

EØS-tillegget

ISSN 1022-9310

til Den europeiske
unions tidende

Nr. 23

27. årgang

16.4.2020

	I	EØS-ORGANER	
	1.	EØS-komiteen	
	II	EFTA-ORGANER	
	1.	EFTA-statenes faste komité	
2020/EØS/23/01		Underkomité I for fritt varebytte – Farlige stoffer – Liste over godkjenningsbeslutninger truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) i første halvdel av 2018 – Til underretning for EØS-komiteen	1
2020/EØS/23/02		Underkomité I for fritt varebytte – Legemidler – Liste over markedsføringstillatelser gitt av EØS-EFTA-statene i andre halvdel av 2018 – Til underretning for EØS-komiteen	4
2020/EØS/23/03		Underkomité I for fritt varebytte – Farlige stoffer – Liste over godkjenningsbeslutninger truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) i andre halvdel av 2018 – Til underretning for EØS-komiteen	16
2020/EØS/23/04		Underkomité I for fritt varebytte – Farlige stoffer – Liste over godkjenningsbeslutninger truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 i andre halvdel av 2018 – Til underretning for EØS-komiteen	18
2020/EØS/23/05		Underkomité I for fritt varebytte – Legemidler – Liste over markedsføringstillatelser gitt av EØS-EFTA-statene i første halvdel av 2019 – Til underretning for EØS-komiteen	20
2020/EØS/23/06		Underkomité I for fritt varebytte – Farlige stoffer – Liste over godkjenningsbeslutninger truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) i første halvdel av 2019 – Til underretning for EØS-komiteen	31
2020/EØS/23/07		Underkomité I for fritt varebytte – Farlige stoffer – Liste over godkjenningsbeslutninger truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 i første halvdel av 2019 – Til underretning for EØS-komiteen	35
	2.	EFTAs overvåkingsorgan	
2020/EØS/23/08		Kommisjonsmelding i henhold til artikkel 17 nr. 5 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av lufttrafikk i Fellesskapet – Anbudsinnbydelse i forbindelse med forpliktelse til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging	37

3. EFTA-domstolen

III EU-ORGANER

1. Kommisjonen

2020/EØS/23/09	Tilbakekalling av forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9753 – Hexcel/ Woodward)	38
2020/EØS/23/10	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9585 – Outotec / Metso (Minerals business))	39
2020/EØS/23/11	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9774 – Bain Capital Investors / Neuberger Berman / Engineering Ingegneria Informatica) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	40
2020/EØS/23/12	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9784 – Triton / Renk) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	41
2020/EØS/23/13	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9804 – Saudi Aramco Development / Baker Hughes / JV) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	42
2020/EØS/23/14	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9813 – Blackstone / IQSA Holdings) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	43
2020/EØS/23/15	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9816 – Advent/TA/Conservice) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	44
2020/EØS/23/16	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak M.9817 – Rhône Capital / Maxam) – Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte	45
2020/EØS/23/17	Beslutning om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak M.9747 – Lagardère Travel Retail / BTA / JV)	46

EFTA-ORGANER

EFTA-STATENES FASTE KOMITÉ

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE

2020/EØS/23/01

FARLIGE STOFFER

**LISTE OVER GODKJENNINGSBESLUTNINGER TRUFFET AV EØS-EFTA-STATENE I
SAMSVAR MED ARTIKKEL 64 NR. 8 I FORORDNING (EF) NR. 1907/2006 (REACH) I
FØRSTE HALVDEL AV 2018**

Til underretning for EØS-komiteen

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 25/2008 av 14. mars 2008 bes EØS-komiteen, på sitt møte 7. februar 2020, ta til underretning følgende lister over godkjenningbeslutninger truffet på bakgrunn av artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for tidsrommet 1. januar–30. juni 2018:

* * * * *

VEDLEGG

Liste over godkjenningsbeslutninger

Følgende godkjenningsbeslutninger er truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for perioden **1. januar–30. juni 2018**:

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
Trikloretylen	K(2017) 7928	Island	16.3.18
Trikloretylen	K(2017) 7928	Liechtenstein	28.2.18
Trikloretylen	K(2017) 7928	Norge	22.2.18
Natriumdikromat	K(2017) 8331	Island	16.1.18
Natriumdikromat	K(2017) 8331	Liechtenstein	12.1.18
Natriumdikromat	K(2017) 8331	Norge	10.1.18
1,2-dikloretan	K(2017) 8333	Island	16.1.18
1,2-dikloretan	K(2017) 8333	Liechtenstein	12.1.18
1,2-dikloretan	K(2017) 8333	Norge	10.1.18
Ammoniumdikromat	K(2017) 8346	Island	16.1.18
Ammoniumdikromat	K(2017) 8346	Liechtenstein	12.1.18
Ammoniumdikromat	K(2017) 8346	Norge	10.1.18
1,2-dikloretan	K(2018) 14	Island	9.2.18
1,2-dikloretan	K(2018) 14	Liechtenstein	7.2.18
1,2-dikloretan	K(2018) 14	Norge	7.2.18
Syrer som genereres fra kromtrioksid og deres oligomer	K(2018) 15	Island	9.2.18
Syrer som genereres fra kromtrioksid og deres oligomer	K(2018) 15	Liechtenstein	7.2.18
Syrer som genereres fra kromtrioksid og deres oligomer	K(2018) 15	Norge	7.2.18
Kromtrioksid	K(2018) 12	Island	9.2.18
Kromtrioksid	K(2018) 12	Liechtenstein	7.2.18
Kromtrioksid	K(2018) 12	Norge	7.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 440	Island	28.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 440	Liechtenstein	28.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 440	Norge	22.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 455	Island	28.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 455	Liechtenstein	28.2.18
Natriumdikromat	K(2018) 455	Norge	22.2.18
Kromtrioksid	K(2018) 654	Island	16.3.18
Kromtrioksid	K(2018) 654	Liechtenstein	1.3.18
Kromtrioksid	K(2018) 654	Norge	22.2.18
Trikloretylen	K(2018) 938	Island	16.3.18
Trikloretylen	K(2018) 938	Liechtenstein	12.3.17
Trikloretylen	K(2018) 938	Norge	20.3.18
Natriumdikromat	K(2018) 974	Island	16.3.18
Natriumdikromat	K(2018) 974	Liechtenstein	12.3.17
Natriumdikromat	K(2018) 974	Norge	20.3.18
Natriumdikromat	K(2018) 1676	Island	9.5.18
Natriumdikromat	K(2018) 1676	Liechtenstein	13.4.18

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
Natriumdikromat	K(2018) 1676	Norge	19.4.18
Kromtrioksid	K(2018) 2800	Island	15.6.18
Kromtrioksid	K(2018) 2800	Liechtenstein	31.5.18
Kromtrioksid	K(2018) 2800	Norge	14.6.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 2806	Island	15.6.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 2806	Liechtenstein	31.5.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 2806	Norge	14.6.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2808	Island	15.6.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2808	Liechtenstein	31.5.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2808	Norge	14.6.18
Kromtrioksid	K(2018) 2837	Island	15.6.18
Kromtrioksid	K(2018) 2837	Liechtenstein	31.5.18
Kromtrioksid	K(2018) 2837	Norge	14.6.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2881	Island	15.6.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2881	Liechtenstein	5.6.18
1,2-dikloreten	K(2018) 2881	Norge	14.6.18

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/02****LEGEMIDLER****LISTE OVER MARKEDSFØRINGSTILLATELSER GITT AV EØS-EFTA-STATENE I ANDRE
HALVDEL AV 2018****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 74/1999 av 28. mai 1999 bes EØS-komiteen, på sitt møte 29. mars 2019, ta til underretning følgende lister over markedsføringstillatelser for legemidler for tidsrommet 1. juli–31. desember 2018:

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

* * * * *

VEDLEGG I

Liste over nye markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tildelt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. juli–31. desember 2018**:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
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 (without conditions)	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Island	25.7.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Norge	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	Norge	21.8.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Island	6.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Norge	18.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1273	Prasugrel Mylan	Norge	3.7.2018
EU/1/18/1275	Riarify	Norge	17.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Island	21.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Norge	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	Island	17.8.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Norge	9.8.2018
EU/1/18/1284	Dzuevo	Island	2.7.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Island	16.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Norge	7.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Island	20.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Norge	7.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Island	20.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Norge	7.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Island	28.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Norge	17.8.2018
EU/1/18/1292	Apealea	Island	30.11.2018
EU/1/18/1292	Apealea	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Island	16.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Norge	7.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Island	21.8.2018
EU/1/18/1294	RXULTI	Norge	21.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Island	21.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Norge	7.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1296	Tegsedi	Island	25.7.2018

