

INFORMACJE DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU GOSPODARCZEGO

STAŁY KOMITET PAŃSTW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EOG należące do EOG w drugim półroczu 2021 r.

(2022/C 306/05)

Podkomitet I ds. swobodnego przepływu towarów**(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

W nawiązaniu do decyzji Wspólnego Komitetu EOG nr 74/1999 z dnia 28 maja 1999 r. Wspólnemu Komitetowi EOG przekazuje się celem przyjęcia do wiadomości na posiedzeniu w dniu 18 marca 2022 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r.:

Załącznik I	Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
Załącznik II	Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
Załącznik III	Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
Załącznik IV	Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
Załącznik V	Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

ZAŁĄCZNIK I

Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/21/1539	Abecma	Norwegia	23.08.2021
UE/1/21/1539	Abecma	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1539	Abecma	Islandia	30.08.2021
UE/1/21/1553	Abiraterone Krka	Islandia	13.07.2021
UE/1/21/1571	Abiraterone Mylan	Norwegia	7.09.2021
UE/1/21/1571	Abiraterone Mylan	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1571	Abiraterone Mylan	Islandia	2.09.2021
UE/1/21/1554	Adtralza	Islandia	12.07.2021
UE/1/21/1582	Artesunate Amivas	Norwegia	17.12.2021
UE/1/21/1582	Artesunate Amivas	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1582	Artesunate Amivas	Islandia	15.12.2021
UE/1/21/1595	Aspaveli	Norwegia	16.12.2021
UE/1/21/1595	Aspaveli	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1595	ASPAVELI	Islandia	30.12.2021
UE/1/21/1575	Bimzelx	Norwegia	30.08.2021
UE/1/21/1575	Bimzelx	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1575	Bimzelx	Islandia	1.09.2021
UE/2/21/273	Bonqat	Norwegia	5.08.2021
UE/2/21/273	Bonqat	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/21/273	Bonqat	Islandia	23.08.2021
UE/1/21/1576	Brukinsa	Norwegia	29.11.2021
UE/1/21/1576	Brukinsa	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1576	Brukinsa	Islandia	14.12.2021
UE/1/21/1566	Bylvay	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1566	Bylvay	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1566	Bylvay	Islandia	24.08.2021
UE/1/21/1572	Byooviz	Norwegia	7.09.2021
UE/1/21/1572	Byooviz	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1572	Byooviz	Islandia	3.09.2021
UE/1/21/1560	Celsunax	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1560	Celsunax	Islandia	9.07.2021
UE/1/21/1593	Cibingo	Norwegia	15.12.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/2/21/1593	Cibinqo	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1593	Cibinqo	Islandia	30.12.2021
UE/1/21/1559	Enspryng	Norwegia	6.07.2021
UE/1/21/1559	Enspryng	Islandia	15.07.2021
UE/1/21/1551	Evkeeza	Islandia	20.07.2021
UE/1/21/1574	Evrenzo	Norwegia	23.08.2021
UE/1/21/1574	Evrenzo	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1574	Evrenzo	Islandia	30.08.2021
UE/2/21/275	FATROVAX RHD	Norwegia	23.08.2021
UE/2/21/275	FATROVAX RHD	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/21/275	FATROVAX RHD	Islandia	20.10.2021
UE/2/21/277	Felpreva	Norwegia	16.11.2021
UE/2/21/277	Felpreva	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/21/277	Felpreva	Islandia	1.12.2021
UE/1/21/1573	Fingolid Mylan	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1573	Fingolimod Mylan	Norwegia	7.09.2021
UE/1/21/1573	Fingolimod Mylan	Islandia	2.09.2021
UE/1/21/1555	Gavreto	Norwegia	22.12.2021
UE/1/21/1555	Gavreto	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1555	GAVRETO	Islandia	14.12.2021
UE/1/21/1589	Hukyndra	Norwegia	18.11.2021
UE/1/21/1589	Hukyndra	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1589	Hukyndra	Islandia	10.12.2021
UE/1/21/1567	Icatibant Accord	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1567	Icatibant Accord	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1567	Icatibant Accord	Islandia	23.08.2021
UE/1/21/1568	Imatinib Koanaa	Norwegia	27.09.2021
UE/1/21/1568	Imatinib Koanaa	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/21/1568	Imatinib Koanaa	Islandia	15.10.2021
UE/1/21/1564	Imcivree	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1564	Imcivree	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1564	IMCIVREE	Islandia	21.07.2021
UE/2/21/280	Imoxat	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/21/280	Imoxat	Islandia	21.12.2021
UE/1/21/1557	Jayempi	Islandia	20.07.2021
UE/1/21/1558	Klisyri	Norwegia	5.08.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/21/1558	Klisyri	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1558	Klisyri	Islandia	21.07.2021
UE/1/21/1552	Koselugo	Islandia	20.07.2021
UE/1/21/1590	Libmyris	Norwegia	18.11.2021
UE/1/21/1590	Libmyris	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1590	Libmyris	Islandia	8.1.2021
UE/1/21/1570	Minjuvi	Norwegia	7.09.2021
UE/1/21/1570	Minjuvi	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1570	Minjuvi	Islandia	6.09.2021
UE/1/21/1581	Nuvaxovid	Norwegia	20.12.2021
UE/1/21/1581	Nuvaxovid	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1618	Nuvaxovid	Islandia	31.12.2021
UE/1/21/1556	Onureg	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1556	Onureg	Islandia	20.07.2021
UE/1/21/1546	Ozawade	Norwegia	8.09.2021
UE/1/21/1546	Ozawade	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1546	Ozawade	Islandia	6.09.2021
UE/1/21/1569	Qinlock	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1569	Qinlock	Islandia	14.12.2021
UE/1/21/1597	Regkirona	Norwegia	12.11.2021
UE/1/21/1597	Regkirona	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1597	Regkirona	Islandia	26.11.2021
UE/1/21/1588	Rivaroxaban Mylan	Norwegia	9.12.2021
UE/1/21/1588	Rivaroxaban Mylan	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1588	Rivaroxaban Mylan	Islandia	8.1.2021
UE/1/21/1601	Ronapreve	Norwegia	12.11.2021
UE/1/21/1601	Ronapreve	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1601	Ronapreve	Islandia	26.11.2021
UE/1/21/1594	Rybrevant	Norwegia	15.12.2021
UE/1/21/1594	Rybrevant	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1594	Rybrevant	Islandia	30.12.2021
UE/1/21/1565	Ryeqo	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1565	Ryeqo	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1565	Ryeqo	Islandia	31.08.2021
UE/1/21/1598	Sitagliptin SUN	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1598	Sitagliptin SUN	Islandia	30.12.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/21/1563	Skysona	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1563	Skysona	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1563	Skysona	Islandia	25.08.2021
UE/2/20/269	Solensia	Islandia	25.08.2021
UE/2/21/274	Strangvac	Norwegia	23.08.2021
UE/2/21/274	Strangvac	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/21/274	Strangvac	Islandia	30.08.2021
UE/1/21/1583	Sugammadex Mylan	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1583	Sugammadex Mylan	Islandia	10.12.2021
UE/1/21/1583	Sugammadex Mylan	Norwegia	14.12.2021
UE/2/21/278	Suiseng Diff/A	Norwegia	16.12.2021
UE/2/21/278	Suiseng Diff/A	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/21/278	Suiseng Diff/A	Islandia	17.12.2021
UE/2/21/276	Tessie	Norwegia	23.08.2021
UE/2/21/276	Tessie	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/21/276	Tessie	Islandia	27.08.2021
UE/1/21/1592	Trodelyv	Norwegia	29.11.2021
UE/1/21/1592	Trodelyv	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1592	Trodelyv	Islandia	7.12.2021
UE/1/21/1591	Vaxneuvance	Norwegia	16.12.2021
UE/1/21/1591	Vaxneuvance	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1591	Vaxneuvance	Islandia	31.12.2021
UE/1/21/1561	Verquvo	Norwegia	5.08.2021
UE/1/21/1561	Verquvo	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1561	Verquvo	Islandia	24.08.2021
UE/1/21/1577	Voxzogo	Norwegia	7.09.2021
UE/1/21/1577	Voxzogo	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/21/1577	Voxzogo	Islandia	2.09.2021
UE/1/21/1585	Vumerity	Norwegia	23.11.2021
UE/1/21/1585	Vumerity	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1585	Vumerity	Islandia	1.12.2021
UE/1/21/1562	Xevudy	Norwegia	17.12.2021
UE/1/21/1562	Xevudy	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1562	Xevudy	Islandia	31.12.2021
UE/2/21/279	Zenalpha	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/21/279	Zenalpha	Islandia	31.12.2021

