

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w drugim półroczu 2013 r. przez państwa EFTA należące do EOG

(2014/C 391/04)

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 16 maja 2014 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2013 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 2013 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/820	Marixino	Islandia	22.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Islandia	21.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Norwegia	29.8.2013
EU/1/13/830	Stribild	Norwegia	1.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabin SUN	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Islandia	19.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norwegia	26.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Islandia	19.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Norwegia	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/833	NUEDEXTA	Islandia	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Norwegia	3.7.2013
EU/1/13/836	Memantine ratiopharm	Islandia	9.8.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Islandia	9.9.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Norwegia	18.9.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Islandia	19.7.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Norwegia	23.7.2013
EU/1/13/840	HyQvia	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/841	Spedra	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/841	Spedra	Islandia	19.7.2013
EU/1/13/841	Spedra	Norwegia	19.7.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/842	Incesync	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Islandia	14.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Norwegia	10.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Islandia	15.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Norwegia	10.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Islandia	15.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Norwegia	10.10.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Islandia	18.7.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Norwegia	18.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Islandia	19.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Norwegia	17.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/847	MACI	Islandia	24.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Norwegia	17.7.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Islandia	8.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Norwegia	13.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Islandia	22.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Norwegia	10.9.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Islandia	23.8.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Norwegia	15.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Islandia	21.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Norwegia	28.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Liechtenstein	31.8.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Islandia	20.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Norwegia	29.8.2013
EU/1/13/853	Remsima	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/853	Remsima	Islandia	20.9.2013
EU/1/13/853	Remsima	Norwegia	17.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Islandia	20.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Norwegia	10.10.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/855	IMVANEX	Islandia	23.8.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Norwegia	17.9.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Islandia	20.8.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Norwegia	23.8.2013
EU/1/13/857	Voncento	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Islandia	11.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Norwegia	16.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Islandia	19.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Norwegia	9.9.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Islandia	22.11.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Norwegia	10.12.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Islandia	9.9.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Norwegia	6.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Islandia	23.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Norwegia	24.9.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Islandia	15.10.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Norwegia	18.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Islandia	14.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Norwegia	18.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Islandia	19.9.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Norwegia	18.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/866	Cholib	Islandia	19.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Norwegia	24.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/867	Provenge	Islandia	19.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Norwegia	24.9.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Islandia	21.10.2013
EU/1/13/868	Evarrest	Norwegia	18.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Islandia	23.9.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Norwegia	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Islandia	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Norwegia	25.9.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Islandia	22.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Norwegia	17.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Islandia	11.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Norwegia	17.10.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Liechtenstein	31.12.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/873	Xofigo	Islandia	11.12.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Norwegia	9.12.2013
EU/1/13/876	Imatinib Medac	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Islandia	17.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Norwegia	16.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Islandia	12.11.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Norwegia	18.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Islandia	12.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Norwegia	21.11.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Islandia	18.10.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Norwegia	16.10.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Islandia	16.12.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Norwegia	17.12.2013
EU/1/13/880	Memantin Accord	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Islandia	12.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Islandia	12.12.2013
EU/1/13/882	Abilify Maintena	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Islandia	11.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Islandia	12.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Liechtenstein	31.12.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/13/885	Kadcyla	Islandia	12.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Islandia	11.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Norwegia	25.11.2013
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norwegia	4.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Islandia	11.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Norwegia	16.12.2013
EU/1/13/893	Opsumit	Norwegia	20.12.2013
EU/2/13/148	Meloxidolor	Norwegia	6.8.2013
EU/2/13/150	Oncept IL-2	Islandia	18.7.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Islandia	8.8.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Norwegia	5.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Islandia	9.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Norwegia	15.7.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Islandia	20.9.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Norwegia	12.9.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Islandia	14.10.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Islandia	23.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Islandia	23.12.2013

