstva podatkov).

V Bruslju, 10. julija 2018

Giovanni BUTTARELLI

Evropski nadzornik za varstvo podatkov

INFORMACIJE DRŽAV ČLANIC

Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 16(4) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti

Uvedba obveznosti javne službe glede rednih zračnih prevozov

(Besedilo velja za EGP)

(2018/C 305/08)

Država članica	Portugalska
Zadevna proga	Bragança–Vila Real–Viseu–Cascais–Portimão–Cascais–Viseu–Vila Real–Bragança
Datum začetka veljavnosti obveznosti javne službe	23. decembra 2018
Naslov, na katerem je mogoče dobiti besedilo in vse pomembne informacije in/ali dokumentacijo v zvezi z obveznostmi javne službe	Vsi dokumenti so na voljo na spletnem naslovu: http://www.saphety.com Za več informacij se obrnite na: Ministério do Planeamento e das Infraestruturas Gabinete do Secretário de Estado das Infraestruturas Av. Barbosa do Bocage n.º 5 – 2.º andar 1049-039 Lisboa PORTUGALSKA E-naslov: gab.infraestruturas@mpi.gov.pt

Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 16(4) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti

Sprememba obveznosti javne službe glede rednih zračnih prevozov

(Besedilo velja za EGP)

(2018/C 305/09)

Država članica	Združeno kraljestvo
Zadevna proga	Oban–Coll Oban–Colonsay Oban–Tiree Coll–Tiree
Prvotni datum začetka veljavnosti obveznosti javne službe	2. marec 2007
Datum začetka veljavnosti sprememb	16. maj 2019
Naslov, na katerem je mogoče dobiti besedilo in vse pomembne informacije in/ali dokumentacijo v zvezi z obveznostjo javne službe	Vsi dokumenti bodo na voljo na spletnem naslovu: http://www.publiccontractsscotland.gov.uk Dodatne informacije: Argyll and Bute Council Council Offices Kilmory Lochgiphead Argyll and Bute Council PA31 8RT Škotska ZDRUŽENO KRALJESTVO Tel. +44 1546604239 Kontakt: Christine Todd E-naslov: Christine.Todd@argyll-bute.gov.uk

Informativno obvestilo Komisije v skladu s členom 17(5) Uredbe (ES) št. 1008/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o skupnih pravilih za opravljanje zračnih prevozov v Skupnosti

Javni razpis za opravljanje rednih zračnih prevozov v skladu z obveznostmi javne službe

(Besedilo velja za EGP)

(2018/C 305/10)

Država članica	Združeno kraljestvo
Zadevna proga	Oban–Coll Oban–Colonsay Oban–Tiree Coll–Tiree
Obdobje veljavnosti pogodbe	16. maj 2019–15. maj 2022
Rok za oddajo vlog in ponudb	19. november 2018
Naslov, na katerem je mogoče dobiti besedilo javnega razpisa in vse ustrezne informacije in/ali dokumentacijo v zvezi z javnim razpisom in obveznostjo javne službe	Vsi dokumenti bodo na voljo na spletnem naslovu: http://www.publiccontractsscotland.gov.uk Dodatne informacije: Argyll and Bute Council Council Offices Kilmory Lochgiphead Argyll and Bute Council PA31 8RT Škotska ZDRUŽENO KRALJESTVO Tel. +44 1546604239 Kontakt: Christine Todd E-naslov: Christine.Todd@argyll-bute.gov.uk

INFORMACIJE V ZVEZI Z EVROPSKIM GOSPODARSKIM PROSTOROM

STALNI ODBOR DRŽAV EFTE

Nevarne snovi – Seznam odločitev o avtorizaciji, ki so jih države EGP-Efte sprejele v skladu s členom 64(8) Uredbe (ES) št. 1907/2006 (REACH) v drugi polovici leta 2017

(2018/C 305/11)

Pododbor I o prostem pretoku blaga**V seznanitev Skupnemu odboru EGP**

S sklicem na Sklep Skupnega odbora EGP št. 25/2008 z dne 14. marca 2008 je Skupni odbor EGP pozvan, da se na zasedanju 27. aprila 2018 seznanijo z naslednjimi seznammi odločitev o avtorizaciji, sprejetih na podlagi člena 64(8) Uredbe (ES) št. 1907/2006 (REACH) za obdobje od 1. julija do 31. decembra 2017.