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

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

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/18/1334	Vabomere	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Island	6.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Norge	18.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Island	3.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Norge	5.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1340	Takhzyro	Island	5.12.2018
EU/1/18/1340	TAKHZYRO	Norge	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	Island	11.9.2018
EU/2/18/227	UBAC	Norge	24.8.2018
EU/2/18/227	UBAC	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Island	25.9.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Norge	24.9.2018
EU/1/18/1284	Dzuveo	Norge	6.7.2018

VEDLEGG II

Liste over fornyede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er fornyet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. juli–31. desember 2018**:

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/06/367	Diacomit	Island	12.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Norge	16.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Norge	17.8.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/468	INTELENCE	Island	30.8.2018
EU/1/08/468	Intelence	Norge	5.9.2018
EU/1/08/468	Intelence	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Island	30.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Norge	19.9.2018
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Island	28.8.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Norge	17.8.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Island	25.9.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norge	19.9.2018
EU/1/08/499	Valdoxan	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Island	7.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Norge	17.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Island	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Norge	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/12/794	ADCETRIS	Island	24.10.2018
EU/1/12/794	Adcetris	Norge	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	Norge	8.8.2018
EU/1/13/824	Nemdatine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/826	Memantine LEK	Norge	21.8.2018
EU/1/13/826	Memantine LEK	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Norge	11.10.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Norge	17.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/834	Zoledronic Acid Accord	Island	4.12.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Norge	30.11.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Island	12.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Norge	16.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/842	Incesync	Norge	3.7.2018

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

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

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/17/1214	Bavencio	Norge	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	Island	26.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Norge	27.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Island	20.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Norge	13.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Island	25.9.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Norge	21.9.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Island	24.10.2018
EU/2/13/157	Broadline	Norge	16.10.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.10.2018

* * * * *

VEDLEGG III

Liste over utvidede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er utvidet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. juli–31. desember 2018**:

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

* * * * *

VEDLEGG IV

Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tilbakekalt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. juli–31. desember 2018**:

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

* * * * *

VEDLEGG V

Liste over suspenderte markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er suspendert i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. juli–31. desember 2018**:

EU-nummer	Produkt	Land	Suspensjonsdato

* * * * *

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/03****FARLIGE STOFFER****LISTE OVER GODKJENNINGSBESLUTNINGER TRUFFET AV EØS-EFTA-STATENE I
SAMSVAR MED ARTIKKEL 64 NR. 8 I FORORDNING (EF) NR. 1907/2006 (REACH) I
ANDRE HALVDEL AV 2018****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 25/2008 av 14. mars 2008 bes EØS-komiteen, på sitt møte 29. mars 2019, ta til underretning følgende lister over godkjenningsbeslutninger truffet på bakgrunn av artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for tidsrommet 1. juli–31. desember 2018:

* * * * *

VEDLEGG

Liste over godkjenningsbeslutninger

Følgende godkjenningsbeslutninger er truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for perioden **1. juli–31. desember 2018**:

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
Kromtrioksid	K(2018) 3734	Island	16.7.18
Kromtrioksid	K(2018) 3734	Liechtenstein	4.7.18
Kromtrioksid	K(2018) 3734	Norge	6.7.18
1,2-dikloretan	K(2018) 3895	Island	16.7.18
1,2-dikloretan	K(2018) 3895	Liechtenstein	19.7.18
1,2-dikloretan	K(2018) 3895	Norge	6.7.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 3702	Island	4.9.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 3702	Liechtenstein	22.8.18
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 3702	Norge	9.7.18
Kromtrioksid	K(2018) 4454	Island	4.9.18
Kromtrioksid	K(2018) 4454	Liechtenstein	22.8.18
Kromtrioksid	K(2018) 4454	Norge	16.8.18
Kromtrioksid	K(2018) 4465	Island	4.9.18
Kromtrioksid	K(2018) 4465	Liechtenstein	22.8.18
Kromtrioksid	K(2018) 4465	Norge	16.8.18
Trikloretylen	K(2018) 5057	Island	4.9.18
Trikloretylen	K(2018) 5057	Liechtenstein	22.8.18
Trikloretylen	K(2018) 5057	Norge	6.9.18

