

	<b>I EES-STOFNANIR</b>	
	1. Sameiginlega EES-nefndin	
	<b>II EFTA-STOFNANIR</b>	
	1. Fastanefnd EFTA-ríkjanna	
2018/EES/36/01	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EFTA-ríkjanna sem eiga aðild að EES-samningnum um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) á síðari hluta ársins 2016 – Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar .....	1
2018/EES/36/02	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EFTA-ríkjanna sem eiga aðild að EES-samningnum um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) á síðari hluta ársins 2016 – Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar .....	3
2018/EES/36/03	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Lyf – Skrá um markaðsleyfi sem gefin voru út í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, á seinni helmingi ársins 2016 – Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar .....	5
	2. Eftirlitsstofnun EFTA	
	3. EFTA-dómstóllinn	
	<b>III ESB-STOFNANIR</b>	
	1. Framkvæmdastjórnin	
2018/EES/36/04	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8889 – Teva/PGT OTC Assets)	16
2018/EES/36/05	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8901 – HSBC/Global Payments) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð .....	17
2018/EES/36/06	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8927 – Sumitomo Corporation/Sumitomo Mitsui Financial Group/Sumitomo Mitsui Finance and Leasing Company) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð .....	18
2018/EES/36/07	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8928 – Francisco Partners/VeriFone) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð .....	19
2018/EES/36/08	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8931 – Malakoff Médéric/Ilmarinen) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð .....	20

<b>2018/EES/36/09</b>	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.8954 – BPEA/PAI/WFC) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð .....	21
<b>2018/EES/36/10</b>	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja (mál M.8771 – Total/Engie (Part of Liquefied Natural Gas Business)) .....	22
<b>2018/EES/36/11</b>	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja (mál M.8895 – 3i Group/FSI/Hermes/Scandlines) .....	22
<b>2018/EES/36/12</b>	Kynningatilkynning framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um rekstur flugþjónustu í Bandalaginu – Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannajónustukvaðir .....	23
<b>2018/EES/36/13</b>	Auglýst eftir umsóknum fyrir árið 2018 – Þriðja aðgerðaáætlun Sambandsins á sviði heilbrigðismála (2014–2020) .....	24
<b>2018/EES/36/14</b>	Yfirlit um ákvarðanir Evrópusambandsins um markaðsleyfi fyrir lyfjum .....	24

# EFTA-STOFNANIR

## FASTANEFND EFTA-RÍKJANNA

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLOTNINGA

2018/EES/36/01

HÆTTULEG EFNI

**SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EFTA-RÍKJANNA SEM EIGA AÐILD AÐ EES-SAMNINGNUM  
UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ 8. MGR. 64. GR. REGLUGERÐAR (EB)  
NR. 1907/2006 (EFNAREGLURNAR REACH) Á SÍÐARI HLUTA ÁRSINS 2016**

**Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 25/2008 frá 14. mars 2008, er því beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar að hún staðfesti, á fundi sínum 2. desember 2016, eftirfarandi skrá um ákvarðanir um leyfisveitingu, sem voru samþykktar á grundvelli 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH), fyrir tímabilið 1. – 30. júní 2016.

## VIÐAUKI

## Skrá um ákvarðanir um leyfisveitingu

Eftirfarandi ákvarðanir um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) hafa verið teknar í EFTA-ríkjunum sem eiga aðild að EES á tímabilinu **1. janúar – 30. júní 2016**:

Heiti efnis	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Tríklóretýlen	C(2015) 8093	Ísland	14. janúar 2016
Hexabromósýklódódekan (HBCDD)	C(2015) 9812	Liechtenstein	19. janúar 2016
Hexabromósýklódódekan (HBCDD)	C(2015) 9812	Noregur	2. febrúar 2016
Díbútylþalat (DBP)	C(2016) 2003	Liechtenstein	18. apríl 2016
Díbútylþalat (DBP)	C(2016) 2003	Noregur	26. apríl 2016

**UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA****2018/EES/36/02****HÆTTULEG EFNI****SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EFTA-RÍKJANNA SEM EIGA AÐILD AÐ EES-SAMNINGNUM  
UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ 8. MGR. 64. GR. REGLUGERÐAR (EB)  
NR. 1907/2006 (EFNAREGLURNAR REACH) Á SÍÐARI HLUTA ÁRSINS 2016****Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 25/2008 frá 14. mars 2008, er því beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar að hún staðfesti, á fundi sínum 17. mars 2017, eftirfarandi skrá yfir ákvarðanir um leyfisveitingu, sem voru samþykktar á grundvelli 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH), fyrir tímabilið 1. júlí – 31. desember 2016.

## VIÐAUKI

## Skrá yfir ákvarðanir um leyfisveitingu

Eftirfarandi ákvarðanir um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) hafa verið teknar í EFTA-ríkjunum sem eiga aðild að EES á tímabilinu **1. júlí – 31. desember 2016**:

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Hexabromósýklódódekan	C(2015) 9812	Ísland	29. ágúst 2016
Díbútýlþalat (DBP)	C(2016) 2003	Ísland	29. ágúst 2016
Bis(2-etylhexýl) þalat (DEHP)	C(2016) 3549	Ísland	29. ágúst 2016
Bis(2-etylhexýl) þalat (DEHP)	C(2016) 3549	Liechtenstein	11. júlí 2016
Bis(2-etylhexýl) þalat (DEHP)	C(2016) 3549	Noregur	5. júlí 2016
Blýsúlfatkrómat, gult og Blýkrómatmólybdatsúlfat, rautt	C(2016) 5644	Liechtenstein	3. október 2016
Blýsúlfatkrómat, gult og Blýkrómatmólybdatsúlfat, rautt	C(2016) 5644	Noregur	4. október 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7581	Ísland	29. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7581	Liechtenstein	14. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7581	Noregur	16. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7607	Ísland	29. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7607	Liechtenstein	14. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7607	Noregur	16. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7609	Ísland	29. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7609	Liechtenstein	14. desember 2016
Tríklóretýlen	C(2016) 7609	Noregur	16. desember 2016

**UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLOTNINGA****2018/EES/36/03****LYF****SKRÁ UM MARKAÐSLEYFI SEM GEFIN VORU ÚT Í EFTA-RÍKJUNUM, SEM EIGA AÐILD  
AÐ EES, Á SEINNI HELMINGI ÁRSINS 2016****Beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 74/1999 frá 28. maí 1999 er því beint til nefndarinnar að hún staðfesti, á fundi sínum hinn 17. mars 2017, eftirfarandi skrár um markaðsleyfi fyrir lyfjum sem gefin voru út 1. júlí – 31. desember 2016:

- |              |                                                            |
|--------------|------------------------------------------------------------|
| I. viðauki   | Skrá um ný markaðsleyfi                                    |
| II. viðauki  | Skrá um endurnýjuð markaðsleyfi                            |
| III. viðauki | Skrá um framlengd markaðsleyfi                             |
| IV. viðauki  | Skrá um afturkölluð markaðsleyfi                           |
| V. viðauki   | Skrá um markaðsleyfi sem felld hafa verið niður tímabundið |