—

PRILOGA

Seznam odločitev o avtorizaciji

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bile v državah EGP-Efte sprejete naslednje odločitve o avtorizaciji v skladu s členom 64(8) Uredbe (ES) št. 1907/2006 (REACH):

Ime snovi	Odločitev Komisije v skladu s členom 64(8) Uredbe (ES) št. 1907/2006	Država	Datum sprejetja odločitve
amonijev dikromat	C(2017) 3237	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3453	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3764	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3765	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3801	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3806	Islandija	7.7.2017
natrijev dikromat	C(2017) 3816	Islandija	7.7.2017
1,2-dikloroetan	C(2017) 3821	Islandija	7.7.2017
kalijev dikromat	C(2017) 3910	Islandija	7.7.2017
Kromov trioksid in dikromov tris(kromat)	C(2017) 5001	Islandija	5.10.2017
Kromov trioksid in dikromov tris(kromat)	C(2017) 5001	Lihtenštajn	4.9.2017
Kromov trioksid in dikromov tris(kromat)	C(2017) 5001	Norveška	18.8.2017
Bis (2-metoksietil) eter (diglim)	C(2017) 5025	Islandija	5.10.2017
Bis (2-metoksietil) eter (diglim)	C(2017) 5025	Lihtenštajn	4.9.2017
Bis (2-metoksietil) eter (diglim)	C(2017) 5025	Norveška	18.8.2017
Svinčev kromat	C(2017) 5012	Islandija	5.10.2017
Svinčev kromat	C(2017) 5012	Lihtenštajn	4.9.2017
Svinčev kromat	C(2017) 5012	Norveška	18.8.2017
Kromov trioksid	C(2017) 5880	Islandija	5.10.2017
Kromov trioksid	C(2017) 5880	Lihtenštajn	20.9.2017
Kromov trioksid	C(2017) 5880	Norveška	25.9.2017
Kromov trioksid	C(2017) 6727	Islandija	9.11.2017
Kromov trioksid	C(2017) 6727	Lihtenštajn	25.10.2017
Kromov trioksid	C(2017) 6727	Norveška	8.11.2017

Zdravila – Seznam dovoljenj za promet, ki so jih izdale države EGP-Efte za drugo polovico leta 2017

(2018/C 305/12)

Pododbor I o prostem pretoku blaga

V seznanitev Skupnemu odboru EGP

S sklicem na Sklep Skupnega odbora EGP št. 74/1999 z dne 28. maja 1999 je Skupni odbor EGP pozvan, da se na zasedanju 23. marca 2018 seznanijo z naslednjimi seznamami dovoljenj za promet z zdravili za obdobje od 1. julija do 31. decembra 2017:

- Priloga I Seznam novih dovoljenj za promet
 - Priloga II Seznam obnovljenih dovoljenj za promet
 - Priloga III Seznam podaljšanih dovoljenj za promet
 - Priloga IV Seznam preklicanih dovoljenj za promet
 - Priloga V Seznam začasno odvzetih dovoljenj za promet
-

PRILOGA I

Seznam novih dovoljenj za promet

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bila v državah EGP-Efte izdana naslednja dovoljenja za promet:

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/02/226	InductOs	Islandija	18.8.2017
EU/1/15/999	Zykadia (zamenjava z dovoljenjem za promet, ki ni pogojno)	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Islandija	16.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Norveška	14.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Islandija	11.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Norveška	9.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Islandija	24.7.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Norveška	13.9.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Islandija	11.7.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Islandija	11.7.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Islandija	11.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Islandija	14.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Norveška	7.7.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Islandija	14.7.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1196	Kevzara	Norveška	5.7.2017
EU/1/17/1197	Oxervate	Islandija	24.7.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Norveška	17.7.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Islandija	13.9.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Norveška	13.9.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Islandija	24.7.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Norveška	13.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Islandija	14.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Norveška	7.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Islandija	12.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Norveška	5.7.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Islandija	11.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin Lispro Sanofi	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Norveška	18.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Islandija	9.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Norveška	1.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Islandija	9.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Lihtenštajn	31.8.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1206	Tuxella	Norveška	1.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Islandija	10.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Norveška	1.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Islandija	11.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Norveška	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Islandija	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1209	Reaglia	Norveška	9.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisproksil Zentiva	Norveška	8.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandija	10.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Islandija	5.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Norveška	20.10.2017
EU/1/17/1212	Mavenclad	Islandija	13.9.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Norveška	30.8.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Islandija	17.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Norveška	7.8.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1214	Bavencio	Islandija	4.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Norveška	25.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Islandija	13.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Norveška	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Islandija	12.9.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Norveška	11.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Islandija	19.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Norveška	1.9.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Islandija	4.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Norveška	25.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Norveška	27.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Islandija	5.10.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Islandija	12.9.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Norveška	30.8.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandija	8.11.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norveška	27.9.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Islandija	16.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Norveška	8.8.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Islandija	4.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Norveška	3.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Islandija	5.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Norveška	11.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Islandija	10.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Norveška	3.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Islandija	4.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Norveška	27.9.2017
EU/1/17/1228	Tookad	Islandija	29.11.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Norveška	22.11.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Islandija	10.10.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Lihtenštajn	31.10.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1229	Dupixent	Norveška	10.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Islandija	5.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Norveška	27.9.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Norveška	27.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Islandija	29.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Norveška	22.11.2017
EU/1/17/1234	Tremfya	Islandija	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Islandija	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Norveška	27.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Norveška	22.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Norveška	27.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Islandija	29.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Lihtenštajn	31.12.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/17/1238	Nyxoid	Norveška	27.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Norveška	1.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Islandija	29.11.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Norveška	1.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Norveška	27.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Islandija	29.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Norveška	22.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Islandija	30.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Norveška	22.11.2017
EU/1/17/1244	Tacforius	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Islandija	13.7.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Norveška	18.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Islandija	13.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Norveška	6.7.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/2/17/212	Exzolt	Islandija	30.8.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Norveška	15.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Islandija	11.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Norveška	18.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Islandija	12.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Norveška	15.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Islandija	11.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Norveška	18.9.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Islandija	9.11.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Norveška	14.11.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Islandija	1.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Norveška	19.12.2017

PRILOGA II

Seznam obnovljenih dovoljenj za promet

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bila v državah EGP-Efte obnovljena naslednja dovoljenja za promet:

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/07/401	alli	Islandija	14.7.2017
EU/1/07/401	alli	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/07/401	alli	Norveška	5.7.2017
EU/1/07/402	Increlex	Islandija	12.7.2017
EU/1/07/402	INCRELEX	Norveška	5.7.2017
EU/1/07/403	Atriance	Islandija	11.7.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Islandija	13.9.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Norveška	22.9.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Islandija	30.11.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Norveška	22.11.2017
EU/1/07/424	Torisel	Islandija	24.7.2017
EU/1/07/424	Torisel	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/07/424	Torisel	Norveška	1.8.2017
EU/1/08/446	Privigen	Islandija	4.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Norveška	5.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Islandija	4.12.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/08/453	Prepandrix	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Norveška	5.12.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Islandija	11.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Norveška	9.8.2017
EU/1/12/787	Revestive	Islandija	13.7.2017
EU/1/12/787	Revestive	Norveška	5.7.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Islandija	11.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Norveška	9.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Islandija	24.7.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Norveška	9.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Islandija	14.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Norveška	9.8.2017
EU/1/12/794	Adcetris	Islandija	4.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norveška	27.11.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Islandija	13.9.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Norveška	27.9.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/12/796	Picato	Islandija	24.7.2017
EU/1/12/796	Picato	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/796	Picato	Norveška	8.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Islandija	10.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Norveška	18.8.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Islandija	6.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Norveška	27.9.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Islandija	24.7.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Norveška	9.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronic Acid Hospira	Islandija	11.9.2017
EU/1/12/800	Zoledronic acid Hospira	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronsyre Hospira	Norveška	4.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Islandija	14.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/801	Constella	Norveška	22.9.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Islandija	12.7.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Islandija	30.11.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Norveška	11.12.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/12/805	AMYViD	Islandija	9.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Norveška	3.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Islandija	4.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Norveška	10.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Islandija	9.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Norveška	10.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Islandija	9.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Norveška	27.9.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Islandija	6.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Norveška	3.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Islandija	6.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Norveška	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Islandija	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Norveška	3.10.2017
EU/1/12/814	Zaltrap	Islandija	9.10.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/12/814	ZALTRAP	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/12/814	ZALTRAP	Norveška	27.9.2017
EU/1/12/815	Selincro	Islandija	30.11.2017
EU/1/12/815	Selincro	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/12/815	Selincro	Norveška	1.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Islandija	19.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Islandija	15.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Norveška	19.12.2017
EU/1/13/902	Translarna	Islandija	12.7.2017
EU/1/13/902	Translarna	Norveška	5.7.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Islandija	19.12.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Islandija	6.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Norveška	26.9.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Islandija	24.7.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Norveška	4.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Islandija	6.11.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Norveška	14.11.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/16/1139	Ocaliva	Islandija	8.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Norveška	18.12.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Islandija	6.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Norveška	27.9.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Islandija	8.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Norveška	15.12.2017
EU/1/43/890	Cometriq	Norveška	3.8.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Islandija	4.7.2017
EU/2/12/144	Contacera	Islandija	5.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Norveška	15.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Norveška	28.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Islandija	5.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Norveška	6.12.2017

PRILOGA III

Seznam podaljšanih dovoljenj za promet

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bila v državah EGP-Efte podaljšana naslednja dovoljenja za promet:

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
/1/01/177/002	SonoVue	Norveška	4.9.2017
/1/03/256/022	Humira	Islandija	19.12.2017
/1/03/256/022	Humira	Norveška	10.11.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Islandija	15.9.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Norveška	28.8.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Norveška	28.11.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Islandija	1.12.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Norveška	3.8.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Islandija	13.7.2017
/1/07/422/015	Tasigna	Islandija	4.12.2017
/1/07/422/015	Tasigna	Norveška	28.11.2017
/1/07/436/006	Isentress	Islandija	9.8.2017
/1/07/436/006	Isentress	Norveška	7.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Islandija	10.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Norveška	13.7.2017
/1/09/522/003	ellaOne	Islandija	1.12.2017
/1/09/522/003	ellaOne	Norveška	10.11.2017
EU/1/09/531/022-033	Instanyl	Islandija	6.11.2017
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Islandija	5.10.2017

Številka EU	Izdelek	Država	Datum dovoljenja
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Norveška	18.9.2017
EU/1/10/618	Prolia	Norveška	27.9.2017
EU/1/11/703	Xgeva	Norveška	27.9.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Islandija	4.10.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Norveška	18.9.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Norveška	5.7.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Islandija	13.7.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Norveška	3.10.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Islandija	6.10.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Islandija	11.7.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Norveška	5.7.2017
EU/1/15/1070/002	Oncaspar	Islandija	19.12.2017

PRILOGA IV

Seznam preklicanih dovoljenj za promet

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bila v državah EGP-Efte preklicana naslednja dovoljenja za promet:

Številka EU	Izdelek	Država	Datum preklica
EU/1/00/167	Prevenar	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Norveška	11.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Islandija	1.12.2017
EU/1/07/394	Optaflu	Norveška	18.10.2017
EU/1/07/398	Optimark	Islandija	10.10.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Islandija	11.7.2017
EU/1/11/674	Repso	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Norveška	8.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Islandija	10.8.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Lihtenštajn	31.12.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Norveška	28.11.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Islandija	4.12.2017
EU/1/14/976	Zontivity	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Lihtenštajn	31.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Norveška	9.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Islandija	9.10.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Islandija	11.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Lihtenštajn	31.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Norveška	8.8.2017

