

Amtsblatt der Europäischen Union

C 347



Ausgabe
in deutscher Sprache

Mitteilungen und Bekanntmachungen 22. September 2016

59. Jahrgang

Inhalt

II Mitteilungen

MITTEILUNGEN DER ORGANE, EINRICHTUNGEN UND SONSTIGEN STELLEN DER EUROPÄISCHEN UNION

Europäische Kommission

2016/C 347/01	Mitteilung der Kommission — Automatische Erhöhung eines autonomen Zollkontingents gemäß der Verordnung (EU) 2015/2265 des Rates	1
2016/C 347/02	Keine Einwände gegen einen angemeldeten Zusammenschluss (Sache M.8101 — Siemens/Valeo/JV) ⁽¹⁾	2

IV Informationen

INFORMATIONEN DER ORGANE, EINRICHTUNGEN UND SONSTIGEN STELLEN DER EUROPÄISCHEN UNION

Europäische Kommission

2016/C 347/03	Euro-Wechselkurs	3
---------------	------------------------	---

DEN EUROPÄISCHEN WIRTSCHAFTSRAUM BETREFFENDE INFORMATIONEN

Ständiger Ausschuss der EFTA-Staaten

2016/C 347/04	Arzneimittel — Liste der Zulassungen in der ersten Hälfte des Jahres 2015 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten	4
---------------	--	---

DE

⁽¹⁾ Text von Bedeutung für den EWR

2016/C 347/05	Arzneimittel — Liste der Zulassungen in der zweiten Hälfte des Jahres 2015 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten	19
---------------	---	----

V *Bekanntmachungen*

GERICHTSVERFAHREN

EFTA-Gerichtshof

2016/C 347/06	Klage von Dr. Gerhard Spitzer vom 23. Februar 2016 gegen die EFTA-Überwachungsbehörde (Rechtssache E-2/16)	34
2016/C 347/07	Klage Míla ehf. gegen die EFTA-Überwachungsbehörde vom 21. Juni 2016 (Rechtssache E-7/16)	35

VERFAHREN BEZÜGLICH DER DURCHFÜHRUNG DER WETTBEWERBSPOLITIK

Europäische Kommission

2016/C 347/08	Vorherige Anmeldung eines Zusammenschlusses (Sache M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software) — Für das vereinfachte Verfahren in Frage kommender Fall ⁽¹⁾	36
2016/C 347/09	Vorherige Anmeldung eines Zusammenschlusses (Sache M.8192 — Advent International/THL/inVentiv) — Für das vereinfachte Verfahren in Frage kommender Fall ⁽¹⁾	37

⁽¹⁾ Text von Bedeutung für den EWR

II

(Mitteilungen)

MITTEILUNGEN DER ORGANE, EINRICHTUNGEN UND SONSTIGEN STELLEN
DER EUROPÄISCHEN UNION

EUROPÄISCHE KOMMISSION

MITTEILUNG DER KOMMISSION

**Automatische Erhöhung eines autonomen Zollkontingents gemäß der Verordnung (EU) 2015/2265
des Rates**

(2016/C 347/01)

Gemäß Artikel 4 der Verordnung (EU) 2015/2265 des Rates ⁽¹⁾ wird das folgende Zollkontingent für das Kalenderjahr 2016 wie folgt erhöht:

Lfd. Nr.	KN-Code	TARIC-Code	Beschreibung	Jährliche Kontingentsmenge (in Tonnen)	Kontingentszollsatz	Kontingentszeitraum
09.2759	ex 0302 51 10	20	Kabeljau (<i>Gadus morhua</i> , <i>Gadus ogac</i> , <i>Gadus macrocephalus</i>) und Fische der Art <i>Boreogadus saida</i> , ausgenommen Fischlebern und Fischrogen, frisch, gekühlt oder gefroren, zur Verarbeitung bestimmt ⁽¹⁾ ⁽²⁾	90 000	0 %	1.1.2016-31.12.2016
	ex 0302 51 90	10				
	ex 0302 59 10	10				
	ex 0303 63 10	10				
	ex 0303 63 30	10				
	ex 0303 63 90	10				
	ex 0303 69 10	10				

⁽¹⁾ Das Zollkontingent unterliegt den Bedingungen der Artikel 291 bis 300 der Verordnung (EWG) Nr. 2454/93.

⁽²⁾ Das Zollkontingent findet keine Anwendung auf Waren, die nur einer oder mehreren der folgenden Behandlungen unterliegen:

- Säubern, Ausnehmen, Entfernen von Kopf oder Schwanz,
- Schneiden,
- Umpacken einzeln schnellgefrorener Filets,
- Entnahme von Warenproben, Sortieren,
- Etikettieren,
- Verpacken,
- Kühlen,
- Gefrieren,
- Tiefgefrieren,
- Glasieren,
- Auftauen,
- Trennen.

Das Zollkontingent gilt nicht für Erzeugnisse, bei denen zusätzliche qualifizierende Behandlungen vom Einzelhandel oder von Restaurationsbetrieben vorgenommen werden. Die Einfuhrzollermäßigung gilt nur für Erzeugnisse, die für den menschlichen Verzehr bestimmt sind.

Das Zollkontingent findet jedoch Anwendung auf Materialien, die einer oder mehreren der folgenden Behandlungen unterliegen:

- Zerschneiden in Würfel,
- Zerteilen in Ringe, Zerschneiden in Streifen bei Materialien der KN-Codes 0307 49 59, 0307 99 11, 0307 99 17
- Filetieren,
- Herstellen von Lappen,
- Zerteilen von Gefrierblöcken,
- Zerteilen von Filetblöcken mit Zwischenlage,
- Zerteilen in Scheiben bei Materialien der KN-Codes 0303 66 11, 0303 66 12, 0303 66 13, 0303 66 19, 0303 89 70, 0303 89 90.

⁽¹⁾ ABl. L 322 vom 8.12.2015, S. 4.