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/20/1476	Adakveo	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/20/1476	Adakveo	Islandia	18.10.2021
UE/1/20/1476	Adakveo	Norwegia	6.10.2021
UE/1/12/794	Adcetris	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/12/794	ADCETRIS	Islandia	15.10.2021
UE/1/12/794	Adcetris	Norwegia	24.11.2021
UE/1/16/1158	Afstyla	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1158	Afstyla	Islandia	3.09.2021
UE/1/16/1158	Afstyla	Norwegia	27.08.2021
UE/1/16/1164	Amgevita	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1164	Amgevita	Islandia	30.12.2021
UE/1/16/1164	Amgevita	Norwegia	15.12.2021
UE/1/16/1092	Amlodipine/Valsartan Mylan	Norwegia	18.08.2021
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/20/1473	AYVAKYT	Islandia	26.08.2021
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Norwegia	31.08.2021
UE/1/20/1474	Blenprep	Norwegia	6.07.2021
UE/1/20/1474	Blenrep	Islandia	12.07.2021
UE/1/16/1102	Bortezomib SUN	Islandia	13.07.2021
UE/2/16/200	Cepedex	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/16/200	Cepedex	Islandia	3.12.2021
UE/2/16/200	Cepedex	Norwegia	6.12.2021
UE/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Islandia	30.12.2021
UE/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Norwegia	15.12.2021
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Islandia	8.12.2021
UE/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Norwegia	22.12.2021
UE/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/13/890	Cometriq	Islandia	19.10.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/13/890	Cometriq	Norwegia	18.08.2021
UE/1/13/890	Cometriq	Norwegia	16.11.2021
UE/1/20/1528	Comirnaty	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/20/1528	Comirnaty	Islandia	5.11.2021
UE/1/20/1528	Comirnaty	Norwegia	20.12.2021
UE/1/17/1262	Crysvita	Norwegia	30.08.2021
UE/1/15/1049	Cystadrops	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/15/1049	CYSTADROPS	Islandia	14.10.2021
UE/1/15/1049	Cystadrops	Norwegia	15.09.2021
UE/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Islandia	15.10.2021
UE/1/16/1140	Darunavir Mylan	Norwegia	30.09.2021
UE/1/13/875	Deltyba	Norwegia	18.08.2021
UE/1/20/1437	Dovprela	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/20/1437	Dovprela	Islandia	21.07.2021
UE/1/20/1437	Dovprela	Norwegia	5.08.2021
UE/1/16/1133	Emitricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	6.10.2021
UE/1/16/1088	Empliciti	Norwegia	18.08.2021
UE/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Islandia	12.10.2021
UE/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Norwegia	27.09.2021
UE/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	18.10.2021
UE/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	25.08.2021
UE/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Norwegia	5.08.2021
UE/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/20/1508	Enhertu	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/20/1508	Enhertu	Islandia	8.12.2021
UE/1/20/1508	Enhertu	Norwegia	14.12.2021
UE/2/16/199	Eravac	Liechtenstein	31.08.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/2/16/199	Eravac	Islandia	27.08.2021
UE/2/16/199	Eravac	Norwegia	30.08.2021
UE/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/13/848	Erivedge	Islandia	15.07.2021
UE/1/13/848	Erivedge	Norwegia	7.07.2021
UE/1/16/1160	Fiasp	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1160	Fiasp	Islandia	31.08.2021
UE/1/16/1160	Fiasp	Norwegia	25.08.2021
UE/1/16/1146	Glyxambi	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1146	Glyxambi	Islandia	6.09.2021
UE/1/16/1146	Glyxambi	Norwegia	6.09.2021
UE/1/16/1137	Granpidam	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1137	Granpidam	Islandia	2.09.2021
UE/16/1137	Granpidam	Norwegia	8.09.2021
UE/2/16/201	Halagon	Liechtenstein	31.10.2021
UE/2/16/201	Halagon	Islandia	13.10.2021
UE/2/16/201	Halagon	Norwegia	16.12.2021
UE/1/20/1446	Hepcludex	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/20/1446	Hepcludex	Islandia	27.08.2021
UE/1/20/1446	Hepcludex	Norwegia	23.08.2021
UE/1/14/987	Holoclar	Norwegia	18.08.2021
UE/1/16/1147	Ibrance	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1147	Ibrance	Islandia	24.08.2021
UE/1/16/1147	Ibrance	Norwegia	5.08.2021
UE/1/20/1471	Idefirix	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/20/1471	Idefirix	Islandia	24.08.2021
UE/1/20/1471	Idefirix	Norwegia	6.09.2021
UE/1/21/1564	Imcivree	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1132	Inhixa	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1132	Inhixa	Islandia	2.09.2021
UE/1/16/1132	Inhixa	Norwegia	6.09.2021
UE/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Islandia	18.10.2021