PRILOGA V

Seznam začasno odvzetih dovoljenj za promet

V obdobju od 1. julija do 31. decembra 2017 so bila v državah EGP-Efte začasno odvzeta naslednja dovoljenja za promet:

Številka EU	Izdelek	Država	Datum začasnega odvzema

V

(Objave)

UPRAVNI POSTOPKI

EVROPSKI URAD ZA IZBOR OSEBJA (EPSO)

RAZPIS JAVNEGA NATEČAJA

(2018/C 305/13)

Evropski urad za izbor osebja (EPSO) organizira javni natečaj:

EPSO/AST-SC/07/18 – OBOROŽENI VARNOSTNIKI IN STRAŽARJI (SC 1/SC 2)

Razpis natečaja je objavljen v *Uradnem listu Evropske unije* C 305 A z dne 30. avgusta 2018 v 24 jezikovnih različicah.

Dodatne informacije so na voljo na spletišču urada EPSO: <https://epso.europa.eu/>.

POSTOPKI V ZVEZI Z IZVAJANJEM POLITIKE KONKURENCE

EVROPSKA KOMISIJA

Predhodna priglasitev koncentracije**(Zadeva M.9072 – KKR/Altice/SFR Filiale)****Zadeva, primerna za obravnavo po poenostavljenem postopku****(Besedilo velja za EGP)**

(2018/C 305/14)

1. Komisija je 24. avgusta 2018 prejela priglasitev predlagane koncentracije v skladu s členom 4 Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004 ⁽¹⁾.

Ta priglasitev zadeva naslednja podjetja:

- KKR & Co. Inc („KKR“) (ZDA),
- Altice France S.A. („Altice“) (Francija), ki pripada skupini Altice,
- SFR Filiale SAS („SFR Filiale“), ki ga obvladuje skupina Altice.

Podjetji KKR in Altice pridobita v smislu člena 3(1)(b) uredbe o združitvah skupni nadzor nad celotnim podjetjem SFR Filiale.

Koncentracija se izvede z nakupom delnic.

2. Poslovne dejavnosti zadevnih podjetij so:

- za podjetje KKR: investicijsko podjetje, ki zagotavlja storitve upravljanja premoženja in kapitalske tržne rešitve,
- za podjetje Altice: telekomunikacije, vsebine, mediji, oglaševalske in razvedrilne storitve,
- za podjetje SFR Filiale: dejavnosti podjetja SFR S.A., odvisnega podjetja skupine Altice v Franciji, v zvezi s telekomunikacijskimi stolpi.

3. Po predhodnem pregledu Komisija ugotavlja, da bi se za priglašeno koncentracijo lahko uporabljala uredba o združitvah. Vendar končna odločitev o tem še ni sprejeta.

V skladu z Obvestilom Komisije o poenostavljenem postopku obravnave določenih koncentracij na podlagi Uredbe Sveta (ES) št. 139/2004 ⁽²⁾ je treba opozoriti, da je ta zadeva primerna za obravnavo po postopku iz Obvestila.

4. Komisija zainteresirane tretje osebe poziva, naj ji predložijo morebitne pripombe glede predlagane transakcije.

Komisija mora pripombe prejeti najpozneje v 10 dneh po datumu te objave. Pri tem vedno navedite sklicno številko:

M.9072 – KKR/Altice/SFR Filiale

⁽¹⁾ UL L 24, 29.1.2004, str. 1 (uredba o združitvah).

⁽²⁾ UL C 366, 14.12.2013, str. 5.

Pripombe se lahko Komisiji pošljejo po elektronski pošti, po telefaksu ali po pošti. Pri tem uporabite spodnje kontaktne podatke:

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

Faks +32 22964301

Poštni naslov:

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