Keine Einwände gegen einen angemeldeten Zusammenschluss**(Sache M.8101 — Siemens/Valeo/JV)****(Text von Bedeutung für den EWR)**

(2016/C 347/02)

Am 14. September 2016 hat die Kommission nach Artikel 6 Absatz 1 Buchstabe b der Verordnung (EG) Nr. 139/2004 des Rates ⁽¹⁾ entschieden, keine Einwände gegen den obengenannten angemeldeten Zusammenschluss zu erheben und ihn für mit dem Binnenmarkt vereinbar zu erklären. Der vollständige Wortlaut der Entscheidung ist nur auf Englisch verfügbar und wird in einer um etwaige Geschäftsgeheimnisse bereinigten Fassung auf den folgenden beiden EU-Websites veröffentlicht:

- der Website der GD Wettbewerb zur Fusionskontrolle (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Auf dieser Website können Fusionsentscheidungen anhand verschiedener Angaben wie Unternehmensname, Nummer der Sache, Datum der Entscheidung oder Wirtschaftszweig abgerufen werden,
 - der Website EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=de>). Hier kann diese Entscheidung anhand der Celex-Nummer 32016M8101 abgerufen werden. EUR-Lex ist das Internetportal zum Gemeinschaftsrecht.
-

⁽¹⁾ ABl. L 24 vom 29.1.2004, S. 1.

IV

(Informationen)

INFORMATIONEN DER ORGANE, EINRICHTUNGEN UND SONSTIGEN
STELLEN DER EUROPÄISCHEN UNION

EUROPÄISCHE KOMMISSION

Euro-Wechselkurs ⁽¹⁾**21. September 2016**

(2016/C 347/03)

1 Euro =

Währung	Kurs	Währung	Kurs		
USD	US-Dollar	1,1150	CAD	Kanadischer Dollar	1,4653
JPY	Japanischer Yen	112,49	HKD	Hongkong-Dollar	8,6472
DKK	Dänische Krone	7,4546	NZD	Neuseeländischer Dollar	1,5170
GBP	Pfund Sterling	0,85693	SGD	Singapur-Dollar	1,5147
SEK	Schwedische Krone	9,5698	KRW	Südkoreanischer Won	1 240,60
CHF	Schweizer Franken	1,0883	ZAR	Südafrikanischer Rand	15,2889
ISK	Isländische Krone		CNY	Chinesischer Renminbi Yuan	7,4384
NOK	Norwegische Krone	9,2318	HRK	Kroatische Kuna	7,5080
BGN	Bulgarischer Lew	1,9558	IDR	Indonesische Rupiah	14 646,08
CZK	Tschechische Krone	27,022	MYR	Malaysischer Ringgit	4,6125
HUF	Ungarischer Forint	308,55	PHP	Philippinischer Peso	53,301
PLN	Polnischer Zloty	4,2915	RUB	Russischer Rubel	71,7138
RON	Rumänischer Leu	4,4495	THB	Thailändischer Baht	38,713
TRY	Türkische Lira	3,3168	BRL	Brasilianischer Real	3,6137
AUD	Australischer Dollar	1,4665	MXN	Mexikanischer Peso	22,0065
			INR	Indische Rupie	74,6800

⁽¹⁾ Quelle: Von der Europäischen Zentralbank veröffentlichter Referenz-Wechselkurs.

DEN EUROPÄISCHEN WIRTSCHAFTSRAUM BETREFFENDE INFORMATIONEN

STÄNDIGER AUSSCHUSS DER EFTA-STAATEN

**Arzneimittel — Liste der Zulassungen in der ersten Hälfte des Jahres 2015 in den dem EWR
angehörigen EFTA-Staaten**

(2016/C 347/04)

Unterausschuss I für den freien Warenverkehr**Zur Kenntnisnahme durch den Gemeinsamen EWR-Ausschuss**

Der Gemeinsame EWR-Ausschuss wird unter Bezugnahme auf seinen Beschluss Nr. 74/1999 vom 28. Mai 1999 ersucht, in der Sitzung vom 29. April 2016 von den folgenden Listen betreffend Zulassungen von Arzneimitteln im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2015 Kenntnis zu nehmen:

- Anhang I Liste neuer Zulassungen
 - Anhang II Liste verlängerter Zulassungen
 - Anhang III Liste erweiterter Zulassungen
 - Anhang IV Liste widerrufenen Zulassungen
 - Anhang V Liste ausgesetzter Zulassungen
-

