

	I EES-STOFNANIR	
	1. Sameiginlega EES-nefndin	
	II EFTA-STOFNANIR	
	1. Fastanefnd EFTA-ríkjanna	
2020/EES/23/01	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EES-EFTA-ríkjanna um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (ESB) nr. 1907/2006 (Efnareglurnar REACH) á fyrri hluta ársins 2018 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	1
2020/EES/23/02	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Lyf – Skrá yfir markaðsleyfi sem gefin voru út í EES-EFTA-ríkjunum á síðari hluta ársins 2018 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	4
2020/EES/23/03	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EES-EFTA-ríkjanna um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) á síðari hluta ársins 2018 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	16
2020/EES/23/04	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EES-EFTA-ríkjanna um leyfisveitingu í samræmi við 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH) á síðari hluta ársins 2018 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	18
2020/EES/23/05	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Lyf – Skrá yfir markaðsleyfi sem gefin voru út í EES-EFTA-ríkjunum á fyrri hluta ársins 2019 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	20
2020/EES/23/06	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EES-EFTA-ríkjanna um leyfisveitingu í samræmi við 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (ESB) nr. 1907/2006 (efnareglurnar REACH) á fyrri hluta ársins 2019 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	31
2020/EES/23/07	Undirnefnd I um frjálsa vöruflutninga – Hættuleg efni – Skrá yfir ákvarðanir EES-EFTA-ríkjanna um leyfisveitingu í samræmi við 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH) á fyrri hluta ársins 2019 – Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni	35
	2. Eftirlitsstofnun EFTA	
2020/EES/23/08	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar skv. 5. mgr. 17. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flugrekstur í Bandalaginu – Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannáþjónustukvaðir	37

3. EFTA-dómstóllinn

III ESB-STOFNANIR

1. Framkvæmdastjórnin

2020/EES/23/09	Afturköllun tilkynningar um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9753 – Hexcel/Woodward)	38
2020/EES/23/10	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9585 – Outotec/Metso (Minerals business))	39
2020/EES/23/11	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9774 – Bain Capital Investors/Neuberger Berman/Engineering Ingegneria Informatica) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	40
2020/EES/23/12	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9784 – Triton/Renk) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	41
2020/EES/23/13	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9804 – Saudi Aramco Development/Baker Hughes/JV) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	42
2020/EES/23/14	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9813 – Blackstone/IQSA Holdings) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	43
2020/EES/23/15	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9816 – Advent/TA/Conservice) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	44
2020/EES/23/16	Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja (mál M.9817 – Rhône Capital/Maxam) – Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð	45
2020/EES/23/17	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja (mál M.9747 – Lagardère Travel Retail/BTA/JV)	46

EFTA-STOFNANIR

FASTANEFND EFTA-RÍKJANNA

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA

2020/EES/23/01

HÆTTULEG EFNI

**SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EES-EFTA-RÍKJANNA UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ
8. MGR. 64. GR. REGLUGERÐAR (ESB) NR. 1907/2006 (EFNAREGLURNAR REACH)
Á FYRRI HLUTA ÁRSINS 2018**

Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 25/2008 frá 14. mars 2008 er 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. janúar til 30. júní 2018, beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 7. febrúar 2020.

* * * * *

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 EES-EFTA-ríkjunum á tímabilinu **1. janúar til 30. júní 2018**:

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Tríklórétýlen	C(2017) 7928	Ísland	16.3.2018
Tríklórétýlen	C(2017) 7928	Liechtenstein	28.2.2018
Tríklórétýlen	C(2017) 7928	Noregur	22.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2017) 8331	Ísland	16.1.2018
Natríumdíkrómat	C(2017) 8331	Liechtenstein	12.1.2018
Natríumdíkrómat	C(2017) 8331	Noregur	10.1.2018
1,2-díklóróetan	C(2017) 8333	Ísland	16.1.2018
1,2-díklóróetan	C(2017) 8333	Liechtenstein	12.1.2018
1,2-díklóróetan	C(2017) 8333	Noregur	10.1.2018
Ammóníumdíkrómat	C(2017) 8346	Ísland	16.1.2018
Ammóníumdíkrómat	C(2017) 8346	Liechtenstein	12.1.2018
Ammóníumdíkrómat	C(2017) 8346	Noregur	10.1.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 14	Ísland	9.2.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 14	Liechtenstein	7.2.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 14	Noregur	7.2.2018
Sýrur búnar til úr krómtríoxíðið og fáliður þeirra	C(2018) 15	Ísland	9.2.2018
Sýrur búnar til úr krómtríoxíðið og fáliður þeirra	C(2018) 15	Liechtenstein	7.2.2018
Sýrur búnar til úr krómtríoxíðið og fáliður þeirra	C(2018) 15	Noregur	7.2.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 12	Ísland	9.2.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 12	Liechtenstein	7.2.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 12	Noregur	7.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 440	Ísland	28.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 440	Liechtenstein	28.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 440	Noregur	22.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 455	Ísland	28.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 455	Liechtenstein	28.2.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 455	Noregur	22.2.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 654	Ísland	16.3.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 654	Liechtenstein	1.3.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 654	Noregur	22.2.2018
Tríklórétýlen	C(2018) 938	Ísland	16.3.2018
Tríklórétýlen	C(2018) 938	Liechtenstein	12.3.2017
Tríklórétýlen	C(2018) 938	Noregur	20.3.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 974	Ísland	16.3.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 974	Liechtenstein	12.3.2017
Natríumdíkrómat	C(2018) 974	Noregur	20.3.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 1676	Ísland	9.5.2018
Natríumdíkrómat	C(2018) 1676	Liechtenstein	13.4.2018

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Natríumdíkrómat	C(2018) 1676	Noregur	19.4.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2800	Ísland	15.6.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2800	Liechtenstein	31.5.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2800	Noregur	14.6.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 2806	Ísland	15.6.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 2806	Liechtenstein	31.5.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 2806	Noregur	14.6.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2808	Ísland	15.6.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2808	Liechtenstein	31.5.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2808	Noregur	14.6.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2837	Ísland	15.6.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2837	Liechtenstein	31.5.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 2837	Noregur	14.6.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2881	Ísland	15.6.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2881	Liechtenstein	5.6.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 2881	Noregur	14.6.2018

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLOTNINGA**2020/EES/23/02****Lyf****SKRÁ YFIR MARKAÐSLEYFI SEM GEFIN VORU ÚT Í EES-EFTA-RÍKJUNUM Á SÍÐARI
HLUTA ÁRSINS 2018****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 74/1999 frá 28. maí 1999 er eftirfarandi skráum um markaðsleyfi fyrir lyfjum frá 1. júlí til 31. desember 2018 beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 29. mars 2019:

