

Europeiska unionens officiella tidning

C 144

femtionde årgången

Svensk utgåva

Meddelanden och upplysningar

29 juni 2007

<u>Informationsnummer</u>	Innehållsförteckning	Sida
	I <i>Resolutioner, rekommendationer, inställningar och yttranden</i>	
	YTTRANDEN	
	Rådet	
2007/C 144/01	Meddelande till personer, grupper och enheter på den förteckning som anges i artikel 2.3 i rådets förordning (EG) nr 2580/2001 om särskilda restriktiva åtgärder mot vissa personer och enheter i syfte att bekämpa terrorism (se bilagan till rådets beslut 2007/445/EG av den 28 juni 2007)	1
<hr/>		
	II <i>Meddelanden</i>	
	MEDDELANDEN FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER OCH ORGAN	
	Kommissionen	
2007/C 144/02	Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration (Ärende COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/03	Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration (Ärende COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots) ⁽¹⁾	2
2007/C 144/04	Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration (Ärende COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV) ⁽¹⁾	3
<hr/>		
	IV <i>Upplysningar</i>	
	UPPLYSNINGAR FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER OCH ORGAN	
	Kommissionen	
2007/C 144/05	Eurons växelkurs	4



<u>Informationsnummer</u>	Innehållsförteckning (Fortsättning)	Sida
2007/C 144/06	Översikt över gemenskapsbeslut om försäljningstillstånd för läkemedel fr.o.m. 1 maj 2007 t.o.m. 31 maj 2007 (Offentliggörande i enlighet med artikel 13 eller artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004)	5
2007/C 144/07	Översikt över gemenskapsbeslut om försäljningstillstånd för läkemedel fr.o.m. 1 maj 2007 t.o.m. 31 maj 2007 (Beslut fattade i enlighet med artikel 34 i direktiv 2001/83/EG eller artikel 38 i direktiv 2001/82/EG)	11

V Yttranden

ADMINISTRATIVA FÖRFARANDEN

Europaparlamentet

2007/C 144/08	Inbjudan att lämna förslag (nr VIII-2008/01) – Bidrag till politiska partier på europeisk nivå	22
---------------	--	----

FÖRFARANDEN FÖR GENOMFÖRANDE AV KONKURRENSPOLITIKEN

Kommissionen

2007/C 144/09	Förhandsanmälan av en koncentration (Ärende COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber) (¹)	25
---------------	--	----



(¹) Text av betydelse för EES

I

(Resolutioner, rekommendationer, inställningar och yttranden)

YTTRANDEN

RÅDET

Meddelande till personer, grupper och enheter på den förteckning som anges i artikel 2.3 i rådets förordning (EG) nr 2580/2001 om särskilda restriktiva åtgärder mot vissa personer och enheter i syfte att bekämpa terrorism (se bilagan till rådets beslut 2007/445/EG av den 28 juni 2007)

(2007/C 144/01)

Följande information lämnas för kännedom till de personer, grupper och enheter som förtecknats genom rådets beslut 2007/445/EG av den 28 juni 2007 ⁽¹⁾.

Europeiska unionens råd har beslutat att skälen för att föra upp de personer, grupper och enheter som upptas i ovannämnda förteckning över personer, grupper och enheter som omfattas av restriktiva åtgärder enligt rådets förordning (EG) nr 2580/2001 av den 27 december 2001 om särskilda restriktiva åtgärder mot vissa personer och enheter i syfte att bekämpa terrorism ⁽²⁾ fortfarande äger giltighet. Rådet har därför beslutat att låta dessa personer, grupper och enheter kvarstå i förteckningen.

I förordning (EG) nr 2580/2001 föreskrivs att alla penningmedel, andra finansiella tillgångar och ekonomiska resurser som tillhör de berörda personerna, grupperna och enheterna skall frysas samt att inga penningmedel, andra finansiella tillgångar och ekonomiska resurser får göras tillgängliga för dem, vare sig direkt eller indirekt.

De berörda personerna, grupperna och enheterna uppmärksammas på möjligheten att vända sig till de behöriga myndigheterna i medlemsstaten/medlemsstaterna i fråga enligt bilagan till förordningen med en ansökan om tillstånd att få använda frysta penningmedel för grundläggande behov eller särskilda betalningar enligt artikel 5.2 i förordningen. En uppdaterad förteckning över behöriga myndigheter är tillgänglig på Internet på följande adress:

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

De berörda personerna, grupperna och enheterna får ansöka om att erhålla rådets motivering till varför de kvarstår i den ovannämnda förteckningen (såvida motiveringen inte redan har delgivits dem) på följande adress: Europeiska unionens råd (Att.: CP 931 designations), Rue de la Loi 175, B-1048 Bryssel.