\* \* \* \* \*

## I. VIÐAUKI

## Skrá um ný markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru gefin út í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, 1. júlí – 31. desember 2016:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/12/793	Xalkori (skipt yfir í óskilyrt leyfi)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/848	Erivedge (skipt yfir í óskilyrt leyfi)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Ísland	13.7.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Noregur	4.7.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Ísland	29.8.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Noregur	2.9.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Ísland	7.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Noregur	28.11.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Ísland	11.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Noregur	12.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1103	Neparvis	Ísland	4.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Ísland	25.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Noregur	27.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1107	ZINBRYTA	Ísland	14.7.2016
EU/1/16/1107	Zinbryta	Noregur	7.7.2016
EU/1/16/1107	Zinbryta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Ísland	25.7.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Noregur	4.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1109	ZAVICEFTA	Ísland	12.7.2016
EU/1/16/1109	Zavicefta	Noregur	1.7.2016
EU/1/16/1112	Odefsey	Ísland	12.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Ísland	14.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Noregur	26.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Ísland	10.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Noregur	12.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Ísland	16.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Noregur	11.8.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Ísland	12.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Noregur	11.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Ísland	11.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Noregur	4.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Ísland	7.9.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Noregur	16.9.2016



ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Ísland	2.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Noregur	8.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Ísland	2.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Noregur	13.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Ísland	7.9.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Noregur	30.8.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Ísland	7.9.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Noregur	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Ísland	7.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Noregur	6.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Ísland	6.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Noregur	13.10.2016
EU/1/16/1128	Kispilyx	Ísland	7.9.2016
EU/1/16/1128	Kispilyx	Noregur	31.8.2016
EU/1/16/1128	Kispilyx	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Ísland	16.12.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Noregur	21.12.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Ísland	1.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Noregur	4.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Ísland	6.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Noregur	23.9.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Ísland	7.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Noregur	5.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Ísland	6.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Noregur	29.9.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Ísland	7.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Noregur	14.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1136	Cabometyx	Ísland	6.10.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Noregur	20.9.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Ísland	6.12.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Noregur	28.11.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Ísland	8.12.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Noregur	13.12.2016
EU/1/16/1139	Ocaliva	Ísland	19.12.2016

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/16/1139	OCALIVA	Noregur	12.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Ísland	15.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Noregur	15.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Ísland	1.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Noregur	22.11.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Ísland	1.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Noregur	18.11.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Ísland	2.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Noregur	28.11.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Ísland	2.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Noregur	5.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Ísland	5.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Noregur	9.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1147	Ibrance	Ísland	1.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Noregur	15.11.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabin/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Ísland	1.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentvia	Noregur	15.11.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/ Tenofovir disoproxil Krka	Noregur	21.12.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Ísland	14.12.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Noregur	11.7.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Ísland	12.7.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Ísland	22.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Noregur	30.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/199	Eravac	Ísland	10.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Noregur	5.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Liechtenstein	31.10.2016
EU/2/16/200	Cepedex	Ísland	19.12.2016

\* \* \* \* \*

## II. VIÐAUKI

## Skrá um endurnýjuð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru endurnýjuð í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, 1. júlí – 31. desember 2016:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/06/347	Sutent	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Ísland	1.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Noregur	15.11.2016
EU/1/06/355	ATryn	Ísland	26.7.2016
EU/1/06/355	ATryn	Noregur	10.8.2016
EU/1/06/355	ATryn	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/360	Champix	Ísland	13.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Noregur	7.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Ísland	26.7.2016
EU/1/06/361	Luminity	Noregur	6.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/362	Byetta	Ísland	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Ísland	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Noregur	12.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/364	Adavance	Ísland	16.10.2016
EU/1/06/365	Elaprase	Ísland	16.10.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Ísland	16.10.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Ísland	2.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Noregur	22.11.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Ísland	7.12.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Noregur	29.11.2016
EU/1/11/699	Fampyra	Noregur	8.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Noregur	4.8.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Ísland	26.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/706	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Noregur	15.9.2016
EU/1/11/711	Matever	Ísland	14.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Noregur	7.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Ísland	10.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Noregur	11.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Ísland	5.10.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Noregur	30.9.2016