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/04****FARLIGE STOFFER****LISTE OVER GODKJENNINGSBESLUTNINGER TRUFFET AV EØS-EFTA-STATENE I
SAMSVAR MED ARTIKKEL 44 NR. 5 I FORORDNING (EU) NR. 528/2012 I ANDRE
HALVDEL AV 2018****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 225/2013 av 13. desember 2013 bes EØS-komiteen, på sitt møte 29. mars 2019, ta til underretning følgende lister over godkjenningbeslutninger truffet på bakgrunn av artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 for tidsrommet 1. juli–31. desember 2018:

* * * * *

VEDLEGG

Liste over godkjenningsbeslutninger

Følgende godkjenningsbeslutninger er truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 for perioden **1. juli–31. desember 2018**:

Biocidproduktnavn	EU-godkjenning i henhold til artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012	Land	Beslutningsdato
Ecolab Iodine PT3 Family	32018R1258	Island	7.11.18
Ecolab Iodine PT3 Family	32018R1258	Liechtenstein	12.11.18
Ecolab Iodine PT3 Family	32018R1258	Norge	9.11.18
Hypred's iodine based products	32018R1261	Island	7.11.18
Hypred's iodine based products	32018R1261	Liechtenstein	6.11.18
Hypred's iodine based products	32018R1261	Norge	8.11.18
Quat-chem's iodine based products	32018R1287	Island	7.11.18
Quat-chem's iodine based products	32018R1287	Liechtenstein	12.11.18
Quat-chem's iodine based products	32018R1287	Norge	13.11.18
Prodhynet's iodine based products	32018R1288	Island	7.11.18
Prodhynet's iodine based products	32018R1288	Liechtenstein	8.11.18
Prodhynet's iodine based products	32018R1288	Norge	14.11.18

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/05****LEGEMIDLER****LISTE OVER MARKEDSFØRINGSTILLATELSER GITT AV EØS-EFTA-STATENE I
FØRSTE HALVDEL AV 2019****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 74/1999 av 28. mai 1999 bes EØS-komiteen, på sitt møte 25. oktober 2019, ta til underretning følgende lister over markedsføringstillatelser for legemidler for tidsrommet 1. januar–30. juni 2019:

- | | |
|-------------|---|
| Vedlegg I | Liste over nye markedsføringstillatelser |
| Vedlegg II | Liste over fornyede markedsføringstillatelser |
| Vedlegg III | Liste over utvidede markedsføringstillatelser |
| Vedlegg IV | Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser |
| Vedlegg V | Liste over suspenderte markedsføringstillatelser |

* * * * *

VEDLEGG I

Liste over nye markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tildelt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. januar–30. juni 2019**:

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

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

EU-nummer	Produkt	Land	Godkjenningsdato
EU/1/19/1369	Sixmo	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Norge	26.6.2019
EU/1/19/1373	Doptelet	Island	28.6.2019
EU/1/19/1374	Esperoct	Norge	26.6.2019
EU/1/19/1374	Esperoct	Island	25.6.2019
EU/1/19/1377	Talzenna	Liechtenstein	30.6.2019
EU/1/19/1378	Temybric Ellipta	Norge	21.6.2019
EU/1/19/1378	Temybric Ellipta	Island	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	Norge	26.6.2019
EU/2/18/228	Arti-Cell Forte	Norge	8.5.2019
EU/2/18/231	Syvazul BTV	Norge	13.1.2019
EU/2/18/231	Syvazul BTV	Island	22.1.2019
EU/2/18/232	Isemid	Norge	13.1.2019
EU/2/18/232	Isemid	Island	24.1.2019
EU/2/18/233	EVANT	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/18/233	EVANT	Norge	20.2.2019
EU/2/18/233	EVANT	Island	21.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Liechtenstein	28.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Norge	20.2.2019
EU/2/18/234	Kriptazen	Island	20.2.2019
EU/2/19/235	Forceris	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/235	Forceris	Norge	15.5.2019
EU/2/19/235	Forceris	Island	20.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Norge	27.6.2019
EU/2/19/236	Chanhold	Island	21.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Norge	27.6.2019
EU/2/19/237	ReproCyc ParvoFLEX	Island	20.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Norge	27.6.2019
EU/2/19/238	Felisecto Plus	Island	20.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Norge	26.6.2019
EU/2/19/239	Baycox Iron	Island	21.6.2019
EU/2/19/240	Afoxolaner MERIAL	Liechtenstein	30.6.2019
EU/2/19/240	Afoxolaner MERIAL	Norge	27.6.2019

* * * * *

VEDLEGG II

Liste over fornyede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er fornyet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. januar–30. juni 2019**:

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

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

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

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

* * * * *

VEDLEGG III

Liste over utvidede markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er utvidet i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. januar–30. juni 2019**:

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

* * * * *

VEDLEGG IV

Liste over tilbakekalte markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er tilbakekalt i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. januar–30. juni 2019**:

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

VEDLEGG V

Liste over suspenderte markedsføringstillatelser

Følgende markedsføringstillatelser er suspendert i EØS-EFTA-statene i tidsrommet **1. januar–30. juni 2019**:

EU-nummer	Produkt	Land	Suspensjonsdato

* * * * *

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/06****FARLIGE STOFFER****LISTE OVER GODKJENNINGSBESLUTNINGER TRUFFET AV EØS-EFTA-STATENE I
SAMSVAR MED ARTIKKEL 64 NR. 8 I FORORDNING (EF) NR. 1907/2006 (REACH) I
FØRSTE HALVDEL AV 2019****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 25/2008 av 14. mars 2008 bes EØS-komiteen, på sitt møte 6. desember 2019, ta til underretning følgende lister over godkjenningbeslutninger truffet på bakgrunn av artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for tidsrommet 1. januar–30. juni 2019:

* * * * *

VEDLEGG

Liste over godkjenningsbeslutninger

Følgende godkjenningsbeslutninger er truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006 (REACH) for perioden **1. januar–30. juni 2019**:

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 8469	Island	29.1.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 8469	Liechtenstein	14.1.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2018) 8469	Norge	9.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8490	Island	29.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8490	Liechtenstein	14.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8490	Norge	9.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8494	Island	29.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8494	Liechtenstein	14.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8494	Norge	9.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8563	Island	29.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8563	Liechtenstein	14.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8563	Norge	9.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8564	Island	29.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8564	Liechtenstein	14.1.19
Kromtrioksid	K(2018) 8564	Norge	9.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8603	Island	29.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8603	Liechtenstein	14.1.19
1,2-dikloreten	K(2018) 8603	Norge	9.1.19
Formaldehyd oligomert reaksjonsprodukt med anilin	K(2019) 51	Island	15.2.19
Formaldehyd oligomert reaksjonsprodukt med anilin	K(2019) 51	Liechtenstein	1.2.19
Formaldehyd oligomert reaksjonsprodukt med anilin	K(2019) 51	Norge	14.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 53	Island	15.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 53	Liechtenstein	1.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 53	Norge	14.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 54	Island	15.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 54	Liechtenstein	1.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 54	Norge	14.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 169	Island	4.3.19
1,2-dikloreten	K(2019) 169	Liechtenstein	20.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 169	Norge	14.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 565	Island	4.3.19

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
1,2-dikloreten	K(2019) 565	Liechtenstein	20.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 565	Norge	14.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 569	Island	4.3.19
1,2-dikloreten	K(2019) 569	Liechtenstein	20.2.19
1,2-dikloreten	K(2019) 569	Norge	14.2.19
Kromtrioksid	K(2019) 1057	Island	4.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1057	Liechtenstein	6.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1057	Norge	14.3.19
Natriumdikromat	K(2019) 1571	Island	25.3.19
Natriumdikromat	K(2019) 1571	Liechtenstein	20.3.19
Natriumdikromat	K(2019) 1571	Norge	14.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1572	Island	25.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1572	Liechtenstein	20.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1572	Norge	14.3.19
1,2-dikloreten	K(2019) 1577	Island	25.3.19
1,2-dikloreten	K(2019) 1577	Liechtenstein	20.3.19
1,2-dikloreten	K(2019) 1577	Norge	14.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1663	Island	25.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1663	Liechtenstein	20.3.19
Kromtrioksid	K(2019) 1663	Norge	14.3.19
Dibutylftalat	K(2019) 2092	Island	5.4.19
Dibutylftalat	K(2019) 2092	Liechtenstein	5.4.19
Dibutylftalat	K(2019) 2092	Norge	4.4.19
Natriumkromat, kaliumkromat	K(2019) 1643	Island	5.4.19
Natriumkromat, kaliumkromat	K(2019) 1643	Liechtenstein	5.4.19
Natriumkromat, kaliumkromat	K(2019) 1643	Norge	4.4.19
Natriumdikromat	K(2019) 3786	Liechtenstein	18.6.19
Natriumdikromat	K(2019) 3786	Norge	24.6.19
Kromtrioksid	K(2019) 2309	Island	7.5.19
Kromtrioksid	K(2019) 2309	Liechtenstein	18.4.19
Kromtrioksid	K(2019) 2309	Norge	25.4.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 3477	Island	13.6.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 3477	Liechtenstein	29.5.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 3477	Norge	23.5.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 2941	Island	24.5.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 2941	Liechtenstein	20.5.19

Stoffnavn	Kommisjonsbeslutning i henhold til artikkel 64 nr. 8 i forordning (EF) nr. 1907/2006	Land	Beslutningsdato
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 2941	Norge	23.5.19
1,2-dikloretan	K(2019) 2260	Island	7.5.19
1,2-dikloretan	K(2019) 2260	Liechtenstein	18.4.19
1,2-dikloretan	K(2019) 2260	Norge	25.4.19
Arsensyre	K(2019) 4134	Liechtenstein	28.6.19
Arsensyre	K(2019) 4134	Norge	24.6.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 4123	Liechtenstein	28.6.19
Bis(2-metoksyetyl)eter (diglyme)	K(2019) 4123	Norge	24.6.19
Natriumdikromat	K(2019) 4125	Liechtenstein	28.6.19
Natriumdikromat	K(2019) 4125	Norge	24.6.19

UNDERKOMITÉ I FOR FRITT VAREBYTTE**2020/EØS/23/07****FARLIGE STOFFER****LISTE OVER GODKJENNINGSBESLUTNINGER TRUFFET AV EØS-EFTA-STATENE I
SAMSVAR MED ARTIKKEL 44 NR. 5 I FORORDNING (EU) NR. 528/2012 I FØRSTE
HALVDEL AV 2019****Til underretning for EØS-komiteen**

Under henvisning til EØS-komiteens beslutning nr. 225/2013 av 13. desember 2013 bes EØS-komiteen, på sitt møte 27. september 2019, ta til underretning følgende lister over godkjenningsbeslutninger truffet på bakgrunn av artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 for tidsrommet 1. januar–30. juni 2019:

* * * * *

VEDLEGG

Liste over godkjenningsbeslutninger

Følgende godkjenningsbeslutninger er truffet av EØS-EFTA-statene i samsvar med artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012 for perioden **1. januar–30. juni 2019**:

Biocidproduktnavn	EU-godkjenning i henhold til artikkel 44 nr. 5 i forordning (EU) nr. 528/2012	Land	Beslutningsdato
Teat disinfectants biocidal product family of CVAS	32018R1853	Island	7.1.19
Teat disinfectants biocidal product family of CVAS	32018R1853	Liechtenstein	14.1.19
Teat disinfectants biocidal product family of CVAS	32018R1853	Norge	21.1.19
Deosan Activate BPF based on Iodine	32019R0403	Island	24.4.19
Deosan Activate BPF based on Iodine	32019R0403	Liechtenstein	15.4.19
Deosan Activate BPF based on Iodine	32019R0403	Norge	23.5.19
Teat disinfectants biocidal product family of Novadan	32019R0423	Island	24.4.19
Teat disinfectants biocidal product family of Novadan	32019R0423	Liechtenstein	15.4.19
Teat disinfectants biocidal product family of Novadan	32019R0423	Norge	8.5.19

EFTAS OVERVÅKINGSORGAN

Kommisjonsmelding i henhold til artikkel 17 nr. 5 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av lufttrafikk i Fellesskapet

2020/EØS/23/08

Anbudsinnydelse i forbindelse med forpliktelse til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging

Medlemsstat	Island
Berørte ruter	Flyruter: 1. Reykjavík–Gjögur–Reykjavík 2. Reykjavík–Bíldudalur–Reykjavík 3. Reykjavík–Höfn–Reykjavík
Avtalens gyldighetsperiode	1. november 2020–31. oktober 2023
Frist for innsending av anbud	To måneder fra meldingen ble offentliggjort i Den europeiske unions tidende (EUT C 123 av 16.4.2020)
For henvendelser om anbudsinnydelsen og eventuell relevant informasjon og/eller dokumentasjon i forbindelse med anbudet og de endrede forpliktelsene til å yte offentlig tjeneste:	Ríkiskaup (Central Public Procurement) Borgartún 7 105 Reykjavík Tlf.: +354 530 1400, faks: +354 530 1414 www.rikiskaup.is Nettside for anskaffelser: http://utbodsvefur.is/

EU-ORGANER

KOMMISJONEN

Tilbakekalling av forhåndsmelding om en foretakssammenslutning

2020/EØS/23/09

(Sak M.9753 – Hexcel/Woodward)

Rådsforordning (EF) nr. 139/2004

Kommisjonen mottok 27. mars 2020 melding⁽¹⁾ i henhold til artikkel 4 og etter en henvisning i henhold til artikkel 4 nr. 5 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004 (fusjonsforordningen) om en planlagt foretakssammenslutning.

Partene underrettet 6. april 2020 Kommisjonen om at de trekker tilbake forhåndsmeldingen.

⁽¹⁾ Publisert i Den europeiske unions tidende C 115 av 7.4.2020, s. 2.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning
(Sak M.9585 – Outotec / Metso (Minerals business))

2020/EØS/23/10

1. Kommisjonen mottok 2. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 og etter en henvisning i henhold til artikkel 4 nr. 5 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Outotec Oyj ("Outotec", Finland)
- Minerals business of Metso Oyj ("Metso", Finland)

Outotec overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over en del av Metso. Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aktiva.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Outotec: mineralbehandling, metaller, energi og vann og tjenester.
 - Metso: utvinning, steinmaterialer og resirkulering.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.
4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 123 av 16.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

M.9585 – Outotec / Metso (Minerals business)

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1. 2004, s. 1 ("fusjonsforordningen").

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2020/EØS/23/11****(Sak M.9774 – Bain Capital Investors / Neuberger Berman / Engineering Ingegneria Informatica)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 2. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Bain Capital Investors, LLC ("Bain", USA)
- NB Renaissance Partners Holdings S.à r.l. (som tilhører Neuberger Berman Group, "NB", USA)
- Engineering Ingegneria Informatica S.p.A. ("Ingegneria", Italia)

Bain og NB overtar i fellesskap kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) og artikkel 3 nr. 4 over hele Ingegneria.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:

- Bain Capital: privat egenkapitalforetak som investerer i foretak innen en rekke bransjer, herunder informasjonsteknologi, helse, detaljhandel og forbruksvarer, kommunikasjon, finans og industri/produksjon.
- NB: forvaltning av egenkapital, fast avkastning, privat egenkapital og hedgefondporteføljer.
- Ingegneria: levering av utkontrakteringstjenester knyttet til informasjonsteknologi, hovedsakelig i Italia.

3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 119 av 14.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

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

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1. 2004, s. 1 ("fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2020/EØS/23/12****(Sak M.9784 – Triton / Renk)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 8. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Triton Managers V Limited ("Triton Fund V", Jersey)
- RENK AG ("Renk", Tyskland), kontrollert av Volkswagen AG

Triton Fund V overtar alene kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele Renk.

Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aksjer.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Triton Fund V: investeringer i mellomstore foretak med hovedkontor i Sentral- og Nord-Europa med virksomhet på ulike markeder og med særlig fokus på tre kjernesektorer: forretningstjenester, industri og forbruker/helse.
 - Renk: produksjon av overføringsinnretninger til beltekjøretøyer, fjæringssystemer, testsystemer, girenheter og glidelagre for vindkraft, girenheter for møller, høyhastighetsgir, girenheter for ekstrudering, marine framdriftsenheter og koplinger.
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 124 av 17.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

M.9784 – Triton/Renk

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

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

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning
(Sak M.9804 – Saudi Aramco Development / Baker Hughes / JV)
Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte

2020/EØS/23/13

1. Kommisjonen mottok 3. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Saudi Aramco Development Company ("SADCO", Saudi-Arabia)
- Baker Hughes Company ("BHC", USA)
- et nystiftet fellesforetak ("det planlagte fellesforetaket", Saudi-Arabia)

Saudi Aramco Development Company ("SADCO", Saudi-Arabia) og Baker Hughes Company ("BHC", USA) overtar i fellesskap kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) og artikkel 3 nr. 4 over et fellesforetak som skal opprettes ("det planlagte fellesforetaket", Saudi-Arabia).

Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aksjer. SADCO og BHC skal hver kjøpe 50 % av aksjekapitalen i det planlagte fellesforetaket.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:

- SADCO: kartlegging, produksjon og markedsføring av råolje og, i mindre grad, produksjon og markedsføring av raffinerte produkter og petrokjemikalier.
- BHC: levering av integrerte oljefeltprodukter og -tjenester tilknyttet alle deler av utviklingsprosjekter for olje og gass.
- det planlagte fellesforetaket: produksjon og markedsføring av ikke-metalliske/komposittprodukter til bruk innen olje- og gassanlegg.