De berörda personerna, grupperna och enheterna får även när som helst till den adress som angivits ovan till rådet inkomma med en ansökan, tillsammans med styrkande handlingar, om att beslutet att föra upp dem och låta dem kvarstå i ovannämnda förteckning bör omprövas. Sådana ansökningar kommer att behandlas när de har mottagits. Härvid uppmärksammas de personer, grupper och enheter som berörs på rådets regelbundna översyn av förteckningen enligt artikel 1.6 i gemensam ståndpunkt 2001/931/Gusp. För att ansökningarna skall kunna beaktas vid nästa översyn bör de inlämnas **inom två månader från och med datumet för offentliggörande av detta meddelande.**

De berörda personerna, grupperna och enheterna uppmärksammas också på möjligheten att väcka talan mot rådets beslut vid Europeiska gemenskapernas förstainstansrätt enligt villkoren i artikel 230.4 och 230.5 i fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen.

⁽¹⁾ EUTL 169, 29.6.2007.

⁽²⁾ EUTL 344, 28.12.2001, s. 70.

II

(Meddelanden)

MEDDELANDEN FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER OCH
ORGAN

KOMMISSIONEN

Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration

(Ärende COMP/M.4569 – GE/Abbott Diagnostics Division)

(Text av betydelse för EES)

(2007/C 144/02)

Kommissionen beslutade den 24 april 2007 att inte göra invändningar mot den anmälda koncentrationen ovan och att förklara den förenlig med den gemensamma marknaden. Beslutet grundar sig på artikel 6.1 b i rådets förordning (EG) nr 139/2004. Beslutet i sin helhet finns endast på engelska och kommer att offentliggöras efter det att alla eventuella affärshemligheter har tagits bort. Det kommer att finnas tillgängligt

- på kommissionens webbplats för konkurrens (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Denna webbplats ger olika möjligheter att hitta enskilda beslut i koncentrationsärenden, även uppgifter om företag, ärendenummer, datum och sektorer,
- i elektronisk form på EUR-Lex webbplats, under dokument nummer 32007M4569. EUR-Lex ger tillgång till gemenskapsrätten via Internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)

Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration

(Ärende COMP/M.4674 – KKR/Stefano Pessina/Alliance Boots)

(Text av betydelse för EES)

(2007/C 144/03)

Kommissionen beslutade den 18 juni 2007 att inte göra invändningar mot den anmälda koncentrationen ovan och att förklara den förenlig med den gemensamma marknaden. Beslutet grundar sig på artikel 6.1 b i rådets förordning (EG) nr 139/2004. Beslutet i sin helhet finns endast på engelska och kommer att offentliggöras efter det att alla eventuella affärshemligheter har tagits bort. Det kommer att finnas tillgängligt

- på kommissionens webbplats för konkurrens (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Denna webbplats ger olika möjligheter att hitta enskilda beslut i koncentrationsärenden, även uppgifter om företag, ärendenummer, datum och sektorer,
 - i elektronisk form på EUR-Lex webbplats, under dokument nummer 32007M4674. EUR-Lex ger tillgång till gemenskapsrätten via Internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

Beslut om att inte göra invändningar mot en anmäld koncentration**(Ärende COMP/M.4599 – RWE Power/Carbon/JV)****(Text av betydelse för EES)**

(2007/C 144/04)

Kommissionen beslutade den 18 juni 2007 att inte göra invändningar mot den anmälda koncentrationen ovan och att förklara den förenlig med den gemensamma marknaden. Beslutet grundar sig på artikel 6.1 b i rådets förordning (EG) nr 139/2004. Beslutet i sin helhet finns endast på tyska och kommer att offentliggöras efter det att alla eventuella affärshemligheter har tagits bort. Det kommer att finnas tillgängligt

- på kommissionens webbplats för konkurrens (<http://ec.europa.eu/comm/competition/mergers/cases/>). Denna webbplats ger olika möjligheter att hitta enskilda beslut i koncentrationsärenden, även uppgifter om företag, ärendenummer, datum och sektorer,
 - i elektronisk form på EUR-Lex webbplats, under dokument nummer 32007M4599. EUR-Lex ger tillgång till gemenskapsrätten via Internet. (<http://eur-lex.europa.eu>)
-