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2013 r. odnowione zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/03/255	Ventavis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Islandia	9.9.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Norwegia	18.9.2013
EU/1/06/380	Prezista	Islandia	11.10.2013
EU/1/06/380	Prezista	Norwegia	18.10.2013
EU/1/07/440	Tyverb	Islandia	26.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Islandia	19.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Norwegia	15.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Islandia	19.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Norwegia	15.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Islandia	20.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Norwegia	27.8.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Norwegia	11.9.2013
EU/1/08/457	Efficib	Norwegia	11.9.2013
EU/1/08/466	Bridion	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/466	Bridion	Islandia	17.7.2013
EU/1/08/466	Bridion	Norwegia	19.7.2013
EU/1/08/467	Doribax	Norwegia	29.7.2013
EU/1/08/468	INTELENCE	Islandia	17.7.2013
EU/1/08/468	Intelence	Norwegia	24.7.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Liechtenstein	31.8.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/470	Vimpat	Islandia	21.8.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Norwegia	13.8.2013
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Islandia	16.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Norwegia	18.12.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Islandia	11.9.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Norwegia	18.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Islandia	9.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Norwegia	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Islandia	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Norwegia	11.9.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Islandia	11.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Norwegia	10.12.2013
EU/1/08/482	Azarga	Islandia	5.9.2013
EU/1/08/482	Azarga	Norwegia	18.9.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Islandia	21.8.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Norwegia	5.9.2013
EU/1/08/484	Icandra	Islandia	21.8.2013
EU/1/08/484	Icandra	Norwegia	5.9.2013
EU/1/08/485	Jalra	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Islandia	16.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Islandia	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Norwegia	16.12.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/488	Vidaza	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Islandia	10.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgenre	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/489	Opgenre	Islandia	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgenre	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Islandia	23.9.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Norwegia	20.9.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Islandia	25.11.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norwegia	18.12.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Islandia	17.10.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Norwegia	16.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Islandia	14.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Norwegia	2.10.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Islandia	26.11.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Islandia	25.11.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Islandia	25.11.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Islandia	25.11.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Norwegia	17.12.2013
EU/1/08/503	Efient	Liechtenstein	31.12.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/503	Efient	Islandia	10.12.2013
EU/1/08/503	Efient	Norwegia	18.12.2013
EU/1/08/504	Firmagon	Islandia	10.12.2013
EU/1/08/504	Firmagon	Norwegia	16.12.2013
EU/1/08/505	Intanza	Islandia	17.10.2013
EU/1/08/505	Intanza	Norwegia	22.10.2013
EU/1/08/507	IDflu	Islandia	17.10.2013
EU/1/08/507	IDflu	Norwegia	22.10.2013
EU/1/10/628	Votrient	Islandia	1.8.2013
EU/1/10/628	Votrient	Norwegia	13.8.2013
EU/1/11/699	Fampyra	Islandia	17.7.2013
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegia	12.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Islandia	9.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Norwegia	13.8.2013
EU/1/12/793	Xalkori	Islandia	10.9.2013
EU/1/12/793	Xalkori	Norwegia	26.8.2013
EU/1/12/794	Adcetris	Islandia	9.9.2013
EU/1/12/794	Adcetris	Norwegia	23.9.2013
EU/1/99/103	ReFacto AF	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/99/103	Refacto AF	Norwegia	18.12.2013
EU/2/07/075	Circovac	Norwegia	9.8.2013
EU/2/08/080	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/08/080	Reconcile	Islandia	8.8.2013
EU/2/08/082	Zacran	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/08/082	Zacran	Islandia	9.8.2013
EU/2/08/082	Zacran	Norwegia	12.8.2013
EU/2/08/084	Trocoxil	Islandia	4.9.2013

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/08/086	Equip WNV	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/086	Equip WNV	Islandia	24.9.2013
EU/2/08/087	Masivet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/087	Masivet	Islandia	17.10.2013
EU/2/08/089	Onsior	Islandia	22.11.2013
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Liechtenstein	31.12.2013

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2013 r. przedłużone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/145/002	Herceptin	Norwegia	6.9.2013
EU/1/00/145/002	Herceptin	Islandia	9.9.2013
EU/1/02/203/005-007	Kineret	Norwegia	13.12.2013
EU/1/02/203/005-007	Kineret	Islandia	13.12.2013
EU/1/03/249/016	Vivanza	Norwegia	5.8.2013
EU/1/03/249/016	Vivanza	Islandia	17.7.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	Norwegia	4.7.2013
EU/1/08/469/026-045	Oprymea	Norwegia	25.11.2013
EU/1/08/469/026-045	Oprymea	Islandia	22.11.2013
EU/1/09/546/005-008	Simponi	Norwegia	7.10.2013
EU/1/09/546/005-008	Simponi	Islandia	12.9.2013
EU/1/10/612/007-009	Revolade	Norwegia	10.10.2013
EU/1/10/612/007-009	Revolade	Islandia	11.10.2013
EU/1/10/637/010-013	Leflunomide medac	Norwegia	27.8.2013
EU/1/10/637/010-013	Leflunomide medac	Islandia	19.8.2013
EU/1/11/706/034-038	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Norwegia	18.10.2013
EU/1/11/706/034-038	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Islandia	18.7.2013
EU/1/11/710/009-015	Votubia	Norwegia	13.12.2013
EU/1/12/777/007-012	Inlyta	Norwegia	18.9.2013
EU/1/12/777/007-012	Inlyta	Islandia	4.9.2013
EU/1/97/030/202-203	Insuman Implantable	Norwegia	18.10.2013
EU/2/04/044/015-016	Aivlosin	Islandia	23.12.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	Norwegia	26.9.2013
EU/2/09/098/002-007	Melovem	Islandia	21.10.2013
EU/2/10/115/011-019	Comfortis	Norwegia	6.8.2013
EU/2/10/115/020-021	Comfortis	Islandia	11.12.2013

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2013 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data cofnięcia
EU/1/01/189	Replagal	Norwegia	14.8.2013
EU/1/03/266	Bondenza	Islandia	12.11.2013
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Norwegia	25.11.2013
EU/1/10/656	Possia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/687	Hizentra	Norwegia	14.8.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Islandia	20.9.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Norwegia	3.9.2013
EU/1/12/754	Sepioglin	Islandia	12.11.2013
EU/2/00/022	Ibaflin	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/09/093	Netvax	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Islandia	16.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Norwegia	19.9.2013
EU/2/98/010	Econor	Norwegia	5.8.2013

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2013 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Islandia	24.7.2013