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

* * * * *

I. VIÐAUKI

Skrá yfir ný markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru gefin út í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. júlí til 31. desember 2018:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/13/859	Corbilta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto (án skilyrða)	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Ísland	25.7.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Noregur	18.9.2018
EU/1/17/1234	Tremfya	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/17/1246	Mvasi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/17/1255	Intrarosa	Noregur	21.8.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Ísland	6.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Noregur	18.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1273	Prasugrel Mylan	Noregur	3.7.2018
EU/1/18/1275	Riarify	Noregur	17.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Ísland	21.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Noregur	17.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Ísland	17.8.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Noregur	9.8.2018
EU/1/18/1284	Dzuevo	Ísland	2.7.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Ísland	16.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Noregur	7.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Ísland	20.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Noregur	7.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Ísland	20.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Noregur	7.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Ísland	28.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Noregur	17.8.2018
EU/1/18/1292	Apealea	Ísland	30.11.2018
EU/1/18/1292	Apealea	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Ísland	16.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Noregur	7.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Ísland	21.8.2018
EU/1/18/1294	RXULTI	Noregur	21.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Ísland	21.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Noregur	7.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1296	Tegsedí	Ísland	25.7.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/18/1296	Tegsedi	Noregur	6.8.2018
EU/1/18/1296	Tegsedi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Ísland	21.9.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Noregur	31.8.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1298	Veyvondi	Ísland	26.9.2018
EU/1/18/1298	VEYVONDI	Noregur	25.9.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Ísland	21.9.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Noregur	31.8.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Ísland	30.8.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Noregur	4.9.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1301	Mepsevii	Ísland	21.9.2018
EU/1/18/1301	Mepsevii	Noregur	4.9.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Noregur	16.10.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Ísland	5.11.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1305	Cablivi	Ísland	26.9.2018
EU/1/18/1305	Cablivi	Noregur	25.9.2018
EU/1/18/1306	Symkevi	Ísland	13.11.2018
EU/1/18/1306	Symkevi	Noregur	12.11.2018
EU/1/18/1307	Verzenios	Ísland	24.10.2018
EU/1/18/1307	Verzenios	Noregur	8.10.2018
EU/1/18/1307	Verzenios	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Ísland	21.9.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Noregur	31.8.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Ísland	31.8.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Noregur	12.9.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Noregur	1.10.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Ísland	26.9.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Noregur	21.9.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1312	Xerava	Ísland	24.10.2018
EU/1/18/1312	Xerava	Noregur	25.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Noregur	8.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Noregur	1.10.2018
EU/1/18/1314	Braftovi	Ísland	11.10.2018
EU/1/18/1314	Braftovi	Noregur	25.9.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/18/1314	Braftovi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Ísland	11.10.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Noregur	25.9.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Noregur	16.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Noregur	16.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Ísland	12.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Noregur	16.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1320	Onpattro	Ísland	24.9.2018
EU/1/18/1320	Onpattro	Noregur	11.9.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Ísland	25.10.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Noregur	8.10.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Ísland	23.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Noregur	8.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Ísland	12.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Noregur	16.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Ísland	6.12.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Noregur	6.12.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Ísland	10.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Noregur	5.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Ísland	4.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Noregur	5.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Ísland	3.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Noregur	5.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1330	Emgality	Ísland	3.12.2018
EU/1/18/1330	Emgality	Noregur	30.11.2018
EU/1/18/1331	Luxturna	Ísland	11.12.2018
EU/1/18/1331	Luxturna	Noregur	20.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Ísland	5.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Noregur	13.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Ísland	12.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Noregur	13.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1334	Vabomere	Ísland	30.11.2018
EU/1/18/1334	Vabomere	Noregur	13.12.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/18/1334	Vabomere	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Ísland	6.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Noregur	18.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Ísland	3.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Noregur	5.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1340	Takhzyro	Ísland	5.12.2018
EU/1/18/1340	TAKHZYRO	Noregur	6.12.2018
EU/1/18/1340	TAKHZYRO	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1341	Ogivri	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/17/220	MiPet Easecto	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/18/227	UBAC	Ísland	11.9.2018
EU/2/18/227	UBAC	Noregur	24.8.2018
EU/2/18/227	UBAC	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Ísland	25.9.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Noregur	24.9.2018
EU/1/18/1284	Dzuveo	Noregur	6.7.2018

II. VIÐAUKI

Skrá yfir endurnýjuð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru endurnýjuð í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. júlí til 31. desember 2018:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/06/367	Diacomit	Ísland	12.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Noregur	16.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Noregur	17.8.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/468	INTELENCE	Ísland	30.8.2018
EU/1/08/468	Intelence	Noregur	5.9.2018
EU/1/08/468	Intelence	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Ísland	30.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Noregur	19.9.2018
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Ísland	28.8.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Noregur	17.8.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Ísland	25.9.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Noregur	19.9.2018
EU/1/08/499	Valdoxan	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Ísland	7.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Noregur	17.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Ísland	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Noregur	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/12/794	ADCETRIS	Ísland	24.10.2018
EU/1/12/794	Adcetris	Noregur	26.9.2018
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/821	Tolucombi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/823	Adasuve	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/824	Nemdatine	Noregur	8.8.2018
EU/1/13/824	Nemdatine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/826	Memantine LEK	Noregur	21.8.2018
EU/1/13/826	Memantine LEK	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Noregur	11.10.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Noregur	17.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/834	Zoledronic Acid Accord	Ísland	4.12.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Noregur	30.11.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Ísland	12.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Noregur	16.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/842	Incrsync	Noregur	3.7.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/13/843	Vipdomet	Noregur	3.7.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Ísland	26.7.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Noregur	6.8.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/853	Remsima	Noregur	6.7.2018
EU/1/13/854	Inflectra	Noregur	6.7.2018
EU/1/13/859	Corbilta	Ísland	20.7.2018
EU/1/13/859	Corbilta	Noregur	6.8.2018
EU/1/13/860	Nexium Control	Ísland	19.7.2018
EU/1/13/860	Nexium Control	Noregur	6.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Ísland	17.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Noregur	17.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Ísland	20.7.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Noregur	6.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Ísland	17.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Noregur	21.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/873	Xofigo	Noregur	9.7.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Ísland	24.10.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Noregur	12.10.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/878	Defitelio	Ísland	9.11.2018
EU/1/13/878	Defitelio	Noregur	25.10.2018
EU/1/13/878	Defitelio	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/880	Memantin Accord	Noregur	21.8.2018
EU/1/13/880	Memantine Accord	Ísland	21.8.2018
EU/1/13/880	Memantine Accord	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Ísland	10.10.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Noregur	16.10.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Ísland	25.9.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Noregur	4.9.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Ísland	17.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Noregur	21.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Ísland	10.10.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Noregur	23.9.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Ísland	17.8.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Noregur	17.8.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Ísland	4.12.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Noregur	18.12.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/888	NovoEight	Ísland	20.8.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/13/888	NovoEight	Noregur	30.7.2018
EU/1/13/888	NovoEight	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Ísland	30.11.2018
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Noregur	5.12.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Ísland	4.12.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Noregur	30.11.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Ísland	12.10.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Noregur	16.10.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/893	Opsumit	Ísland	28.8.2018
EU/1/13/893	Opsumit	Noregur	7.9.2018
EU/1/13/893	Opsumit	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Ísland	10.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Noregur	16.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Ísland	24.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Noregur	16.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/902	Translarna	Ísland	29.8.2018
EU/1/13/902	Translarna	Noregur	1.11.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Ísland	7.12.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Noregur	13.12.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/905	IZBA	Noregur	6.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Ísland	4.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Noregur	5.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Ísland	16.11.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Noregur	6.12.2018
EU/1/14/913	Latuda	Ísland	30.11.2018
EU/1/14/913	Latuda	Noregur	30.11.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Ísland	17.8.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Noregur	17.8.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/15/1078	Natpar	Noregur	16.8.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Ísland	10.10.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Noregur	24.9.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Ísland	28.8.2018
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Noregur	1.11.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto	Ísland	26.9.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto	Noregur	14.9.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Ísland	10.10.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Noregur	27.9.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/17/1214	Bavencio	Ísland	26.9.2018

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/17/1214	Bavencio	Noregur	14.9.2018
EU/1/17/1214	Bavencio	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Liechtenstein	31.12.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Ísland	26.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Noregur	27.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Ísland	20.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Noregur	13.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Ísland	25.9.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Noregur	21.9.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Ísland	24.10.2018
EU/2/13/157	Broadline	Noregur	16.10.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.10.2018

