

INFORMACJE DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU GOSPODARCZEGO

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w pierwszym półroczu 2014 r. przez państwa EFTA należące do EOG

(2015/C 306/08)

Podkomitet I ds. Swobodnego Przepływu Towarów**Do wiadomości Wspólnego Komitetu 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 12 grudnia 2014 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 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 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/06/361	Luminy	Islandia	5.6.2014
EU/1/06/367	Diacomit	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/12/767	Nimenrix	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/13/834	Zoledronic Acid Accord	Islandia	7.2.2014
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Norwegia	29.1.2014
EU/1/13/837	Tecfidera	Islandia	11.2.2014
EU/1/13/837	Tecfidera	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/837	Tecfidera	Norwegia	5.2.2014
EU/1/13/856	Lonquex	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/875	Deltyba	Islandia	23.5.2014
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegia	9.5.2014
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Islandia	3.1.2014
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norwegia	9.1.2014
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Islandia	15.1.2014
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Norwegia	21.1.2014
EU/1/13/890	Cometriq	Islandia	8.4.2014
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/890	Cometriq	Norwegia	11.4.2014
EU/1/13/891	Brintellix	Islandia	13.1.2014
EU/1/13/891	Brintellix	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/891	Brintellix	Norwegia	17.1.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/13/892	Tivicay	Islandia	6.2.2014
EU/1/13/892	Tivicay	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/892	Tivicay	Norwegia	28.1.2014
EU/1/13/893	Opsumit	Islandia	14.1.2014
EU/1/13/893	Opsumit	Norwegia	17.1.2014
EU/1/13/894	Sovaldi	Islandia	6.2.2014
EU/1/13/894	Sovaldi	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/894	Sovaldi	Norwegia	29.1.2014
EU/1/13/895	Cholic acid FGK	Islandia	15.4.2014
EU/1/13/895	Cholic Acid FGK	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/895	Kolsyre FGK	Norwegia	28.4.2014
EU/1/13/896	Para-aminosalicylic acid Lucane	Islandia	7.5.2014
EU/1/13/896	Para-aminosalicylic acid Lucane	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/896	Granupas	Norwegia	13.5.2014
EU/1/13/898	Anoro	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/13/899	Laventair	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/13/900	Xigduo	Islandia	6.2.2014
EU/1/13/900	Xigduo	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/900	Xigduo	Norwegia	28.1.2014
EU/1/13/901	SIRTURO	Islandia	4.4.2014
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegia	14.3.2014
EU/1/13/904	Mirvaso	Islandia	20.3.2014
EU/1/13/904	Mirvaso	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/904	Mirvaso	Norwegia	17.3.2014
EU/1/13/905	IZBA	Islandia	18.3.2014
EU/1/13/905	Izba	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/905	Izba	Norwegia	17.3.2014
EU/1/13/906	Neuraceq	Islandia	20.3.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/13/906	Neuraceq	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/906	Neuraceq	Norwegia	24.3.2014
EU/1/13/907	Adempas	Islandia	8.4.2014
EU/1/13/907	Adempas	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/907	Adempas	Norwegia	7.4.2014
EU/1/13/908	Eperzan	Islandia	9.4.2014
EU/1/13/908	Eperzan	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/908	Eperzan	Norwegia	15.4.2014
EU/1/13/909	Bemfola	Islandia	14.4.2014
EU/1/13/909	Bemfola	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/13/909	Bemfola	Norwegia	25.4.2014
EU/1/14/898	ANORO	Islandia	27.5.2014
EU/1/14/898	Anoro	Norwegia	28.5.2014
EU/1/14/899	Laventair	Islandia	27.5.2014
EU/1/14/899	Laventair	Norwegia	4.6.2014
EU/1/14/911	Rivastigmine 3M Health Care Ltd.	Islandia	14.4.2014
EU/1/14/911	Rivastigmin 3M Health Care Ltd.	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/911	Rivastigmine 3M Health Care Ltd.	Norwegia	14.4.2014
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Islandia	10.4.2014
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Norwegia	15.4.2014
EU/1/14/913	Latuda	Islandia	8.4.2014
EU/1/14/913	Latuda	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/913	Latuda	Norwegia	8.4.2014
EU/1/14/914	Vimizim	Islandia	23.5.2014
EU/1/14/914	Vimizim	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/914	Vimizim	Norwegia	23.5.2014
EU/1/14/915	Ebilfumin	Islandia	5.6.2014
EU/1/14/915	Ebilfumin	Liechtenstein	30.6.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/14/915	Ebilfumin	Norwegia	18.6.2014
EU/1/14/916	Pregabalin Pfizer	Islandia	7.5.2014
EU/1/14/916	Pregabalin Pfizer	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/916	Pregabalin Pfizer	Norwegia	13.5.2014
EU/1/14/917	Ulunar Breezhaler	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/917	Ulunar Breezhaler	Norwegia	21.5.2014
EU/1/14/918	Vokanamet	Islandia	12.5.2014
EU/1/14/918	Vokanamet	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/918	Vokanamet	Norwegia	29.4.2014
EU/1/14/919	Hemangiol	Islandia	12.5.2014
EU/1/14/919	Hemangiol	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/14/919	Hemangiol	Norwegia	8.5.2014
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Islandia	22.5.2014
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/920	DuoResp Spiromax	Norwegia	22.5.2014
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Islandia	23.5.2014
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/921	BiResp Spiromax	Norwegia	15.5.2014
EU/1/14/922	Incruse	Islandia	22.5.2014
EU/1/14/922	Incruse	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/922	Incruse	Norwegia	22.5.2014
EU/1/14/923	Entyvio	Islandia	5.6.2014
EU/1/14/923	Entyvio	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/923	Entyvio	Norwegia	17.6.2014
EU/1/14/924	OLYSIO	Islandia	5.6.2014
EU/1/14/924	OLYSIO	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/924	Olyσιο	Norwegia	23.5.2014
EU/1/14/928	Sylvant	Islandia	5.6.2014
EU/1/14/928	Sylvant	Liechtenstein	30.6.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/14/928	Sylvant	Norwegia	19.6.2014
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Islandia	26.5.2014
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Norwegia	15.5.2014
EU/1/14/930	Jardiance	Islandia	5.6.2014
EU/1/14/930	Jardiance	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/14/930	Jardiance	Norwegia	28.5.2014
EU/2/09/096	Leucogen	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/09/103	Respiporc Flu3	Norwegia	13.2.2014
EU/2/12/138	RevitaCAM	Liechtenstein	30.4.2014
EU/2/12/140	Poulvac E.coli	Norwegia	7.4.2014
EU/2/13/151	Equilis West Nile	Norwegia	7.4.2014
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Norwegia	29.1.2014
EU/2/13/154	Apoquel	Norwegia	21.1.2014
EU/2/13/155	Trifexis	Norwegia	4.4.2014
EU/2/13/156	Vectra 3D	Norwegia	4.4.2014
EU/2/13/157	Broadline	Norwegia	24.3.2014
EU/2/13/158	Bravecto	Islandia	28.2.2014
EU/2/13/158	Bravecto	Liechtenstein	28.2.2014
EU/2/13/158	Bravecto	Norwegia	21.3.2014
EU/2/13/159	NexGard	Islandia	28.2.2014
EU/2/13/159	NexGard	Liechtenstein	28.2.2014
EU/2/13/159	NexGard	Norwegia	4.4.2014
EU/2/13/160	Fungitraxx	Islandia	9.4.2014
EU/2/13/160	Fungitraxx	Liechtenstein	30.4.2014
EU/2/13/160	Fungitraxx	Norwegia	15.4.2014
EU/2/14/161	Equisolon	Islandia	9.4.2014
EU/2/14/161	Equisolon	Liechtenstein	30.4.2014
EU/2/14/161	Equisolon	Norwegia	15.4.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/14/162	Parvoduk	Islandia	9.5.2014
EU/2/14/162	Parvoduk	Norwegia	6.6.2014
EU/2/14/163	Versican Plus DHPPi/L4R	Islandia	6.6.2014
EU/2/14/164	Versican Plus DHPPi/L4	Islandia	6.6.2014
EU/2/14/164	Versican Plus DHPPi/L4	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/14/165	Vectra Felis	Islandia	18.6.2014
EU/2/14/165	Vectra Felis	Liechtenstein	30.6.2014

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 r. odnowione zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/03/265	Bonviva	Islandia	9.1.2014
EU/1/03/265	Bonviva	Norwegia	16.1.2014
EU/1/03/265	Bonviva	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/03/271	Advate	Islandia	15.1.2014
EU/1/03/271	Advate	Norwegia	17.1.2014
EU/1/03/271	Advate	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/04/274	Velcade	Norwegia	30.1.2014
EU/1/04/274	Velcade	Islandia	5.2.2014
EU/1/04/287	Osseor	Norwegia	18.6.2014
EU/1/04/287	Osseor	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/04/288	Protelos	Norwegia	18.6.2014
EU/1/04/288	Protelos	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/04/289	Angiox	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/06/367	Diacomit	Norwegia	17.1.2014
EU/1/06/367	Diacomit	Islandia	15.1.2014
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/07/423	Vectibix	Norwegia	17.3.2014
EU/1/07/423	Vectibix	Islandia	17.3.2014
EU/1/07/436	Isentress	Norwegia	22.5.2014
EU/1/07/436	Isentress	Islandia	26.5.2014
EU/1/07/436	Isentress	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/07/440	Tyverb	Islandia	19.3.2014
EU/1/07/440	Tyverb	Norwegia	19.3.2014
EU/1/07/440	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/08/497	Nplate	Islandia	14.1.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/08/497	Nplate	Norwegia	17.1.2014
EU/1/08/497	Nplate	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/08/501	Ixiaro	Islandia	18.3.2014
EU/1/08/501	Ixiaro	Norwegia	25.3.2014
EU/1/08/501	Ixiaro	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/08/502	Mepact	Islandia	13.1.2014
EU/1/08/502	Mepact	Norwegia	16.1.2014
EU/1/08/502	Mepact	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/508	Synflorix	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/508	Synflorix	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/508	Synflorix	Norwegia	24.3.2014
EU/1/09/509	Ribavirin Teva	Norwegia	29.1.2014
EU/1/09/509	Ribavirin Teva	Islandia	6.2.2014
EU/1/09/509	Ribavirin Teva	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/510	Fertavid	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/510	Fertavid	Norwegia	17.3.2014
EU/1/09/510	Fertavid	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/511	Conbriza	Norwegia	17.3.2014
EU/1/09/512	Removab	Islandia	10.1.2014
EU/1/09/512	Removab	Norwegia	20.1.2014
EU/1/09/512	Removab	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/514	Zebinix	Norwegia	3.2.2014
EU/1/09/514	Zebinix	Islandia	5.2.2014
EU/1/09/514	Zebinix	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/515	CONTROLOC Control	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/515	CONTROLOC Control	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/515	Controloc Control	Norwegia	20.3.2014
EU/1/09/516	SOMAC Control	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/516	SOMAC Control	Islandia	18.3.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/516	Somac Control	Norwegia	20.3.2014
EU/1/09/517	PANTOZOL Control	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/517	PANTOZOL Control	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/517	Pantozol Control	Norwegia	20.3.2014
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/518	Pantecta Control	Norwegia	20.3.2014
EU/1/09/519	PANTOLOC Control	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/519	PANTOLOC Control	Islandia	18.3.2014
EU/1/09/519	Pantoloc Control	Norwegia	20.3.2014
EU/1/09/521	Renvela	Islandia	10.4.2014
EU/1/09/521	Renvela	Norwegia	23.4.2014
EU/1/09/521	Renvela	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/522	ellaOne	Islandia	10.4.2014
EU/1/09/522	ellaOne	Norwegia	25.4.2014
EU/1/09/522	ellaOne	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/523	Modigraf	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/523	Modigraf	Islandia	12.3.2014
EU/1/09/523	Modigraf	Norwegia	17.3.2014
EU/1/09/524	Qutenza	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/524	Qutenza	Norwegia	9.5.2014
EU/1/09/524	Qutenza	Islandia	14.5.2014
EU/1/09/525	Nimvastid	Norwegia	29.1.2014
EU/1/09/525	Nimvastid	Islandia	5.2.2014
EU/1/09/525	Nimvastid	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/09/526	Iressa	Islandia	9.5.2014
EU/1/09/526	Iressa	Norwegia	20.5.2014
EU/1/09/526	Iressa	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Norwegia	29.1.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma B.V.	Islandia	6.2.2014
EU/1/09/528	Peyona	Norwegia	17.3.2014
EU/1/09/528	Peyona	Islandia	19.3.2014
EU/1/09/528	Peyona	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/529	Victoza	Norwegia	25.4.2014
EU/1/09/529	Victoza	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/529	Victoza	Islandia	9.5.2014
EU/1/09/530	Repaglinide Teva	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/531	Instanyl	Norwegia	29.4.2014
EU/1/09/531	Instanyl	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/531	Instanyl	Islandia	13.5.2014
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Islandia	10.4.2014
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Norwegia	11.4.2014
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/533	Vedrop	Norwegia	9.5.2014
EU/1/09/533	Vedrop	Islandia	22.5.2014
EU/1/09/535	Grepid	Norwegia	28.4.2014
EU/1/09/535	Grepid	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/535	Grepid	Islandia	9.5.2014
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Islandia	20.6.2014
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Norwegia	25.6.2014
EU/1/09/536	Topotecan Actavis	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/537	Mozobil	Norwegia	28.4.2014
EU/1/09/537	Mozobil	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/09/537	Mozobil	Islandia	9.5.2014
EU/1/09/538	Afinitor	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/538	Afinitor	Norwegia	18.6.2014
EU/1/09/539	Samsca	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/540	Clopidogrel Teva	Norwegia	26.5.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/540	Clopidogrel Teva	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/540	Clopidogrel Teva	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/541	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Norwegia	3.6.2014
EU/1/09/541	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/541	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/544	Cimzia	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/544	Cimzia	Norwegia	18.6.2014
EU/1/09/544	Cimzia	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/546	Simponi	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/550	Javlor	Norwegia	18.6.2014
EU/1/09/550	Javlor	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/551	Vizarsin	Norwegia	26.5.2014
EU/1/09/551	Vizarsin	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/551	Vizarsin	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/552	Topotecan Teva	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/553	Zyllt	Islandia	26.5.2014
EU/1/09/553	Zyllt	Norwegia	26.5.2014
EU/1/09/553	Zyllt	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/555	Clopidogrel TAD	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/556	Clopidogrel Krka	Islandia	26.5.2014
EU/1/09/556	Clopidogrel Krka	Norwegia	26.5.2014
EU/1/09/556	Clopidogrel Krka	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/558	Zylagren	Norwegia	20.5.2014
EU/1/09/558	Zylagren	Islandia	26.5.2014
EU/1/09/558	Zylagren	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/559	Clopidogrel Mylan	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/559	Clopidogrel Mylan	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/560	Clopidogrel dura	Islandia	6.6.2014
EU/1/09/560	Clopidogrel DURA	Liechtenstein	30.6.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Islandia	26.5.2014
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Norwegia	26.5.2014
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/562	Clopidogrel Krka d.d.	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/564	Ilaris	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/571	Pandemic Influenza Vaccine H5N1 Baxter	Islandia	26.5.2014
EU/1/09/571	Pandemic influenza vaccine H5N1 Baxter	Norwegia	26.5.2014
EU/1/09/571	Pandemic influenza vaccine H5N1 BAXTER	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/09/581	Resolor	Islandia	19.6.2014
EU/1/09/581	Resolor	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/10/625	Arzerra	Norwegia	28.1.2014
EU/1/10/625	Arzerra	Islandia	12.2.2014
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/11/699	Fampyra	Islandia	6.6.2014
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegia	18.6.2014
EU/1/11/699	Fampyra	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/11/749	Caprelsa	Islandia	15.1.2014
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	20.1.2014