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Ísland	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Noregur	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Ísland	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Noregur	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Ísland	10.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Noregur	11.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/719	Telmisartan Teva Pharma	Ísland	12.7.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Ísland	13.12.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Noregur	21.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Ísland	6.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Noregur	5.12.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Ísland	26.7.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Noregur	4.8.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Ísland	26.7.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Noregur	11.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Ísland	15.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Noregur	22.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Ísland	29.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Noregur	30.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Ísland	2.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Noregur	22.11.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Ísland	10.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Noregur	11.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Ísland	10.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Noregur	11.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Ísland	15.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Noregur	2.9.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Ísland	22.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Noregur	5.9.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Liechtenstein	31.8.2016

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/11/740	Ameluz	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Ísland	7.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Noregur	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam Sun	Ísland	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Noregur	23.11.2016
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Ísland	16.10.2016
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Noregur	21.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Ísland	14.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Noregur	21.10.2016
EU/1/11/745	Desloratadin Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Ísland	2.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Noregur	25.11.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Ísland	15.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Noregur	22.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Ísland	10.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Noregur	13.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/750	Esmya	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Ísland	5.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Noregur	29.11.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Noregur	6.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Ísland	10.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/753	Signifor	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Ísland	6.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Noregur	24.11.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Noregur	9.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Ísland	2.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Noregur	9.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Ísland	2.12.2016
EU/1/12/763	Ecansya	Noregur	23.12.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Ísland	10.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Noregur	12.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Ísland	2.11.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Noregur	8.11.2016
EU/1/15/1047	Blinicyto	Ísland	10.10.2016

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/15/1047	Blincyto	Noregur	29.9.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1086	Tagrisso	Ísland	19.12.2016
EU/2/06/061	Nobilis Influenza H5N2	Ísland	13.7.2016
EU/2/11/128	Emdocam	Ísland	13.7.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Ísland	25.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Noregur	30.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Liechtenstein	31.10.2016
EU/2/11/133	Recocam	Ísland	17.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Noregur	25.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Liechtenstein	31.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Ísland	2.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Noregur	25.11.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Ísland	2.9.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Noregur	5.9.2016
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Noregur	23.12.2016
EU/2/12/139	Zulvac 1+8 Bovis	Ísland	19.12.2016

\* \* \* \* \*

## III. VIÐAUKI

## Skrá um framlengd markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru framlengd í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, 1. júlí – 31. desember 2016:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/03/267/012	Reyataz	Ísland	13.7.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Noregur	24.11.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Ísland	5.12.2016
EU/1/11/714/002-003	Zytiga	Ísland	1.12.2016
EU/1/11/714/003	Zytiga	Noregur	25.11.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Ísland	11.10.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Noregur	10.10.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Ísland	13.7.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Noregur	4.7.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Ísland	24.8.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Noregur	26.8.2016
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Noregur	29.8.2016

\* \* \* \* \*

## IV. VIÐAUKI

## Skrá um afturkölluð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru afturkölluð í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, 1. júlí – 31. desember 2016:

ESB-númer	Vara	Land	Afturköllunardagur
EU/1/00/137	Avandia	Ísland	12.8.2016
EU/1/03/258	Avandamet	Ísland	12.8.2016
EU/1/07/385	Focetria	Ísland	12.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Ísland	14.7.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Noregur	11.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/08/500	Fablyn	Ísland	12.8.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Ísland	7.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Noregur	21.12.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Ísland	7.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Noregur	20.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Ísland	15.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Noregur	11.8.2016
EU/1/10/657	Prepandemic Influenza vaccine (H5N1) (surface antigen, inactivated, adjuvanted) Novartis Vaccines and Dia	Ísland	12.8.2016
EU/1/11/721	Paglitaz	Ísland	12.8.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Ísland	14.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Noregur	6.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Ísland	13.7.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Noregur	6.7.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Ísland	10.11.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Noregur	15.12.2016
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	Ísland	26.7.2016

\* \* \* \* \*



## V. VIÐAUKI

**Skrá um markaðsleyfi sem felld hafa verið niður tímabundið**

Eftirtalin markaðsleyfi voru felld niður tímabundið í EFTA-ríkjunum, sem eiga aðild að EES, **1. júlí – 31. desember 2016**:

ESB-númer	Vara	Land	Niðurfellingardagur
EU/2/15/192	Velactis	Ísland	30.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Noregur	29.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Liechtenstein	31.8.2016

\* \* \* \* \*

# ESB-STOFNANIR

## FRAMKVÆMDASTJÓRNIN

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja

2018/EES/36/04

(mál M.8889 – Teva/PGT OTC Assets)

1. Framkvæmdastjórninni barst 25. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Teva Pharmaceuticals Industries Ltd („Teva“, Ísrael).
- Hluta af starfsemi Teva í tengslum við vörur sem eru ekki lyfseðilsskyldar sem Teva lagði fram í sameiginlegt félag („PGT“) sem er undir yfirráðum Procter & Gamble Company („P&G“, Bandaríkjunum) („andlag viðskiptanna“).

Teva nær fullum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir andlagi viðskiptanna.

Samruninn á sér stað með samningi eða eftir hvaða öðrum leiðum sem er.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Teva: alþjóðlegt lyfjafyrirtæki með starfsemi sem byggist á þróun, framleiðslu og markaðssetningu samheitalyfja og sérlyfja sem og líftæknilyfja og virkra lyfjafræðilegra innihaldsefna.
- Andlag viðskiptanna: fjölmargar lyfjavörur sem eru ekki lyfseðilsskyldar sem Teva lagði fram til PGT, þ.m.t. sala á snyrtivörum, lækningatækjum, fæðubótarefnum og almennum vörum í litlum mæli.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjórn. ESB (C 187, 1.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8889 – Teva/PGT OTC Assets

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbréfi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:

European Commission

Directorate-General for Competition

Merger Registry

1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjórn. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

**Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**  
**(mál M.8901 – HSBC/Global Payments)**

2018/EES/36/05

**Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 28. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- HSBC Holdings plc. („HSBC“, Bretlandi).
- Global Payments Inc. („GP“, Bandaríkjunum).
- Sameiginlegt félag („JV“, Mexíkó).

HSBC og GP ná að fullu sameiningum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. og 4. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir sameiginlega fyrirtækinu.

Samruninn á sér stað með hlutabréfakaupum í nýstofnuðu fyrirtæki sem er sameiginlegt félag.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- HSBC: veitir þjónustu við viðskiptabankastarfsemi á sviði smásölu, viðskiptabankastarfsemi á sviði heildsölu, tryggingar, stýringu eigna og alþjóðlegs lausafjár sem og lausafjárstjórnun,
- GP: veitir þjónustu í tengslum við greiðslukortaviðskipti og
- JV: veitir þjónustu við færsluhirðingu í Mexíkó.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

Hafa ber í huga að mál þetta kann að verða tekið fyrir samkvæmt málsmeðferðinni sem kveðið er á um í tilkynningu framkvæmdastjórnarinnar um einfaldaða málsmeðferð við meðhöndlun tiltekinna mála sem varða samruna, samkvæmt reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(2)</sup>.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjútíð. ESB (C 187, 1.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8901 – HSBC/Global Payments

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbréfi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:  
European Commission  
Directorate-General for Competition  
Merger Registry  
1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjútíð. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

<sup>(2)</sup> Stjútíð. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

**Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja****2018/EES/36/06****(mál M.8927 – Sumitomo Corporation/Sumitomo Mitsui Financial Group/  
Sumitomo Mitsui Finance and Leasing Company)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 24. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Sumitomo Corporation („SC“, Japan).
- Sumitomo Mitsui Financial Group, Inc. („FG“, Japan).
- Sumitomo Mitsui Finance and Leasing Company, Limited („FL“, Japan), núverandi sameiginlegt fyrirtæki FG og SC, alfarið undir yfirráðum FG.