UE/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Norwegia	7.10.2021
UE/1/16/1128	Kisplyx	Islandia	12.07.2021
UE/1/16/1161	Movymia	Liechtenstein	31.10.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/16/1161	Movymia	Islandia	15.10.2021
UE/1/16/1161	Movymia	Norwegia	28.09.2021
UE/1/16/1134	Mysildecard	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1134	Mysildecard	Islandia	15.09.2021
UE/1/16/1134	Mysildecard	Norwegia	27.09.2021
UE/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	17.12.2021
UE/1/16/1094	Ninlaro	Norwegia	15.12.2021
UE/1/16/1124	Nordimet	Islandia	13.07.2021
UE/1/16/1170	Olumiant	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1170	OLUMIANT	Islandia	8.12.2021
UE/1/16/1170	Olumiant	Norwegia	19.11.2021
UE/1/16/1130	Onivyde pegylated liposomal	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1130	Onivyde pegylated liposomal	Islandia	25.08.2021
UE/1/16/1130	Onivyde pegylated liposomal	Norwegia	17.08.2021
UE/1/16/1142	Parsabiv	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1142	Parsabiv	Islandia	13.10.2021
UE/1/16/1142	Parsabiv	Norwegia	27.09.2021
UE/1/19/1388	Polivy	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/19/1388	Polivy	Islandia	17.12.2021
UE/1/19/1388	Polivy	Norwegia	22.12.2021
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Islandia	15.12.2021
UE/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Norwegia	29.11.2021
UE/1/16/1150	Rekovellev	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1150	REKOVELLE	Islandia	24.08.2021
UE/1/16/1150	Rekovellev	Norwegia	5.08.2021
UE/1/20/1527	Retsevmo	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Islandia	13.07.2021
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Norwegia	6.07.2021
UE/2/16/198	Sedadex	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/16/198	Sedadex	Islandia	3.09.2021
UE/2/16/198	Sedadex	Norwegia	6.09.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/16/1135	Sialanar	Islandia	13.07.2021
UE/1/16/1141	SomaKit TOC	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1141	SomaKit TOC	Islandia	8.12.2021
UE/1/16/1141	SomaKit TOC	Norwegia	23.11.2021
UE/1/20/1507	Spikevax	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/20/1507	Spikevax	Islandia	27.10.2021
UE/1/20/1507	Spikevax	Norwegia	5.10.2021
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Islandia	21.12.2021
UE/2/16/204	Stronghold Plus	Norwegia	17.12.2021
UE/1/16/1157	Suliqua	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1157	Suliqua	Islandia	14.12.2021
UE/1/16/1157	Suliqua	Norwegia	22.12.2021
UE/17/1177	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Islandia	3.12.2021
UE/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Norwegia	19.11.2021
UE/1/16/1153	Talmanco	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1153	Talmanco	Islandia	7.12.2021
UE/1/16/1153	Talmanco	Norwegia	6.12.2021
UE/1/20/1492	Tecartus	Islandia	15.12.2021
UE/1/20/1492	Tecartus	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/20/1492	Tecartus	Norwegia	16.12.2021
UE/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	1.09.2021
UE/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	6.09.2021
UE/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	25.08.2021
UE/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Norwegia	5.08.2021
UE/1/16/1159	Terrosa	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1159	Terrosa	Islandia	14.10.2021
UE/1/16/1159	Terrosa	Norwegia	5.10.2021
UE/1/13/902	Translarna	Islandia	13.07.2021
UE/1/13/902	Translarna	Norwegia	6.07.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/16/1167	Truxima	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/16/1167	Truxima	Islandia	1.12.2021
UE/1/16/1167	Truxima	Norwegia	19.11.2021
UE/1/21/1529	Vaxzevria	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1529	Vaxzevria	Islandia	8.12.2021
UE/1/21/1529	Vaxzevria	Norwegia	15.11.2021
UE/1/20/1459	Veklury	Islandia	13.07.2021
UE/1/20/1459	Veklury	Norwegia	5.07.2021
UE/1/16/1168	Vihuma	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1168	Vihuma	Islandia	18.10.2021
UE/1/16/1168	Vihuma	Norwegia	30.09.2021
UE/1/19/1385	Vitrakvi	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/19/1385	VITRAKVI	Islandia	31.08.2021
UE/1/19/1385	Vitrakvi	Norwegia	23.08.2021
UE/1/15/1068	Wakix	Norwegia	18.08.2021
UE/1/12/793	Xalkori	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/12/793	XALKORI	Islandia	24.08.2021
UE/1/12/793	Xalkori	Norwegia	5.08.2021
UE/1/16/1156	Zinplava	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/16/1156	Zinplava	Islandia	16.09.2021
UE/1/16/1156	Zinplava	Norwegia	8.09.2021
UE/1/19/1367	Zynteglo	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/19/1367	Zynteglo	Islandia	19.10.2021
UE/1/19/1367	Zynteglo	Norwegia	29.09.2021