IV

(Upplysningar)

UPPLYSNINGAR FRÅN EUROPEISKA UNIONENS
INSTITUTIONER OCH ORGAN

KOMMISSIONEN

Eurons växelkurs ⁽¹⁾

28 juni 2007

(2007/C 144/05)

1 euro =

Valuta	Kurs	Valuta	Kurs	
USD	US-dollar	1,3467	RON rumänsk leu	3,1666
JPY	japansk yen	165,61	SKK slovakisk koruna	33,832
DKK	dansk krona	7,4425	TRY turkisk lira	1,7796
GBP	pund sterling	0,67215	AUD australisk dollar	1,5918
SEK	svensk krona	9,2415	CAD kanadensisk dollar	1,4293
CHF	schweizisk franc	1,6544	HKD Hongkongdollar	10,5264
ISK	isländsk krona	84,1	NZD nyzeeländsk dollar	1,7513
NOK	norsk krona	7,952	SGD singaporiensk dollar	2,0649
BGN	bulgarisk lev	1,9558	KRW sydkoreansk won	1 248,19
CYP	cypriotiskt pund	0,5837	ZAR sydafrikansk rand	9,572
CZK	tjeckisk koruna	28,633	CNY kinesisk yuan renminbi	10,2553
EEK	estnisk krona	15,6466	HRK kroatisk kuna	7,3042
HUF	ungersk forint	247,44	IDR indonesisk rupiah	12 224,67
LTL	litauisk litas	3,4528	MYR malaysisk ringgit	4,6683
LVL	lettisk lats	0,6962	PHP filippinsk peso	62,42
MTL	maltesisk lira	0,4293	RUB rysk rubel	34,742
PLN	polsk zloty	3,782	THB thailändsk baht	42,859

⁽¹⁾ Källa: Referensväxelkurs offentliggjord av Europeiska centralbanken.

Översikt över gemenskapsbeslut om försäljningstillstånd för läkemedel fr.o.m. 1 maj 2007 t.o.m.
31 maj 2007

(Offentliggörande i enlighet med artikel 13 eller artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG)
nr 726/2004 ⁽¹⁾)

(2007/C 144/06)

— Utfärdande av försäljningstillstånd (artikel 13 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): Godkännes

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	INN (internationelltgeneriskt namn)	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Läkemedelsform	ATC-kod (Anatomical Therapeutic Chemical Code)	Datum för anmälan
2.5.2007	Focetria	Ytantigener av influensavirus från stammen A/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. Via Fiorentina, 1 I-53100 Siena	EU/1/07/385/001-004	Injektionsvätska, suspension	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	Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning	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	Salva	D06AX13	29.5.2007

⁽¹⁾ EUT L 136, 30.4.2004, s. 1.

— **Utfärdande av försäljningstillstånd (artikel 13 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): Avslås**

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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

— **Ändring av försäljningstillstånd (artikel 13 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): Godkännes**

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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 för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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 för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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 för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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

— Utfärdande av försäljningstillstånd (artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): Godkännes

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	INN (internationelltgeneriskt namn)	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Läkemedelsform	ATC-kod (Anatomical Therapeutic Chemical Code)	Datum för anmälan
14.5.2007	Nobilis Influenza H7N1	Inaktiverat helvirusantigen av fågelinfluensavirus, subtyp H7N1 (stam, A/CK/Italy/473/99), som inducerar en HI-titer på $\geq 6,0$ log ₂ -enheter enligt styrkebestämning	Intervet International B.V.	EU/2/07/073/001-004	Injektionsvätska, emulsion	QI01AA23	16.5.2007

— Ändring av försäljningstillstånd (Artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): Godkännes

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavaren av försäljningstillståndet	Nr. i Gemenskapsregistret	Datum för anmälan
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

Alla intressenter kan på begäran från nedanstående adress erhålla den offentliga rapporten om utvärderingen av de berörda läkemedlen och de beslut som rör dessa:

Europeiska läkemedelsmyndigheten
7, Westferry Circus
Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom

Översikt över gemenskapsbeslut om försäljningstillstånd för läkemedel fr.o.m. 1 maj 2007 t.o.m. 31 maj 2007