SC og FG ná í sameiningu yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. og 4. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir FL og dótturfyrirtæki þess SMFL, sem er alfarið í eigu þess, að undanskilinni trygginga- og bílakaupleigustarfsemi FLC sem verður flutt yfir í fyrirtæki sem er undir yfirráðum SC.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- SC: kauphallarskráð japanskt samþætt viðskipta- og fjárfestingarfyrirtæki með höfuðstöðvar í Tókýó sem starfar innan ýmissa atvinnugreina, t.d. viðskipti með vörur úr málm, flutninga- og fjölmiðlastarfsemi, jarðefnaauðlindir, orkumál, iðefni og rafeindatekni.
- FG: kauphallarskráð fyrirtæki með höfuðstöðvar í Tókýó sem veitir margs konar fjármálaþjónustu, þ.m.t. viðskiptabankaþjónustu, viðskiptabankaþjónustu á sviði smásölu, fjárfestingarbankaþjónustu, neytendalánaþjónustu, þjónustu í tengslum við greiðslukort, kaupleigu, og vettvang fyrir verðbréfamíðlara sem og þjónustu á sviði fjármálarannsóknna og ráðgjafar.
- FL: núverandi sameiginlegt félag SC og FG með höfuðstöðvar í Tókýó. Það veitir aðallega þjónustu á sviði almennrar kaupleigu, lánastarfsemi, kröfukaupa sem og á sviði kaupleigu loftfara og bíla.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

Hafa ber í huga að mál þetta kann að verða tekið fyrir samkvæmt málsmeðferðinni sem kveðið er á um í tilkynningu framkvæmdastjórnarinnar um einfaldaða málsmeðferð við meðhöndlun tiltekinna mála sem varða samruna, samkvæmt reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(2)</sup>.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjtið. ESB (C 189, 4.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8927 – Sumitomo Corporation/Sumitomo Mitsui Financial Group/Sumitomo Mitsui Finance and Leasing Company

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbrefi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:

European Commission

Directorate-General for Competition

Merger Registry

1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

<sup>(2)</sup> Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

**Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja****2018/EES/36/07****(mál M.8928 – Francisco Partners/VeriFone)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 30. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Francisco Partners Management LP („Francisco Partners“, Bandaríkjunum).
- VeriFone Systems, Inc. („VeriFone“, Bandaríkjunum).

Francisco Partners nær fullum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir VeriFone.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Francisco Partners: fjárfestingarfyrirtæki sem fjárfestir aðallega í starfsemi sem byggist á hugbúnaði og tækni.
- VeriFone: fyrirtæki sem starfar aðallega á sviði hönnunar, framleiðslu og sölu búnaðar til rafrænnar greiðslumiðlunar (posa) og veitir tilheyrandi þjónustu.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

Hafa ber í huga að mál þetta kann að verða tekið fyrir samkvæmt málsmeðferðinni sem kveðið er á um í tilkynningu framkvæmdastjórnarinnar um einfaldaða málsmeðferð við meðhöndlun tiltekinna mála sem varða samruna, samkvæmt reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(2)</sup>.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjtið. ESB (C 195, 7.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8928 – Francisco Partners/VeriFone

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbrefi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:  
European Commission  
Directorate-General for Competition  
Merger Registry  
1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

<sup>(2)</sup> Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

**Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja****2018/EES/36/08****(mál M.8931 – Malakoff Médéric/Ilmarinen)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 30. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Malakoff Médéric Group (Frakklandi).
- Ilmarinen Mutual Pension Insurance Company (Finnlandi).
- Alto 1 S.à.r.l. (Lúxemborg) sem er undir sameiginlegum yfirráðum Extensa Group N.V. (Lúxemborg) og Promobe Finance-SPF (Lúxemborg).

Malakoff Médéric Group og Ilmarinen Mutual Pension Insurance Company ná að fullu sameiningum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir Alto 1 S.à.r.l.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Malakoff Médéric Group: stýrir viðbótarlífeyriskerfum og veitir tryggingaþjónustu.
- Ilmarinen Mutual Pension Insurance Company: býður upp á gagnkvæma tryggingu fyrir lífeyriskerfi einstaklinga í launaðri vinnu og þeirra sem eru í sjálfstæðum atvinnurekstri.
- Alto 1 S.à.r.l.: á og leigir út fasteign sem er, sem stendur, í byggingu.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

Hafa ber í huga að mál þetta kann að verða tekið fyrir samkvæmt málsmeðferðinni sem kveðið er á um í tilkynningu framkvæmdastjórnarinnar um einfaldaða málsmeðferð við meðhöndlun tiltekinna mála sem varða samruna, samkvæmt reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(2)</sup>.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjtið. ESB (C 193, 6.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8931 – Malakoff Médéric/Ilmarinen)

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbrefi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:

European Commission

Directorate-General for Competition

Merger Registry

1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

<sup>(2)</sup> Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

**Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja****2018/EES/36/09****(mál M.8954 – BPEA/PAI/WFC)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 31. maí 2018 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Baring Asia Private Equity Fund VI („BPEA“, Cayman-eyjum), sem er undir yfirráðum Baring Asia (Hong Kong).
- PAI Partners SAS („PAI“, Frakklandi).
- GB WFC International S.à.r.l („WFC“, Lúxemborg).

BPEA og PAI ná að fullu sameiningum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir WFC.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- BPEA: framtakssjóður með áherslu á verndun eigin fjár og verðmætasköpun í kjölfar fjárfestinga í Asíulöndum. BPEA er undir sameiginlegri stjórn með öðrum framtakssjóðum sem saman mynda Baring Asia.
- PAI: fjármagnsfyrirtæki sem stýrir og veitir ráðgjöf ýmsum sjóðum sem eiga fyrirtæki sem starfa innan ýmissa atvinnugreina, t.d. á sviði fyrirtækjajónustu, matvæla- og neytendavara, almenns iðnaðar, heilbrigðisþjónustu sem og á sviði smásölu og dreifingar.
- WFC: sölu- og þjónustufyrirtæki á sviði flutningaflugs sem veitir flugrekendum útvistaða farmstjórnun.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hin fyrirhuguðu viðskipti sem hafa verið tilkynnt geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðarinnar. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun hvað þetta atriði varðar.

Hafa ber í huga að mál þetta kann að verða tekið fyrir samkvæmt málsmeðferðinni sem kveðið er á um í tilkynningu framkvæmdastjórnarinnar um einfaldaða málsmeðferð við meðhöndlun tiltekinna mála sem varða samruna, samkvæmt reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(2)</sup>.

4. Þriðju aðilar sem eiga hagsmuna að gæta eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu starfsemi.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjórið. ESB (C 195, 7.6.2018). Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.8954 – BPEA/PAI/WFC

Unnt er að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir með tölvupósti, símbrefi eða í pósti. Vinsamlegast notið eftirfarandi samskiptaleiðir:

Netfang: [COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu](mailto:COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu)

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:

European Commission

Directorate-General for Competition

Merger Registry

1049 Bruxelles/Brussel

<sup>(1)</sup> Stjórið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

<sup>(2)</sup> Stjórið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

**Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja**  
**(mál M.8771 – Total/Engie (Part of Liquefied Natural Gas Business))**

2018/EES/36/10

Framkvæmdastjórnin ákvað 11. apríl 2018 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindum tilkynntum samruna og lýsa hann samrýmanlegan reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við b-lið 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Á samkeppnishluta Europa-vefsetursins (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>) undir skjalnúmeri 32018M8771. EUR-Lex veitir aðgang að löggjöf Evrópusambandsins á Internetinu.

**Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja**  
**(mál M.8895 – 3i Group/FSI/Hermes/Scandlines)**

2018/EES/36/11

Framkvæmdastjórnin ákvað 25. maí 2018 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindum tilkynntum samruna og lýsa hann samrýmanlegan reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við b-lið 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 <sup>(1)</sup>. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Á samkeppnishluta Europa-vefsetursins (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>) undir skjalnúmeri 32018M8895. EUR-Lex veitir aðgang að löggjöf Evrópusambandsins á Internetinu.

<sup>(1)</sup> Stjótd. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1.



**Kynningatilkynning framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar 2018/EES/36/12  
Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um rekstur  
flugþjónustu í Bandalaginu**

**Auglýsing um útbod á áætlunarflugi í samræmi við almannaðjónustukvaðir**

Aðildarríki	Svíþjóð
Flugleiðir	Arvidsjaur – (Arlanda Stokkhólmur) Gällivare – (Arlanda Stokkhólmur)
Samningstími	September 2018 – október 2019
Frestur til að skila tilboðum	Tveimur mánuðum frá því að útbodsauglýsing þessi birtist ( <i>Stjttð. ESB C 187, 1.6.2018, bls. 3</i> )
Unnt er að nálgast texta útbodsauglýsingarinnar, ásamt hvers kyns viðkomandi upplýsingum og/eða skjölum sem varða útbodið og almannaðjónustukvaðirnar, með því að hafa samband við:	Nánari upplýsingar veitir: Trafikverket SE-781 87 Borlänge SVERIGE <a href="http://www.trafikverket.se/Foretag/Upphandling/Aktuella-upphandlingar/">http://www.trafikverket.se/Foretag/Upphandling/Aktuella-upphandlingar/</a> RFT-tilvísun: CTM: 184689 Sími +46 771921921 Upplýsingar gefa: Hákan Jacobsson: <a href="mailto:hakan.jacobsson@trafikverket.se">hakan.jacobsson@trafikverket.se</a> Lisa Berglund: <a href="mailto:lisa.a.berglund@trafikverket.se">lisa.a.berglund@trafikverket.se</a>

**Auglýst eftir umsóknum fyrir árið 2018****2018/EES/36/13****Þriðja aðgerðaáætlun Sambandsins á sviði heilbrigðismála (2014–2020)**

Auglýst er eftir umsóknum undir fyrirsögninni „Heilbrigðismál – 2018“ á grundvelli þriðju aðgerðaáætlunar Sambandsins á sviði heilbrigðismála (2014–2020) <sup>(1)</sup>.

Í þessari auglýsingu eftir umsóknum er að finna:

- auglýsingu um tillögur um fjárframlag vegna sértækra aðgerða í formi verkefnastyrkja.

Frestur til að skila tillögum á netinu rennur út **13. september 2018**.

Unnt er að nálgast allar upplýsingar, þ.m.t. ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar frá 13. desember 2017 um samþykkt starfsáætlunar fyrir árið 2018 í tengslum við framkvæmd þriðju aðgerðaáætlunar Sambandsins á sviði heilbrigðismála (2014–2020), svo og viðmiðanir sem ráða vali umsókna, styrkveitingum og öðrum atriðum í tengslum við fjárframlög til aðgerða samkvæmt áætluninni, á vef framkvæmdastofnunar neytenda- og heilbrigðismála og matvæla (Chafea):

<http://ec.europa.eu/chafea/>

**Yfirlit um ákvarðanir Evrópusambandsins um markaðsleyfi fyrir lyfjum****2018/EES/36/14**

Birt hefur verið í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins* yfirlit um ákvarðanir um markaðsleyfi fyrir lyfjum sem teknar voru frá 1. apríl til 30. apríl 2018, sjá Stjtíð. ESB [C 188, 1.6.2018](#), bls. 1.

<sup>(1)</sup> Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) nr. 282/2014 frá 11. mars 2014 um að koma á fót þriðju aðgerðaáætlun Sambandsins á sviði heilbrigðismála (2014–2020) og um niðurfellingu á ákvörðun nr. 1350/2007/EB (Stjtíð. ESB L 86, 21.3.2014, bls. 1).