ANHANG I

Liste neuer Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Januar bis 30. Juni 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erteilt:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/709	Buccolam	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/811	Lyxumia	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/822	PHEBURANE	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/830	Stribild	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/835	Voriconazole Accord	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/846	Xtandi	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/859	Levodopa-Carbidopa-Entacapone Sandoz	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/879	Giotrif	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/893	Opsumit	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/932	Vantobra	Island	17.4.2015
EU/1/14/932	Vantobra	Norwegen	15.4.2015
EU/1/14/936	Nuwiq	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Island	6.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Norwegen	6.2.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Island	12.3.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Norwegen	12.3.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/14/957	Cyramza	Island	15.1.2015
EU/1/14/957	Cyramza	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/957	Cyramza	Norwegen	13.1.2015
EU/1/14/959	Lynparza	Island	14.1.2015
EU/1/14/959	Lynparza	Norwegen	12.1.2015
EU/1/14/960	DUAVIVE	Island	14.1.2015
EU/1/14/960	Duavive	Norwegen	12.1.2015
EU/1/14/969	SCENESSE	Island	15.1.2015
EU/1/14/969	Scenesse	Norwegen	15.1.2015
EU/1/14/970	RIXUBIS	Island	14.1.2015
EU/1/14/970	Rixubis	Norwegen	13.1.2015
EU/1/14/972	Duloxetine Lilly	Island	6.1.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Island	19.4.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Norwegen	15.4.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Island	5.2.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Norwegen	10.2.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Norwegen	5.3.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Island	11.3.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Island	5.2.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Norwegen	16.2.2015
EU/1/14/977	Rasagilin ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Island	22.1.2015
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Norwegen	9.2.2015
EU/1/14/978	Senshio	Island	30.1.2015
EU/1/14/978	Senshio	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/978	Senshio	Norwegen	16.2.2015
EU/1/14/979	Ofev	Island	30.1.2015
EU/1/14/979	Ofev	Liechtenstein	28.2.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/14/979	Ofev	Norwegen	29.1.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Island	4.2.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Norwegen	30.1.2015
EU/1/14/981	Otezla	Island	5.2.2015
EU/1/14/981	Otezla	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/981	Otezla	Norwegen	30.1.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Island	29.1.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Norwegen	20.1.2015
EU/1/14/983	Exviera	Island	29.1.2015
EU/1/14/983	Exviera	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/983	Exviera	Norwegen	20.1.2015
EU/1/14/984	Xadago	Island	11.3.2015
EU/1/14/984	Xadago	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/984	Xadago	Norwegen	16.3.2015
EU/1/14/985	Raplixia	Island	17.4.2015
EU/1/14/985	Raplixia	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/985	Raplixia	Norwegen	10.4.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Island	11.3.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Norwegen	2.3.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Island	11.3.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Norwegen	26.2.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Island	19.4.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Norwegen	15.4.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Island	4.6.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Norwegen	12.6.2015
EU/1/15/1001	Akynzeo	Island	4.6.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1001	Akynzeo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1001	Akynzeo	Norwegen	5.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Island	15.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Norwegen	15.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Island	9.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Norwegen	17.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazol Hospira	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Island	4.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Norwegen	18.6.2015
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Norwegen	18.6.2015
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1013	Lumark	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1014	Opdivo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Island	17.4.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Norwegen	15.4.2015
EU/1/15/990	Ikervis	Island	17.4.2015
EU/1/15/990	IKERVIS	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/990	IKERVIS	Norwegen	9.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Island	19.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Norwegen	15.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Island	19.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Norwegen	9.4.2015
EU/1/15/993	Lixiana	Liechtenstein	30.6.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/994	Kengrexal	Island	19.4.2015
EU/1/15/994	Kengrexal	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/994	Kengrexal	Norwegen	10.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Island	19.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Norwegen	10.4.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Island	11.5.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Norwegen	13.4.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Island	4.6.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Norwegen	27.5.2015
EU/2/11/122	BLUEVAC BTV8	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/13/151	Equilis West Nile	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/13/152	ProZinc	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/162	Parvoduk	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/176	Bovela	Island	15.1.2015
EU/2/14/176	Bovela	Norwegen	23.1.2015
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Island	30.1.2015
EU/2/14/177	NEXGARD SPECTRA	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Norwegen	13.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Island	24.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Norwegen	11.3.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Island	9.4.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Liechtenstein	30.4.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Norwegen	9.4.2015
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Island	15.4.2015
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Liechtenstein	30.4.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Norwegen	9.4.2015
EU/2/15/181	Sileo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/15/181	Sileo	Norwegen	30.6.2015

ANHANG II

Liste verlängerter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Januar bis 30. Juni 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten verlängert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/00/133	Optisulin	Island	18.3.2015
EU/1/00/133	Optisulin	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/00/133	Optisulin	Norwegen	27.2.2015
EU/1/00/134	Lantus	Island	17.3.2015
EU/1/00/134	Lantus	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/00/134	Lantus	Norwegen	5.3.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Island	5.2.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Norwegen	17.2.2015
EU/1/05/310	Fosavance	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/05/310	Fosavance	Norwegen	19.5.2015
EU/1/05/315	APTIVUS	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/05/319	Xolair	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/07/423	Vectibix	Island	15.1.2015
EU/1/07/423	Vectibix	Norwegen	29.1.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Island	3.6.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Norwegen	27.5.2015
EU/1/09/601	Firdapse	Island	18.2.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Island	14.1.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Norwegen	13.1.2015
EU/1/10/612	Revolade	Island	30.1.2015
EU/1/10/612	Revolade	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/612	Revolade	Norwegen	29.1.2015
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Island	22.1.2015
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Liechtenstein	28.2.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Norwegen	28.1.2015
EU/1/10/618	Prolia	Island	4.2.2015
EU/1/10/618	Prolia	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/618	Prolia	Norwegen	9.2.2015
EU/1/10/620	Ristfor	Island	14.1.2015
EU/1/10/620	Ristfor	Norwegen	13.1.2015
EU/1/10/621	Ristaben	Island	14.1.2015
EU/1/10/621	Ristaben	Norwegen	13.1.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Island	2.3.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Norwegen	26.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Island	20.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Norwegen	27.2.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Island	15.6.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Norwegen	18.6.2015
EU/1/10/632	Tolura	Island	17.4.2015
EU/1/10/632	Tolura	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/10/632	Tolura	Norwegen	9.4.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Island	15.6.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Norwegen	15.6.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Norwegen	27.2.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Island	20.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapin Apotex	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapin Apotex	Norwegen	27.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapine Apotex	Island	20.2.2015
EU/1/10/636	Daxas	Island	12.5.2015
EU/1/10/636	Daxas	Norwegen	15.5.2015
EU/1/10/637	Leflunomid medac	Liechtenstein	30.4.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Island	19.4.2015
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Norwegen	9.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Island	19.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Norwegen	9.4.2015
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Island	1.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Norwegen	3.6.2015
EU/1/10/642	Ibandronsäure Teva	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Island	12.5.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Norwegen	15.6.2015
EU/1/10/646	VPRIV	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Island	9.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Norwegen	15.6.2015
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/654	Leflunomid ratiopharm	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/666	Libertek	Island	12.5.2015
EU/1/11/666	Libertek	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/666	Libertek	Norwegen	15.5.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Island	12.5.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Norwegen	15.5.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Island	30.1.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegen	29.1.2015
EU/1/12/764	Pixuvri	Island	19.4.2015
EU/1/12/764	Pixuvri	Norwegen	9.4.2015
EU/1/13/818	Bosulif	Island	11.3.2015
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	28.2.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegen	6.3.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Island	5.6.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Norwegen	15.6.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Island	12.5.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegen	15.5.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Island	5.2.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Norwegen	13.2.2015
EU/1/13/901	SIRTURO	Island	5.2.2015
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegen	10.2.2015
EU/2/05/055	Equilis Te	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/05/055	Equilis Te	Norwegen	30.6.2015
EU/2/09/103	Respiporc Flu3	Norwegen	16.1.2015
EU/2/09/104	Zulvac 8 Ovis	Norwegen	14.1.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Island	16.6.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Norwegen	26.6.2015
EU/2/10/109	Rhiniseng	Liechtenstein	30.6.2015