(Beslut fattade i enlighet med artikel 34 i direktiv 2001/83/EG ⁽¹⁾ eller artikel 38 i direktiv 2001/82/EG ⁽²⁾)

(2007/C 144/07)

— Utfärdande, upprätthållande eller ändring av nationellt försäljningstillstånd

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavare av försäljningstillståndet	Berörd medlemsstat	Datum för anmälan
22.5.2007	Doxyprax	Se bilagan I	Se bilagan I	24.5.2007
22.5.2007	Thelin	Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna	Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna	24.5.2007
29.5.2007	Xefo	Se bilagan II	Se bilagan II	30.5.2007
30.5.2007	Remicade	Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna	Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna	31.5.2007

— Upphävande av nationellt försäljningstillstånd

Datum för beslutet	Läkemedlets namn	Innehavare av försäljningstillståndet	Berörd medlemsstat	Datum för anmälan
2.5.2007	Alendros 70	Se bilagan III	Se bilagan III	4.5.2007

⁽¹⁾ EGT L 311, 28.11.2001, s. 67.

⁽²⁾ EGT L 311, 28.11.2001, s. 1.

BILAGA I

NAMN, LÄKEMEDELSFORMER, LÄKEMEDELSSTYRKOR, DJURARTER, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH
INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Medlemsland	Sökande eller innehavare av godkännande för försäljning	Produktens angivna namn	Läkemedelsform	Styrka	Djurart	Frekvens och administreringsätt	Rekommenderad dos
Belgien, Tjeckien, Tyskland, Grekland, Spanien, Frankrike, Italien, Nederländerna, Polen, Portugal och Slovakien	Industrial Veterinaria, S.A. Esmeralda, 19-4º E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)	DOXYPREX	Premix	100 mg/g	Gris (efter avvänjning)	Används i foder	10 mg/kg kroppsvikt

BILAGA II

FÖRTECKNING ÖVER LÄKEMEDELTS NAMN, LÄKEMEDELFORMER, STYRKOR, ADMINISTRERINGS-
SÄTT AV LÄKEMEDLEN SAMT SÖKANDE OCH INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING
I MEDLEMSSTATERNA

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringssätt	Innehåll
Österrike	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornox	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Artok	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringsätt	Innehåll
Belgien	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Bulgarien	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Tjeckiska republiken	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringsätt	Innehåll
Danmark	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Estland	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölvä	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringsätt	Innehåll
Tyskland	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Danmark ApS Langebjerg 1 DK-4000 Roskilde	Lornoxicam "Nycomed"	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Pharma GmbH Edisonstraße 16 D-85716 Unterschleissheim	Telos	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
Grekland	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Hellas S.A. Λεωφ. Κηφισίας 196 GR-152 31 Αθήνα	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Ungern	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringssätt	Innehåll
Italien	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalar	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Taigalar	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
	Nycomed Italy S.r.l. Via Carducci 125 Edificio A I-20099 Sesto San Giovanni	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Lettland	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Litauen	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed SEFA Jaama 55B EE-63308 Pölva	Xefo Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringssätt	Innehåll
Luxemburg	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo Acute	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Christians Gentsesteenweg 615 B-1080 Brussel	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Portugal	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Acabel	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
	Euro-Labor SA Rua Alfredo da Silva n.º 16 P-2610-016 Amadora	Bosporon	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringsätt	Innehåll
Rumänien	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed Austria GmbH St. Peter Straße 25 A-4020 Linz	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Spanien	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Tedec Meiji Farma, S.A. Ctra. M-300 Km 30,500 E-28802 Alcalá de Henares, Madrid	Bosporon Rapid	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Laboratorios Andromaco S.A. Doctor Zamenhof 36 E-29027 Madrid	Acabel	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Läkemedlets namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringsätt	Innehåll
Sverige	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo Akut	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed AB Tegeluddsvägen 17-21 S-102 53 Stockholm	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg
Förenade kungariket	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	4 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	8 mg	Filmdragerad tablett	Oral användning	8 mg
	Nycomed UK Ltd The Magdalen Centre Oxford Science Park OX4 4GA Oxford United Kingdom	Xefo	4 mg/ml	Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	Intravenös användning/ Intramuskulär användning	8 mg

BILAGA III

FÖRTECKNING ÖVER LÄKEMEDLETS NAMN, LÄKEMEDELSFORM, STYRKA, ADMINISTRERINGSSÄTT
AV LÄKEMEDLET SAMT SÖKANDE OCH INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING I
MEDLEMSSTATERNA