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/12/764	Pixuvri	Islandia	7.5.2014
EU/1/12/764	Pixuvri	Norwegia	20.5.2014
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegia	17.3.2014
EU/1/13/818	Bosulif	Islandia	17.3.2014
EU/1/99/103	ReFacto AF	Islandia	12.2.2014
EU/1/99/110	Sustiva	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/99/110	Sustiva	Norwegia	7.5.2014
EU/1/99/110	Sustiva	Islandia	14.5.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/99/111	Stocrin	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/99/111	Stocrin	Norwegia	7.5.2014
EU/1/99/111	Stocrin	Islandia	14.5.2014
EU/1/99/112	Ziagen	Islandia	8.4.2014
EU/1/99/112	Ziagen	Norwegia	15.4.2014
EU/1/99/112	Ziagen	Liechtenstein	30.4.2014
EU/1/99/114	Zeffix	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/04/042	Novem	Norwegia	14.2.2014
EU/2/04/043	Equilis StrepE	Islandia	7.5.2014
EU/2/04/043	Equilis StrepE	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/06/070	Meloxidyl	Norwegia	13.2.2014
EU/2/07/071	Slentrol	Norwegia	13.2.2014
EU/2/08/080	Reconcile	Norwegia	13.2.2014
EU/2/08/084	Trocoxil	Norwegia	13.2.2014
EU/2/08/085	Easotic	Norwegia	7.2.2014
EU/2/08/088	Acticam	Islandia	6.1.2014
EU/2/08/088	Acticam	Norwegia	29.1.2014
EU/2/08/088	Acticam	Liechtenstein	28.2.2014
EU/2/08/089	Onsior	Norwegia	17.3.2014
EU/2/08/090	Loxicom	Islandia	19.3.2014
EU/2/08/090	Loxicom	Norwegia	23.4.2014
EU/2/08/090	Loxicom	Liechtenstein	30.4.2014
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Islandia	8.1.2014
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Norwegia	13.2.2014
EU/2/08/092	Startvac	Liechtenstein	28.2.2014
EU/2/08/092	Startvac	Islandia	28.2.2014
EU/2/08/092	Startvac	Norwegia	23.4.2014
EU/2/09/094	BTVPUR AlSap 8	Islandia	19.3.2014
EU/2/09/094	BTVPUR AlSap 8	Liechtenstein	30.4.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/09/095	Improvac	Liechtenstein	30.4.2014
EU/2/09/095	Improvac	Islandia	7.5.2014
EU/2/09/096	Leucogen	Islandia	20.6.2014
EU/2/09/097	Leucofeligen FeLV/RCP	Islandia	19.6.2014
EU/2/09/097	Leucofeligen FeLV/RCP	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/09/098	Melovem	Islandia	20.6.2014
EU/2/09/098	Melovem	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Islandia	19.6.2014
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/98/006	Nobilis	Norwegia	13.2.2014
EU/2/99/014	Stronghold	Norwegia	19.2.2014
EU/2/99/015	Oxyglobin	Norwegia	19.2.2014

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 r. przedłużone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/5/320	Noxafil	Norwegia	21.5.2014
EU/1/5/320/002-003	Noxafil	Islandia	14.5.2014
EU/1/08/492	RoActemra	Norwegia	19.5.2014
EU/1/08/492/007	RoActemra	Islandia	22.5.2014
EU/1/11/710/009-015	Votubia	Islandia	20.1.2014
EU/1/13/825	Imatinib Actavis	Norwegia	23.6.2014
EU/1/13/825/020-023	Imatinib Actavis	Islandia	27.6.2014
EU/1/98/067	MabThera	Norwegia	11.4.2014
EU/1/98/067/003	MabThera	Islandia	9.4.2014
EU/2/04/044	Aivlosin	Norwegia	17.3.2014
EU/2/09/098	Melovem	Norwegia	11.2.2014
EU/2/10/115	Comfortis	Norwegia	29.1.2014
EU/2/12/144	Contacera	Norwegia	21.3.2014
EU/2/12/144/05-006	Contacera	Islandia	12.3.2014

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data cofnięcia
EU/1/00/153	Infanrix Penta	Islandia	22.1.2014
EU/1/06/339	Preotact	Liechtenstein	30.6.2014
EU/1/06/349	Avaglim	Islandia	21.1.2014
EU/1/06/381	Daronrix	Islandia	21.1.2014
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Islandia	21.1.2014
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Norwegia	11.2.2014
EU/1/10/626	Ribavirin BioPartners	Islandia	24.1.2014
EU/1/11/729	Onduarp	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/11/729	Onduarp	Islandia	12.3.2014
EU/1/11/729	Onduarp	Norwegia	27.3.2014
EU/1/96/014	Tritanrix HepB	Islandia	7.2.2014
EU/1/97/54	Viracept	Islandia	24.1.2014
EU/2/00/022	Ibafilin	Islandia	21.1.2014
EU/2/06/58	Flexicam	Liechtenstein	30.6.2014
EU/2/06/58	Flexicam	Norwegia	3.6.2014
EU/2/09/093	Netvax	Norwegia	7.1.2014

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2014 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/06/361	Luminy	Liechtenstein	28.2.2014
EU/1/11/75	Vibativ	Liechtenstein	30.4.2014