3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 123 av 16.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

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

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1. 2004, s. 1 ("fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2020/EØS/23/14****(Sak M.9813 – Blackstone / IQSA Holdings)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 1. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- The Blackstone Group Inc. ("Blackstone", USA)
- IQSA Holdings S.à r.l. ("IQSA Holdings", Det forente kongerike)

Blackstone overtar alene indirekte kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele foretaket IQSA Holdings.

Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aksjer.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:

- Blackstone: global kapitalforvalter med en portefølje av aktiva som omfatter fast eiendom i USA, Asia, Sør-Amerika og Europa, herunder Det forente kongerike.
- IQSA Holdings: eier en portefølje av spesialbygde studentboliger ("Corporate PBSA") i Det forente kongerike, som drives av iQ Student Accommodation. Eier også et privat boligutviklingsprosjekt i Sheffield, Pendulum Hotel i Manchester og ti utviklingsprosjekter som skal drives som Corporate PBSA-ordninger.

3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 119 av 14.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

M.9813– Blackstone / IQSA Holdings

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1. 2004, s. 1 ("fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2020/EØS/23/15****(Sak M.9816 – Advent/TA/Conservice)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 7. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Advent International Corporation ("Advent", USA)
- TA Associates, L.P. ("TA", USA)
- Conservice LLC ("Conservice", USA), kontrollert av TA

Advent og TA overtar i fellesskap kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) og artikkel 3 nr. 4 over Conservice.

Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aksjer.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:

- Advent: i) overtakelse av egenkapitalandeler i foretak og ii) forvaltning av investeringsfond i ulike sektorer herunder industriell detaljhandel, media, kommunikasjon, informasjonsteknologi, internett, helse og legemidler.
- TA: privat egenkapitalinvesteringsvirksomhet i utvalgte bransjer, herunder forretningstjenester, forbrukersektoren, finansielle tjenester, helse og teknologi.
- Conservice: levering av forsyningsforvaltning og faktureringsprogramvare til eiendomseiere, beboere og forsyningsleverandører i USA og Canada.

3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 124 av 17.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

M.9816 – Advent/TA/Conservice

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:

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

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

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning**2020/EØS/23/16****(Sak M.9817 – Rhône Capital / Maxam)****Sak som kan bli behandlet etter forenklet framgangsmåte**

1. Kommisjonen mottok 3. april 2020 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning.

Meldingen berører følgende foretak:

- Rhône Capital L.L.C. ("Rhône Capital", USA)
- MaxamCorp Holding, S.L. ("Maxam", Spania)

Rhône Capital overtar alene kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele foretaket Maxam.

Sammenslutningen gjennomføres ved kjøp av aksjer.

2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:

- Rhône Capital: investeringsforvaltningsforetak.
- Maxam: allsidig gruppe av selskaper som driver virksomhet hovedsakelig innen framstilling og levering av eksplosiver til sivil bruk og tennsystemer og tilhørende produkter, tjenester og løsninger, ammunisjon og forsvarsprodukter, -tjenester og -systemer samt jakt- og sportsprodukter til fritidsbruk, som blant annet patroner og krutt.

3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke truffet endelig beslutning på dette punkt.

Det gjøres oppmerksom på at denne saken kan bli behandlet etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonskunngjøringen om forenklet framgangsmåte for behandling av visse foretakssammenslutninger etter rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽²⁾.

4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge sine merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter offentliggjøring av denne meldingen i EUT C 122 av 15.4.2020. Følgende referanse bør alltid oppgis:

M.9817 – Rhône Capital / Maxam

Merknadene sendes til Kommisjonen per e-post, faks eller post. Vennligst bruk følgende kontaktopplysninger:

E-post: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu

Faks: +32 229 64301

Postadresse:
European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
BE-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIA

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1. 2004, s. 1 ("fusjonsforordningen").

⁽²⁾ EUT C 366 av 14.12.2013, s. 5.

Beslutning om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning**2020/EØS/23/17****(Sak M.9747 – Lagardère Travel Retail / BTA / JV)**

Kommisjonen besluttet 31. mars 2020 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning og å erklære den forenlig med det felles marked. Beslutningen er truffet på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾. Den foreligger i uavkortet form bare på engelsk og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Beslutningen blir gjort tilgjengelig:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne en bestemt beslutning, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32020M9747. EUR-Lex gir tilgang til EU-retten på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>).

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1.