Medlemsstat	Innehavare av godkännande för försäljning	Sökanden	Namn	Styrka	Läkemedelsform	Administreringssätt
Tjeckien	Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10		Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Estland		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Ungern		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Lettland		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Litauen		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Polen		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning
Slovakien		Zentiva, a.s. U kabelovny 130 Dolní Měcholupy CZ-102 37 Praha 10	Alendros 70	70 mg	Tablett	Oral användning

V

(Yttranden)

ADMINISTRATIVA FÖRFARANDEN

EUROPAPARLAMENTET

INBJUDAN ATT LÄMNA FÖRSLAG (nr VIII-2008/01)

Bidrag till politiska partier på europeisk nivå

(2007/C 144/08)

1. MÅL

1.1 Sammanhang

I artikel 191 i Fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen anges att politiska partier på europeisk nivå är viktiga som en integrationsfaktor inom unionen och att de bidrar till att skapa ett europeiskt medvetande och att uttrycka unionsmedborgarnas politiska vilja. Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2004/2003 av den 4 november 2003⁽¹⁾ fastställer i detta sammanhang reglerna för och finansieringen av politiska partier på europeisk nivå. I denna förordning föreskrivs att Europaparlamentet skall ge ett årligt ekonomiskt bidrag i form av driftsstöd till de politiska partier som begär detta och som uppfyller villkoren i denna förordning.

1.2 Syftet med inbjudan att lämna förslag

I enlighet med artikel 2 i det beslut som fattades av Europaparlamentets presidium den 29 mars 2004 om fastställande av tillämpningsföreskrifterna för förordning (EG) nr 2004/2003⁽²⁾, skall Europaparlamentet "varje år före den första juli offentliggöra en inbjudan att lämna förslag för dem som vill ansöka om bidrag till finansiering av politiska partier på europeisk nivå". Denna inbjudan att lämna förslag avser begäran om bidrag för budgetåret 2008 och täcker verksamhetsperioden mellan den 1 januari 2008 och den 31 december 2008.

2. KRITERIER OCH STYRKANDE HANDLINGAR

2.1. Ansökningarnas giltighet

Man kommer endast att beakta skriftliga ansökningar som lämnats in på de formulär för bidragsansökan som finns i bilaga 1 i ovan nämnda beslut från Europaparlamentets presidium av den 29 mars 2004, och som adresserats till Europaparlamentets talman inom de tidsfrister och enligt de villkor för att lämna in ansökningar som anges nedan.

2.2. Stödskriterier

För att kunna få stöd måste ett politiskt parti på europeisk nivå uppfylla de villkor som föreskrivs i artikel 3 i förordning (EG) nr 2004/2003, nämligen följande:

- a) Vara en juridisk person i den medlemsstat där partiet har sitt säte.
- b) Företrädas av ledamöter i Europaparlamentet eller de nationella eller regionala parlamenten eller regionala församlingarna, i åtminstone en fjärdedel av medlemsstaterna, eller ha erhållit i åtminstone en fjärdedel av medlemsstaterna, minst tre procent av rösterna i var och en av dessa medlemsstater i de senaste valen till Europaparlamentet.
- c) Respektera, i synnerhet i sitt program och i sin verksamhet, de principer på vilka Europeiska unionen grundar sig, nämligen principerna om frihet, demokrati och respekt för de mänskliga rättigheterna och de grundläggande friheterna samt rättsstatsprincipen.
- d) Ha deltagit i eller uttryckt sin avsikt att delta i valen till Europaparlamentet.

⁽¹⁾ EUT L 297, 15.11.2003, s. 1.

⁽²⁾ EUT C 155, 12.06.2004, s. 1, Beslut i enlighet med presidietts ändring av den 1 februari 2006 (EUT C 150, 28.6.2006, s.9.)

2.3 Uteslutningskriterier

De sökande måste också intyga att de inte befinner sig i någon av de situationer som nämns i artiklarna 93 och 94 i rådets förordning (EG, Euratom) nr 1605/2002 av den 25 juni 2002 om budgetförordningen för Europeiska gemenskapernas allmänna budget ⁽¹⁾.

2.4 Urvalskriterier

De sökande måste styrka att de har de juridiska och ekonomiska möjligheter samt den tekniska och administrativa kapacitet som krävs för att kunna genomföra det verksamhetsprogram för vilket de ansöker om stöd.

