

STAŁY KOMITET PAŃSTW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EOG–EFTA w drugim półroczu 2022 r.

(2023/C 239/04)

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 17 marca 2023 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2022 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 2022 r. w państwach EOG–EFTA udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/21/1579	Nexviadyme	Islandia	13.07.2022
UE/1/21/1579	Nexviadyme	Norwegia	4.07.2022
UE/1/21/1580	VidPrevtyl Beta	Islandia	7.12.2022
UE/1/21/1580	VidPrevtyl Beta	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/21/1580	VidPrevtyl Beta	Norwegia	11.11.2022
UE/1/21/1587	Rayvow	Islandia	31.08.2022
UE/1/21/1587	Rayvow	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/21/1587	Rayvow	Norwegia	6.09.2022
UE/1/22/1629	ZOLSKETIL pegylated liposomal	Norwegia	11.08.2022
UE/1/22/1646	Amifampridine SERB	Islandia	12.08.2022
UE/1/22/1650	Tabrecta	Islandia	12.07.2022
UE/1/22/1650	Tabrecta	Norwegia	5.07.2022
UE/1/22/1652	Filsuvez	Islandia	12.08.2022
UE/1/22/1652	Filsuvez	Norwegia	1.08.2022
UE/1/22/1653	Upstaza	Islandia	12.08.2022
UE/1/22/1653	Upstaza	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1653	Upstaza	Norwegia	25.07.2022
UE/1/22/1655	Pirfenidone AET	Islandia	12.07.2022
UE/1/22/1655	Pirfenidone axunio	Liechtenstein	30.06.2022
UE/1/22/1655	Pirfenidone AET	Norwegia	5.07.2022
UE/1/22/1656	Ertapenem SUN	Islandia	11.08.2022
UE/1/22/1656	Ertapenem SUN	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1656	Ertapenem SUN	Norwegia	10.08.2022
UE/1/22/1657	Kinpeygo	Islandia	19.07.2022
UE/1/22/1657	Kinpeygo	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1657	Kinpeygo	Norwegia	21.07.2022
UE/1/22/1658	Ganirelix Gedeon Richter	Islandia	21.07.2022
UE/1/22/1658	Ganirelix Gedeon Richter	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1658	Ganirelix Gedeon Richter	Norwegia	25.07.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/22/1659	Xenpozyme	Islandia	13.07.2022
UE/1/22/1659	Xenpozyme	Norwegia	4.07.2022
UE/1/22/1660	Zokinvy	Islandia	21.07.2022
UE/1/22/1660	Zokinvy	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1660	Zokinvy	Norwegia	21.07.2022
UE/1/22/1661	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Accord	Islandia	15.08.2022
UE/1/22/1661	Sitagliptin/Metformin Hydrochloride Accord	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1661	Sitagliptin Metformin Hydrochloride Accord	Norwegia	1.08.2022
UE/1/22/1662	Pyrukynd	Islandia	1.12.2022
UE/1/22/1662	Pyrukynd	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1662	Pyrukynd	Norwegia	30.11.2022
UE/1/22/1663	Sugammadex Fresenius Kabi	Islandia	19.07.2022
UE/1/22/1663	Sugammadex Fresenius Kabi	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1663	Sugammadex Fresenius Kabi	Norwegia	25.07.2022
UE/1/22/1664	Cevenfacta	Islandia	12.08.2022
UE/1/22/1664	Cevenfacta	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/22/1664	Cevenfacta	Norwegia	22.08.2022
UE/1/22/1666	Celdoxome pegylated liposomal	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1666	Celdoxome pegylated liposomal	Norwegia	10.10.2022
UE/1/22/1667	Celdoxome pegylated liposomal	Islandia	11.10.2022
UE/1/22/1667	Vegzelma	Islandia	23.08.2022
UE/1/22/1667	Vegzelma	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1667	Vegzelma	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1668	Roctavian	Islandia	31.08.2022
UE/1/22/1668	Roctavian	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1668	Roctavian	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1669	Pepaxti	Islandia	23.08.2022
UE/1/22/1669	Pepaxti	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1669	Pepaxti	Norwegia	30.08.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/22/1670	Scemblix	Islandia	30.08.2022