ANHANG III

Liste erweiterter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Januar bis 30. Juni 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erweitert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Island	12.5.2015
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Norwegen	19.5.2015
EU/1/01/195/028-029	Liprolog KwikPen	Island	19.2.2015
EU/1/04/303/004	Orfadin	Island	3.6.2015
EU/1/04/303/004	Orfadin	Norwegen	28.5.2015
EU/1/07/319/009	Revlimid	Norwegen	2.3.2015
EU/1/07/391/009	Revlimid	Island	10.3.2015
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Island	2.3.2015
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Island	2.3.2015
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Norwegen	25.2.2015
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Norwegen	25.2.2015
EU/1/12/771/007-009	Zoledronic Acid Teva	Island	15.1.2015
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Island	19.4.2015
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Norwegen	10.4.2015
EU/1/13/819/002	JETREA	Island	13.5.2015
EU/1/13/819/002	Jetrea	Norwegen	13.5.2015
EU/1/96/007/039-042	Humalog KwikPen	Island	19.2.2015
EU/2/06/062/005	Cerenia	Norwegen	29.6.2015
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Island	4.6.2015
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Norwegen	2.6.2015
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Norwegen	6.5.2015
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Island	6.5.2015
EU/2/99/014/013-016	Stronghold	Norwegen	10.4.2015

ANHANG IV

Liste widerrufenen Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Januar bis 30. Juni 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten widerrufen:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Widerrufs
EU/1/07/426	Olanzapine Cipla	Norwegen	21.1.2015
EU/1/08/458	Trevaclyn	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/08/459	Tredaptive	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/08/460	Pelzont	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/560	Clopidogrel DURA	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/09/560	Clopidogrel Dura	Norwegen	30.6.2015
EU/1/10/649	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Norwegen	21.1.2015
EU/1/10/650	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Island	5.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Island	20.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Norwegen	31.1.2015
EU/1/11/686	Rasilamlo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/723	Pioglitazone Krka	Norwegen	21.1.2015
EU/1/11/748	Docetaxel Mylan („Sunset clause“)	Norwegen	3.2.2015
EU/1/12/754	Sepioglin	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/774	Rienso	Island	12.5.2015
EU/1/12/774	Rienso	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/12/774	Rienso	Norwegen	19.5.2015
EU/1/12/804	BindRen	Island	13.3.2015
EU/1/12/804	BindRen	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/12/804	BindRen	Norwegen	14.4.2015
EU/1/13/867	Provenge	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/867	Provenge	Norwegen	15.6.2015
EU/1/97/037	Vistide	Norwegen	4.2.2015
EU/2/04/049	Purevax RCCh	Island	10.2.2015
EU/2/07/071	SLENTROL	Island	5.2.2015
EU/2/07/071	Slentrol	Liechtenstein	28.2.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Widerrufs
EU/2/07/071	Slentrol	Norwegen	30.3.2015
EU/2/11/136	TruScient	Island	5.2.2015
EU/2/11/136	TruScient	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/11/136	TruScient	Norwegen	22.4.2015

ANHANG V

Liste ausgesetzter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Januar bis 30. Juni 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten ausgesetzt:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Aussetzens
EU/1/13/847/001	MACI	Norwegen	22.1.2015

**Arzneimittel — Liste der Zulassungen in der zweiten Hälfte des Jahres 2015 in den dem EWR
angehörigen EFTA-Staaten**

(2016/C 347/05)

Unterausschuss I für den freien Warenverkehr

Zur Kenntnisnahme durch den Gemeinsamen EWR-Ausschuss

Der Gemeinsame EWR-Ausschuss wird unter Bezugnahme auf seinen Beschluss Nr. 74/1999 vom 28. Mai 1999 ersucht, in der Sitzung vom 18. März 2016 von den folgenden Listen betreffend Zulassungen von Arzneimitteln im Zeitraum 1. Juli bis 31. Dezember 2015 Kenntnis zu nehmen:

- Anhang I Liste neuer Zulassungen
 - Anhang II Liste verlängerter Zulassungen
 - Anhang III Liste erweiterter Zulassungen
 - Anhang IV Liste widerrufenen Zulassungen
 - Anhang V Liste ausgesetzter Zulassungen
-