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/15/1001/004	Akynzeo	Islandia	8.12.2021
UE/1/15/1001/004	Akynzeo	Norwegia	23.11.2021
UE/2/13/154/028-033	Apoquel	Islandia	30.12.2021
UE/1/13/838/006	AUBAGIO	Islandia	26.08.2021
UE/1/15/1019/003-006	Bortezomib Accord	Islandia	31.08.2021
UE/1/15/1019/003-006	Bortezomib Accord	Norwegia	9.08.2021
UE/1/20/1453/007-008	BYANNLI	Islandia	22.12.2021
UE/1/20/1453/007-008	Byannli	Norwegia	21.12.2021
UE/1/20/1528/002-003	Comirnaty	Islandia	5.11.2021
UE/1/20/1528/004-005	Comirnaty	Islandia	29.11.2021
UE/1/14/980/012-013	Cosentyx	Islandia	25.08.2021
UE/1/14/980/008-011	Cosentyx	Norwegia	9.08.2021
UE/1/13/875/005	Deltyba	Islandia	15.10.2021
UE/1/13/875/005	Deltyba	Norwegia	27.09.2021
UE/2/11/128/004-010	Emdocam	Norwegia	2.07.2021
UE/1/01/188	Fabrazyme	Norwegia	1.07.2021
UE/1/17/1230/026-027	Lacosamide Accord	Islandia	14.12.2021
UE/1/17/1230/026-027	Lacosamide Accord	Norwegia	22.12.2021
UE/1/17/1213/002	Maviret	Islandia	13.07.2021
UE/1/19/1404/006-009	Rinvoq	Islandia	31.08.2021
UE/1/19/1404/006-009	Rinvoq	Norwegia	27.08.2021
UE/1/08/451/005	Volibris	Islandia	18.10.2021
UE/1/08/451/005	Volibris	Norwegia	28.09.2021
UE/1/17/1223/002	Vosevi	Islandia	11.10.2021
UE/1/17/1223/002	Vosevi	Norwegia	27.09.2021
UE/1/17/1178/015	XELJANZ	Islandia	31.08.2021
UE/1/17/1178/015	Xeljanz	Norwegia	18.08.2021

