

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2017 r.

(2018/C 205/05)

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 15 grudnia 2017 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2017 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 2017 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/11/699	Fampyra (zmiana na bezwarunkowe pozwolenie)	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronsäure Teva	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/15/1049	Cystadrops	Norwegia	27.1.2017
EU/1/15/1049	CYSTADROPS	Islandia	30.1.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Norwegia	10.5.2017
EU/1/15/1078	Natpar	Islandia	15.5.2017
EU/1/16/1086	TAGRISSO (zmiana na bezwarunkowe pozwolenie)	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1110	kwas chenodeoksycholowy Leadiant	Norwegia	20.4.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/16/1110	Chenodeoxycholic acid Leadiant	Islandia	9.5.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	16.1.2017
EU/1/16/1133	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	5.1.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Norwegia	16.1.2017
EU/1/16/1140	Darunavir Mylan	Islandia	11.1.2017
EU/1/16/1150	Rekovelte	Norwegia	6.1.2017
EU/1/16/1150	REKOVELLE	Islandia	4.1.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Liechtenstein	30.4.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/16/1152	Roteas	Norwegia	10.5.2017
EU/1/16/1152	Roteas	Islandia	10.5.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Norwegia	24.1.2017
EU/1/16/1153	Tadalafil Generics	Islandia	13.1.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Norwegia	1.2.2017
EU/1/16/1154	Vemlidy	Islandia	13.1.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1156	ZINPLAVA	Norwegia	26.1.2017
EU/1/16/1156	Zinplava	Islandia	24.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Norwegia	25.1.2017
EU/1/16/1157	Suliqua	Islandia	24.1.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1158	AFSTYLA	Norwegia	11.1.2017
EU/1/16/1158	Afstyla	Islandia	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Norwegia	11.1.2017
EU/1/16/1159	Terrosa	Islandia	11.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Norwegia	25.1.2017
EU/1/16/1160	Fiasp	Islandia	23.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Norwegia	26.1.2017
EU/1/16/1161	Movymia	Islandia	24.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Liechtenstein	28.2.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/16/1162	Lusduna	Norwegia	19.1.2017
EU/1/16/1162	Lusduna	Islandia	12.1.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1163	SOLYMBIC	Norwegia	6.4.2017
EU/1/16/1163	Solymbic	Islandia	6.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1164	AMGEVITA	Norwegia	6.4.2017
EU/1/16/1164	Amgevita	Islandia	6.4.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1165	LIFMIOR	Norwegia	21.2.2017
EU/1/16/1165	Lifmior	Islandia	21.2.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Norwegia	13.3.2017
EU/1/16/1166	Pregabalin Zentiva k.s.	Islandia	14.3.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Norwegia	28.2.2017
EU/1/16/1167	Truxima	Islandia	15.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Norwegia	17.3.2017
EU/1/16/1168	Vihuma	Islandia	10.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Norwegia	7.3.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Islandia	15.3.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/16/1170	Olumiant	Norwegia	22.2.2017
EU/1/16/1170	OLUMIANT	Islandia	21.2.2017
EU/1/16/1171	Ledaga	Liechtenstein	30.4.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/16/1171	Ledaga	Norwegia	15.3.2017
EU/1/16/1171	LEDAGA	Islandia	14.3.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Norwegia	4.4.2017
EU/1/17/1172	Jylamvo	Islandia	26.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Norwegia	7.4.2017
EU/1/17/1174	Rolufta	Islandia	24.3.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Norwegia	18.4.2017
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Islandia	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Norwegia	7.4.2017
EU/1/17/1176	Yargesa	Islandia	7.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Norwegia	18.4.2017
EU/1/17/1177	Tadalafil Lilly	Islandia	6.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1178	Xeljanz	Norwegia	6.4.2017
EU/1/17/1178	XELJANZ	Islandia	6.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Norwegia	10.5.2017
EU/1/17/1180	Varuby	Islandia	10.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Norwegia	22.5.2017
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Islandia	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Norwegia	9.5.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Limited	Islandia	12.5.2017
EU/1/17/1183	Pemetrexed Hospira UK Ltd.	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Norwegia	26.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Norwegia	23.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Norwegia	31.5.2017
EU/1/17/1186	Axumin	Islandia	21.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Norwegia	9.6.2017
EU/1/17/1187	Trumenba	Islandia	21.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Norwegia	8.6.2017
EU/1/17/1188	Spinraza	Islandia	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Norwegia	20.6.2017
EU/1/17/1189	Elmiron	Islandia	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Norwegia	12.6.2017
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Islandia	7.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Norwegia	12.5.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Islandia	23.5.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Norwegia	6.6.2017
EU/1/17/1192	Brineura	Islandia	30.6.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1193	Refixia	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Norwegia	22.6.2017
EU/1/17/1193	Refixia	Islandia	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Norwegia	26.6.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/16/200	Cepedex	Norwegia	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Norwegia	4.1.2017
EU/2/16/201	Halagon	Islandia	4.1.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Norwegia	21.2.2017
EU/2/16/202	Coliprotec F4/F18	Islandia	9.3.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Norwegia	21.2.2017
EU/2/16/203	VarroMed	Islandia	15.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Liechtenstein	28.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Norwegia	27.2.2017
EU/2/16/204	Stronghold Plus	Islandia	15.2.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Norwegia	23.5.2017
EU/2/17/205	CYTOPOINT	Islandia	12.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/206	Credelio	Norwegia	23.5.2017
EU/2/17/206	Credelio	Islandia	12.5.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Norwegia	18.5.2017
EU/2/17/207	Zulvac BTV Ovis	Islandia	12.5.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Norwegia	8.6.2017
EU/2/17/208	Ingelvac PCV FLEX	Islandia	13.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Norwegia	2.6.2017
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Islandia	13.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Norwegia	7.6.2017
EU/2/17/210	Zeleris	Islandia	19.5.2017

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2017 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/02/226	InductosOs	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/06/362	Byetta	Norwegia	24.1.2017
EU/1/06/364	Adrovanse	Norwegia	28.3.2017
EU/1/06/365	Elaprase	Norwegia	23.1.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Norwegia	27.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Norwegia	16.1.2017
EU/1/07/388	Sebivo	Islandia	5.1.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Norwegia	23.2.2017
EU/1/07/391	Revlimid	Islandia	21.2.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Norwegia	23.5.2017
EU/1/07/396	Pergoveris	Islandia	23.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/397	Siklos	Norwegia	5.5.2017
EU/1/07/397	Siklos	Islandia	11.5.2017
EU/1/07/403	Atriance	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/07/403	Atriance	Norwegia	26.6.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Norwegia	10.5.2017
EU/1/07/404	Flebogamma DIF	Islandia	11.5.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Liechtenstein	30.6.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/07/405	Rasilez	Norwegia	12.6.2017
EU/1/07/405	Rasilez	Islandia	6.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegia	20.6.2017
EU/1/11/699	Fampyra	Islandia	6.6.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	2.3.2017
EU/1/11/749	Caprelsa	Islandia	24.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Norwegia	19.1.2017
EU/1/12/752	Vepacel	Islandia	12.1.2017
EU/1/12/757	Pioglitazon Teva	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Norwegia	21.3.2017
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Islandia	10.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazon Teva Pharma	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Norwegia	17.3.2017
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Islandia	10.3.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Norwegia	4.1.2017
EU/1/12/759	Zoledronic acid Actavis	Islandia	4.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Norwegia	23.1.2017
EU/1/12/760	Bronchitol	Islandia	23.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabin Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Norwegia	25.1.2017
EU/1/12/761	Capecitabine Teva	Islandia	23.1.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/762	Capecitabin Accord	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Norwegia	25.1.2017
EU/1/12/762	Capecitabine Accord	Islandia	23.1.2017
EU/1/12/763	Ecansya	Islandia	4.1.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Norwegia	29.3.2017
EU/1/12/764	Pixuvri	Islandia	6.4.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/766	SANCUSO	Norwegia	23.1.2017
EU/1/12/766	Sancuso	Islandia	13.1.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Norwegia	14.3.2017
EU/1/12/767	Nimenrix	Islandia	14.3.2017
EU/1/12/768	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Norwegia	24.1.2017
EU/1/12/768	Riluzole Zentiva	Islandia	13.1.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Norwegia	3.3.2017
EU/1/12/769	Docetaxel Accord	Islandia	10.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Norwegia	3.3.2017
EU/1/12/770	Docetaxel Kabi	Islandia	10.3.2017
EU/1/12/771	Zoledronic acid Teva	Norwegia	20.6.2017
EU/1/12/771	Zoledronic Acid Teva	Islandia	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Norwegia	20.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronic acid Teva Pharma	Islandia	6.6.2017
EU/1/12/772	Zoledronsäure Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/773	Jakavi	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Norwegia	12.5.2017
EU/1/12/773	Jakavi	Islandia	11.5.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Norwegia	15.6.2017
EU/1/12/775	NovoThirteen	Islandia	7.6.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Norwegia	18.4.2017
EU/1/12/776	Fycompa	Islandia	24.4.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Norwegia	14.6.2017
EU/1/12/777	Inlyta	Islandia	8.6.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Norwegia	10.5.2017
EU/1/12/778	Eklira Genuair	Islandia	10.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronic acid medac	Islandia	18.5.2017
EU/1/12/779	Zoledronsäure medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/779	Zoledronsyre medac	Norwegia	22.5.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Norwegia	6.4.2017
EU/1/12/780	Jentadueto	Islandia	6.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Norwegia	10.5.2017
EU/1/12/781	Bretaris Genuair	Islandia	10.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Norwegia	19.5.2017
EU/1/12/782	Kalydeco	Islandia	11.5.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Liechtenstein	30.4.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/783	Zyclara	Norwegia	6.4.2017
EU/1/12/783	Zyclara	Islandia	7.4.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Norwegia	19.5.2017
EU/1/12/785	Zinforo	Islandia	11.5.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Norwegia	26.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronic acid Mylan	Islandia	7.6.2017
EU/1/12/786	Zoledronsäure Mylan	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/787	Revestive	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Norwegia	1.6.2017
EU/1/12/792	Dacogen	Islandia	6.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabin medac	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Norwegia	26.6.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegia	5.4.2017
EU/1/13/818	Bosulif	Islandia	7.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegia	14.3.2017
EU/1/13/875	Deltyba	Islandia	14.3.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/890	Cometriq	Islandia	23.1.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegia	11.5.2017
EU/1/13/901	SIRTURO	Islandia	6.1.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	30.6.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/13/902	Translarna	Norwegia	1.2.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Norwegia	4.1.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Islandia	4.1.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Norwegia	30.5.2017
EU/1/15/999	Zykadia	Islandia	21.4.2017
EU/1/16/1086	Tagrisso	Norwegia	2.1.2017
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Islandia	10.5.2017
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1089	Pandemic Influenza Vaccine H5N1 MedImmune	Norwegia	29.6.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Norwegia	12.5.2017
EU/1/16/1101	Darzalex	Islandia	11.5.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Norwegia	2.6.2017
EU/2/07/072	Suprelorin	Islandia	23.5.2017
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Islandia	4.1.2017
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Norwegia	3.1.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	30.6.2017
EU/2/12/140	Poulvac E. Coli	Islandia	23.5.2017
EU/2/12/140	Poulvac E.coli	Norwegia	23.5.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Norwegia	28.4.2017
EU/2/12/141	Porcilis ColiClos	Islandia	10.4.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	30.6.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/2/12/142	Cardalis	Norwegia	28.6.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Norwegia	20.3.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Liechtenstein	30.4.2017
EU/2/12/143	Nobivac L4	Islandia	24.3.2017

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2017 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/03/256/020	Humira	Norwegia	6.4.2017
EU/1/03/256/020	Humira	Islandia	10.4.2017
EU/1/07/396/004-006	Pergoveris	Norwegia	8.5.2017
EU/1/07/396/004-006	Pergoveris	Islandia	23.5.2017
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Islandia	4.1.2017
EU/1/09/514/024	Zebinix	Norwegia	4.1.2017
EU/1/09/564/004	Ilaris	Norwegia	7.3.2017
EU/1/09/564/004	Ilaris	Islandia	14.3.2017
EU/1/10/641/002	Ruconest	Norwegia	26.1.2017
EU/1/10/641/002	Ruconest	Islandia	30.1.2017
EU/1/10/655/012-014	Brilique	Norwegia	18.5.2017
EU/1/10/655/012-014	Brilique	Islandia	6.6.2017
EU/1/11/667/005-011	Esbriet	Norwegia	9.5.2017
EU/1/11/667/005-011	Esbriet	Islandia	11.5.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Norwegia	23.6.2017
EU/1/13/892/003-006	Tivicay	Norwegia	2.3.2017
EU/1/13/892/003-006	Tivicay	Islandia	13.3.2017
EU/1/15/1016/006-007	Repatha	Norwegia	17.2.2017
EU/1/15/1016/006-007	Repatha	Islandia	24.2.2017
EU/1/15/1074/005	Benepali	Norwegia	31.5.2017
EU/1/15/1074/005	Benepali	Islandia	7.6.2017
EU/1/97/047/009	BeneFIX	Norwegia	22.3.2017
EU/1/97/047/009	BeneFIX	Islandia	7.4.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/2/04/042/015-018	Novem	Islandia	6.6.2017
EU/2/08/083/006-009	EQUIOXX	Norwegia	9.2.2017
EU/2/08/083/006-009	Equioxx	Islandia	15.2.2017

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2017 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/00/137	Avandia	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/03/258	Avandamet	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/06/373	Imprida	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Norwegia	19.4.2017
EU/1/06/373	Imprida	Islandia	21.4.2017
EU/1/07/385	Focetria	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/08/500	Fablyn	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/09/512	Removab	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Norwegia	23.6.2017
EU/1/09/512	Removab	Islandia	12.6.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Norwegia	9.2.2017
EU/1/09/532	Clopidogrel Acino	Islandia	3.2.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Norwegia	28.6.2017
EU/1/10/657	Prepandemic Influenza	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/11/720	Incivo	Islandia	3.2.2017
EU/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylsäure Teva	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Norwegia	19.1.2017
EU/1/14/948	Budesonide/Formoterol Teva	Islandia	5.1.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Liechtenstein	28.2.2017
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Norwegia	19.1.2017

Numer EU	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/14/949	Vylaer Spiromax	Islandia	13.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Norwegia	19.1.2017
EU/1/14/950	Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V.	Islandia	5.1.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Norwegia	19.4.2017
EU/1/15/1022	Unituxin	Islandia	6.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Norwegia	9.5.2017
EU/1/15/995	DUTREBIS	Islandia	11.5.2017
EU/2/11/127	RECUVYRA	Islandia	3.2.2017

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2017 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data zawieszenia