UE/1/22/1670	Scemblix	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1670	Scemblix	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1671	Sunlenca	Islandia	23.08.2022
UE/1/22/1671	Sunlenca	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1671	Sunlenca	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1672	Livtency	Islandia	1.12.2022
UE/1/22/1672	Livtency	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1672	Livtency	Norwegia	9.11.2022
UE/1/22/1673	Ranivisio	Islandia	30.08.2022
UE/1/22/1673	Ranivisio	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1673	Ranivisio	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1674	Vyvgart	Islandia	17.08.2022
UE/1/22/1674	Vyvgart	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1674	Vyvgart	Norwegia	15.08.2022
UE/1/22/1675	Tecvayli	Islandia	7.09.2022
UE/1/22/1675	Tecvayli	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/22/1675	Tecvayli	Norwegia	30.08.2022
UE/1/22/1676	Thalidomide Lipomed	Islandia	12.10.2022
UE/1/22/1676	Thalidomide Lipomed	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1676	Thalidomide Lipomed	Norwegia	5.10.2022
UE/1/22/1677	Tezspire	Islandia	12.10.2022
UE/1/22/1677	Tezspire	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1677	Tezspire	Norwegia	26.09.2022
UE/1/22/1678	Lupkynis	Islandia	12.10.2022
UE/1/22/1678	Lupkynis	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1678	Lupkynis	Norwegia	20.09.2022
UE/1/22/1679	Opdualag	Islandia	11.10.2022
UE/1/22/1679	Opdualag	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1679	Opdualag	Norwegia	20.09.2022
UE/1/22/1680	ilLuzyce	Islandia	10.10.2022
UE/1/22/1680	ilLuzyce	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1680	ilLuzyce	Norwegia	20.09.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/22/1681	Amvuttra	Islandia	10.10.2022
UE/1/22/1681	Amvuttra	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1681	Amvuttra	Norwegia	20.09.2022
UE/1/22/1683	Vabysmo	Islandia	11.10.2022
UE/1/22/1683	Vabysmo	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1683	Vabysmo	Norwegia	26.09.2022
UE/1/22/1684	Nulibry	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1684	Nulibry	Norwegia	26.09.2022
UE/1/22/1685	Mounjaro	Islandia	11.10.2022
UE/1/22/1685	Mounjaro	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/22/1685	Mounjaro	Norwegia	28.10.2022
UE/1/22/1687	Enjaymo	Islandia	8.12.2022
UE/1/22/1687	Enjaymo	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1688	Spevigo	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1688	Spevigo	Norwegia	21.12.2022
UE/1/22/1689	Beyfortus	Islandia	18.11.2022
UE/1/22/1689	Beyfortus	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/22/1689	Beyfortus	Norwegia	23.11.2022
UE/1/22/1690	Mycapssa	Islandia	14.12.2022
UE/1/22/1690	Mycapssa	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1690	Mycapssa	Norwegia	2.12.2022
UE/1/22/1691	Ximluci	Islandia	1.12.2022
UE/1/22/1691	Ximluci	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1691	Ximluci	Norwegia	30.11.2022
UE/1/22/1692	Locametz	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1693	Teriflunomide Accord	Islandia	8.12.2022
UE/1/22/1693	Teriflunomide Accord	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1693	Teriflunomide Accord	Norwegia	30.11.2022
UE/1/22/1694	Melatonin Neurim	Islandia	7.12.2022
UE/1/22/1694	Melatonin Neurim	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1694	Melatonin Neurim	Norwegia	1.12.2022
UE/1/22/1695	Zynlonta	Liechtenstein	31.12.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/22/1696	Sorafenib Accord	Islandia	8.12.2022
UE/1/22/1696	Sorafenib Accord	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1696	Sorafenib Accord	Norwegia	30.11.2022
UE/1/22/1697	Teriparatide Sun	Islandia	1.12.2022
