

EØS-tillegget

ISSN 1022-9310

Nr. 57

til Den europeiske
unions tidende

21. årgang

9.10.2014

	I	EØS-ORGANER	
	1.	EØS-komiteen	
	II	EFTA-ORGANER	
	1.	EFTA-statenes faste komité	
2014/EØS/57/01		Underkomité I for fritt varebytte – Legemidler – Liste over markedsføringstillatelser gitt av EØS-EFTA-statene i andre halvår 2011	1
2014/EØS/57/02		Underkomité I for fritt varebytte – Legemidler – Liste over markedsføringstillatelser gitt av EØS-EFTA-statene i første halvår 2012	12
2014/EØS/57/03		Underkomité I for fritt varebytte – Legemidler – Liste over markedsføringstillatelser gitt av EØS-EFTA-statene i andre halvår 2012	22
	2.	EFTAs overvåkningsorgan	
	3.	EFTA-domstolen	
	III	EU-ORGANER	
	1.	Kommisjonen	
2014/EØS/57/04		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7095 – SOCAR/DESFA) ..	34
2014/EØS/57/05		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7307 – Electricity Supply Board/Vodafone Ireland/JV)	35
2014/EØS/57/06		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7333 – Alitalia/Etihad) ...	36
2014/EØS/57/07		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7359 – PCCR USA/ Total's CCP Composite Business)	37
2014/EØS/57/08		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7418 – Bosch/ ZF Lenksysteme) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	38
2014/EØS/57/09		Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.7423 – Vinci/Imtech ICT) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	39
2014/EØS/57/10		Innledning av behandling (Sak M.7265 – Zimmer/Biomet)	40

2014/EØS/57/11	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7282 – Liberty Global/Discovery/All3Media)	40
2014/EØS/57/12	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7288 – Viacom/Channel 5 Broadcasting)	41
2014/EØS/57/13	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7316 – Det norske oljeselskap/Marathon Oil Norge)	41
2014/EØS/57/14	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7354 – ADM/WILD Flavors/WDI)	42
2014/EØS/57/15	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7364 – Blackstone/Lombard)	42
2014/EØS/57/16	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7371 – Nordic Capital/Lindorff)	43
2014/EØS/57/17	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7373 – Ortner/Strauss/UBM)	43
2014/EØS/57/18	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.7376 – Droege/Weltbild)	44

EFTA-ORGANER

EFTA-STATENES FASTE KOMITÉ

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE

2014/EØS/57/01

LEGEMIDLER

**LISTE OVER MARKEDSFØRINGSTILLATELSER GITT AV EØS-EFTA-
STATENE I ANDRE HALVÅR 2011**

Til underretning for EØS-komiteen

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 74/1999 av 28. mai 1999 bes EØS-komiteen, på sitt møte 15. juni 2012, ta til underretning de følgende lister over markedsføringstillatelser for legemidler for tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

VEDLEGG I	Liste over nye markedsføringstillatelser
VEDLEGG II	Liste over fornyede markedsføringstillatelser
VEDLEGG III	Liste over utvidede markedsføringstillatelser
VEDLEGG IV	Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser
VEDLEGG V	Liste over suspenderte markedsføringstillatelser