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r. w państwach EFTA należących do EOG wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
UE/1/07/430	Atripla	Islandia	10.12.2021
UE/1/07/430	Atripla	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/07/430	Atripla	Norwegia	15.12.2021
UE/1/15/1081	Caspofungin Accord	Norwegia	15.02.2021
UE/2/14/180	Coliprotec F4	Liechtenstein	31.12.2021
UE/2/14/180	Coliprotec F4	Islandia	10.12.2021
UE/1/09/611	Docetaxel Teva	Islandia	26.10.2021
UE/1/09/611	Docetaxel Teva	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/09/611	Docetaxel Teva	Norwegia	16.12.2021
UE/1/20/1472	Equidacent	Islandia	17.11.2021
UE/1/20/1472	Equidacent	Liechtenstein	31.10.2021
UE/1/20/1472	Equidacent	Norwegia	15.11.2021
UE/1/12/756	Glidipion	Islandia	26.08.2021
UE/1/12/756	Glidipion	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/00/151	Glustin	Islandia	15.12.2021
UE/1/00/151	Glustin	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/00/151	Glustin	Norwegia	21.12.2021
UE/1/99/127	IntronA	Islandia	17.12.2021
UE/1/99/127	IntronA	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/99/127	IntronA	Norwegia	21.12.2021
UE/1/20/1516	Lextemy	Islandia	13.07.2021
UE/1/20/1516	Lextemy	Norwegia	1.07.2021
UE/1/20/1522	Lumoxiti	Islandia	26.08.2021
UE/1/29/1522	Lumoxiti	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/20/1522	Lumoxiti	Norwegia	23.08.2021
UE/1/04/297	Nodetrip	Islandia	12.07.2021
UE/1/00/149	Panretin	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/00/149/001	Panretin	Norwegia	6.01.2021
UE/1/09/519	Pantoloc Control	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Islandia	12.07.2021
UE/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Norwegia	16.07.2021