ANHANG I

Liste neuer Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Juli bis 31. Dezember 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erteilt:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/11/710	Votubia (Wechsel zu bedingungsfreier Zulassung)	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/13/895	Kolbam	Island	14.12.2015
EU/1/13/895	Kolbam	Norwegen	15.12.2015
EU/1/13/895	Kolbam	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Island	23.7.2015
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Norwegen	16.7.2015
EU/1/15/1006	Respreeza	Island	31.8.2015
EU/1/15/1006	Respreeza	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1006	Respreeza	Norwegen	28.8.2015
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Island	8.7.2015
EU/1/15/1008	Hetlioz	Island	4.8.2015
EU/1/15/1008	Hetlioz	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1008	Hetlioz	Norwegen	16.7.2015
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Island	23.7.2015
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Norwegen	16.7.2015
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Island	9.7.2015
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Norwegen	9.7.2015
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Island	10.7.2015
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Norwegen	17.7.2015
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Island	10.7.2015
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Norwegen	17.7.2015
EU/1/15/1013	Lumark	Norwegen	13.7.2015
EU/1/15/1013	Lumark	Island	10.7.2015
EU/1/15/1014	OPDIVO	Island	10.7.2015
EU/1/15/1014	Opdivo	Norwegen	2.7.2015
EU/1/15/1015	Strensiq	Island	10.9.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1015	Strensiq	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1015	Strensiq	Norwegen	14.9.2015
EU/1/15/1016	Repatha	Island	14.8.2015
EU/1/15/1016	Repatha	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1016	Repatha	Norwegen	5.8.2015
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK Limited	Island	4.9.2015
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK limited	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK Limited	Norwegen	7.9.2015
EU/1/15/1018	Omidria	Island	19.8.2015
EU/1/15/1018	Omidria	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1018	Omidria	Norwegen	26.8.2015
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Island	19.8.2015
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Norwegen	11.8.2015
EU/1/15/1020	Raxone	Island	15.9.2015
EU/1/15/1020	Raxone	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1020	Raxone	Norwegen	30.9.2015
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Island	14.8.2015
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Norwegen	10.8.2015
EU/1/15/1022	Unituxin	Island	21.8.2015
EU/1/15/1022	Unituxin	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1022	Unituxin	Norwegen	25.8.2015
EU/1/15/1023	Farydak	Island	4.9.2015
EU/1/15/1023	Farydak	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1023	Farydak	Norwegen	7.9.2015
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Island	13.8.2015
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Norwegen	11.8.2015
EU/1/15/1025	Evotaz	Island	12.8.2015
EU/1/15/1025	EVOTAZ	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1025	EVOTAZ	Norwegen	10.8.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Island	28.12.2015
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Norwegen	11.8.2015
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Island	2.9.2015
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Norwegen	7.9.2015
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Island	31.8.2015
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Norwegen	23.9.2015
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Island	31.8.2015
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Norwegen	25.8.2015
EU/1/15/1030	Odomzo	Island	1.9.2015
EU/1/15/1030	Odomzo	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1030	Odomzo	Norwegen	4.9.2015
EU/1/15/1031	Praluent	Island	16.10.2015
EU/1/15/1031	Praluent	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1031	Praluent	Norwegen	1.10.2015
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Island	23.9.2015
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Norwegen	13.10.2015
EU/1/15/1033	Kanuma	Island	2.9.2015
EU/1/15/1033	Kanuma	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/1033	Kanuma	Norwegen	10.9.2015
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Island	21.9.2015
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Norwegen	21.9.2015
EU/1/15/1035	Obizur	Island	18.11.2015
EU/1/15/1035	Obizur	Norwegen	30.11.2015
EU/1/15/1035	Obizur	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1036	CRESEMBA	Island	23.10.2015
EU/1/15/1036	Cresemba	Liechtenstein	31.10.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1036	Cresemba	Norwegen	11.11.2015
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Island	15.10.2015
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Norwegen	24.9.2015
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Island	11.12.2015
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Norwegen	14.12.2015
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1039	Fexeric	Island	16.10.2015
EU/1/15/1039	Fexeric	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1039	Fexeric	Norwegen	13.10.2015
EU/1/15/1040	Intuniv	Island	21.9.2015
EU/1/15/1040	Intuniv	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1040	Intuniv	Norwegen	23.9.2015
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Island	15.10.2015
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Norwegen	1.10.2015
EU/1/15/1042	Zalviso	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/15/1042	Zalviso	Island	16.10.2015
EU/1/15/1042	Zalviso	Norwegen	13.10.2015
EU/1/15/1043	Nucala	Island	29.12.2015
EU/1/15/1043	Nucala	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1043	Nucala	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1044	Numient	Island	14.12.2015
EU/1/15/1044	Numient	Norwegen	22.12.2015
EU/1/15/1044	Numient	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Island	20.11.2015
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Norwegen	3.12.2015
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1046	Elocta	Island	11.12.2015
EU/1/15/1046	Elocta	Norwegen	17.12.2015
EU/1/15/1046	Elocta	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1047	Blinicyto	Island	23.12.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1047	Blinicyto	Norwegen	1.12.2015
EU/1/15/1047	Blinicyto	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1048	Cotellic	Island	11.12.2015
EU/1/15/1048	Cotellic	Norwegen	30.11.2015
EU/1/15/1048	Cotellic	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1050	Ionsys	Island	24.11.2015
EU/1/15/1050	IONSYS	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1050	IONSYS	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1051	Ebymect	Island	23.11.2015
EU/1/15/1051	Ebymect	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1051	Ebymect	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1052	Edistride	Island	17.11.2015
EU/1/15/1052	Edistride	Norwegen	3.12.2015
EU/1/15/1052	Edistride	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Island	24.11.2015
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Norwegen	30.11.2015
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1055	CIAMBRA	Island	29.12.2015
EU/1/15/1055	Ciambra	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1055	Ciambra	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1056	Praxbind	Island	11.12.2015
EU/1/15/1056	Praxbind	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1056	Praxbind	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Island	11.12.2015
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Norwegen	1.12.2015
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1058	Entresto	Island	11.12.2015
EU/1/15/1058	Entresto	Norwegen	26.11.2015
EU/1/15/1058	Entresto	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1059	Orkambi	Island	8.12.2015
EU/1/15/1059	Orkambi	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1059	Orkambi	Liechtenstein	31.12.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/15/1060	Kyprolis	Island	24.11.2015
EU/1/15/1060	Kyprolis	Norwegen	1.12.2015
EU/1/15/1060	Kyprolis	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1061	Genvoya	Island	9.12.2015
EU/1/15/1061	Genvoya	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1061	Genvoya	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/1062	Ravicti	Island	15.12.2015
EU/1/15/1062	Ravicti	Norwegen	10.12.2015
EU/1/15/1062	Ravicti	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/15/993	Lixiana	Island	10.7.2015
EU/1/15/993	Lixiana	Norwegen	6.7.2015
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Island	13.7.2015
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Norwegen	16.7.2015
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Island	13.7.2015
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Norwegen	16.7.2015
EU/2/15/181	Sileo	Island	8.7.2015
EU/2/15/182	Innovax ILT	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/15/182	Innovax-ILT	Island	24.7.2015
EU/2/15/182	Innovax-ILT	Norwegen	30.7.2015
EU/2/15/183	Canigen L4	Island	6.8.2015
EU/2/15/183	Canigen L4	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/15/183	Canigen L4	Norwegen	30.7.2015
EU/2/15/184	UpCard	Island	20.8.2015
EU/2/15/184	UpCard	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/15/184	UpCard	Norwegen	10.8.2015
EU/2/15/185	Fortekor Plus	Island	21.9.2015
EU/2/15/185	FORTEKOR PLUS	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/15/185	Fortekor Plus	Norwegen	6.10.2015
EU/2/15/186	Novaquin	Island	15.9.2015
EU/2/15/186	Novaquin	Liechtenstein	31.10.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/2/15/186	Novaquin	Norwegen	6.10.2015
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Island	2.9.2015
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Norwegen	9.9.2015
EU/2/15/188	Vectormune ND	Island	21.9.2015
EU/2/15/188	Vectormune ND	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/15/188	Vectormune ND	Norwegen	6.10.2015
EU/2/15/189	Zycortal	Island	20.11.2015
EU/2/15/189	Zycortal	Norwegen	3.12.2015
EU/2/15/189	Zycortal	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Norwegen	4.12.2015
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo+MH RTU	Island	16.11.2015
EU/2/15/191	Simparica	Island	20.11.2015
EU/2/15/191	Simparica	Norwegen	4.12.2015
EU/2/15/191	Simparica	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/15/192	Velactis	Island	30.12.2015
EU/2/15/192	Velactis	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/15/193	Imrestor	Liechtenstein	31.12.2015