UE/1/22/1697	Teriparatide Sun	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1697	Teriparatide Sun	Norwegia	1.12.2022
UE/1/22/1698	Teriflunomide Mylan	Islandia	8.12.2022
UE/1/22/1698	Teriflunomide Mylan	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1698	Teriflunomide Mylan	Norwegia	1.12.2022
UE/1/22/1699	Qdenga	Islandia	15.12.2022
UE/1/22/1699	Qdenga	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1699	Qdenga	Norwegia	14.12.2022
UE/1/22/1700	Ebvallo	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1700	Ebvallo	Norwegia	21.12.2022
UE/1/22/1701	Plerixafor Accord	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1701	Plerixafor Accord	Norwegia	22.12.2022
UE/1/22/1702	Dimethyl Fumarate Teva	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1703	Pluvicto	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1703	Pluvicto	Norwegia	15.12.2022
UE/1/22/1704	Livmarli	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1704	Livmarli	Norwegia	15.12.2022
UE/1/22/1705	Pemetrexed Baxter	Islandia	20.12.2022
UE/1/22/1705	Pemetrexed Baxter	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1705	Pemetrexed Baxter	Norwegia	21.12.2022
UE/1/22/1706	Eladynos	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/22/1706	Eladynos	Norwegia	21.12.2022
UE/1/22/1687	Enjaymo	Norwegia	1.12.2022
UE/1/22/1687	Enjaymo	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1656	Ertapenem Sun	Norwegia	10.08.2022
UE/1/22/1656	Ertapenem Sun	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/21/281	CircoMax	Islandia	12.08.2022
UE/2/22/284	Evanovo	Islandia	16.08.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/2/22/284	Evanovo	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/22/284	Evanovo	Norwegia	24.08.2022
UE/2/22/286	Coxatab	Islandia	31.08.2022
UE/2/22/286	Coxatab	Liechtenstein	31.08.2022
UE/2/22/286	Coxatab	Norwegia	1.09.2022
UE/2/22/287	Cortaderm	Islandia	17.08.2022
UE/2/22/287	Cortaderm	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/22/287	Cortaderm	Norwegia	24.08.2022
UE/2/22/288	Lotilaner Elanco	Islandia	13.10.2022
UE/2/22/288	Lotilaner Elanco	Liechtenstein	30.09.2022
UE/2/22/288	Lotilaner Elanco	Norwegia	11.10.2022

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2022 r. w państwach EOG–EFTA odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/11/699	Fampyra	Islandia	8.09.2022
UE/1/11/749	Caprelsa	Islandia	13.12.2022
UE/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	9.12.2022
UE/1/12/782	Kalydeco	Islandia	8.09.2022
UE/1/12/784	Cuprymina	Norwegia	5.07.2022
UE/1/12/794	Adcetris	Norwegia	27.09.2022
UE/1/12/794	Adcetris	Liechtenstein	31.5.2022 ⁽¹⁾
UE/1/12/803	NexoBrid	Islandia	23.08.2022
UE/1/12/803	NexoBrid	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/12/803	NexoBrid	Norwegia	30.08.2022
UE/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/13/902	Translarna	Norwegia	12.07.2022
UE/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	6.10.2022
UE/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/16/1094	Ninlaro	Norwegia	24.10.2022
UE/1/16/1169	Alecensa	Islandia	11.08.2022
UE/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/16/1169	Alecensa	Norwegia	17.08.2022
UE/1/17/1192	Brineura	Islandia	15.07.2022
UE/1/17/1192	Brineura	Norwegia	15.08.2022
UE/1/17/1195	Erelzi	Norwegia	16.08.2022
UE/1/17/1199	Cuprior	Islandia	30.08.2022
UE/1/17/1199	Cuprior	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/17/1199	Cuprior	Norwegia	30.08.2022
UE/1/17/1211	Entecavir Accord	Islandia	14.07.2022
UE/1/17/1211	Entecavir Accord	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1211	Entecavir Accord	Norwegia	8.07.2022
UE/1/17/1213	Mavret	Norwegia	16.08.2022
UE/1/17/1215	Fotivda	Islandia	11.08.2022

(1) W sposób niezamierzony nie uwzględniono tego pozwolenia w wykazie pozwoleń w pierwszej połowie 2022 r.