VEDLEGG I

Liste over nye markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tildelt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/09/543/001-002	Cayston ⁽¹⁾	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/10/642/001-004	Ibandronic Acid Teva	Norge	23.8.2011
EU/1/10/649/001-016	Clopidogrel Teva Pharma B.V	Norge	19.7.2011
EU/1/10/649/001-016	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/10/652/001-003	TOBI Podhaler	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/10/652/001-003	TOBI Podhaler	Norge	17.8.2011
EU/1/10/652/001-003	TOBI Podhaler	Island	9.8.2011
EU/1/10/654/001-004	Leflunomide ratiopharm	Norge	25.8.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Norge	24.8.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Norge	23.8.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Norge	22.8.2011
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Island	10.8.2011
EU/1/11/685/001-005	Ibandronic acid Sandoz	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/685/001-005	Ibandronic acid Sandoz	Island	18.8.2011
EU/1/11/689/001-002	IOA	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/689/001-002	IOA	Norge	6.12.2011
EU/1/11/689/001-002	loa	Island	25.11.2011
EU/1/11/690/001-002	Zoely	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/690/001-002	Zoely	Norge	18.8.2011
EU/1/11/690/001-002	Zoely	Island	9.8.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Island	8.8.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmin Actavis	Norge	19.8.2011
EU/1/11/694/001-002	Nulojix	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/694/001-002	Nulojix	Norge	1.8.2011
EU/1/11/694/001-002	Nulojix	Island	6.7.2011
EU/1/11/695/001-055	Leganto	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/695/001-055	Leganto	Norge	23.8.2011
EU/1/11/695/001-055	Leganto	Island	6.7.2011
EU/1/11/696/001-002	Bydureon	Norge	5.7.2011
EU/1/11/696/001-002	Bydureon	Island	6.7.2011
EU/1/11/696/001-002	Bydureon	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/697/001-012	Temozolomide Sun	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/697/001-012	Temozolomide SUN	Norge	22.8.2011
EU/1/11/697/001-012	Temozolomide SUN	Island	9.8.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/11/698/001-002	Yervoy	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/698/001-002	Yervoy	Norge	18.8.2011
EU/1/11/698/001-002	Yervoy	Island	21.7.2011
EU/1/11/699/001-002	Fampyra	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/699/001-002	Fampyra	Norge	23.8.2011
EU/1/11/699/001-002	Fampyra	Island	9.8.2011
EU/1/11/700/001-002	Benlysta	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/700/001-002	Benlysta	Norge	27.7.2011
EU/1/11/700/001-002	Benlysta	Island	21.7.2011
EU/1/11/701/001-028	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/701/001-028	Levetiracetam Teva	Norge	26.9.2011
EU/1/11/701/001-028	Levetiracetam Teva	Island	16.9.2011
EU/1/11/702/001-031	Levetiracetam Ratiopharm	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/702/001-031	Levetiracetam ratiopharm	Norge	26.9.2011
EU/1/11/702/001-031	Levetiracetam ratiopharm	Island	16.9.2011
EU/1/11/703/001-002	Xgeva	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/703/001-002	Xgeva	Norge	15.8.2011
EU/1/11/703/001-002	XGEVA	Island	21.7.2011
EU/1/11/704/001	Victrelis	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/704/001	Victrelis	Norge	16.8.2011
EU/1/11/704/001	Victrelis	Island	10.8.2011
EU/1/11/705/001-002	Vibativ	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/705/001-002	Vibativ	Norge	19.9.2011
EU/1/11/705/001-002	Vibativ	Island	16.9.2011
EU/1/11/706/001-033	Levodopa/Cardidopa/Entacapone Orion	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/706/001-033	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Norge	23.9.2011
EU/1/11/706/001-033	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Island	14.9.2011
EU/1/11/707/001-011	Trajenta	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/707/001-011	Trajenta	Norge	12.9.2011
EU/1/11/707/001-011	Trajenta	Island	14.9.2011
EU/1/11/708/001-004	Entacapone Orion	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/11/708/001-004	Entacapone Orion	Norge	22.9.2011
EU/1/11/708/001-004	Entacapone Orion	Island	26.8.2011
EU/1/11/709/001-004	Buccolam	Norge	27.9.2011
EU/1/11/709/001-03	Buccolam	Island	1.11.2011
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Norge	15.9.2011
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Island	16.9.2011
EU/1/11/711/001-030	Matever	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/711/001-030	Matever	Island	13.10.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings-dato
EU/1/11/712/001-028	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/712/001-028	Levetiracetam Accord	Island	6.11.2011
EU/1/11/713/001-040	Levetiracetam Actavis	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/713/001-040	Levetiracetam Actavis	Island	13.10.2011
EU/1/11/714/001	Zytiga	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/714/001	Zytiga	Norge	26.9.2011
EU/1/11/714/001	Zytiga 250 mg Tafla	Island	19.9.2011
EU/1/11/715/001-002	Plenadren	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/715/001-002	Plenadren	Norge	25.11.2011
EU/1/11/716/001-005	Eurartesim	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/716/001-005	Eurartesim	Norge	21.12.2011
EU/1/11/716/001-005	Eurartesim	Island	10.11.2011
EU/1/11/717/001	Vyndaqel	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/717/001	Vyndaqel	Norge	6.12.2011
EU/1/11/717/001	Vyndaqel	Island	25.11.2011
EU/1/11/718/001-006	Dexdor	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/718/001-006	Dexdor	Norge	11.10.2011
EU/1/11/718/001-006	Dexdor	Island	30.9.2011
EU/1/11/719/001-060	Telmisartan Teva Pharma	Norge	18.10.2011
EU/1/11/719/001-060	Telmisartan Teva Pharma	Island	6.11.2011
EU/1/11/720/001	Incivo	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/720/001	Incivo	Norge	6.10.2011
EU/1/11/720/001	Incivo 375 mg Filmuhúðuð tafla	Island	8.10.2011
EU/1/11/728/001-010	Pramipexole Accord	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/11/728/001-010	Pramipexole Accord	Norge	18.10.2011
EU/1/11/728/001-010	Pramipexole Accord	Island	10.10.2011
EU/1/11/729/001-006	Onduarp	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/729/001-006	Onduarp	Island	14.12.2011
EU/1/11/730/001-060	Rasitrio	Norge	7.12.2011
EU/1/11/731/001-012	Komboglyze	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/731/001-012	Komboglyze	Norge	15.12.2011
EU/1/11/731/001-012	Komboglyze	Island	8.12.2011
EU/1/11/732/001-013	Desloratadine Teva	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/732/001-013	Desloratadine Teva	Norge	20.12.2011
EU/1/11/732/001-013	Desloratadine Teva	Island	8.12.2011
EU/1/11/733/001-004	Dificlir	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/733/001-004	Dificlir	Norge	20.12.2011
EU/1/11/733/001-004	Dificlir	Island	14.12.2011
EU/1/11/734/001-011	Edarbi	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/734/001-011	Edarbi	Norge	21.12.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/11/734/001-011	Edarbi	Island	17.12.2011
EU/1/11/735/001-011	Ipreziv	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/735/001-011	Ipreziv	Norge	21.12.2011
EU/1/11/735/001-011	Ipreziv	Island	17.12.2011
EU/1/11/736/001	Edurant	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/736/001	Edurant	Norge	6.12.2011
EU/1/11/736/001	EDURANT	Island	14.12.2011
EU/1/11/737/001-002	Eviplera	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/737/001-002	Eviplera	Norge	6.12.2011
EU/1/11/737/001-002	Eviplera	Island	14.12.2011
EU/1/11/738/001-003	Levetiracetam Actavis Group	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/738/001-003	Levetiracetam Actavis Group	Island	14.12.2011
EU/1/11/739/001-008	Dasselta	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/11/739/001-008	Dasselta	Island	8.12.2011
EU/1/11/740/001	Ameluz	Liechtenstein	31.12.2011
EU/2/07/078/011-014	Rheumocam	Norge	6.7.2011
EU/2/10/110/001-002	Coxevac	Norge	22.8.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR AlSap 1	Norge	22.8.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR AlSap 1-8	Norge	23.8.2011
EU/2/11/122/001-003	Bluevac BTV8	Island	12.7.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Norge	6.7.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Norge	1.9.2011
EU/2/11/126/001	MS-H-vaksine – Mycoplasma synoviae	Norge	5.7.2011
EU/2/11/127/001	Recuvyra	Norge	6.12.2011
EU/2/11/127/001	RECUVYRA	Island	11.11.2011
EU/2/11/128/001-003	Emdocam	Norge	14.9.2011
EU/2/11/128/001-003	Emdocam	Island	8.9.2011
EU/2/11/129/001-004	Proteq West Nile	Norge	19.8.2011
EU/2/11/129/001-004	Proteq West Nile	Island	12.8.2011
EU/2/11/130/001-003	Zulvac 1 Bovis	Norge	17.8.2011
EU/2/11/130/001-003	Zulvac 1 Bovis	Island	18.8.2011
EU/2/11/131/001-006	Zulvac 1 Ovis	Norge	17.8.2011
EU/2/11/131/001-006	Zulvac 1 Ovis	Island	12.8.2011
EU/2/11/132/001-004	Nobivac Myxo-RHD	Norge	19.9.2011
EU/2/11/132/001-004	Nobivac Myxo-RHD	Island	20.9.2011
EU/2/11/133/001-003	Recocam	Norge	6.10.2011
EU/2/11/133/001-003	Recocam 20 mg/ml	Island	23.9.2011
EU/2/11/134/001-014	Inflacam	Island	19.12.2011
EU/2/11/135/001-003	Panacur AquaSol	Island	19.12.2011

(¹) Fra betinget markedsføringstillatelse med en markedsføringstillatelse som ikke er omfattet av særlige forpliktelser.