ANHANG II

Liste verlängerter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Juli bis 31. Dezember 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten verlängert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/00/146	Keppra	Island	31.8.2015
EU/1/00/146	Keppra	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/00/146	Keppra	Norwegen	8.9.2015
EU/1/05/310	Fosavance	Island	24.8.2015
EU/1/05/312	Xyrem	Island	15.10.2015
EU/1/05/312	Xyrem	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/05/312	Xyrem	Norwegen	14.10.2015
EU/1/05/315	Aptivus	Island	10.7.2015
EU/1/05/315	Aptivus	Norwegen	2.7.2015
EU/1/05/319	Xolair	Island	9.7.2015
EU/1/05/319	Xolair	Norwegen	7.7.2015
EU/1/05/323	ProQuad	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/05/325	Macugen	Island	9.12.2015
EU/1/05/325	Macugen	Norwegen	30.11.2015
EU/1/05/325	Macugen	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Island	9.7.2015
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Norwegen	8.7.2015
EU/1/10/641	Ruconest	Island	16.10.2015
EU/1/10/641	Ruconest	Norwegen	14.10.2015
EU/1/10/641	Ruconest	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/10/642	Ibandronic Acid Teva	Island	9.7.2015
EU/1/10/642	Ibandronic Acid Teva	Norwegen	16.7.2015
EU/1/10/644	PecFent	Island	27.8.2015
EU/1/10/644	PecFent	Norwegen	10.8.2015
EU/1/10/645	Brinavess	Island	19.8.2015
EU/1/10/645	Brinavess	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/10/645	Brinavess	Norwegen	26.8.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/10/646	VPRIV	Island	9.7.2015
EU/1/10/646	VPRIV	Norwegen	7.7.2015
EU/1/10/648	Twynsta	Island	1.9.2015
EU/1/10/648	Twynsta	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/10/648	Twynsta	Norwegen	8.9.2015
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Island	9.7.2015
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Norwegen	1.7.2015
EU/1/10/654	Leflunomide ratiopharm	Island	10.7.2015
EU/1/10/654	Leflunomide ratiopharm	Norwegen	2.7.2015
EU/1/10/655	Brilique	Island	13.8.2015
EU/1/10/655	Brilique	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/10/655	Brilique	Norwegen	26.8.2015
EU/1/10/658	Aflunov	Island	13.8.2015
EU/1/10/658	Aflunov	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/10/658	Aflunov	Norwegen	14.8.2015
EU/1/10/659	Iasibon	Norwegen	20.10.2015
EU/1/10/659	Iasibon	Island	14.10.2015
EU/1/10/659	Iasibon	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/10/660	Potactasol	Island	22.10.2015
EU/1/10/660	Potactasol	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/10/660	Potactasol	Norwegen	16.10.2015
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Norwegen	10.12.2015
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Island	9.12.2015
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Island	10.12.2015
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Norwegen	10.12.2015
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/667	Esbriet	Island	15.9.2015
EU/1/11/667	Esbriet	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/11/667	Esbriet	Norwegen	16.9.2015
EU/1/11/669	Teysuno	Island	8.12.2015
EU/1/11/669	Teysuno	Norwegen	1.12.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/11/669	Teysono	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/672	Xeplion	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Island	10.12.2015
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Norwegen	30.11.2015
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/676	Jevtana	Island	10.12.2015
EU/1/11/676	JEVTANA	Norwegen	27.11.2015
EU/1/11/676	JEVTANA	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/677	Gilenya	Island	8.12.2015
EU/1/11/677	Gilenya	Norwegen	27.11.2015
EU/1/11/678	Halaven	Island	9.12.2015
EU/1/11/678	HALAVEN	Norwegen	27.11.2015
EU/1/11/678	HALAVEN	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/11/699	Fampyra	Island	25.8.2015
EU/1/11/699	Fampyra	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegen	3.8.2015
EU/1/11/710	Votubia	Island	19.8.2015
EU/1/11/710	Votubia	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/11/710	Votubia	Norwegen	14.8.2015
EU/1/12/793	XALKORI	Island	13.8.2015
EU/1/12/793	Xalkori	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/12/793	XALKORI	Norwegen	17.8.2015
EU/1/12/794	ADCETRIS	Island	15.10.2015
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norwegen	30.9.2015
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/13/902	Translarna	Island	19.8.2015
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/13/902	Translarna	Norwegen	26.8.2016
EU/1/14/987	Holoclar	Norwegen	17.12.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/05/055	Equilis Te	Island	9.7.2015
EU/2/10/108	BTVPUR ALSap 2-4	Island	20.8.2015

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/2/10/108	BTVPUR ALSap 2-4	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/10/108	BTVPUR ALSap 2-4	Norwegen	10.8.2015
EU/2/10/109	Rhiniseng	Island	23.7.2015
EU/2/10/109	Rhiniseng	Norwegen	29.7.2015
EU/2/10/110	Coxevac	Island	20.8.2015
EU/2/10/110	Coxevac	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/10/110	Coxevac	Norwegen	13.8.2015
EU/2/10/111	Meloxoral	Island	15.9.2015
EU/2/10/111	Meloxoral	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/10/111	Meloxoral	Norwegen	6.10.2015
EU/2/10/112	BTVPUR ALSap 1	Island	15.9.2015
EU/2/10/112	BTVPUR ALSap 1	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/10/112	BTVPUR ALSap 1	Norwegen	6.10.2015
EU/2/10/113	BTVPUR ALSap 1-8	Island	15.9.2015
EU/2/10/113	BTVPUR ALSap 1-8	Norwegen	6.10.2015
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Island	20.11.2015
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Norwegen	3.12.2015
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	31.12.2015
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Island	30.12.2015
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Norwegen	18.12.2015
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Liechtenstein	31.12.2015