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/17/1215	Fotivda	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1215	Fotivda	Norwegia	17.08.2022
UE/1/17/1217	Nitisinone MDK	Islandia	11.08.2022
UE/1/17/1217	Nitisinone MDK	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1217	Nitisinone MDK	Norwegia	17.08.2022
UE/1/17/1218	Rydapt	Norwegia	15.08.2022
UE/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	12.08.2022
UE/1/17/1223	Vosevi	Islandia	22.08.2022
UE/1/17/1224	Xermelo	Islandia	12.07.2022
UE/1/17/1224	Xermelo	Norwegia	12.7.2022
UE/1/17/1226	Lutathera	Islandia	14.07.2022
UE/1/17/1226	Lutathera	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1226	Lutathera	Norwegia	21.07.2022
UE/1/17/1227	Entecavir Mylan	Islandia	12.07.2022
UE/1/17/1227	Entecavir Mylan	Norwegia	5.07.2022
UE/1/17/1228	Tookad	Islandia	13.10.2022
UE/1/17/1228	Tookad	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1228	Tookad	Norwegia	27.10.2022
UE/1/17/1229	Dupixent	Islandia	8.09.2022
UE/1/17/1229	Dupixent	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1229	Dupixent	Norwegia	6.09.2022
UE/1/17/1230	Lacosamide Accord	Islandia	30.08.2022
UE/1/17/1230	Lacosamide Accord	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/17/1230	Lacosamide Accord	Norwegia	24.08.2022
UE/1/17/1231	Ocrevus	Islandia	12.10.2022
UE/1/17/1231	Ocrevus	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1231	Ocrevus	Norwegia	27.09.2022
UE/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Islandia	12.10.2022
UE/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Norwegia	6.10.2022
UE/1/17/1233	Zubsolv	Islandia	12.08.2022
UE/1/17/1233	Zubsolv	Liechtenstein	31.07.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/17/1233	Zubsolv	Norwegia	25.08.2022
UE/1/17/1234	Tremfya	Islandia	21.07.2022
UE/1/17/1234	Tremfya	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1234	Tremfya	Norwegia	21.07.2022
UE/1/17/1235	Zejula	Islandia	11.08.2022
UE/1/17/1235	Zejula	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1235	Zejula	Norwegia	15.08.2022
UE/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Islandia	19.07.2022
UE/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Islandia	19.07.2022
UE/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Norwegia	21.7.2022
UE/1/17/1238	Nyxoid	Islandia	7.10.2022
UE/1/17/1238	Nyxoid	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1238	Nyxoid	Norwegia	20.09.2022
UE/1/17/1239	VeraSeal	Islandia	13.10.2022
UE/1/17/1239	VeraSeal	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1239	VeraSeal	Norwegia	25.10.2022
UE/1/17/1241	Ontruzant	Islandia	17.08.2022
UE/1/17/1241	Ontruzant	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/17/1241	Ontruzant	Norwegia	18.08.2022
UE/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Islandia	25.08.2022
UE/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Norwegia	30.08.2022
UE/1/17/1244	Tacforius	Islandia	15.08.2022
UE/1/17/1244	Tacforius	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/17/1244	Tacforius	Norwegia	25.08.2022
UE/1/17/1245	Prevymis	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/17/1245	Prevymis	Norwegia	13.09.2022
UE/1/17/1246	Mvasi	Islandia	18.10.2022
UE/1/17/1246	Mvasi	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1246	Mvasi	Norwegia	13.10.2022
UE/1/17/1247	Adynovi	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/17/1247	Adynovi	Norwegia	6.12.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/17/1249	Darunavir Krka	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/17/1249	Darunavir Krka	Norwegia	8.12.2022
UE/1/17/1251	Ozempic	Islandia	12.10.2022
UE/1/17/1251	Ozempic	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1251	Ozempic	Norwegia	27.09.2022
UE/1/17/1252	Fasenra	Islandia	7.10.2022
UE/1/17/1252	Fasenra	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1252	Fasenra	Norwegia	26.09.2022
UE/1/17/1254	Jorveza	Islandia	13.10.2022
UE/1/17/1254	Jorveza	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1254	Jorveza	Norwegia	27.09.2022
UE/1/17/1255	Intrarosa	Islandia	10.10.2022
UE/1/17/1255	Intrarosa	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/17/1255	Intrarosa	Norwegia	20.09.2022
UE/1/17/1256	Anagrelide Mylan	Islandia	12.12.2022
UE/1/17/1256	Anagrelide Mylan	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/17/1256	Anagrelide Mylan	Norwegia	8.12.2022
UE/1/17/1257	Herzuma	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/17/1257	Herzuma	Norwegia	9.12.2022
UE/1/17/1260	Alkindi	Islandia	5.12.2022
UE/1/17/1260	Alkindi	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/17/1260	Alkindi	Norwegia	6.12.2022
UE/1/17/1263	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Islandia	5.12.2022
UE/1/17/1263	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/17/1263	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Norwegia	6.12.2022
UE/1/18/1265	Segluromet	Islandia	5.12.2022
UE/1/18/1265	Segluromet	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/18/1265	Segluromet	Norwegia	6.12.2022
UE/1/18/1266	Steglujan	Islandia	14.12.2022
UE/1/18/1266	Steglujan	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/18/1266	Steglujan	Norwegia	5.12.2022
UE/1/18/1267	Steglatro	Islandia	8.12.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/18/1267	Steglatro	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/18/1267	Steglatro	Norwegia	23.11.2022
UE/1/18/1271	Hemlibra	Islandia	7.10.2022
UE/1/18/1271	Hemlibra	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/18/1271	Hemlibra	Norwegia	20.09.2022
UE/1/18/1272	Shingrix	Islandia	14.12.2022
UE/1/18/1272	Shingrix	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/18/1272	Shingrix	Norwegia	5.12.2022
UE/1/18/1274	Trydonis	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/18/1275	Riarify	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/18/1275	Riarify	Norwegia	9.12.2022
UE/1/18/1277	Mylotarg	Islandia	8.12.2022
UE/1/18/1277	Mylotarg	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/18/1277	Mylotarg	Norwegia	8.12.2022
UE/1/18/1280	Zessly	Islandia	14.12.2022
UE/1/18/1280	Zessly	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/18/1280	Zessly	Norwegia	28.11.2022
UE/1/19/1355	Lorviqua	Norwegia	16.08.2022
UE/1/19/1376	Libtayo	Islandia	14.07.2022
UE/1/19/1376	Libtayo	Norwegia	28.07.2022
UE/1/19/1376	Libtayo	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/19/1385	Vitrakvi	Islandia	31.08.2022
UE/1/19/1385	Vitrakvi	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/19/1385	Vitrakvi	Norwegia	12.09.2022
UE/1/20/1437	Dovprela	Islandia	12.07.2022
UE/1/20/1437	Dovprela	Norwegia	2.08.2022
UE/1/20/1446	Hepcludex	Islandia	18.08.2022
UE/1/20/1446	Hepcludex	Norwegia	16.08.2022
UE/1/20/1459	Veklury	Islandia	17.08.2022
UE/1/20/1459	Veklury	Norwegia	15.08.2022
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Islandia	1.09.2022
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Norwegia	16.08.2022
UE/1/20/1471	Idefirix	Islandia	21.07.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/20/1471	Idefirix	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/20/1471	Idefirix	Norwegia	3.11.2022
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Islandia	30.08.2022
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Norwegia	2.08.2022
UE/1/20/1474	Blenrep	Islandia	13.07.2022
UE/1/20/1474	Blenrep	Norwegia	28.07.2022
UE/1/20/1476	Adakveo	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/20/1476	Adakveo	Norwegia	10.10.2022
UE/1/20/1492	Tecartus	Islandia	8.12.2022
UE/1/20/1492	Tecartus	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/20/1507	Spikevax	Islandia	13.10.2022
UE/1/20/1507	Spikevax	Norwegia	10.10.2022
UE/1/20/1507	Spikevax	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/20/1508	Enhertu	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/20/1508	Enhertu	Norwegia	7.12.2022
UE/1/20/1527	Retsevmo	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/20/1528	Comirnaty	Norwegia	13.10.2022
UE/1/20/1528	Comirnaty	Islandia	9.11.2022
UE/1/20/1528	Comirnaty	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/21/1529	Vaxzevria	Norwegia	4.11.2022
UE/1/21/1529	Vaxzevria	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/21/1537	NEXPOVIO	Islandia	25.08.2022
UE/1/21/1539	Abecma	Islandia	12.07.2022
UE/1/21/1539	Abecma	Norwegia	27.09.2022
UE/1/21/1552	Koselugo	Islandia	8.09.2022
UE/1/21/1555	Gavreto	Islandia	7.10.2022
UE/1/21/1555	Gavreto	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/21/1555	Gavreto	Norwegia	26.09.2022
UE/1/21/1570	Minjuvi	Islandia	15.07.2022
UE/1/21/1570	Minjuvi	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/21/1570	Minjuvi	Norwegia	3.08.2022
UE/1/21/1594	Rybrevent	Islandia	13.10.2022
UE/1/21/1594	Rybrevent	Liechtenstein	30.09.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/21/1594	Rybrevant	Norwegia	24.10.2022
UE/1/21/1603	Lumykras	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/21/1618	Nuvaxovid	Liechtenstein	31.10.2022
UE/1/21/1618	Nuvaxovid	Norwegia	11.10.2022
UE/1/22/1625	Paxlovid	Islandia	12.12.2022
UE/1/22/1625	Paxlovid	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/22/1625	Paxlovid	Norwegia	9.12.2022
UE/2/12/143	Nobivac L4	Islandia	16.09.2022
UE/2/12/143	Nobivac L4	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/12/143	Nobivac L4	Norwegia	18.08.2022
UE/2/16/197	Clynav	Liechtenstein	30.06.2022
UE/2/16/197	Clynav	Norwegia	16.08.2022
UE/2/17/205	CYTOPOINT	Islandia	6.10.2022
UE/2/17/206	Credelio	Islandia	6.10.2022
UE/2/17/207	Zulvac BTV	Islandia	6.10.2022
UE/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Islandia	6.10.2022
UE/2/17/210	Zeleris	Islandia	15.09.2022
UE/2/17/211	Prevomax	Islandia	16.09.2022
UE/2/17/211	Prevomax	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/17/211	Prevomax	Norwegia	18.08.2022
UE/2/17/212	Exzolt	Islandia	16.09.2022
UE/2/17/212	Exzolt	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/17/212	Exzolt	Norwegia	29.09.2022
UE/2/17/214	Vepured	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/17/214	Vepured	Norwegia	25.08.2022
UE/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Islandia	16.09.2022
UE/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Liechtenstein	31.07.2022