VEDLEGG II

Liste over fornyede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er fornyet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/01/196/001 EU/1/01/196/003	Cancidas	Norge	20.9.2011
EU/1/01/196/001, 003	Cancidas	Island	20.9.2011
EU/1/01/196/001, 003	Cancidas	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/01/200/001-002	Viread	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/336/001	Tygacil	Island	13.7.2011
EU/1/06/340/001-002	Ganfort	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/340/001-002	Ganfort	Norge	1.9.2011
EU/1/06/340/001-002	Ganfort	Island	8.7.2011
EU/1/06/342/001	Nexavar	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/342/001	Nexavar	Norge	20.9.2011
EU/1/06/342/001	Nexavar	Island	9.8.2011
EU/1/06/343/001-007	Baraclude	Norge	6.7.2011
EU/1/06/346/001	Tysabri	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/346/001	Tysabri	Norge	19.7.2011
EU/1/06/35/001-003	Livensa	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/350/001	Savene	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/350/001	Savene	Norge	18.8.2011
EU/1/06/350/001	Savene	Island	9.8.2011
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Norge	12.8.2011
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Island	9.8.2011
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Norge	12.8.2011
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Island	10.8.2011
EU/1/06/355/001-003	ATryn	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/355/001-003	ATryn	Norge	1.9.2011
EU/1/06/355/001-003	ATryn	Island	18.8.2011
EU/1/06/356/001-009	Exjade	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/356/001-009	Exjade	Norge	17.8.2011
EU/1/06/356/001-009	Exjade	Island	9.8.2011
EU/1/06/357/001-008, 018-021	Gardasil	Island	11.8.2011
EU/1/06/357/001-008 EU/1/06/357/018-021	Gardasil	Norge	19.8.2011
EU/1/06/358/001-008, 018-021	Silgard	Island	10.8.2011
EU/1/06/358/001-021	Silgard	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/358/001-021	Silgard	Norge	12.8.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/06/359/001-004	Suboxone	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/06/359/001-004	Suboxone	Norge	14.10.2011
EU/1/06/359/001-004	Suboxone	Island	4.10.2011
EU/1/06/360/001-013	Champix	Norge	3.8.2011
EU/1/06/360/001-013	Champix	Island	7.7.2011
EU/1/06/361/001-002	Luminity	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/06/361/001-002	Luminity	Norge	21.9.2011
EU/1/06/361/001-002	Luminity	Island	21.9.2011
EU/1/06/362/001-004	Byetta	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/06/362/001-004	Byetta	Norge	6.10.2011
EU/1/06/362/001-004	Byetta	Island	8.10.2011
EU/1/06/363/001-015	Sprycel	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/06/363/001-015	Sprycel	Norge	14.10.2011
EU/1/06/363/001-015	Sprycel	Island	7.11.2011
EU/1/06/364/001-004 EU/1/06/364/006-008	Adrovanse	Norge	23.12.2011
EU/1/06/364/001-004, 006-008	Adrovanse	Island	7.12.2011
EU/1/06/364/006-008	Adrovanse	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/365/001-003	Elaprase	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/06/365/001-003	Elaprase	Norge	14.10.2011
EU/1/06/365/001-003	Elaprase	Island	6.11.2011
EU/1/06/368/001-015, 020-024, 029-033, 038-042, 047-051, 056-057, 088-102, 113-150, 163-168	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/368/001-168	Insulin Human Winthrop	Island	6.12.2011
EU/1/06/370/001-039	Exforge	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/372/001-039	Copalia	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/372/001-039	Copalia	Island	7.12.2011
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Island	22.8.2011
EU/1/08/468/001	Intelence	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/08/468/001	Intelence	Norge	17.8.2011
EU/1/08/468/001	INTELENCE	Island	11.8.2011
EU/1/09/543/001-002	Cayston	Norge	19.9.2011
EU/1/09/543/001-002	Cayston	Island	19.9.2011
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Norge	21.10.2011
EU/1/96/024/001-005	Crixivan	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/96/024/001-005 EU/1/96/024/010	Crixivan	Norge	18.8.2011
EU/1/96/024/001-010	Crixivan	Island	10.8.2011
EU/2/06/059/001	Convenia	Norge	6.7.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/2/06/060/001-002	Poulvac Flufend H5N3 RG	Island	11.8.2011
EU/2/06/061/001-004	Nobilis Influenza H5N2	Norge	14.9.2011
EU/2/06/061/001-004	Nobilis Influenza H5N2	Island	8.9.2011
EU/2/06/062/001-005	Cerenia	Norge	18.8.2011
EU/2/06/062/001-005	Cerenia	Island	12.8.2011
EU/2/06/064/001-004	ProMeris	Norge	8.12.2011
EU/2/06/064/001-004	ProMeris	Island	21.11.2011
EU/2/06/065/001-010	ProMeris Duo	Island	4.12.2011
EU/2/06/065/001-010	ProMeris Duo	Norge	8.12.2011
EU/2/06/066/001-012	Prac-Tic	Norge	8.12.2011
EU/2/06/066/001-012	Prac-tic	Island	25.11.2011
EU/2/06/069/001	Cortavance	Norge	27.9.2011
EU/2/06/069/001	Cortavance	Island	23.9.2011
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Norge	6.10.2011
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Island	7.10.2011

VEDLEGG III

Liste over utvidede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er utvidet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/00/165/008	Ovitrelle	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/00/165/008	Ovitrelle	Norge	6.7.2011
EU/1/01/176/007-009	Zometa	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/01/176/007-009	Zometa	Norge	12.9.2011
EU/1/01/176/007-009	Zometa	Island	12.11.2011
EU/1/02/221/011-016	Pegasys	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/03/248/013-023	Levitra	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/03/249/013-015	Vivanza	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/03/260/034-038	Stalevo	Norge	23.9.2011
EU/1/03/260/034-038	Stalevo	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/03/260/034-038	Stalevo	Island	13.9.2011
EU/1/03/262/009-010	Emend	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/03/270/004-005	Kentera	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/03/270/004-005	Kentera	Norge	7.9.2011
EU/1/03/270/004-005	Kentera	Island	9.9.2011
EU/1/03/271/007-010	Advate	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/05/322/002	Yttriga	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/06/332/010-012	Omnitrope	Norge	25.8.2011
EU/1/06/378/017	Inovelon	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/06/378/017	Inovelon	Norge	20.12.2011
EU/1/07/392/003	Circadin	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/07/401/016	Alli	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/07/422/007-008	Tasigna	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/07/422/009-012	Tasigna	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/08/442/009-013	Pradaxa	Island	10.8.2011
EU/1/08/442/009-014	Pradaxa	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/08/442/009-014	Pradaxa	Norge	17.8.2011
EU/1/08/468/002	Intelence	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/08/468/002	Intelence	Norge	15.12.2011
EU/1/08/470/014-015	Vimpat	Island	8.12.2011
EU/1/08/472/011-021	Xarelto	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/08/472/011-021	Xarelto	Island	20.12.2011
EU/1/09/508/011	Synflorix	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/09/531/010-021	Instanyl	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/09/531/010-021	Instanyl	Norge	1.8.2011

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/09/531/010-021	Instanyl	Island	13.7.2011
EU/1/09/564/003	Ilaris	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/09/564/003	Ilaris	Island	5.10.2011
EU/1/09/564/003	Ilaris	Norge	27.9.2011
EU/1/09/610/031-060	Telmisartan Teva	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/10/614/003	Menveo	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/10/636/004-007	Daxas	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/10/646/003-006	VPRIV	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/10/647/003-004	Myclausen	Norge	27.9.2011
EU/1/10/647/003-004	Myclausen	Island	3.10.2011
EU/1/95/003/011-012	Betaferon	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/97/055/005-009	Viramune	Norge	14.10.2011
EU/1/97/055/005-009	Viramune	Island	5.10.2011
EU/1/98/090/021-022	Micardis	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/99/119/019-023	NovoRapid	Liechtenstein	31.8.2011
EU/1/99/126/022	Enbrel	Island	13.7.2011
EU/2/08/090/010-018	Loxicom	Norge	15.8.2011
EU/2/08/090/010-026	Loxicom	Island	22.7.2011
EU/2/08/090/019-026	Loxicom	Norge	27.9.2011

*VEDLEGG IV***Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser**

Følgende markedsføringstillatelser er tilbakekalt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

EU-nummer	Produkt	Land	Tilbakekallingsdato
EU/1/02/225/001-002	Xigris	Liechtenstein	31.12.2011
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Norge	5.8.2011
EU/1/05/313/001-009	Ablavar	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/05/313/001-009	Ablavar	Norge	29.11.11
EU/1/05/313/001-009	Ablavar	Island	6.11.2011
EU/1/08/470/014-015	Vimpat	Island	8.12.2011
EU/1/08/478/001	Prepandemic influenza vaccine (H5N1)	Liechtenstein	31.10.2011
EU/1/08/478/001	Prepandemic influenza vaccine (H5N1) (split virion, inactivated, adjuvanted) GlaxoSmithKline Biologicals	Island	6.11.2011
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Norge	5.8.2011
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Island	23.8.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Norge	5.8.2011
EU/2/06/063/001-003	Yarvitan	Norge	22.09.2011
EU/2/06/063/001-003	Yarvitan	Island	26.8.2011
EU/1/06/349/001-010	Avaglim	Norge	18.08.2011

*VEDLEGG V***Liste over suspenderte markedsføringstillatelser**

Følgende markedsføringstillatelser er suspendert i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2011:

EU-nummer	Produkt	Land	Suspensjonsdato
EU/1/06/361/001-002	Luminity	Liechtenstein	31.12.2011
EU/2/08/088/001-003	Acticam	Island	23.8.2011

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2014/EØS/57/02****LEGEMIDLER****LISTE OVER MARKEDSFØRINGSTILLATELSER GITT AV
EØS-EFTA-STATENE I FØRSTE HALVÅR 2012****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 74/1999 av 28. mai 1999 bes EØS-komiteen, på sitt møte 15. juli 2013, ta til underretning følgende lister over markedsføringstillatelser for legemidler for tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

VEDLEGG I	Liste over nye markedsføringstillatelser
VEDLEGG II	Liste over fornyede markedsføringstillatelser
VEDLEGG III	Liste over utvidede markedsføringstillatelser
VEDLEGG IV	Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser
VEDLEGG V	Liste over suspenderte markedsføringstillatelser

VEDLEGG I

Liste over nye markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tildelt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/11/711/001-030	Matever	Norge	1.6.2012
EU/1/11/712/001-028	Levetiracetam Accord	Norge	13.4.2012
EU/1/11/713/001-040	Levetiracetam Actavis	Norge	16.4.2012
EU/1/11/715/001-002	Plenadren	Island	23.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Norge	13.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Island	17.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Norge	11.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazon Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Island	20.4.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Norge	23.5.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Island	20.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova lab.	Norge	19.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Island	3.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/729/001-006	Onduarp	Norge	8.5.2012
EU/1/11/730/001-060	Rasitrio	Island	3.2.2012
EU/1/11/738/001-003	Levetiracetam Actavis Gr.	Norge	1.3.2012
EU/1/11/739/001-008	Dasselta	Norge	16.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Island	5.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Norge	16.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam SUN	Norge	27.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam Sun	Island	9.1.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Norge	13.2.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Island	24.1.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Norge	13.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Island	19.1.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Island	22.1.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Island	3.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Norge	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Norge	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Island	3.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Island	29.2.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Island	7.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/749/001-003	Caprelsa	Island	9.3.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Norge	13.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Norge	30.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Island	14.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Norge	14.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Island	7.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Norge	1.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Island	9.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Norge	10.5.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Island	24.5.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Norge	10.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Island	3.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Norge	13.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Island	30.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Glidipion (ex Ogliton)	Norge	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Island	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Norge	11.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Island	23.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Norge	17.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Island	25.4.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Norge	8.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Island	16.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronsäure Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Norge	18.5.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Island	9.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Norge	30.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Island	20.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabin Teva	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabine Accord	Island	20.5.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/12/762/001-018	Capecitabin Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Island	16.5.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabin Krka	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Norge	14.6.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Norge	14.6.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Island	29.5.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/765/001-004	Sabervel	Island	9.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Norge	8.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Norge	10.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Island	20.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Norge	1.5.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Island	16.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzole Zentiva	Island	25.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Island	12.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Norge	19.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Island	13.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/11/134/001-014	Inflacam	Norge	6.1.2012
EU/2/11/135/001-003	Panacur AquaSol	Norge	10.2.2012
EU/2/11/136/001	Truscient	Norge	6.1.2012
EU/2/11/136/001	TruScient	Island	12.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Norge	13.2.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Island	25.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/12/138/001-003	RevitaCAM	Island	14.3.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1+8 Bovis	Norge	3.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1+8 Bovis	Island	4.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1+8 Bovis	Liechtenstein	30.4.2012

VEDLEGG II

Liste over fornyede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er fornyet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/01/197/001-005	Foscan	Island	14.5.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Norge	6.1.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Island	5.1.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Norge	8.3.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Island	7.2.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Norge	6.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Island	14.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Norge	19.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Island	20.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Norge	8.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Island	20.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Norge	8.3.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Island	19.6.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/347/001-008	Sutent	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Norge	11.4.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Island	22.3.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norge	6.3.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Island	7.2.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/370/001-039	Exforge	Norge	16.1.2012
EU/1/06/370/001-039	EXFORGE	Island	3.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Island	8.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/372/001-039	Copalia	Norge	11.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Norge	16.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Island	6.2.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Norge	17.1.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Island	12.1.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva (ex-Winthrop)	Norge	14.2.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva	Island	7.2.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Winthrop	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva (ex-Winthrop)	Norge	16.4.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva	Island	22.3.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Norge	6.3.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Island	24.1.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Island	9.3.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/386/001-015,020-024,029-033,038-042,047-051,056-057,088102,113-150,163-168	Insulin Human Winthrop	Norge	6.1.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Norge	14.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Island	6.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Norge	26.3.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Island	11.5.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Norge	10.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Island	23.3.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Norge	11.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Island	10.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Norge	2.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Island	9.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Norge	8.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Island	16.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Norge	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Island	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Norge	8.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Island	16.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Norge	3.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Island	9.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Liechtenstein	30.4.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Norge	16.5.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Island	10.5.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/394/001-009	Optaflu	Norge	20.6.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Island	20.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Norge	27.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Norge	18.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Island	20.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Island	7.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Norge	14.6.2012
EU/1/07/400/017-024	Mircera	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Norge	29.6.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norge	19.3.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Island	9.3.2012
EU/1/07/440/001-003	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Norge	2.5.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Island	11.5.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Island	17.2.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Norge	18.5.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Norge	19.6.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Island	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Norge	19.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Island	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/05/053/001-003	Naxcel	Norge	14.2.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Norge	13.2.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Island	18.1.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/070/001-008	Meloxidyl	Island	13.1.2012
EU/2/07/071/001-003	SLENTROL	Island	7.5.2012
EU/2/07/071/001-003	Slentrol	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Island	21.6.2012
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Island	13.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Island	4.6.2012

VEDLEGG III

Liste over utvidede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er utvidet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/00/141/002	Myocet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/05	Tamiflu	Island	6.2.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Norge	5.1.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Island	3.2.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Norge	23.1.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Island	17.1.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Norge	13.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Island	17.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/339/003	Preotact	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/465/021	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/468/002	INTELENCE	Island	3.1.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Norge	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Island	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/08/472/011-021	Xarelto	Norge	4.1.2012
EU/1/08/475/035-060	Olanzapin Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/536/003-004	Topotecan Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Island	7.6.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/09/571/002	Pandemic influenza vaccine H5N1 Baxter	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/667/004	Esbriet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/699/003-004	Fampyra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/701/029-032	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/11/703/003	Xgeva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/704/002	Victralis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/720/002	Incivo	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/044/009	Tasmar	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Norge	13.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Island	7.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/08/085/002-006	Easotic	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/08/090/027	Loxicom	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/10/114/003	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/97/004/049	Metacam	Liechtenstein	29.2.2012

*VEDLEGG IV***Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser**

Følgende markedsføringstillatelser er tilbakekalt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Tilbakekallingsdato
EU/1/02/255/001-002	Xigris	Island	25.6.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Norge	24.5.2012
EU/1/04/272/001-002	Photobarr	Island	20.5.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Island	5.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Island	11.4.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Island	23.6.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Island	2.3.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Island	2.3.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Island	2.3.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Island	20.6.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/035/003-004	Refludan	Island	24.5.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Norge	6.6.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Island	17.4.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Norge	2.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Island	17.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/060/001-002	Poulvac FluFend H5N3 RG	Liechtenstein	30.6.2012

*VEDLEGG V***Liste over suspenderte markedsføringstillatelser**

Følgende markedsføringstillatelser er suspendert i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. januar – 30. juni 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Suspensjonsdato
EU/1/06/361/001-002	Luminality	Island	20.6.2012
EU/1/06/361/001-002	Luminality	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/037/001	Vistide	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/705/001	Vibativ	Island	27.6.2012

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2014/EØS/57/03****LEGEMIDLER****LISTE OVER MARKEDSFØRINGSTILLATELSER GITT AV
EØS-EFTA-STATENE I ANDRE HALVÅR 2012****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 74/1999 av 28. mai 1999 bes EØS-komiteen, på sitt møte 8. november 2013, ta til underretning de følgende lister over markedsføringstillatelser for legemidler for tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

VEDLEGG I	Liste over nye markedsføringstillatelser
VEDLEGG II	Liste over fornyede markedsføringstillatelser
VEDLEGG III	Liste over utvidede markedsføringstillatelser
VEDLEGG IV	Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser
VEDLEGG V	Liste over suspenderte markedsføringstillatelser

VEDLEGG I

Liste over nye markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tildelt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/11/685/001-005	Ibandronic acid Sandoz	Norge	31.7.2012
EU/1/11/719/001-062	Telmisartan Teva Pharma	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Norge	30.8.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Norge	11.7.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Norge	17.12.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabine Accord	Norge	13.8.2012
EU/1/12/768/001	Riluzole Zentiva	Norge	16.8.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Norge	13.8.2012
EU/1/12/771/001-006	Zoledronic Acid Teva	Island	10.9.2012
EU/1/12/771/001-006	Zoledronic acid Teva	Norge	12.10.2012
EU/1/12/772/001-004	Zoledronic acid Teva Pharma	Island	10.9.2012
EU/1/12/772/001-004	Zoledronic acid Teva Pharma	Norge	10.10.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Norge	5.9.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Island	19.9.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Norge	14.8.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Island	20.7.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/775/001	NovoThirteen	Island	17.9.2012
EU/1/12/775/001	Novo Thirteen	Norge	19.9.2012
EU/1/12/775/001	Novo Thirteen	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Norge	27.8.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Island	11.9.2012
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Island	14.9.2012
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Norge	21.9.2012
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Island	13.8.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Norge	15.8.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Zoledronic acid medac	Norge	15.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Zoledronic acid medac	Island	27.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Zoledronic acid medac	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentadueto	Norge	31.7.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentadueto	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentadueto	Island	17.8.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Island	13.8.2012
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Norge	15.8.2012
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Norge	6.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Island	21.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Island	12.9.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Norge	10.10.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Island	7.9.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Norge	25.9.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/785/001	Zinfo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/785/001	Zinfo	Island	6.9.2012
EU/1/12/785/001	Zinfo	Norge	17.9.2012
EU/1/12/786/001-003	Zoledronic acid Mylan	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/786/001-003	Zoledronic acid Mylan	Island	4.9.2012
EU/1/12/786/001-003	Zoledronic acid Mylan	Norge	12.10.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Island	14.9.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Norge	26.9.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Island	16.10.2012
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Norge	17.10.2012
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Island	17.10.2012
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Norge	29.10.2012
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Island	17.10.2012
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Norge	29.10.2012
EU/1/12/791/001	Glybera	Island	15.11.2012
EU/1/12/791/001	Glybera	Norge	6.12.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Island	15.10.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Norge	17.10.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Island	8.11.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Norge	14.11.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/794/001	Adcetris	Norge	10.12.2012
EU/1/12/794/001	Adcetris	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Norge	6.12.2012
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Island	7.12.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/12/796/001-002	Picato	Norge	27.11.2012
EU/1/12/796/001-002	Picato	Island	7.12.2012
EU/1/12/796/001-002	Picato	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Norge	6.12.2012
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Island	13.12.2012
EU/1/12/798/001-004	Ibandronic acid Accord	Norge	12.12.2012
EU/1/12/798/001-004	Ibandronic acid Accord	Island	10.12.2012
EU/1/12/798/001-004	Ibandronic acid Accord	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/799/001-029	Memantine Merz	Island	12.12.2012
EU/1/12/799/001-029	Memantine Merz	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Zoledronic Acid Hospira	Island	7.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Zoledronic acid Hospira	Norge	17.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Zoledronic acid Hospira	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Island	13.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Norge	17.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Norge	13.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Island	18.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Island	8.11.2012
EU/2/11/122/001-003	Bluevac BTV8	Norge	18.7.2012
EU/2/12/138/001-003	RevitaCAM	Norge	19.9.2012
EU/2/12/140/001-008	Poulvac E. Coli	Island	23.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Island	5.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Norge	31.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/12/142/001-006	Cardalis 2,5/20 mg	Island	20.8.2012
EU/2/12/143/001-005	Nobivac L4	Island	20.8.2012
EU/2/12/143/001-005	NobivacL4	Norge	28.8.2012
EU/2/12/143/001-005	Nobivac L4	Liechtenstein	31.8.2012

VEDLEGG II

Liste over fornyede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er fornyet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Norge	13.8.2012
EU/1/01/197/001-005	Foscan	Norge	7.9.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Norge	21.8.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Island	5.7.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Norge	27.8.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Island	21.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Norge	27.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/226/001	InductOs	Norge	2.8.2012
EU/1/02/226/001	InductOs	Island	14.8.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Norge	11.10.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Island	17.10.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Island	22.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Norge	29.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/05/314/001	Kepivance	Norge	11.9.2012
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Norge	28.8.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norge	12.12.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Island	13.12.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Norge	26.9.2012
EU/1/06/376/001-039	Irbesartan Zentiva	Island	28.9.2012
EU/1/07/393/001	Soliris	Island	5.7.2012
EU/1/07/393/001	Soliris	Norge	13.8.2012
EU/1/07/394/001-009	Optaflu	Island	8.11.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Island	31.8.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Norge	11.9.2012
EU/1/07/397/001-004	Siklos	Island	23.7.2012
EU/1/07/397/001-004	Siklos	Norge	9.8.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Island	5.7.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Island	20.7.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Liechtenstein	31.8.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/07/402/001	Increlex	Island	29.8.2012
EU/1/07/402/001	Increlex	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/402/001	Increlex	Norge	3.9.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Island	20.7.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Norge	7.8.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/404/001-008	Flebogamma DIF	Island	11.9.2012
EU/1/07/404/001-008	Flebogamma DIF	Norge	12.10.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Island	19.9.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Norge	10.10.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Island	12.9.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Norge	10.10.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Norge	27.8.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Island	20.7.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Island	19.7.2012
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Norge	27.8.2012
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Island	20.7.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Norge	27.8.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Island	7.9.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Norge	15.10.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/414/001-010, 018	Galvus	Island	17.8.2012
EU/1/07/414/001-010, 018	Galvus	Norge	31.7.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Norge	24.8.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Island	25.8.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Island	3.9.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Norge	26.9.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Island	28.8.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Norge	17.9.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Island	12.9.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Norge	18.9.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Island	12.10.2012
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Norge	12.10.2012
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Island	14.8.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Norge	17.8.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Island	12.10.2012
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Norge	12.10.2012
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Norge	24.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Island	6.12.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Island	12.10.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Norge	22.10.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Norge	31.7.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Island	21.8.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Island	17.10.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Norge	24.10.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Norge	6.12.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Island	7.12.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Norge	26.9.2012
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Island	12.10.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Island	7.12.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Norge	17.12.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Island	22.8.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Norge	24.8.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/433/001	Nevanac	Norge	15.10.2012
EU/1/07/433/001	Nevanac	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Island	15.10.2012
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Norge	15.10.2012
EU/1/07/437/001-004	IVEMEND	Island	7.12.2012
EU/1/07/437/003-004	IVEMEND	Norge	6.12.2012
EU/1/07/437/003-004	IVEMEND	Liechtenstein	31.12.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/1/07/438/001-006	Myfenax	Island	12.12.2012
EU/1/07/438/006	Myfenax	Norge	13.12.2012
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Island	12.12.2012
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Norge	17.12.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Island	16.8.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Norge	27.8.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Norge	16.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Island	25.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Island	16.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Norge	24.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/02/032/001-002	Vaxxitek HVT + IBD	Island	23.7.2012
EU/2/02/032/001-002	Vaxxitek HVT + IBD	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Island	18.9.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Norge	23.10.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Liechtenstein	31.10.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Norge	31.7.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Island	6.12.2012
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Liechtenstein	31.10.2012

VEDLEGG III

Liste over utvidede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er utvidet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/01/200/003-009	Viread	Island	18.12.2012
EU/1/04/274/001-002	Velcade	Norge	18.10.2012
EU/1/04/306/002-003	Aloxi	Norge	19.11.2012
EU/1/06/368/169-174	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/06/376/034,036-039	Irbesartan Zentiva	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/06/376/034,036-039	Irbesartan Zentiva	Norge	30.8.2012
EU/1/06/377/029-034	Irbesartan HCT Zentiva	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/06/377/029-034	Irbesartan HCT Zentiva	Norge	12.11.2012
EU/1/06/380/006	Prezista	Island	14.11.2012
EU/1/06/380/006	Prezista	Norge	24.10.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Norge	13.11.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Island	19.10.2012
EU/1/07/391/005-006	Revlimid	Norge	25.9.2012
EU/1/07/391/005-006	Revlimid	Island	11.10.2012
EU/1/07/440/007	Tyverb	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/440/007	Tyverb	Norge	31.7.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Island	3.9.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Norge	25.9.2012
EU/1/10/616/025-036	Temozolomide HEXAL	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/10/617/025-036	Temozolomide Sandoz	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Island	11.12.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Norge	19.12.2012
EU/1/11/712/029-040	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/11/731/013-014	Komboglyze	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/11/731/013-014	Komboglyze	Norge	24.9.2012
EU/1/11/734/012-018	Edarbi	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/735/012-018	Ipreziv	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/752/002	Vepacel	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/765/007-009	Sabervel	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/97/030/196-201	Insuman	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Island	4.9.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Norge	10.10.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjennings- dato
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Island	13.9.2012
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Norge	30.8.2012
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Liechtenstein	31.10.2012
EU/2/07/074/007-009	Prilactone	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/07/078/018-020	Rheumocam	Norge	6.12.2012
EU/2/07/078/018-020	Rheumocam	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/08/090/028	Loxicom	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/10/118/015-021	Activyl	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Island	5.9.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Norge	1.11.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Island	6.12.2012
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/99/015/003-004	Oxyglobin	Liechtenstein	31.12.2012

VEDLEGG IV

Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tilbakekalt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Tilbakekallingsdato
EU/1/00/147/001-012	Hexavac	Island	23.7.2012
EU/1/00/147/001-012	Hexavac	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Norge	8.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Island	30.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/205/005-006	Lumigan	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/02/209/001-004	Dynastat	Norge	18.7.2012
EU/1/04/281/001-002, 004	Erbitux	Norge	30.8.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Island	23.7.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Norge	4.7.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Norge	10.9.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Island	20.9.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/09/520/001-020	Exalief	Island	6.12.2012
EU/1/09/520/001-020	Exalief	Norge	30.7.2012
EU/1/09/570/001-060	Imprida HCT	Island	7.12.2012
EU/1/09/576/040	Irbesartan Teva	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Island	14.11.2012
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Norge	24.10.2012
EU/1/10/634/005-011	Ribavirin Mylan	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/638/001-080	Sprimeo HCT	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/669/005	Teysuno	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/679/007	Pravafenix	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Norge	30.8.2012
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Island	12.9.2012
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Norge	6.7.2012
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Island	23.7.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/697/013-024	Temozolomide SUN	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/765/007-009	Sabervel	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/776/017-023	Fycompa	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/780/029-034	Jentaduetto	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/96/006/008-011	NovoSeven	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/97/040/001-002	Teslascan	Island	14.9.2012

EU-nummer	Produkt	Land	Tilbakekallingsdato
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Norge	23.8.2012
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Island	7.9.2012
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Norge	16.7.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Island	14.8.2012
EU/1/99/103/009	Refacto AF	Liechtenstein	31.12.2012

*VEDLEGG V***Liste over suspenderte markedsføringstillatelser**

Følgende markedsføringstillatelser er suspendert i EØS-EFTA-statene i tidsrommet 1. juli – 31. desember 2012:

EU-nummer	Produkt	Land	Suspensjonsdato
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Island	14.12.2012
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Norge	6.12.2012
EU/1/09/527/001-016	Ribavirin Teva Pharma BV	Island	14.12.2012
EU/1/09/527/001-016	Ribavirin Teva Pharma BV	Norge	6.12.2012

EU-ORGANER

KOMMISSJONEN

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning

2014/EØS/57/04

(Sak M.7095 – SOCAR/DESFA)

1. Kommisjonen mottok 1. oktober 2014 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der det aserbajdsjanske foretaket State Oil Company of the Azerbaijan Republic ("SOCAR") ved kjøp av aksjer overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele det greske foretaket Hellenic Gas Transmission System Operator ("DESFA").
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - SOCAR: eid i sin helhet av Republikken Aserbajdsjan, virksomhet innen leting etter olje- og gassfelt, utvinning, produksjon og transport av olje, gass og gasskondensater, markedsføring av petroleums- og petrokjemiske produkter på hjemmemarkedet og internasjonale markeder samt levering av naturgass til industrien og forbrukere i Aserbajdsjan.
 - DESFA: opprettet i 2007 for å drive, vedlikeholde, forvalte, utnytte og utvikle Hellenic Gas Transmission System. Foretakets virksomhet, som reguleres av en egen lov, er allmennyttig og gjenstand for offentlig tilsyn.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommisjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 356 av 9.10.2014. Merknadene sendes til Kommisjonen, med referanse M.7095 – SOCAR/DESFA, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1. ("Fusjonsforordningen")

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2014/EØS/57/05****(Sak M.7307 – Electricity Supply Board/Vodafone Ireland/JV)**

1. Kommissjonen mottok 26. september 2014 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der foretaket Electricity Supply Board ("ESB", Irland), et foretak der staten er majoritetseier, og foretaket Vodafone Ireland Limited ("Vodafone Ireland", Irland), et datterselskap som i sin helhet er eid av Vodafone Group Plc, ved kjøp av akser i fellesskap overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over et nystiftet fellesforetak ("JVCo", Irland).
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - ESB: et strømselskap som i hovedsak har virksomhet innen overføring, distribusjon, produksjon og levering av strøm.
 - Vodafone Ireland: et foretak som i hovedsak har virksomhet innen mobile og ikke-mobile kommunikasjonstjenester.
 - JVCo: et fellesforetak som skal bygge, levere og drive et fibernettverk med høy kapasitet til bygninger (FTTB) i Irland.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommissjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommissjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommissjonen.

Merknadene må være Kommissjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 350 av 4.10.2014. Merknadene sendes til Kommissjonen, med referanse M.7307 – Electricity Supply Board/Vodafone Ireland/JV, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1. ("Fusjonsforordningen")

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2014/EØS/57/06****(Sak M.7333 – Alitalia/Etihad)**

1. Kommissjonen mottok 29. september 2014 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der foretaket Alitalia Compagnia Aerea Italiana S.p.A. ("Alitalia", Italia), og foretaket Etihad Airways PJSC ("Etihad", De forente arabiske emirater), ved kjøp av aksjer i fellesskap overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over foretaket New Alitalia (Italia), et nystiftet fellesforetak som skal ta seg av driften av Alitalia. Som en del av den samme overføringen vil Etihad alene overta kontroll over Alitalia Loyalty S.p.A. ("Alitalia Loyalty"), et datterselskap til Alitalia, som vil overta driften av Alitalias bonusprogram for New Alitalia.
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Alitalia: Alitalia er Italias nasjonale flyselskap og driver nasjonal og internasjonal luftfart.
 - Alitalia Loyalty: Alitalia Loyalty er en egen juridisk enhet som bare driver og utvikler Alitalias bonusprogram, MilleMiglia-programmet.
 - Etihad: Etihad er Abu Dhabis nasjonale flyselskap og driver internasjonal luftfart.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommissjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommissjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommissjonen.

Merknadene må være Kommissjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 352 av 7.10.2014. Merknadene sendes til Kommissjonen, med referanse M.7333 – Alitalia/Etihad, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1. ("Fusjonsforordningen")

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2014/EØS/57/07****(Sak M.7359 – PCCR USA/Total's CCP Composite Business)**

1. Kommissjonen mottok 30. september 2014 melding i henhold til artikkel 4 og etter henvisning i henhold til artikkel 4 nr. 5 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der foretaket PCCR USA, Inc ("PCCR", USA), et datterselskap som i sin helhet er eid av Polynt Group SàRL ("Polynt Group", Luxembourg), ved kjøp av aksjer overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over foretaket CCP Composites SA (Frankrike), CCP Composites UK Limited (Det forente kongerike), CCP Composites Canada, Inc. (Canada), CCP Composites US LLC (USA), CCP Composites Korea Co., Ltd. (Sør-Korea), CCP Composites Resins España, SLU (Spania), CCP Composites e Resinas do Brazil Ltda (Brasil), CCP Australia Pty Ltd. (Australia), CCP Composites Resins Malaysia Sdn Bhd (Malaysia) og CCP Composites Guangzhou Co., Ltd (Kina) (samlet kalt "CCP Composite Business").
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - PCCR: PCCR har virksomhet innen framstilling og salg av harpiks til belegg- og komposittindustrien i Nord-Amerika (både USA og Canada).
 - CCP Composite Business: internasjonal virksomhet innen framstilling og salg av umettet polyesterharpiks og gelbelegg.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommissjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommissjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommissjonen.

Merknadene må være Kommissjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 356 av 9.10.2014. Merknadene sendes til Kommissjonen, med referanse M.7359 – PCCR USA/Total's CCP Composite Business, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1 ("Fusjonsforordningen").

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2014/EØS/57/08****(Sak M.7418 – Bosch/ZF Lenksysteme)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 1. oktober 2014 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der det tyske foretaket Robert Bosch GmbH ved kjøp av aksjer overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele det tyske foretaket ZF Lenksysteme GmbH.
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Robert Bosch GmbH: global leverandør til bilindustrien, leverandør av forbrukervarer (elektriske verktøy) og virksomhet innen områdene for energi-, konstruksjons-, termo-, sikkerhets-, industri, styrings- og forpakningsteknologi.
 - ZF Lenksysteme: fellesforetak opprettet i 1999 av Robert Bosch GmbH og ZF Friedrichshafen AG, med verdensomspennende virksomhet i hovedsak innen produksjon og salg av styringssystemer, rattstenger og pumper for personbiler og nyttekjøretøy.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt. Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004.⁽²⁾
4. Kommisjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 354 av 8.10.2014. Merknadene sendes til Kommisjonen, med referanse M.7418 – Bosch/ZF Lenksysteme, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1 ("Fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2014/EØS/57/09****(Sak M.7423 – Vinci/Imtech ICT)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommissjonen mottok 30. september 2014 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der foretaket Vinci Energies SA, som tilhører det franske Vinci-konsernet ("Vinci Group") ved kjøp av aksjer og aktiva overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele det nederlandske foretaket Imtech ICT Group ("Imtech ICT").
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Vinci Group: virksomhet innen energi- og it-tjenester, byggevirksomhet, offentlig bygg og anlegg, konsesjoner og infrastruktur, veiarbeid.
 - Imtech ICT: leverandør av it-tjenester.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommissjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt. Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004.⁽²⁾
4. Kommissjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommissjonen.

Merknadene må være Kommissjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 352 av 7.10.2014. Merknadene sendes til Kommissjonen, med referanse M.7423 – Vinci/Imtech ICT, per faks (+32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post til følgende adresse:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
B-1049 Brussels

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1 ("Fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Innledning av behandling
(Sak M.7265 – Zimmer/Biomet)

2014/EØS/57/10

Kommisjonen vedtok 3. oktober 2014 å innlede behandling i ovennevnte sak, etter å ha fastslått at den meldte foretakssammenslutningen reiser alvorlig tvil med hensyn til dens forenlighet med det indre marked. Innledningen av behandling markerer åpningen av annen fase av undersøkelsen av den meldte foretakssammenslutningen og berører ikke det endelige vedtaket i saken. Vedtaket er hjemlet i artikkel 6 nr. 1 bokstav c) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾.

Kommisjonen innbyr berørt tredjemann til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

For at de skal kunne tas i betraktning under saksbehandlingen, må merknadene være Kommisjonen i hende senest 15 dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 356 av 9.10.2014. Merknadene sendes til Kommisjonen, med referanse M.7265 – Zimmer/Biomet, per faks (+32 2 296 43 01) eller med post til følgende adresse:

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

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7282 – Liberty Global/Discovery/All3Media)

2014/EØS/57/11

Kommisjonen vedtok 16. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7282. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1. (Fusjonsforordningen)

⁽²⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7288 – Viacom/Channel 5 Broadcasting)

2014/EØS/57/12

Kommisjonen vedtok 9. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7288. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7316 – Det norske oljeselskap/Marathon Oil Norge)

2014/EØS/57/13

Kommisjonen vedtok 10. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7316. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7354 – ADM/WILD Flavors/WDI)

2014/EØS/57/14

Kommisjonen vedtok 19. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7354. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7364 – Blackstone/Lombard)

2014/EØS/57/15

Kommisjonen vedtok 26. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7364. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7371 – Nordic Capital/Lindorff)

2014/EØS/57/16

Kommisjonen vedtok 18. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7371. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7373 – Ortner/Strauss/UBM)

2014/EØS/57/17

Kommisjonen vedtok 30. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på tysk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7373. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak M.7376 – Droege/Weltbild)

2014/EØS/57/18

Kommisjonen vedtok 24. september 2014 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Det foreligger i uavkortet tekst bare på tysk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32014M7376. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.