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
UE/2/99/016	Porcilis Pesti	Islandia	30.08.2021
UE/2/99/016	Porcilis Pesti	Liechtenstein	31.08.2021
UE/2/99/016	Porcilis Pesti	Norwegia	24.08.2021
UE/1/15/1084	Portrazza	Norwegia	18.02.2021
UE/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Islandia	1.12.2021
UE/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Norwegia	15.11.2021
UE/1/08/491	Rasilez HCT	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/09/509	Ribavirin Teva	Islandia	12.07.2021
UE/1/09/509	Ribavirin Teva	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/09/509	Ribavirin Teva	Norwegia	16.07.2021
UE/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma B.V.	Islandia	12.07.2021
UE/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Norwegia	16.07.2021
UE/1/17/1207	Ritemvia	Islandia	12.07.2021
UE/1/17/1207	Ritemvia	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/17/1207	Ritemvia	Norwegia	16.07.2021
UE/1/21/1563	Skysona	Islandia	25.08.2021
UE/1/21/1563	Skysona	Liechtenstein	31.12.2021
UE/1/21/1563	Skysona	Norwegia	21.12.2021
UE/2/07/074	Spironolactone Ceva	Islandia	26.08.2021
UE/2/07/074	Spironolactone Ceva	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Islandia	26.08.2021
UE/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Liechtenstein	31.08.2021
UE/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Norwegia	16.07.2021
UE/1/03/250	Ytracis	Liechtenstein	31.12.2021

*Załącznik V***Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2021 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia