

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

(2015/C 306/09)

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 20 marca 2015 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 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 lipca do dnia 31 grudnia 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/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/09/585	Rivastigmine 1 A Pharma	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/591	Multaq	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/595	Sildenafil Actavis	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/598	Nevirapine Teva	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/599	Rivastigmine Sandoz	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/600	Zutectra	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/11/688	Cinryze	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/11/705	Vibativ	Islandia	27.10.2014
EU/1/12/772	Zoledronsäure Teva Pharma	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/13/902	Translarna	Islandia	15.8.2014
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/13/902	Translarna	Norwegia	12.8.2014
EU/1/14/917	Ulnar Breezhaler	Islandia	22.7.2014
EU/1/14/931	Mekinist	Islandia	21.7.2014
EU/1/14/931	Mekinist	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/931	Mekinist	Norwegia	14.7.2014
EU/1/14/933	Simbrinza	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/933	Simbrinza	Norwegia	7.8.2014
EU/1/14/933	Simbrinza	Islandia	14.8.2014
EU/1/14/934	Plegridy	Islandia	15.8.2014
EU/1/14/934	Plegridy	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/934	Plegridy	Norwegia	13.8.2014
EU/1/14/935	Envarsus	Islandia	14.8.2014
EU/1/14/935	Envarsus	Liechtenstein	31.8.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/14/935	Envarsus	Norwegia	13.8.2014
EU/1/14/936	Nuwiq	Islandia	10.10.2014
EU/1/14/936	Nuwiq	Norwegia	18.8.2014
EU/1/14/937	Gazyvaro	Islandia	14.8.2014
EU/1/14/937	Gazyvaro	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/937	Gazyvaro	Norwegia	13.8.2014
EU/1/14/938	Zydelig	Islandia	25.9.2014
EU/1/14/938	Zydelig	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/938	Zydelig	Norwegia	2.10.2014
EU/1/14/939	Daklinza	Islandia	11.9.2014
EU/1/14/939	Daklinza	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/939	Daklinza	Norwegia	9.9.2014
EU/1/14/940	Triumeq	Islandia	12.9.2014
EU/1/14/940	Triumeq	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/940	Triumeq	Norwegia	10.9.2014
EU/1/14/941	Vizamyl	Islandia	11.9.2014
EU/1/14/941	Vizamyl	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/941	Vizamyl	Norwegia	12.9.2014
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	Islandia	12.9.2014
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	Norwegia	25.9.2014
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylsäure Teva	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/943	Velphoro	Islandia	11.9.2014
EU/1/14/943	Velphoro	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/943	Velphoro	Norwegia	18.9.2014
EU/1/14/944	ABASRIA	Islandia	24.9.2014
EU/1/14/944	ABASRIA	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/944	ABASRIA	Norwegia	24.9.2014
EU/1/14/945	IMBRUVICA	Islandia	18.11.2014
EU/1/14/945	IMBRUVICA	Liechtenstein	31.10.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/14/945	IMBRUVICA	Norwegia	3.11.2014
EU/1/14/946	Accofil	Islandia	26.9.2014
EU/1/14/946	Accofil	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/946	Accofil	Norwegia	14.10.2014
EU/1/14/947	Xultophy	Islandia	25.9.2014
EU/1/14/947	Xultophy	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/947	Xultophy	Norwegia	25.9.2014
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Islandia	16.12.2014
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Norwegia	9.12.2014
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Islandia	12.12.2014
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Norwegia	9.12.2014
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Islandia	16.12.2014
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Norwegia	9.12.2014
EU/1/14/951	Busulfan Fresenius Kabi	Islandia	25.9.2014
EU/1/14/951	Busulfan Fresenius Kabi	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/14/951	Busulfan Fresenius Kabi	Norwegia	2.10.2014
EU/1/14/954	Vargatef	Islandia	20.12.2014
EU/1/14/954	Vargatef	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/954	Vargatef	Norwegia	1.12.2014
EU/1/14/955	Lymphoseek	Islandia	19.12.2014
EU/1/14/955	Lymphoseek	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/955	Lymphoseek	Norwegia	10.12.2014
EU/1/14/956	Trulicity	Islandia	20.12.2014
EU/1/14/956	Trulicity	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/956	Trulicity	Norwegia	1.12.2014
EU/1/14/958	Harvoni	Islandia	9.12.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/14/958	Harvoni	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/958	Harvoni	Norwegia	3.12.2014
EU/1/14/959	Lynparza	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/960	DUAVIVE	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/961	Tadalafil Mylan	Islandia	19.12.2014
EU/1/14/961	Tadalafil Mylan	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/961	Tadalafil Mylan	Norwegia	9.12.2014
EU/1/14/962	Moventig	Islandia	20.12.2014
EU/1/14/962	Moventig	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/962	Moventig	Norwegia	12.12.2014
EU/1/14/963	Brimica Genuair	Islandia	19.12.2014
EU/1/14/963	Brimica Genuair	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/963	Brimica Genuair	Norwegia	8.12.2014
EU/1/14/964	Duaklir Genuair	Islandia	19.12.2014
EU/1/14/964	Duaklir Genuair	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/964	Duaklir Genuair	Norwegia	8.12.2014
EU/1/14/965	Ketoconazole HRA	Norwegia	8.12.2014
EU/1/14/965	Ketoconazole HRA	Islandia	19.12.2014
EU/1/14/965	Ketoconazole HRA	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/967	REZOLSTA	Islandia	17.12.2014
EU/1/14/967	REZOLSTA	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/967	REZOLSTA	Norwegia	4.12.2014
EU/1/14/969	Scenesse	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/970	Rixubis	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/971	Paliperidone Janssen	Islandia	5.12.2014
EU/1/14/971	Paliperidone Janssen	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/971	Paliperidone Janssen	Norwegia	19.12.2014
EU/1/14/972	Duloxetine Lilly	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/14/972	Duloxetine Lilly	Norwegia	17.12.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/09/101	Zolvix	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/13/150	Oncept IL-2	Norwegia	26.9.2014
EU/2/14/163	Versican Plus DHPPi/L4R	Norwegia	10.7.2014
EU/2/14/164	Versican Plus DHPPi/L4	Norwegia	21.7.2014
EU/2/14/165	Vectra Felis	Norwegia	10.7.2014
EU/2/14/166	ERYSENG	Islandia	21.7.2014
EU/2/14/166	Eryseeng	Norwegia	5.8.2014
EU/2/14/166	ERYSENG	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/167	ERYSENG PARVO	Islandia	12.8.2014
EU/2/14/167	Eryseeng Parvo	Norwegia	5.8.2014
EU/2/14/167	ERYSENG PARVO	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Islandia	21.7.2014
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/168	Versican Plus Pi	Norwegia	5.8.2014
EU/2/14/169	Versican Plus DHPPi	Islandia	21.7.2014
EU/2/14/169	Versican Plus DHPPi	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/169	Versican Plus DHPPi	Norwegia	5.8.2014
EU/2/14/170	OSURNIA	Islandia	2.9.2014
EU/2/14/170	Osurnia	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/170	Osurnia	Norwegia	22.9.2014
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Islandia	2.9.2014
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/171	Versican Plus L4	Norwegia	11.11.2014
EU/2/14/172	Versican Plus Pi/L4	Islandia	2.9.2014
EU/2/14/172	Versican Plus Pi/L4	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/14/172	Versican Plus Pi/L4	Norwegia	11.11.2014
EU/2/14/173	Versican Plus Pi/L4R	Norwegia	11.11.2014
EU/2/14/173	Versican Plus Pi/L4R	Islandia	31.7.2014
EU/2/14/174	Nobilis IB Primo QX	Islandia	24.9.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/14/174	Nobilis IB Primo QX	Liechtenstein	31.10.2014