ANHANG III

Liste erweiterter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Juli bis 31. Dezember 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erweitert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/02/240/009-012	Somavert	Island	13.8.2015
EU/1/02/240/009-012	Somavert	Norwegen	6.8.2015
EU/1/04/303/005	Orfadin	Island	10.7.2015
EU/1/04/303/005	Orfadin	Norwegen	13.7.2015
EU/1/06/359/005-006	Suboxone	Island	20.11.2015
EU/1/06/359/005-006	Suboxone	Norwegen	3.12.2015
EU/1/12/782/003-004	Kalydeco	Island	8.12.2015
EU/1/12/782/003-004	Kalydeco	Norwegen	10.12.2015
EU/1/12/782/006	Iclusig	Norwegen	14.12.2015
EU/1/13/839/006	Iclusig	Island	23.12.2015
EU/1/96/016/009	Norvir	Island	2.9.2015
EU/1/96/016/009	Norvir	Norwegen	8.9.2015
EU/2/11/134/021	Inflacam	Island	30.12.2015
EU/2/11/134/021	Inflacam	Norwegen	30.12.2015

ANHANG IV

Liste widerrufenen Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Juli bis 31. Dezember 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten widerrufen:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Widerrufs
EU/1/01/179	Osigraft	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/08/450	Biograstim	Island	22.10.2015
EU/1/08/450	Biograstim	Liechtenstein	31.10.2015
EU/1/08/450	Biograstim	Norwegen	7.10.2015
EU/1/08/452	Pandemrix	Island	17.11.2015
EU/1/11/686	Rasilamlo	Island	23.7.2015
EU/1/11/686	Rasilamlo	Norwegen	18.8.2015
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Island	12.8.2015
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Norwegen	25.9.2015
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Island	28.12.2015
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Norwegen	9.12.2015
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Liechtenstein	31.12.2015
EU/1/99/102	Sonata	Island	6.8.2015
EU/1/99/102	Sonata	Liechtenstein	31.8.2015
EU/1/99/102	Sonata	Norwegen	18.8.2015
EU/2/06/064	ProMeris	Island	7.8.2015
EU/2/06/064	ProMeris	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/06/064	ProMeris	Norwegen	18.8.2015
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Island	7.8.2015
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Liechtenstein	31.8.2015
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Norwegen	26.8.2015
EU/2/97/003	Dicural	Island	6.11.2015
EU/2/97/003	Dicural	Liechtenstein	31.10.2015
EU/2/97/003	Dicural	Norwegen	1.12.2015

ANHANG V

Liste ausgesetzter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum **1. Juli bis 31. Dezember 2015** in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten ausgesetzt:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Aussetzens
EU/1/02/226	InductOs	Island	17.12.2015
EU/1/02/226	InductOs	Norwegen	1.12.2015
EU/1/02/226	InductOs	Liechtenstein	31.12.2015

V

(Bekanntmachungen)

GERICHTSVERFAHREN

EFTA-GERICHTSHOF

Klage von Dr. Gerhard Spitzer vom 23. Februar 2016 gegen die EFTA-Überwachungsbehörde**(Rechtssache E-2/16)**

(2016/C 347/06)

Dr. Gerhard Spitzer, vertreten durch den Rechtsanwalt Antonius Falkner, Lettstrasse 18, 9490 Vaduz (Liechtenstein), hat am 23. Februar 2016 beim EFTA-Gerichtshof Klage gegen die EFTA-Überwachungsbehörde erhoben.

Der Kläger ersucht den EFTA-Gerichtshof,

1. die Entscheidung Nr. 425/15/COL der EFTA-Überwachungsbehörde vom 25. November 2015 aufzuheben und
2. der EFTA-Überwachungsbehörde die Kosten des Verfahrens aufzuerlegen.

Sachverhalt und rechtliche Begründung:

- Der Kläger, Dr. Gerhard Spitzer, ist ein österreichischer Staatsbürger mit Wohnsitz in Südafrika und seit Anfang der 1990er-Jahre Kunde der LLB AG, einer Gesellschaft, die mehrheitlich im Eigentum des Fürstentums Liechtenstein steht.
 - Gegenstand der Rechtssache ist eine Klage auf Aufhebung der Entscheidung der EFTA-Überwachungsbehörde, ein Beschwerdeverfahren einzustellen, in dem Liechtenstein die Nichteinhaltung und die nicht ordnungsgemäße Anwendung der Richtlinie 2002/47/EG vorgeworfen wurden.
 - Der Kläger macht geltend, dass die EFTA-Überwachungsbehörde die Pflicht gehabt habe, wegen der Nichteinhaltung und der nicht ordnungsgemäßen Anwendung der Richtlinie 2002/47/EG ein förmliches Prüfverfahren gegen Liechtenstein einzuleiten. Da sie dies nicht getan hat, habe sie die Rechte des Klägers verletzt.
-

Klage Míla ehf. gegen die EFTA-Überwachungsbehörde vom 21. Juni 2016**(Rechtssache E-7/16)**

(2016/C 347/07)

Míla ehf., vertreten durch die Rechtsanwälte Espen Bakken und Atle Erling Lundner, Arntzen de Besche Advokatfirma AS, Bygdøy allé 2, 0204 Oslo (Norwegen), hat am 21. Juni 2016 beim EFTA-Gerichtshof Klage gegen die EFTA-Überwachungsbehörde erhoben.

Der Kläger ersucht den EFTA-Gerichtshof,

1. Artikel 1 und 2 der Entscheidung Nr. 061/16/COL der Überwachungsbehörde für nichtig zu erklären und
2. der Überwachungsbehörde die Kosten dieses Verfahrens aufzuerlegen.

Sachverhalt und rechtliche Begründung:

- Der Kläger beantragt die Nichtigkeitsklärung der Entscheidung Nr. 061/16/COL der EFTA-Überwachungsbehörde vom 16. März 2016.
 - Aufgrund des Urteils des EFTA-Gerichtshofs in der Rechtssache E-1/13 leitete die EFTA-Überwachungsbehörde ein förmliches Prüfverfahren ein, das den Mietvertrag der Verteidigungsagentur des isländischen Außenministeriums mit Og fjarskipti vom 1. Februar 2010 über die Nutzung und den Betrieb einer Glasfaserleitung zum Gegenstand hatte. Die Prüfung wurde mit der Entscheidung Nr. 061/16/COL abgeschlossen, in der die EFTA-Überwachungsbehörde zu dem Schluss gelangte, dass der Mietvertrag keine staatliche Beihilfe im Sinne des Artikels 61 Absatz 1 des EWR-Abkommens beinhaltet.
 - Nach Ansicht des Klägers beruht die fragliche Entscheidung auf einer fehlerhaften Anwendung des Artikels 61 Absatz 1 des EWR-Abkommens.
-

VERFAHREN BEZÜGLICH DER DURCHFÜHRUNG DER WETTBEWERBSPOLITIK

EUROPÄISCHE KOMMISSION

Vorherige Anmeldung eines Zusammenschlusses (Sache M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software)

Für das vereinfachte Verfahren in Frage kommender Fall

(Text von Bedeutung für den EWR)

(2016/C 347/08)

1. Am 15. September 2016 ist die Anmeldung eines Zusammenschlusses nach Artikel 4 der Verordnung (EG) Nr. 139/2004 des Rates ⁽¹⁾ bei der Europäischen Kommission eingegangen. Danach ist Folgendes beabsichtigt: Die Unternehmen The Blackstone Group, L.P. („Blackstone“, USA) und New Mountain Capital, L.L.C. („New Mountain Capital“, USA) übernehmen im Sinne des Artikels 3 Absatz 1 Buchstabe b der Fusionskontrollverordnung durch Erwerb von Anteilen die gemeinsame Kontrolle über die Gesamtheit des Unternehmens RedPrairie Holding, Inc. („RedPrairie“, USA), die Eigentümerin der JDA Software Group, Inc. („JDA Software Group“).

2. Die beteiligten Unternehmen sind in folgenden Geschäftsbereichen tätig:

- Blackstone: weltweit tätiges Vermögensverwaltungsunternehmen für alternative Anlagen, das folgende Anbieter von Anwendungssoftware kontrolliert: RGIS, Ipreo, CMS Info Systems Ltd. und Change Healthcare;
- New Mountain Capital: Private-Equity-Gesellschaft;
- JDA Software Group: weltweit tätiger Anbieter von integrierten Software-Anwendungen für das End-to-End-Lieferkettenmanagement im Einzelhandel und Omnichannel-Vertrieb.

3. Die Kommission hat nach vorläufiger Prüfung festgestellt, dass das angemeldete Rechtsgeschäft unter die Fusionskontrollverordnung fallen könnte. Die endgültige Entscheidung zu diesem Punkt behält sie sich vor. Dieser Fall kommt für das vereinfachte Verfahren im Sinne der Bekanntmachung der Kommission über ein vereinfachtes Verfahren für bestimmte Zusammenschlüsse gemäß der Verordnung (EG) Nr. 139/2004 des Rates ⁽²⁾ in Frage.

4. Alle betroffenen Dritten können bei der Kommission zu diesem Vorhaben Stellung nehmen.

Die Stellungnahmen müssen bei der Kommission spätestens 10 Tage nach dieser Veröffentlichung eingehen. Sie können der Kommission unter Angabe des Aktenzeichens M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software per Fax (+32 22964301), per E-Mail (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) oder per Post an folgende Anschrift übermittelt werden:

Europäische Kommission
Generaldirektion Wettbewerb
Registratur Fusionskontrolle
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ ABl. L 24 vom 29.1.2004, S. 1 („Fusionskontrollverordnung“).

⁽²⁾ ABl. C 366 vom 14.12.2013, S. 5.

Vorherige Anmeldung eines Zusammenschlusses
(Sache M.8192 — Advent International/THL/inVentiv)
Für das vereinfachte Verfahren in Frage kommender Fall
(Text von Bedeutung für den EWR)
(2016/C 347/09)

1. Am 15. September 2016 ist die Anmeldung eines Zusammenschlusses nach Artikel 4 der Verordnung (EG) Nr. 139/2004 des Rates ⁽¹⁾ bei der Europäischen Kommission eingegangen. Danach ist Folgendes beabsichtigt: Die Unternehmen Advent International (USA) und Thomas H. Lee Partners (USA) übernehmen im Sinne des Artikels 3 Absatz 1 Buchstabe b der Fusionskontrollverordnung durch Erwerb von Anteilen die Kontrolle über einen Teil des Unternehmens inVentiv (USA).
2. Die beteiligten Unternehmen sind in folgenden Geschäftsbereichen tätig:
 - Advent International ist eine Private-Equity-Gesellschaft, die Mehrheits- und Minderheitsbeteiligungen an Unternehmen aus folgenden Branchen erwirbt: Unternehmens- und Finanzdienstleistungen, Gesundheitswesen, Industrie, Einzelhandel & Konsumgüter sowie Technologie, Medien und Telekommunikation;
 - THL ist eine Private-Equity-Gesellschaft, die weltweit in Unternehmen der folgenden Branchen investiert: Konsumgüter und Gesundheitswesen, Medien und Informationsdienste sowie Unternehmens- und Finanzdienstleistungen;
 - inVentiv ist ein weltweit tätiger Anbieter von Dienstleistungen im Bereich klinische Entwicklung und Kommerzialisierung. Seine Kunden sind vor allem Unternehmen aus den Bereichen Pharmazie, Biotechnologie, Generika und Medizinprodukte.
3. Die Kommission hat nach vorläufiger Prüfung festgestellt, dass das angemeldete Rechtsgeschäft unter die Fusionskontrollverordnung fallen könnte. Die endgültige Entscheidung zu diesem Punkt behält sie sich vor. Dieser Fall kommt für das vereinfachte Verfahren im Sinne der Bekanntmachung der Kommission über ein vereinfachtes Verfahren für bestimmte Zusammenschlüsse gemäß der Verordnung (EG) Nr. 139/2004 des Rates ⁽²⁾ in Frage.
4. Alle betroffenen Dritten können bei der Kommission zu diesem Vorhaben Stellung nehmen.

Die Stellungnahmen müssen bei der Kommission spätestens 10 Tage nach dieser Veröffentlichung eingehen. Sie können der Kommission unter Angabe des Aktenzeichens M.8192 — Advent International/THL/inVentiv per Fax (+32 22964301), per E-Mail (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) oder per Post an folgende Anschrift übermittelt werden:

Europäische Kommission
Generaldirektion Wettbewerb
Registratur Fusionskontrolle
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ ABl. L 24 vom 29.1.2004, S. 1 („Fusionskontrollverordnung“).

⁽²⁾ ABl. C 366 vom 14.12.2013, S. 5.

ISSN 1977-088X (elektronische Ausgabe)
ISSN 1725-2407 (Papierausgabe)



Amt für Veröffentlichungen der Europäischen Union
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

DE