2.5 Kriterier för fördelning av stöd

I enlighet med artikel 10 i förordning (EG) nr 2004/2003 kommer de tillgängliga anslagen för budgetåret 2008 att fördelas enligt nedanstående mellan de politiska partier vars begäran om finansiering varit föremål för ett positivt beslut när det gäller kriterierna för giltighet, stödberättigande, uteslutning och urval:

- a) 15 procent fördelas på lika basis.
- b) 85 procent fördelas mellan de partier som har ledamöter i Europaparlamentet, i proportion till antalet ledamöter.

2.6 Styrkande handlingar

För att de ovannämnda kriterierna skall kunna bedömas måste de sökande tillhandahålla följande styrkande handlingar:

- a) Följebrev i original
- b) Ansökningsformuläret i bilaga 1 i beslutet från Europaparlamentets presidium av den 29 mars 2004, vederbörligen ifyllt och undertecknat (med skriftlig sanningsförsäkran)
- c) Det politiska partiets stadgar
- d) Officiellt registreringsintyg
- e) Aktuellt bevis på det politiska partiets existens
- f) Lista på styrelsens ordförande/medlemmar (efternamn och förnamn samt titel eller befattning inom det ansökande partiet)

⁽¹⁾ EGT L 248, 16.9.2002, s. 1. Förordningen senast ändrad genom förordning (EG, Euratom) nr 1995/2006 (EUT L 390, 30.12.2006, s. 1)

g) Handlingar som intygar att den sökande uppfyller villkoren i artikel 3 b, c och d samt artikel 10.1 b ⁽²⁾ i förordning (EG) nr 2004/2003 (eller en försäkran om att inga förändringar skett av redan inlämnade handlingar)

h) Det politiska partiets program

i) Kompletta årsredovisningar för 2006, attesterade av ett externt revisionsorgan ⁽³⁾

j) Preliminär verksamhetsbudget för den stödberättigande perioden (1.1.2008 till 31.12.2008), med angivande av de utgifter som är berättigade till stöd ur gemenskapens budget.

3. GEMENSKAPENS FINANSIERING

Budgeten för budgetåret 2008 beräknas uppgå till sammanlagt 10 645 000 EUR, med reservation för budgetmyndighetens godkännande.

Maximibeloppet för Europaparlamentets ekonomiska stöd får inte överstiga 75 procent av de stödberättigande utgifterna i de europeiska politiska partiernas driftsbudgetar. Bevisbördan för detta ligger hos det berörda politiska partiet.

Gemenskapens finansiering sker i form av driftsstöd enligt vad som föreskrivs i budgetförordningen och kommissionens förordning (EG, Euratom) nr 2342/2002 av den 23 december 2002 om genomförandebestämmelser för rådets förordning (EG, Euratom) nr 1605/2002 med budgetförordning för Europeiska gemenskapernas allmänna budget ⁽⁴⁾. Reglerna för utbetalningen av stödet och skyldigheterna i samband med dess användning kommer att fastställas i de avtal för stöd för vilka det finns en mall i bilaga 2 i beslutet från Europaparlamentets presidium av den 29 mars 2004.

4. FÖRFARANDE

4.1 Tidsfrist och regler för inlämnande av förslag

Tidsfristen för insändande av ansökningarna har fastställts till **den 14 november 2007**. Ansökningar som insänds efter denna tidsfrist kommer inte att beaktas.

Följande gäller för ansökningarna:

- De skall lämnas in på formuläret för bidragsansökan.
- De skall vara undertecknade av den sökande eller dennes ombud med fullmakt.

⁽²⁾ Inbegriper förteckningarna över de valda personer som avses i artikel 3 b, första stycket och artikel 10.1 b.

⁽³⁾ Utom om det politiska partiet på europeisk nivå inrättats under det pågående året.

⁽⁴⁾ EGT L 357, 31.12.2002, s. 1. Förordningen ändrad genom förordning (EG, Euratom) nr 478/2007 (EGT L 111, 28.4.2007, s. 13.)

- De skall skickas i två kuvert. Båda kuverten skall vara förseglade. På det inre kuvertet skall det, utöver den adressatavdelning som anges i inbjudan att lämna förslag, stå följande:

”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”

Om självhäftande kuvert har använts skall dessa förseglas med tejp på vilken avsändarens underskrift skall stå. Både avsändarens skriftliga underskrift och dennes organisations stämpel anses som avsändarens underskrift.