EU/2/14/174	Nobilis IB Primo QX	Norwegia	11.11.2014
EU/2/14/175	Porcilis PCV M Hyo	Norwegia	15.12.2014
EU/2/14/175	Porcilis PCV M Hyo	Islandia	4.12.2014
EU/2/14/175	Porcilis PCV M Hyo	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/14/176	Bovela	Liechtenstein	31.12.2014

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2014 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/04/287	Osseor	Islandia	16.9.2014
EU/1/04/288	Protelos	Islandia	16.9.2014
EU/1/04/289	Angiox	Islandia	18.7.2014
EU/1/04/289	Angiox	Norwegia	8.7.2014
EU/1/04/295	Xagrid	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/04/295	Xagrid	Islandia	14.8.2014
EU/1/04/295	Xagrid	Norwegia	7.8.2014
EU/1/04/298	Kivexa	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/04/298	Kivexa	Islandia	10.12.2014
EU/1/04/298	Kivexa	Norwegia	17.12.2014
EU/1/04/299	Fendrix	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/04/299	Fendrix	Islandia	9.12.2014
EU/1/04/299	Fendrix	Norwegia	4.12.2014
EU/1/04/300	Avastin	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/04/300	Avastin	Islandia	12.12.2014
EU/1/04/300	Avastin	Norwegia	28.11.2014
EU/1/04/302	Prialt	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/04/302	Prialt	Islandia	24.9.2014
EU/1/04/302	Prialt	Norwegia	26.9.2014
EU/1/09/511	Conbriza	Islandia	16.9.2014
EU/1/09/530	Repaglinide Teva	Islandia	16.7.2014
EU/1/09/530	Repaglinide Teva	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/539	Samsca	Islandia	18.7.2014
EU/1/09/539	Samsca	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/545	Onglyza	Liechtenstein	31.8.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/545	Onglyza	Islandia	14.8.2014
EU/1/09/545	Onglyza	Norwegia	25.8.2014
EU/1/09/546	Simponi	Islandia	18.7.2014
EU/1/09/546	Simponi	Norwegia	10.7.2014
EU/1/09/550	Javlor	Islandia	22.7.2014
EU/1/09/552	Topotecan Teva	Islandia	18.7.2014
EU/1/09/552	Topotecan Teva	Norwegia	10.7.2014
EU/1/09/555	Clopidogrel TAD	Islandia	22.7.2014
EU/1/09/555	Clopidogrel TAD	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/559	Clopidogrel Mylan	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/560	Clopidogrel DURA	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/562	Clopidogrel Krka d.d.	Islandia	22.7.2014
EU/1/09/562	Clopidogrel Krka d.d.	Norwegia	1.7.2014
EU/1/09/563	ChondroCelect	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/563	ChondroCelect	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/563	ChondroCelect	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/564	Ilaris	Islandia	18.7.2014
EU/1/09/564	Ilaris	Norwegia	10.7.2014
EU/1/09/565	Biopoin	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/565	Biopoin	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/565	Biopoin	Norwegia	8.9.2014
EU/1/09/566	Lamivudine Teva	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/566	Lamivudine Teva	Islandia	23.9.2014
EU/1/09/566	Lamivudine Teva	Norwegia	9.10.2014
EU/1/09/568	Clopidogrel Apotex	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/568	Clopidogrel Apotex	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/568	Clopidogrel Apotex	Norwegia	29.9.2014
EU/1/09/569	Exforge HCT	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/569	Exforge HCT	Islandia	18.7.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/569	Exforge HCT	Norwegia	29.7.2014
EU/1/09/572	Vantavo	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/572	Vantavo	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/572	Vantavo	Norwegia	26.9.2014
EU/1/09/573	Eporatio	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/573	Eporatio	Islandia	24.9.2014
EU/1/09/573	Eporatio	Norwegia	29.9.2014
EU/1/09/574	Dafiro HCT	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/574	Dafiro HCT	Islandia	22.7.2014
EU/1/09/574	Dafiro HCT	Norwegia	4.8.2014
EU/1/09/575	Copalia HCT	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/575	Copalia HCT	Islandia	22.7.2014
EU/1/09/575	Copalia HCT	Norwegia	4.8.2014
EU/1/09/576	Irbesartan Teva	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/576	Irbesartan Teva	Islandia	13.8.2014
EU/1/09/576	Irbesartan Teva	Norwegia	4.8.2014
EU/1/09/577	Foclivia	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/577	Foclivia	Islandia	21.7.2014
EU/1/09/577	Foclivia	Norwegia	29.7.2014
EU/1/09/578	Adjupanrix	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/578	Adjupanrix	Islandia	14.8.2014
EU/1/09/578	Adjupanrix	Norwegia	13.8.2014
EU/1/09/579	Repaglinide Krka	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/579	Repaglinide Krka	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/579	Repaglinide Krka	Norwegia	9.9.2014
EU/1/09/580	Enyglid	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/580	Enyglid	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/580	Enyglid	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/581	Resolor	Norwegia	1.7.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/583	Irbesartan/Hydrochlorothiazid	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/09/583	Irbesartan hydrochlorotiazyd Teva	Islandia	9.12.2014
EU/1/09/583	Irbesartan/Hydrochlorotiazide Teva	Norwegia	27.11.2014
EU/1/09/584	Sildenafil Teva	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/584	Sildenafil Teva	Islandia	23.9.2014
EU/1/09/584	Sildenafil Teva	Norwegia	2.10.2014
EU/1/09/585	Rivastigmine 1 A Pharma	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/585	Rivastigmine 1 A Pharma	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/586	Oslif Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/586	Oslif Breezhaler	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/586	Oslif Breezhaler	Norwegia	14.10.2014
EU/1/09/587	Olanzapine Glenmark	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/587	Olanzapine Glenmark	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/587	Olanzapine Glenmark	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/588	Olanzapine Glenmark Europe	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/588	Olanzapine Glenmark Europe	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/588	Olanzapine Glenmark Europe	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/589	Rivastigmine HEXAL	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/589	Rivastigmine HEXAL	Islandia	13.8.2014
EU/1/09/589	Rivastigmine Hexal	Norwegia	13.8.2014
EU/1/09/590	Prevenar 13	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/09/590	Prevenar 13	Islandia	10.10.2014
EU/1/09/590	Prevenar 13	Norwegia	15.10.2014
EU/1/09/591	Multaq	Norwegia	29.9.2014
EU/1/09/591	Multaq	Islandia	26.9.2014
EU/1/09/592	Olazax Disperzi	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/592	Olazax Disperzi	Islandia	4.9.2014
EU/1/09/592	Olazax Disperzi	Norwegia	27.8.2014
EU/1/09/593	Onbrez Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/593	Onbrez Breezhaler	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/593	Onbrez Breezhaler	Norwegia	14.10.2014
EU/1/09/594	Hirobrez Breezhaler	Norwegia	14.10.2014
EU/1/09/594	Hirobriz Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/594	Hirobriz Breezhaler	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/595	Sildenafil Actavis	Islandia	23.9.2014
EU/1/09/595	Sildenafil Actavis	Norwegia	1.10.2014
EU/1/09/596	Lamivudine Teva Pharma B.V.	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/596	Lamivudine Teva Pharma B.V.	Islandia	23.9.2014
EU/1/09/596	Lamivudine Teva Pharma B.V.	Norwegia	9.10.2014
EU/1/09/597	Olazax	Islandia	9.9.2014
EU/1/09/597	Olazax	Norwegia	10.9.2014
EU/1/09/598	Nevirapine Teva	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/598	Nevirapine Teva	Norwegia	9.9.2014
EU/1/09/599	Rivastigmine Sandoz	Islandia	13.8.2014
EU/1/09/599	Rivastigmine Sandoz	Norwegia	13.8.2014
EU/1/09/600	Zutectra	Islandia	24.9.2014
EU/1/09/600	Zutectra	Norwegia	15.10.2014
EU/1/09/601	Firdapse	Norwegia	18.12.2014
EU/1/09/602	Scintimun	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/602	Scintimun	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/602	Scintimun	Norwegia	18.9.2014
EU/1/09/603	Sildenafil ratiopharm	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/603	Sildenafil ratiopharm	Islandia	23.9.2014
EU/1/09/603	Sildenafil ratiopharm	Norwegia	2.10.2014
EU/1/09/604	Leflunomide Winthrop	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/09/604	Leflunomide Winthrop	Islandia	12.12.2014
EU/1/09/604	Leflunomide Winthrop	Norwegia	28.11.2014
EU/1/09/605	Temomedac	Liechtenstein	31.8.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/09/605	Temomedac	Islandia	13.8.2014
EU/1/09/605	Temomedac	Norwegia	7.8.2014
EU/1/09/606	Temozolomide Teva	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/606	Temozolomide Teva	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/606	Temozolomide Teva	Norwegia	12.9.2014
EU/1/09/607	Silodyx	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/607	Silodyx	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/607	Silodyx	Norwegia	15.10.2014
EU/1/09/608	Urorec	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/608	Urorec	Islandia	25.9.2014
EU/1/09/608	Urorec	Norwegia	15.10.2014
EU/1/09/609	Elonva	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/609	Elonva	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/609	Elonva	Norwegia	8.9.2014
EU/1/09/611	Docetaxel Teva	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/09/611	Docetaxel Teva	Islandia	12.8.2014
EU/1/09/611	Docetaxel Teva	Norwegia	6.8.2014
EU/1/10/614	Menveo	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/614	Menveo	Islandia	20.12.2014
EU/1/10/614	Menveo	Norwegia	12.12.2014
EU/1/10/616	Temozolomide HEXAL	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/616	Temozolomide Hexal	Islandia	12.12.2014
EU/1/10/616	Temozolomide Hexal	Norwegia	26.11.2014
EU/1/10/617	Temozolomid Sandoz	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/617	Temozolomide Sandoz	Islandia	16.12.2014
EU/1/10/617	Temozolomide Sandoz	Norwegia	28.11.2014
EU/1/10/619	DuoPlavin	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/619	DuoPlavin	Islandia	18.12.2014
EU/1/10/619	DuoPlavin	Norwegia	3.12.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/10/620	Ristfor	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/621	Ristaben	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/622	Tepadina	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/622	Tepadina	Islandia	10.12.2014
EU/1/10/622	Tepadina	Norwegia	28.11.2014
EU/1/10/623	DuoCover	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/623	DuoCover	Islandia	18.12.2014
EU/1/10/623	DuoCover	Norwegia	3.12.2014
EU/1/11/710	Votubia	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/11/710	Votubia	Islandia	12.8.2014
EU/1/11/710	Votubia	Norwegia	7.8.2014
EU/1/12/793	XALKORI	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/12/793	XALKORI	Islandia	10.9.2014
EU/1/12/793	XALKORI	Norwegia	5.9.2014
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/12/794	ADCETRIS	Islandia	10.9.2014
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norwegia	5.9.2014
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/13/848	Erivedge	Islandia	17.7.2014
EU/1/13/848	Erivedge	Norwegia	5.8.2014
EU/1/97/044	Tasmar	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/97/044	Tasmar	Islandia	13.8.2014
EU/1/97/044	Tasmar	Norwegia	13.8.2014
EU/1/99/114	Zeffix	Islandia	18.7.2014
EU/1/99/114	Zeffix	Norwegia	9.7.2014
EU/1/99/123	Renagel	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/99/123	Renagel	Islandia	17.12.2014
EU/1/99/123	Renagel	Norwegia	10.12.2014
EU/2/04/043	Equilis StrepE	Norwegia	10.7.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/04/044	Aivlosin	Liechtenstein	31.10.2014
EU/2/04/044	Aivlosin	Islandia	24.9.2014
EU/2/04/044	Aivlosin	Norwegia	11.11.2014
EU/2/08/086	Equip WNV	Norwegia	12.11.2014
EU/2/08/087	Masivet	Norwegia	11.11.2014
EU/2/09/094	BTVPUR ALSap 8	Norwegia	21.7.2014
EU/2/09/095	Improvac	Norwegia	11.11.2014
EU/2/09/096	Leucogen	Norwegia	9.10.2014
EU/2/09/097	Leucofeligen FeLV/RCP	Norwegia	9.10.2014
EU/2/09/099	Suvaxyn PCV	Norwegia	21.7.2014
EU/2/09/100	Palladia	Norwegia	11.11.2014
EU/2/09/100	Palladia	Liechtenstein	31.8.2014
EU/2/09/100	Palladia	Islandia	15.8.2014
EU/2/09/101	Zolvix	Islandia	4.12.2014
EU/2/09/101	Zolvix	Norwegia	17.12.2014
EU/2/09/102	Gripovac 3	Norwegia	17.12.2014
EU/2/09/102	Gripovac 3	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/09/102	Gripovac 3	Islandia	20.12.2014
EU/2/09/103	Respiporc Flu3	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/09/103	RESPIPORC FLU3	Islandia	20.12.2014
EU/2/09/104	Zulvac 8 Ovis	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/09/104	Zulvac 8 Ovis	Islandia	4.12.2014
EU/2/09/105	Zulvac 8 Bovis	Norwegia	15.12.2014
EU/2/09/105	Zulvac 8 Bovis	Liechtenstein	31.12.2014
EU/2/09/105	Zulvac 8 Bovis	Islandia	4.12.2014

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2014 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/01/195/028-029	Liprolog KwikPen	Norwegia	20.10.2014
EU/1/03/255/009-010	Ventavis	Islandia	14.8.2014
EU/1/03/255/009-010	Ventavis	Norwegia	7.8.2014
EU/1/05/320/004	Noxafil	Islandia	10.10.2014
EU/1/05/320/004	Noxafil	Norwegia	15.10.2014
EU/1/07/436/005	Isentress	Islandia	11.9.2014
EU/1/07/436/005	Isentress	Norwegia	10.9.2014
EU/1/12/753/013-017	Signifor	Islandia	19.12.2014
EU/1/12/753/013-017	Signifor	Norwegia	3.12.2014
EU/1/12/771/007-009	Zoledronic acid Teva	Norwegia	28.10.2014
EU/1/12/773/013-016	Jakavi	Islandia	28.10.2014
EU/1/12/773/013-016	Jakavi	Norwegia	15.10.2014
EU/1/96/007/039-042	Humalog KwikPen	Norwegia	20.10.2014
EU/1/99/117/003-004	Synagis	Islandia	11.9.2014
EU/1/99/117/003-004	Synagis	Norwegia	11.9.2014
EU/2/03/041/006-008	Draxxin	Islandia	12.8.2014
EU/2/03/041/006-008	Draxxin	Norwegia	18.7.2014
EU/2/11/135/002-003	Panacur AquaSol	Norwegia	17.12.2014
EU/2/11/135/002-003	Panacur AquaSol	Islandia	15.8.2014

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2014 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data cofnięcia
EU/1/06/339	Preotact	Islandia	12.8.2014
EU/1/06/339	Preotact	Norwegia	13.8.2014
EU/1/07/426	Olanzapine Cipla	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/07/426	Olanzapine Cipla	Islandia	22.7.2014
EU/1/08/467	Doribax	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/08/467	Doribax	Islandia	15.8.2014
EU/1/08/467	Doribax	Norwegia	13.8.2014
EU/1/09/557	Clopidogrel Qualimed	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/09/557	Clopidogrel Qualimed	Islandia	10.9.2014
EU/1/09/557	Clopidogrel Qualimed	Norwegia	14.10.2014
EU/1/10/649	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/10/649	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Islandia	19.11.2014
EU/1/10/661	FLUENZ	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/10/661	Fluenz	Islandia	18.11.2014
EU/1/10/661	Fluenz	Norwegia	17.12.2014
EU/1/10/662	Docetaxel Teva Pharma	Islandia	12.8.2014
EU/1/11/675	Leflunomide Teva	Islandia	12.8.2014
EU/1/11/689	IOA	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/11/689	Ioa	Islandia	2.9.2014
EU/1/11/689	IOA	Norwegia	16.9.2014
EU/1/11/723	Pioglitazon Krka	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/11/723	Pioglitazone Krka	Islandia	24.9.2014
EU/1/11/735	Ipreziv	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/11/735	Ipreziv	Islandia	19.11.2014
EU/1/11/735	Ipreziv	Norwegia	17.12.2014

Numer UE	Produkt	Państwo	Data cofnięcia
EU/1/11/744	Topotecan Eagle	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/11/744	Topotecan Eagle	Islandia	27.10.2014
EU/1/11/744	Topotecan Eagle	Norwegia	5.11.2014
EU/1/14/911	Rivastigmine 3M Health Care Ltd.	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/14/911	Rivastigmine 3M Health Care Ltd.	Islandia	4.9.2014
EU/1/14/911	Rivastigmine 3M Health Care Ltd.	Norwegia	16.9.2014
EU/1/97/037	Vistide	Liechtenstein	31.10.2014
EU/1/97/037	Vistide	Islandia	10.9.2014
EU/1/97/043	Revasc	Liechtenstein	31.8.2014
EU/1/97/043	Revasc	Islandia	14.8.2014
EU/1/97/043	Revasc	Norwegia	26.8.2014
EU/2/06/058	Flexicam	Islandia	12.8.2014

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2014 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/13/847	MACI	Liechtenstein	31.12.2014
EU/1/13/847	MACI	Islandia	19.12.2014