* * * * *

III. VIÐAUKI

Skrá yfir framlengd markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru framlengd í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. júlí til 31. desember 2018:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/06/363/016	Sprycel	Noregur	2.7.2018
EU/1/06/363/016	Sprycel	Ísland	20.7.2018
EU/1/09/521/008	Renvela	Ísland	12.10.2018
EU/1/09/521/008	Renvela	Noregur	20.9.2018
EU/1/11/677/007-008	GILENYA	Noregur	30.11.2018
EU/1/11/677/007-008	Gilenya	Ísland	5.12.2018
EU/1/11/696/005	Bydureon	Ísland	25.9.2018
EU/1/11/696/005	Bydureon	Noregur	27.8.2018
EU/1/14/945/005-012	IMBRUVICA	Ísland	20.7.2018
EU/1/14/952/005	Sevelamer carbonate Zentiva	Ísland	12.10.2018
EU/1/14/952/005	Sevelamer carbonate Zentiva	Noregur	20.9.2018
EU/1/15/1046/008-010	Elocta	Noregur	7.12.2018
EU/1/16/1132/069-072	Inhixa	Ísland	11.10.2018
EU/1/16/1168	Vihuma	Noregur	20.12.2018
EU/1/17/1178/005-009	Xeljanz	Noregur	3.9.2018
EU/1/17/1178/005-009	XELJANZ	Ísland	25.9.2018
EU/2/07/078/022-023	Rheumocam	Noregur	19.12.2018
EU/2/07/078/022-023	Rheumocam	Ísland	4.12.2018
EU/2/11/134/023-024	Inflacam	Noregur	26.11.2018
EU/2/11/134/023-024	Inflacam	Ísland	10.12.2018
EU/2/17/206/016-021	Credelio	Noregur	24.9.2018
EU/2/17/206/016-021	Credelio	Ísland	25.7.2018

IV. VIÐAUKI

Skrá yfir afturkölluð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru afturkölluð í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. júlí til 30. desember 2018:

ESB-númer	Vara	Land	Afturköllunardagur
EU/1/01/187	DepoCyte	Ísland	25.7.2018
EU/1/01/187	DepoCyte	Noregur	24.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Ísland	25.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Noregur	24.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/04/289	Angiox	Noregur	15.8.2018
EU/1/08/505	Intanza	Ísland	27.8.2018
EU/1/08/505	Intanza	Noregur	22.8.2018
EU/1/11/681	Trobalt	Ísland	26.7.2018
EU/1/11/681	Trobalt	Noregur	15.8.2018
EU/1/11/704	Victrelis	Ísland	19.7.2018
EU/1/11/704	Victrelis	Noregur	18.7.2018
EU/1/12/791	Glybera	Ísland	17.7.2018
EU/1/13/908	Eperzan	Ísland	10.12.2018
EU/1/13/908	Eperzan	Noregur	11.12.2018
EU/1/14/953	Tasermity	Ísland	17.7.2018
EU/1/15/1017	Taxespira	Ísland	13.11.2018
EU/1/15/1017	Taxespira	Noregur	23.11.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Noregur	24.10.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Ísland	25.10.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Ísland	11.12.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Noregur	18.12.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/16/1162	Lusduna	Ísland	19.11.2018
EU/1/16/1162	Lusduna	Noregur	29.10.2018
EU/1/16/1163	Solymbic	Ísland	17.7.2018
EU/1/16/1163	Solymbic	Noregur	18.7.2018
EU/2/09/102	Gripovac 3	Ísland	28.8.2018
EU/2/09/102	Gripovac 3	Noregur	20.9.2018
EU/2/09/102	Gripovac 3	Liechtenstein	31.10.2018
EU/2/13/155	Trifexis	Noregur	19.9.2018

V. VIÐAUKI

Skrá yfir markaðsleyfi sem felld hafa verið niður tímabundið

Eftirtalin markaðsleyfi voru felld niður tímabundið í EES-EFTA-ríkjunum frá **1. júlí til 31. desember 2018**:

ESB-númer	Vara	Land	Niðurfellingardagur

* * * * *

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA**2020/EES/23/03****HÆTTULEG EFNI****SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EES-EFTA-RÍKJANNA UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ
8. MGR. 64. GR. REGLUGERÐAR (EB) NR. 1907/2006 (EFNAREGLURNAR REACH) Á
SÍÐARI HLUTA ÁRSINS 2018****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 25/2008 frá 14. mars 2008 er 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 til 31. desember 2018, beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 29. mars 2019.

* * * * *

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 EES-EFTA-ríkjunum á tímabilinu **1. júlí til 31. desember 2018**:

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Krómtríoxíð	C(2018) 3734	Ísland	16.7.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 3734	Liechtenstein	4.7.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 3734	Noregur	6.7.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 3895	Ísland	16.7.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 3895	Liechtenstein	19.7.2018
1,2-díklóróetan	C(2018) 3895	Noregur	6.7.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 3702	Ísland	4.9.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 3702	Liechtenstein	22.8.2018
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 3702	Noregur	9.7.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4454	Ísland	4.9.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4454	Liechtenstein	22.8.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4454	Noregur	16.8.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4465	Ísland	4.9.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4465	Liechtenstein	22.8.2018
Krómtríoxíð	C(2018) 4465	Noregur	16.8.2018
Tríklórétýlen	C(2018) 5057	Ísland	4.9.2018
Tríklórétýlen	C(2018) 5057	Liechtenstein	22.8.2018
Tríklórétýlen	C(2018) 5057	Noregur	6.9.2018

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA**2020/EES/23/04****HÆTTULEG EFNI****SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EES-EFTA-RÍKJANNA UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VID
5. MGR. 44. GR. REGLUGERÐAR (ESB) NR. 528/2012 (EFNAREGLURNAR REACH) Á
SÍÐARI HLUTA ÁRSINS 2018****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 225/2013 frá 13. desember 2013, er eftirfarandi skrá um ákvarðanir um leyfisveitingu, sem voru samþykktar á grundvelli 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH), fyrir tímabilið 1. júlí til 31. desember 2018, beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 29. mars 2019:

* * * * *

VIÐAUKI

Skrá yfir ákvarðanir um leyfisveitingu

Eftirfarandi ákvarðanir um leyfisveitingu í samræmi við 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH) hafa verið teknar í EES-EFTA-ríkjunum á tímabilinu **1. júlí til 31. desember 2018**:

Heiti sæfivöru	Sambandsleyfi skv. 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012	Land	Dagsetning ákvörðunar
„Ecolab Iodine PT3 Family“	32018R1258	Ísland	7.11.2018
„Ecolab Iodine PT3 Family“	32018R1258	Liechtenstein	12.11.2018
„Ecolab Iodine PT3 Family“	32018R1258	Noregur	9.11.2018
„Hypred's iodine based products“	32018R1261	Ísland	7.11.2018
„Hypred's iodine based products“	32018R1261	Liechtenstein	6.11.2018
„Hypred's iodine based products“	32018R1261	Noregur	8.11.2018
„Quat-chem's iodine based products“	32018R1287	Ísland	7.11.2018
„Quat-chem's iodine based products“	32018R1287	Liechtenstein	12.11.2018
„Quat-chem's iodine based products“	32018R1287	Noregur	13.11.2018
„Prodhynet's iodine based products“	32018R1288	Ísland	7.11.2018
„Prodhynet's iodine based products“	32018R1288	Liechtenstein	8.11.2018
„Prodhynet's iodine based products“	32018R1288	Noregur	14.11.2018

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA**2020/EES/23/05****LYF****SKRÁ YFIR MARKAÐSLEYFI SEM GEFIN VORU ÚT Í EES-EFTA-RÍKJUNUM Á FYRRI
HLUTA ÁRSINS 2019****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 74/1999 frá 28. maí 1999 er eftirfarandi skráum um markaðsleyfi fyrir lyfjum frá 1. janúar til 30. júní 2019 beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 25. október 2019:

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

* * * * *

I. VIÐAUKI

Skrá yfir ný markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru gefin út í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. janúar – 30. júní 2019:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/16/1138	Venclyxto	Noregur	7.2.2019
EU/1/18/1291	Rizmoic	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1291	Rizmoic	Noregur	1.3.2019
EU/1/18/1291	Rizmoic	Ísland	21.2.2019
EU/1/18/1292	Apealea	Noregur	7.1.2019
EU/1/18/1306	Symkevi	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1317	Pazenir	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/18/1317	Pazenir	Noregur	23.5.2019
EU/1/18/1317	Pazenir	Ísland	12.6.2019
EU/1/18/1325	Namuscla	Noregur	3.1.2019
EU/1/18/1325	Namuscla	Ísland	9.1.2019
EU/1/18/1326	Flucelvax Tetra	Noregur	4.1.2019
EU/1/18/1326	Flucelvax Tetra	Ísland	9.1.2019
EU/1/18/1331	Luxturna	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1337	Macimorelin Aeterna Zentaris	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1337	Macimorelin Aeterna Zentaris	Noregur	23.1.2019
EU/1/18/1337	Macimorelin Aeterna Zentaris	Ísland	22.1.2019
EU/1/18/1338	Dengvaxia	Noregur	4.1.2019
EU/1/18/1338	Dengvaxia	Ísland	8.1.2019
EU/1/18/1339	Bevespi Aeroshere	Noregur	4.1.2019
EU/1/18/1339	Bevespi Aerosphere	Ísland	9.1.2019
EU/1/18/1341	Ogivri	Noregur	4.1.2019
EU/1/18/1341	Ogivri	Ísland	8.1.2019
EU/1/18/1342	Erleada	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1342	Erleada	Noregur	23.1.2019
EU/1/18/1342	Erleada	Ísland	22.1.2019
EU/1/18/1343	Silodosin Recordati	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1343	Silodosin Recordati	Noregur	23.1.2019
EU/1/18/1343	Silodosin Recordati	Ísland	24.1.2019
EU/1/18/1344	Zirabev	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1344	Zirabev	Noregur	25.2.2019
EU/1/18/1344	Zirabev	Ísland	22.2.2019
EU/1/18/1345	Ondexxya	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/18/1345	Ondexxya	Noregur	14.5.2019
EU/1/18/1345	Ondexxya	Ísland	14.6.2019
EU/1/18/1346	Miglustat Dipharma	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1346	Miglustat Dipharma	Noregur	1.3.2019
EU/1/18/1346	Miglustat Dipharma	Ísland	21.2.2019
EU/1/18/1347	Febuxostat Krka	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/18/1347	Febuxostat Krka	Noregur	24.4.2019
EU/1/18/1347	Febuxostat Krka	Ísland	29.5.2019
EU/1/18/1348	Lusutrombopag Shionogi	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1348	Lusutrombopag Shionogi	Noregur	4.3.2019

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/18/1348	Lusutrombopag Shionogi	Ísland	22.2.2019
EU/1/18/1349	Dectova	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/18/1349	Dectova	Noregur	10.5.2019
EU/1/18/1349	Dectova	Ísland	26.6.2019
EU/1/18/1350	Tobramycin PARI	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1350	Tobramycin PARI	Noregur	1.3.2019
EU/1/18/1350	Tobramycin PARI	Ísland	22.2.2019
EU/1/18/1351	Trecondi	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/18/1351	Trecondi	Ísland	26.6.2019
EU/1/18/1352	Besremi	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/18/1352	Besremi	Noregur	1.3.2019
EU/1/18/1352	Besremi	Ísland	19.2.2019
EU/1/19/1353	Atazanavir Krka	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/19/1353	Atazanavir Krka	Noregur	16.4.2019
EU/1/19/1353	Atazanavir Krka	Ísland	26.4.2019
EU/1/19/1354	Vizimpro	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/19/1354	Vizimpro	Noregur	8.4.2019
EU/1/19/1354	Vizimpro	Ísland	24.5.2019
EU/1/19/1355	Lorviqua	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1355	Lorviqua	Noregur	23.5.2019
EU/1/19/1355	Lorviqua	Ísland	12.6.2019
EU/1/19/1356	Idacio	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/19/1356	Idacio	Noregur	12.4.2019
EU/1/19/1356	Idacio	Ísland	27.5.2019
EU/1/19/1357	Kromeya	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/19/1357	Kromeya	Noregur	8.4.2019
EU/1/19/1357	Kromeya	Ísland	2.5.2019
EU/1/19/1358	AJOVY	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/19/1358	AJOVY	Noregur	8.4.2019
EU/1/19/1358	AJOVY	Ísland	24.5.2019
EU/1/19/1360	Waylivra	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1360	Waylivra	Noregur	20.5.2019
EU/1/19/1360	Waylivra	Ísland	12.6.2019
EU/1/19/1361	Skyrizi	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1361	Skyrizi	Noregur	3.5.2019
EU/1/19/1361	Skyrizi	Ísland	4.6.2019
EU/1/19/1362	Palynzig	Noregur	22.5.2019
EU/1/19/1362	Palynziq	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1362	Palynziq	Ísland	4.6.2019
EU/1/19/1363	Zynquista	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1363	Zynquista	Noregur	27.5.2019
EU/1/19/1363	Zynquista	Ísland	29.5.2019
EU/1/19/1367	Zynteglo	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1367	Zynteglo	Noregur	7.6.2019
EU/1/19/1367	Zynteglo	Ísland	19.6.2019
EU/1/19/1368	Ambrisentan Mylan	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1368	Ambrisentan Mylan	Noregur	26.6.2019
EU/1/19/1368	Ambrisentan Mylan	Ísland	25.6.2019

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/19/1369	Sixmo	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Noregur	26.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Ísland	28.6.2019
EU/1/19/1374	Esperoct	Noregur	26.6.2019
EU/1/19/1374	Esperoct	Ísland	25.6.2019
EU/1/19/1377	Talzenna	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1378	Temybric Ellipta	Noregur	21.6.2019
EU/1/19/1378	Temybric Ellipta	Ísland	19.6.2019
EU/2/14/163	Versican Plus DHPPI/L4R	Liechtenstein	30.4.2019
EU/2/18/226	HorStem	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/18/226	HorStem	Noregur	26.6.2019
EU/2/18/228	Arti-Cell Forte	Noregur	8.5.2019
EU/2/18/231	Syvazul BTV	Noregur	13.1.2019
EU/2/18/231	Syvazul BTV	Ísland	22.1.2019
EU/2/18/232	Isemid	Noregur	13.1.2019
EU/2/18/232	Isemid	Ísland	24.1.2019
EU/2/18/233	EVANT	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/18/233	EVANT	Noregur	20.2.2019
EU/2/18/233	EVANT	Ísland	21.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Noregur	20.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Ísland	20.2.2019
EU/2/19/235	Forceris	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/235	Forceris	Noregur	15.5.2019
EU/2/19/235	Forceris	Ísland	20.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Noregur	27.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Ísland	21.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Noregur	27.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Ísland	20.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Noregur	27.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Ísland	20.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Noregur	26.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Ísland	21.6.2019
EU/2/19/240	Afoxolaner MERIAL	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/240	Afoxolaner MERIAL	Noregur	27.6.2019

* * * * *

II. VIÐAUKI

Skrá yfir endurnýjuð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru endurnýjuð í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. janúar – 30. júní 2019:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/08/498	Thymanax	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/08/498	Thymanax	Noregur	28.1.2019
EU/1/08/498	Thymanax	Ísland	21.1.2019
EU/1/08/499	Valdoxan	Noregur	3.1.2019
EU/1/08/499	Valdoxan	Ísland	8.1.2019
EU/1/08/502	Mepact	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/08/502	Mepact	Noregur	7.3.2019
EU/1/08/502	Mepact	Ísland	20.3.2019
EU/1/09/521	Renvela	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/09/521	Renvela	Noregur	7.3.2019
EU/1/09/521	Renvela	Ísland	4.3.2019
EU/1/09/524	Qutenza	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/09/524	Qutenza	Noregur	8.4.2019
EU/1/09/524	Qutenza	Ísland	2.5.2019
EU/1/09/538	Afinitor	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/09/538	Afinitor	Noregur	12.4.2019
EU/1/09/538	Afinitor	Ísland	30.4.2019
EU/1/09/564	Ilaris	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/09/564	Ilaris	Noregur	20.6.2019
EU/1/09/564	Ilaris	Ísland	24.6.2019
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/11/749	Caprelsa	Noregur	7.2.2019
EU/1/11/749	Caprelsa	Ísland	23.1.2019
EU/1/12/764	Pixuvri	Noregur	20.6.2019
EU/1/12/764	Pixuvri	Ísland	24.6.2019
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/13/818	Bosulif	Noregur	26.2.2019
EU/1/13/818	Bosulif	Ísland	22.2.2019
EU/1/13/870	Orphacol	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/13/870	Orphacol	Noregur	14.5.2019
EU/1/13/870	Orphacol	Ísland	11.6.2019
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/13/875	Deltyba	Noregur	23.4.2019
EU/1/13/875	Deltyba	Ísland	2.5.2019
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/13/890	Cometriq	Ísland	14.6.2019
EU/1/13/896	Granupas	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/13/896	Granupas	Noregur	4.1.2019
EU/1/13/896	Granupas	Ísland	9.1.2019
EU/1/13/901	Sirturo	Noregur	17.1.2019
EU/1/13/901	Sirturo	Ísland	21.1.2019
EU/1/13/905	IZBA	Ísland	7.1.2019
EU/1/13/907	Adempas	Liechtenstein	28.2.2019

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/13/907	Adempas	Noregur	14.2.2019
EU/1/13/907	Adempas	Ísland	24.1.2019
EU/1/14/898	Anoro Ellipta	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/898	Anoro Ellipta	Noregur	23.1.2019
EU/1/14/898	Anoro Ellipta	Ísland	23.1.2019
EU/1/14/899	Laventair Ellipta	Noregur	23.1.2019
EU/1/14/899	Laventair Ellipta	Ísland	21.1.2019
EU/1/14/914	Vimizim	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/914	Vimizim	Noregur	29.1.2019
EU/1/14/914	Vimizim	Ísland	30.1.2019
EU/1/14/915	Ebifumin	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/915	Ebifumin	Noregur	14.3.2019
EU/1/14/915	Ebifumin	Ísland	22.2.2019
EU/1/14/916	Pregabalin Pfizer	Ísland	10.1.2019
EU/1/14/917	Ulunar Breezhaler	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/917	Ulunar Breezhaler	Noregur	23.1.2019
EU/1/14/917	Ulunar Breezhaler	Ísland	23.1.2019
EU/1/14/918	Vokanamet	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/918	Vokanamet	Noregur	3.1.2019
EU/1/14/918	Vokanamet	Ísland	9.1.2019
EU/1/14/919	Hemangiol	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/919	Hemangiol	Noregur	22.1.2019
EU/1/14/919	Hemangiol	Ísland	21.1.2019
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Noregur	23.4.2019
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Ísland	7.6.2019
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Noregur	23.4.2019
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Ísland	7.6.2019
EU/1/14/922	Incruse Ellipta	Noregur	23.1.2019
EU/1/14/922	Incruse Ellipta	Ísland	21.1.2019
EU/1/14/923	Entyvio	Noregur	7.1.2019
EU/1/14/923	Entyvio	Ísland	9.1.2019
EU/1/14/928	Sylvant	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/928	Sylvant	Noregur	29.4.2019
EU/1/14/928	Sylvant	Ísland	7.6.2019
EU/1/14/930	Jardiance	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/930	Jardiance	Noregur	14.3.2019
EU/1/14/930	Jardiance	Ísland	19.2.2019
EU/1/14/931	Mekinist	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/931	Mekinist	Noregur	25.2.2019
EU/1/14/931	Mekinist	Ísland	20.2.2019
EU/1/14/933	Simbrinza	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/933	Simbrinza	Noregur	20.3.2019
EU/1/14/933	Simbrinza	Ísland	4.3.2019
EU/1/14/934	Plegridy	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/934	Plegridy	Noregur	29.3.2019
EU/1/14/934	Plegridy	Ísland	5.6.2019

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/14/935	Envarsus	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/14/935	Envarsus	Noregur	25.6.2019
EU/1/14/935	Envarsus	Ísland	19.6.2019
EU/1/14/936	Nuwiq	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/14/936	Nuwiq	Noregur	20.5.2019
EU/1/14/936	Nuwiq	Ísland	11.6.2019
EU/1/14/937	Gazyvaro	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/937	Gazyvaro	Noregur	23.4.2019
EU/1/14/937	Gazyvaro	Ísland	7.6.2019
EU/1/14/938	Zydelig	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/14/938	Zydelig	Noregur	8.5.2019
EU/1/14/938	Zydelig	Ísland	5.6.2019
EU/1/14/943	Velphoro	Liechtenstein	30.4.2019
EU/1/14/943	Velphoro	Noregur	29.3.2019
EU/1/14/943	Velphoro	Ísland	28.3.2019
EU/1/14/946	Accofil	Noregur	21.6.2019
EU/1/14/946	Accofil	Ísland	19.6.2019
EU/1/14/951	Busulfan Fresenius Kabi	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/14/951	Busulfan Fresenius Kabi	Ísland	27.6.2019
EU/1/14/987	Holoclar	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/14/987	Holoclar	Noregur	5.2.2019
EU/1/14/987	Holoclar	Ísland	30.1.2019
EU/1/15/1078	Natpar	Noregur	13.5.2019
EU/1/15/1078	Natpar	Ísland	11.6.2019
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca	Ísland	13.6.2019
EU/1/16/1139	Ocaliva	Noregur	7.1.2019
EU/1/16/1139	Ocaliva	Ísland	9.1.2019
EU/1/16/1139	Ocaliva	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/17/1214	Bavencio	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/17/1214	Bavencio	Noregur	27.6.2019
EU/1/17/1214	Bavencio	Ísland	27.6.2019
EU/1/17/1250	Rubraca	Noregur	21.3.2019
EU/1/17/1250	Rubraca	Ísland	21.3.2019
EU/2/08/090	Loxicom	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/08/090	Loxicom	Noregur	20.2.2019
EU/2/08/090	Loxicom	Ísland	31.1.2019
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Ísland	19.6.2019
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Noregur	11.6.2019
EU/2/13/158	Bravecto	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/13/158	Bravecto	Noregur	20.2.2019
EU/2/13/158	Bravecto	Ísland	20.2.2019
EU/2/13/159	NexGard	Noregur	15.1.2019
EU/2/13/159	NexGard	Ísland	10.1.2019
EU/2/13/160	Fungitraxx	Liechtenstein	30.4.2019

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/2/13/160	Fungitraxx	Noregur	12.4.2019
EU/2/13/160	Fungitraxx	Ísland	27.3.2019
EU/2/14/161	Equisolon	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/14/161	Equisolon	Noregur	12.2.2019
EU/2/14/161	Equisolon	Ísland	15.2.2019
EU/2/14/162	Parvoduk	Noregur	17.1.2019
EU/2/14/162	Parvoduk	Ísland	15.1.2019
EU/2/14/163	Versican Plus DHPPi/L4R	Noregur	23.4.2019
EU/2/14/164	Versican Plus DHPPi/L4	Liechtenstein	30.4.2019
EU/2/14/164	Versican Plus DHPPi/L4	Noregur	23.4.2019
EU/2/14/165	Vectra Felis	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/14/165	Vectra Felis	Noregur	20.2.2019
EU/2/14/165	Vectra Felis	Ísland	20.2.2019
EU/2/14/166	ERYSENG	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/14/166	ERYSENG	Noregur	24.6.2019
EU/2/14/166	ERYSENG	Ísland	19.6.2019
EU/2/14/167	ERYSENG PARVO	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/14/167	ERYSENG PARVO	Noregur	21.5.2019
EU/2/14/167	ERYSENG PARVO	Ísland	19.6.2019
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Liechtenstein	30.4.2019
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Noregur	23.4.2019
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Ísland	13.6.2019
EU/2/14/169	Versican Plus DHPPi	Noregur	23.4.2019
EU/2/14/169	Versican Plus DHPPi	Ísland	13.6.2019
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Liechtenstein	30.4.2019
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Noregur	23.4.2019
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Ísland	14.6.2019
EU/2/14/173	Versican Plus Pi/L4R	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/14/173	Versican Plus Pi/L4R	Noregur	20.6.2019
EU/2/14/173	Versican Plus Pi/L4R	Ísland	19.6.2019
EU/2/14/174	Nobilis IB Primo QX	Noregur	24.6.2019
EU/2/14/174	Nobilis IB Primo QX	Ísland	19.6.2019
EU2/14/172	Versican Plus Pi/L4	Noregur	24.4.2019
EU2/14/172	Versican Plus Pi/L4	Ísland	14.6.2019

* * * * *

III. VIÐAUKI

Skrá yfir framlengd markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru framlengd í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. janúar – 30. júní 2019:

ESB-númer	Vara	Land	Útgáfudagur leyfis
EU/1/02/204/002	Trisenox	Noregur	21.6.2019
EU/1/02/204/002	Trisenox	Ísland	20.6.2019
EU/1/07/389/013-014	Orencia	Noregur	24.4.2019
EU/1/07/389/013-014	Orencia	Ísland	18.6.2019
EU/1/09/546/009	Simponi	Noregur	18.2.2019
EU/1/09/546/009	Simponi	Ísland	21.2.2019
EU/1/15/1046/008-010	Elocta	Ísland	8.1.2019
EU/1/15/1059/006-007	Orkambi	Noregur	23.1.2019
EU/1/15/1059/006-007	Orkambi	Ísland	23.1.2019
EU/1/15/999/004	Zykadia	Noregur	11.4.2019
EU/1/15/999/004	Zykadia	Ísland	13.6.2019
EU/1/16/1168/005-007	Vihuma	Ísland	10.1.2019
EU/1/17/1229/009-016	Dupixent	Noregur	21.5.2019
EU/1/17/1229/009-016	Dupixent	Ísland	19.6.2019
EU/1/18/1293/004-006	Aimovig	Noregur	20.5.2019
EU/1/18/1293/004-006	Aimovig	Ísland	18.6.2019

* * * * *

IV. VIÐAUKI

Skrá yfir afturkölluð markaðsleyfi

Eftirtalin markaðsleyfi voru afturkölluð í EES-EFTA-ríkjunum frá 1. janúar – 30. júní 2019:

ESB-númer	Vara	Land	Afturköllunardagur
EU/1/01/186	Nonafact	Noregur	20.6.2019
EU/1/01/186	Nonafact	Ísland	20.6.2019
EU/1/01/191	Ketek	Noregur	20.6.2019
EU/1/01/191	Ketek	Ísland	25.6.2019
EU/1/05/325	Macugen	Noregur	4.1.2019
EU/1/05/325	Macugen	Ísland	10.1.2019
EU/1/06/355	ATryn	Noregur	8.3.2019
EU/1/06/355	ATryn	Ísland	4.3.2019
EU/1/06/358	Silgard	Noregur	18.2.2019
EU/1/06/358	Silgard	Ísland	19.3.2019
EU/1/07/390	Altargo	Noregur	26.2.2019
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Liechtenstein	28.2.2019
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Noregur	6.2.2019
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Ísland	22.1.2019
EU/1/09/552	Topotecan Teva	Ísland	29.5.2019
EU/1/10/625	Arzerra	Noregur	25.2.2019
EU/1/10/625	Arzerra	Ísland	5.3.2019
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Noregur	20.6.2019
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Ísland	20.6.2019
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Ísland	1.2.2019
EU/1/13/876	Imatinib medac	Noregur	26.2.2019
EU/1/13/876	Imatinib medac	Ísland	22.2.2019
EU/1/14/932	Vantobra	Noregur	26.2.2019
EU/1/14/932	Vantobra	Ísland	21.2.2019
EU/1/15/1044	Numient	Noregur	24.4.2019
EU/1/15/1044	Numient	Ísland	2.5.2019
EU/1/16/1100	Palonosetron Hospira	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Noregur	14.5.2019
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Ísland	29.5.2019
EU/1/17/1206	Rituzena	Noregur	14.5.2019
EU/1/17/1206	Rituzena	Ísland	29.5.2019
EU/1/17/1240	Cyltezo	Noregur	6.2.2019
EU/1/17/1240	Cyltezo	Ísland	22.1.2019
EU/2/13/155	Trifexis	Ísland	1.2.2019
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Ísland	28.6.2019

V. VIÐAUKI

Skrá yfir markaðsleyfi felld niður tímabundið

Eftirtalin markaðsleyfi voru felld niður tímabundið í EES-EFTA-ríkjunum frá **1. janúar – 30. júní 2019**:

ESB-númer	Vara	Land	Niðurfellingardagur

* * * * *

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA**2020/EES/23/06****HÆTTULEG EFNI****SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EES-EFTA-RÍKJANNA UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ
8. MGR. 64. GR. REGLUGERÐAR (ESB) NR. 1907/2006 (EFNAREGLURNAR REACH) Á
FYRRI HLUTA ÁRSINS 2019****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 25/2008 frá 14. mars 2008 er 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. janúar til 30. júní 2019, beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 6. desember 2019.

* * * * *

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 EES-EFTA-ríkjunum frá **1. janúar til 30. júní 2019**:

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 8469	Ísland	29.1.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 8469	Liechtenstein	14.1.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2018) 8469	Noregur	9.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8490	Ísland	29.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8490	Liechtenstein	14.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8490	Noregur	9.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8494	Ísland	29.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8494	Liechtenstein	14.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8494	Noregur	9.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8563	Ísland	29.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8563	Liechtenstein	14.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8563	Noregur	9.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8564	Ísland	29.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8564	Liechtenstein	14.1.2019
Krómtríoxíð	C(2018) 8564	Noregur	9.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8603	Ísland	29.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8603	Liechtenstein	14.1.2019
1,2-díklóróetan	C(2018) 8603	Noregur	9.1.2019
Formaldehýð, fáliðumyndefni með anilíni	C(2019) 51	Ísland	15.2.2019
Formaldehýð, fáliðumyndefni með anilíni	C(2019) 51	Liechtenstein	1.2.2019
Formaldehýð, fáliðumyndefni með anilíni	C(2019) 51	Noregur	14.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 53	Ísland	15.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 53	Liechtenstein	1.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 53	Noregur	14.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 54	Ísland	15.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 54	Liechtenstein	1.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 54	Noregur	14.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 169	Ísland	4.3.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 169	Liechtenstein	20.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 169	Noregur	14.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 565	Ísland	4.3.2019

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
1,2-díklóróetan	C(2019) 565	Liechtenstein	20.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 565	Noregur	14.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 569	Ísland	4.3.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 569	Liechtenstein	20.2.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 569	Noregur	14.2.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1057	Ísland	4.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1057	Liechtenstein	6.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1057	Noregur	14.3.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 1571	Ísland	25.3.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 1571	Liechtenstein	20.3.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 1571	Noregur	14.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1572	Ísland	25.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1572	Liechtenstein	20.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1572	Noregur	14.3.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 1577	Ísland	25.3.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 1577	Liechtenstein	20.3.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 1577	Noregur	14.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1663	Ísland	25.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1663	Liechtenstein	20.3.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 1663	Noregur	14.3.2019
Díbútýlþalat	C(2019) 2092	Ísland	5.4.2019
Díbútýlþalat	C(2019) 2092	Liechtenstein	5.4.2019
Díbútýlþalat	C(2019) 2092	Noregur	4.4.2019
Natríumkrómat, kalíumkrómat	C(2019) 1643	Ísland	5.4.2019
Natríumkrómat, kalíumkrómat	C(2019) 1643	Liechtenstein	5.4.2019
Natríumkrómat, kalíumkrómat	C(2019) 1643	Noregur	4.4.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 3786	Liechtenstein	18.6.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 3786	Noregur	24.6.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 2309	Ísland	7.5.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 2309	Liechtenstein	18.4.2019
Krómtríoxíð	C(2019) 2309	Noregur	25.4.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 3477	Ísland	13.6.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 3477	Liechtenstein	29.5.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 3477	Noregur	23.5.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 2941	Ísland	24.5.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 2941	Liechtenstein	20.5.2019

Efnaheiti	Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar skv. 8. mgr. 64. gr. reglugerðar (EB) nr. 1907/2006	Land	Dagsetning ákvörðunar
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 2941	Noregur	23.5.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 2260	Ísland	7.5.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 2260	Liechtenstein	18.4.2019
1,2-díklóróetan	C(2019) 2260	Noregur	25.4.2019
Arsensýra	C(2019) 4134	Liechtenstein	28.6.2019
Arsensýra	C(2019) 4134	Noregur	24.6.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 4123	Liechtenstein	28.6.2019
Bis(2-metoxýetýl)eter (díglým)	C(2019) 4123	Noregur	24.6.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 4125	Liechtenstein	28.6.2019
Natríumdíkrómat	C(2019) 4125	Noregur	24.6.2019

UNDIRNEFND I UM FRJÁLSA VÖRUFLUTNINGA**2020/EES/23/07****HÆTTULEG EFNI****SKRÁ YFIR ÁKVARÐANIR EES-EFTA-RÍKJANNA UM LEYFISVEITINGU Í SAMRÆMI VIÐ
5. MGR. 44. GR. REGLUGERÐAR (ESB) NR. 528/2012 (EFNAREGLURNAR REACH) Á FYRRI
HLUTA ÁRSINS 2019****Til upplýsingar í sameiginlegu EES-nefndinni**

Með vísan til ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 225/2013 frá 13. desember 2013, er eftirfarandi skrá um ákvarðanir um leyfisveitingu, sem voru samþykktar á grundvelli 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH), fyrir tímabilið 1. janúar til 30. júní 2019, beint til sameiginlegu EES-nefndarinnar á fundi nefndarinnar 27. september 2019:

* * * * *

VIÐAUKI

Skrá yfir ákvarðanir um leyfisveitingu

Eftirfarandi ákvarðanir um leyfisveitingu í samræmi við 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012 (efnareglurnar REACH) hafa verið teknar í EES-EFTA-ríkjunum á tímabilinu **1. janúar – 30. júní 2019**:

Heiti sæfivöru	Sambandsleyfi skv. 5. mgr. 44. gr. reglugerðar (ESB) nr. 528/2012	Land	Dagsetning ákvörðunar
„Teat disinfectants biocidal product family of CVAS“	32018R1853	Ísland	7.1.2019
„Teat disinfectants biocidal product family of CVAS“	32018R1853	Liechtenstein	14.1.2019
„Teat disinfectants biocidal product family of CVAS“	32018R1853	Noregur	21.1.2019
„Deosan Activate BPF based on Iodine“	32019R0403	Ísland	24.4.2019
„Deosan Activate BPF based on Iodine“	32019R0403	Liechtenstein	15.4.2019
„Deosan Activate BPF based on Iodine“	32019R0403	Noregur	23.5.2019
„Teat disinfectants biocidal product family of Novadan“	32019R0423	Ísland	24.4.2019
„Teat disinfectants biocidal product family of Novadan“	32019R0423	Liechtenstein	15.4.2019
„Teat disinfectants biocidal product family of Novadan“	32019R0423	Noregur	8.5.2019

EFTIRLITSSTOFNUN EFTA

Orðsending framkvæmdastjórnarinnar skv. 5. mgr. 17. gr. reglugerðar
Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur
um flugrekstur í Bandalaginu

2020/EES/23/08

Auglýsing um útbod á áætlunarflugi í samræmi við almannáþjónustukvaðir

Aðildarríki	Ísland
Leiðirnar sem um ræðir	Flugleiðir: 1. Reykjavík – Gjögur – Reykjavík 2. Reykjavík – Bíldudalur – Reykjavík 3. Reykjavík – Höfn – Reykjavík
Samningstími	1. nóvember 2020 – 31. október 2023
Frestur til að skila tilboðum	Tveir mánuðir frá því að tilkynningin birtist í Stjórnartíðindum Evrópusambandsins (C 123, 16.4.2020)
Unnt er að nálgast texta útbodsauglýsingarinnar ásamt hvers kyns viðkomandi upplýsingum og/eða skjölum sem varða útbodið og hina breyttu almannáþjónustukvöð	Ríkiskaup (Central Public Procurement) Borgartúni 7 105 Reykjavík Sími + 354 5301400, Bréfsími: +354 530 1414 www.rikiskaup.is Vefsetur útbodsins: http://utbodsvefur.is/

ESB-STOFNANIR

FRAMKVÆMDASTJÓRNIN

Afturköllun tilkynningar um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja

2020/EES/23/09

(mál M.9753 – Hexcel/Woodward)

Reglugerð ráðsins (EB) nr. 139/2004

Framkvæmdastjórninni barst 27.3.2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynnendur skýrðu framkvæmdastjórninni frá því 6.4.2020 að tilkynningin væri afturkölluð.

⁽¹⁾ Birt í Stjtið. ESB C 115, 7.4.2020, bls. 2.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja
(mál M.9585 – Outotec/Metso (Minerals business))

2020/EES/23/10

1. Framkvæmdastjórninni barst 2. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Outotec Oyj („Outotec“, Finnlandi).
- Minerals business of Metso Oyj („Metso“, Finnlandi).

Outotec nær yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir hlutum af Metso. Samruninn á sér stað með kaupum á eignum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:
 - Outotec: vinnsla á steinefnum, málmar, orka og vatn og þjónusta.
 - Metso: námugróftur, íblöndunarefni, endurvinnsla.
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 Stjttíð. ESB C 123, 16.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9585 – Outotec/Metso (Minerals business)

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjttíð. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/11****(mál M.9774 – Bain Capital Investors/Neuberger Berman/Engineering Ingegneria Informatica)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 2. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Bain Capital Investors, LLC („Bain“, Bandaríkjunum).
- NB Renaissance Partners Holdings S.à r.l. (sem tilheyrir Neuberger Berman Group, „NB“, Bandaríkjunum).
- Engineering Ingegneria Informatica S.p.A. („Ingegneria“, Ítalíu).

Bain og NB ná í sameiningu yfirráðum í heild, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. og 4. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir Ingegneria.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Bain Capital: fjárfestingar í hlutum í óskráðum fyrirtækjum í margvíslegum atvinnuvegum, m.a. upplýsingatækni, heilbrigðisþjónustu, smásölu- og neytendavörum, fjarskiptum, fjármálastarfsemi og iðnaði/framleiðslu.
- NB: stýring á eignasöfnum með hlutabréfum, gerningum með föstum tekjum, hlutum í óskráðum fyrirtækjum og vogunarsjóðum.
- Ingegneria: annast upplýsingatækniþjónustu með útvistun, einkum á Ítalíu.

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 ⁽²⁾.

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 119, 14.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9774 – Bain Capital Investors/Neuberger Berman/Engineering Ingegneria Informatica

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

Póstáritun:

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/12****(mál M.9784 – Triton/Renk)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 8. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Triton Managers V Limited („Triton Fund V“, Jersey).
- Renk AG („Renk“, Þýskalandi), undir yfirráðum Volkswagen AG.

Triton Fund V nær yfirráðum í heild, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir Renk.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Triton Fund V: fjárfestingar í meðalstórum fyrirtækjum með höfuðstöðvar í Mið- og Norður-Evrópu sem starfa á mismunandi mörkuðum, með sérstakri áherslu á grunngreinar: viðskiptaþjónustu, iðnstarfsemi og neytendur/heilbrigðisþjónustu.
- Renk: framleiðsla á girskiptingum fyrir ökutæki á beltum, fjöðrunarkerfum, prófunarkerfum, vindkerfiseiningum, legum, girkassaeiningum fyrir mismunandi hraðastillingar o.fl., hlutum í skipsvélar og kúplingum.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hinn tilkynnti samruni 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 ⁽²⁾.

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 124, 17.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9784 – Triton/Renk

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/13****(mál M.9804 – Saudi Aramco Development/Baker Hughes/JV)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 3. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Saudi Aramco Development Company („SADCO“, Sáði-Arabíu).
- Baker Hughes Company („BHC“, Bandaríkjunum).
- Nýstofnað sameiginlegt fyrirtæki (fyrirhugað „JV“, Sáði-Arabíu).

Saudi Aramco Development Company („SADCO“, Sáði-Arabíu) og Baker Hughes Company („BHC“, Bandaríkjunum) ná sameiginlegum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. og 4. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir sameiginlegu fyrirtæki sem verður stofnað (fyrirhugað „JV“, Sáði-Arabíu).

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum. SADCO og BHC hyggjast hvort um sig kaupa 50% hlutafjár í fyrirhuguðu sameiginlegu fyrirtæki, JV.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- SADCO: leit, vinnsla og markaðssetning á hráolíu og, í minna mæli, framleiðsla og markaðssetning á hreinsuðum vörum og jarðolíu.
- BHC: samhæfðar vörur sem tengjast olíulindum og þjónusta fyrir olú- og gasvinnslu, bæði á fyrra sölustigi, miðstigi og síðara sölustigi.
- Fyrirhugað JV: framleiðsla og markaðssetning á efnum sem ekki innihalda málma/samsettum vörum til notkunar í tengslum við olú- og gasvinnslu.

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 ⁽²⁾.

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 123, 16.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9804 – Saudi Aramco Development/Baker Hughes/JV

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/14****(mál M.9813 – Blackstone/IQSA Holdings)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 1. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Blackstone Group Inc. („Blackstone“, Bandaríkjunum).
- InfraChem Holdings S.a r.l. („IQSA Holdings“, Bretlandi).

Blackstone nær óbeinum yfirráðum í heild, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir IQSA Holdings.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Blackstone: eignastýring um allan heim á eignasöfnum sem m.a. innihalda fasteignir í Bandaríkjunum, Asíu, Suður-Ameríku og Evrópu, þ.m.t. í Bretlandi.
- IQSA Holdings: eigandi eignasafns fyrirtækja með námsmannahúsnæði sem byggt er til slíkra nota og rekið í þeim tilgangi víðs vegar í Bretlandi og er starfrækt undir merkjum iQ Student Accommodation. Fyrirtækið á einnig íbúðarhúsnæði í Sheffield, Pendulum Hotel í Manchester og tíu þróunarverkefni sem ætlað er að starfrækja sem fasteignafélög sem byggja og reka húsnæði ætlað háskólanemum.

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 ⁽²⁾.

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 119, 14.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9813 – Blackstone/IQSA Holdings

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/15****(mál M.9816 – Advent/TA/Conservice)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 7. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Advent International Corporation („Advent“, Bandaríkjunum).
- TA Associates, L.P. (Bandaríkjunum). („TA“, Bandaríkjunum).
- Conservice LLC („Conservice“, Bandaríkjunum), sem lýtur yfirráðum TA.

Advent og TA ná í sameiningu yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. og 4. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir Conservice.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Advent: i) kaup á eignarhlutum í fyrirtækjum og ii) stýring fjárfestingarsjóða sem fjárfesta á ýmsum sviðum á borð við iðnaðarhúsnæði, fjölmiðlun, fjarskipti, upplýsingatækni, internet, heilbrigðisþjónustu og lyf.
- TA: fjárfestingar í eignarhlutum í óskráðum fyrirtækjum sem starfa á völdum sviðum, m.a. við viðskiptaþjónustu, með neytendavörur, á sviði fjármálaþjónustu, heilbrigðisþjónustu og tækni.
- Conservice: hugbúnaður sem varðar veitufyrirtækjaþjónustu og reikningagerð í þágu fasteignaeigenda, íbúa og veitufyrirtækja í Bandaríkjunum og Kanada.

3. Frumathugun framkvæmdastjórnarinnar hefur leitt í ljós að hinn tilkynnti samruni 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 ⁽²⁾.

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 124, 17.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9816 – Advent/TA/Conservice

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Tilkynning um fyrirhugaðan samruna fyrirtækja**2020/EES/23/16****(mál M.9817 – Rhône Capital/Maxam)****Mál sem kann að verða tekið fyrir samkvæmt einfaldaðri málsmeðferð**

1. Framkvæmdastjórninni barst 3. apríl 2020 tilkynning um fyrirhugaðan samruna í samræmi við 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾.

Tilkynningin varðar eftirfarandi fyrirtæki:

- Rhône Capital L.L.C. („Rhône Capital“, Bandaríkjunum).
- MaxamCorp Holding, S.L. („Maxam“, Spáni).

Rhône Capital nær fullum yfirráðum, í skilningi b-liðar 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðarinnar, yfir Maxam.

Samruninn á sér stað með kaupum á hlutabréfum.

2. Starfsemi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:

- Rhône Capital: fyrirtæki sem annast fjárfestingastýringu.
- Maxam: fjölbreyttur hópur fyrirtækja sem fyrst og fremst fást við framleiðslu og sölu á sprengiefnum til almennra nota og forspengjakerfum og tengdum vörum; þjónustu og lausnum; skotfærum og varnavörum, sem og þjónustu og kerfi; og veiði- og íþróttavörur til afþreyingar, sem og skothylki og byssupúður, auk annars.

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 ⁽²⁾.

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 122, 15.4.2020. Eftirfarandi tilvísun skal ávallt tekin sérstaklega fram:

M.9817 – Rhône Capital/Maxam

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

Netfang: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Bréfsími: +32 229-64301

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

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerðin“).

⁽²⁾ Stjtið. ESB C 366, 14.12.2013, bls. 5.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntum samruna fyrirtækja
(mál M.9747 – Lagardère Travel Retail/BTA/JV)

2020/EES/23/17

Framkvæmdastjórnin ákvað 31. mars 2020 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 ⁽¹⁾. 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 32020M9747. EUR-Lex veitir aðgang að löggjöf Evrópusambandsins á Internetinu.

⁽¹⁾ Stjórn. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1.