

**Zestawienie decyzji Unii Europejskiej w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 lipca 2010 r. do dnia 31 sierpnia 2010 r.**

(Decyzje przyjęte na mocy art. 34 dyrektywy 2001/83/WE <sup>(1)</sup> lub art. 38 dyrektywy 2001/82/WE <sup>(2)</sup>)

(2010/C 359/02)

**— Wydanie, utrzymanie lub zmiana krajowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu**

Data wydania decyzji	Nazwa(-y) produktu leczniczego	Posiadacz(-e) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Oдноśne państwo członkowskie	Data notyfikacji
31.8.2010	PecFent	Archimedes Development Ltd, Nottingham, NGT7 2TN, United Kingdom	Niniejsze decyzje skierowane są do państw członkowskich	3.9.2010

**— Odmowa wydania krajowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu**

Data wydania decyzji	Nazwa(-y) produktu leczniczego	Posiadacz(-e) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Oдноśne państwo członkowskie	Data notyfikacji
6.8.2010	Myderison	Zob. Załącznik I	Zob. Załącznik I	10.8.2010

**— Zawieszenie krajowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu**

Data wydania decyzji	Nazwa(-y) produktu leczniczego	Posiadacz(-e) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Oдноśne państwo członkowskie	Data notyfikacji
10.08.2010	Pregsure BVD and associated names	Zob. Załącznik II	Zob. Załącznik II	11.08.2010

**— Unieważnienie krajowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu**

Data wydania decyzji	Nazwa(-y) produktu leczniczego	Posiadacz(-e) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Oдноśne państwo członkowskie	Data notyfikacji
6.8.2010	Myderison	Zob. Załącznik I	Zob. Załącznik I	10.8.2010

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 311 z 28.11.01, s. 67.

<sup>(2)</sup> Dz.U. L 311 z 28.11.01, s. 1.