- De skall skickas senast det datum då tidsfristen löper ut enligt vad som fastställts i inbjudan att lämna förslag, antingen med rekommenderad post (postens stämpel gäller) eller med bud (datumet på budfirmans inlämningskvitto gäller).

Följande adress skall skrivas på det yttre kuvertet:

EUROPEAN PARLIAMENT
Mail Service
KAD 00D008
L-2929 Luxembourg

På detta kuvert måste även avsändarens adress anges.

Följande adress skall skrivas på det inre kuvertet:

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

4.2 Tidsplanen för genomförande av verksamhetsprogrammet

Den stödberättigande perioden för samfinansiering av driftsbudgeterna för de politiska partierna på europeisk nivå för 2008 löper från den 1 januari 2008 till den 31 december 2008.

4.3 Förfarande och tidsfrist för beviljande av stöd

Nedanstående förfaranden och tidsfrister kommer att tillämpas vid tilldelningen av stöd till politiska partier på europeisk nivå:

- Ansökningen insänds till Europaparlamentet (senast den 14 november 2007).
- Europaparlamentets enheter behandlar ansökningarna och gör ett urval. Endast de godkända ansökningarna kommer att behandlas utifrån de kriterier för stödberättigande, uteslutning och urval som anges i inbjudan att lämna förslag.
- Europaparlamentets presidium fattar det slutliga beslutet (före den 15 februari 2008) och informerar de sökande om resultatet.
- Ett stödavtal undertecknas (inom 30 dagar efter presidiets beslut).
- En förhandsfinansiering på 80 procent betalas ut (inom 15 dagar efter undertecknandet av avtalet).

4.4 Kompletterande uppgifter

Följande texter finns tillgängliga på Europaparlamentets webbplats:

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

- Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2004/2003 av den 4 november 2003 om regler för och finansiering av politiska partier på europeisk nivå.
- Beslut av Europaparlamentets presidium av den 29 mars 2004 om tillämpningsföreskrifter till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2004/2003 om regler för och finansiering av politiska partier på europeisk nivå.
- Formulär för bidragsansökan.
- Formulär för överenskommelse om verksamhetsbidrag.

Frågor angående denna inbjudan att lämna förslag för beviljande av bidrag skall skickas med e-post (ange vilken publikation det gäller) till

Helmut.Betz@europarl.europa.eu

FÖRFARANDE FÖR GENOMFÖRANDE AV KONKURRENSPOLITIKEN

KOMMISSIONEN

**Förhandsanmälan av en koncentration
(Ärende COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber)**

(Text av betydelse för EES)

(2007/C 144/09)

1. Kommissionen mottog den 22 juni 2007 en anmälan om en föreslagen koncentration enligt artikel 4 i rådets förordning (EG) nr 139/2004 ⁽¹⁾, genom vilken företaget Nestlé SA ("Nestlé", Schweiz), på det sätt som avses i artikel 3.1 b i förordningen förvärvar kontroll över företaget Gerber ("Gerber", Förenta staterna), som tillhör Novartis AG ("Novartis", Schweiz), genom förvärv av aktier och tillgångar.

2. De berörda företagen bedriver följande affärsverksamhet:

- Nestlé: Produktion, marknadsföring och försäljning av en stor mängd av olika livsmedelsprodukter och drycker, inklusive barnmat;
- Gerber: Produktion, marknadsföring och försäljning av barnmat, produkter för spädbarnsvård samt babyutrustning;
- Novartis: Stort företag som tillverkar hälsovårds- och läkemedelsprodukter.

3. Kommissionen har vid en preliminär granskning kommit fram till att den anmälda koncentrationen kan omfattas av förordning (EG) nr 139/2004, dock med det förbehållet att ett slutligt beslut i denna fråga fattas senare.

4. Kommissionen uppmanar berörda tredje parter att till den lämna eventuella synpunkter på den föreslagna koncentrationen.

Synpunkterna skall ha kommit in till kommissionen senast tio dagar efter detta offentliggörande. Synpunkterna kan sändas till kommissionen per fax ((32-2) 296 43 01 eller 296 72 44) eller per post, med angivande av referens COMP/M.4688 – Nestlé/Gerber, till

Europeiska kommissionen
Generaldirektoratet för konkurrens
Registreringsenheten för företagskoncentrationer
J-70
B-1049 Bryssel

(¹) EUTL 24, 29.1.2004, s. 1.