UE/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Norwegia	18.08.2022
UE/2/17/218	Bovilis Blue-8	Liechtenstein	31.10.2022
UE/2/17/218	Bovilis Blue-8	Norwegia	25.10.2022
UE/2/17/223	Suvaxyn Circo	Norwegia	22.07.2022
UE/2/19/245	Gumbohatch	Norwegia	11.10.2022
UE/2/20/269	Solensia	Islandia	16.09.2022
UE/2/20/269	Solensia	Norwegia	7.09.2022
UE/2/21/273	Bonqat	Norwegia	9.11.2022

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2022 r. w państwach EOG–EFTA przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/13/861/003-004	Procysbi	Islandia	23.08.2022
UE/1/13/861/003-004	Procysbi	Norwegia	17.08.2022
UE/1/15/1061	Genvoya	Norwegia	3.10.2022
UE/1/15/1061/003-004	Genvoya	Islandia	13.10.2022
UE/1/17/1217/004	Nitisinone MDK	Norwegia	16.08.2022
UE/1/17/1229	Dupixent	Norwegia	13.10.2022
UE/1/17/1229/021-022	Dupixent	Norwegia	16.08.2022
UE/1/18/1289/005-006	Biktavry	Norwegia	9.12.2022
UE/1/18/1289/005-006	Biktavry	Islandia	14.12.2022
UE/1/19/1361/004-005	Skyrizi	Norwegia	8.12.2022
UE/1/19/1404/010-011	Rinvoq	Islandia	16.08.2022
UE/1/19/1404/010-011	Rinvoq	Norwegia	16.08.2022
UE/1/20/1500/003	Xofluza	Islandia	6.09.2022
UE/1/20/1507/002-003	Spikevax	Norwegia	16.08.2022
UE/1/20/1507/004-005	Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1	Norwegia	1.9.2022
UE/1/20/1507/002-003	Spikevax	Islandia	1.09.2022
UE/1/20/1507/006	Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5	Norwegia	20.10.2022
UE/1/20/1507/007-008	Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1	Norwegia	20.10.2022
UE/1/20/1507/009-010	Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5	Norwegia	19.12.2022
UE/1/20/1528/006-007	Comirnaty Original/Omicron BA.1	Norwegia	1.09.2022
UE/1/20/1528/008-009	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5	Norwegia	12.09.2022
UE/1/20/1528/010	Comirnaty	Norwegia	20.10.2022
UE/1/20/1528/010	Comirnaty	Islandia	3.11.2022
UE/1/20/1528/011-012	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5	Norwegia	11.11.2022
UE/1/20/1528/011-012	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5	Islandia	8.12.2022
UE/1/20/1528/013	Comirnaty	Norwegia	22.12.2022
UE/1/20/1528/014	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5	Norwegia	22.12.2022
UE/2/10/111/009-017	Meloxoral	Islandia	15.12.2022
UE/2/10/111/009-017	Meloxoral	Norwegia	30.11.2022

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2022 r. w państwach EOG–EFTA wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
UE/1/00/166	NeuroBloc	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/00/166	NeuroBloc	Norwegia	31.12.2022
UE/1/01/174	Starlix	Islandia	17.08.2022
UE/1/03/251	Hepsera	Islandia	12.12.2022
UE/1/03/251	Hepsera	Liechtenstein	30.11.2022
UE/1/03/251	Hepsera	Norwegia	12.12.2022
UE/1/07/384	Docetaxel Zentiva	Norwegia	13.09.2022
UE/1/07/421	Glubrava	Islandia	1.09.2022
UE/1/08/498	Thymanax	Islandia	13.07.2022
UE/1/08/498	Thymanax	Liechtenstein	31.07.2022
UE/1/08/498	Thymanax	Norwegia	21.09.2022
UE/1/10/616	Temozolomide HEXAL	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/10/617	Temozolomide Sandoz	Liechtenstein	30.09.2022
UE/1/10/617	Temozolomide Sandoz	Norwegia	27.10.2022
UE/1/13/825	Imatinib Actavis	Islandia	1.09.2022
UE/1/13/825	Imatinib Actavis	Norwegia	14.07.2022
UE/1/15/1042	Zalviso	Islandia	17.08.2022
UE/1/15/1042	Zalviso	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/15/1042	Zalviso	Norwegia	13.09.2022
UE/1/15/1069	Episalvan	Norwegia	21.09.2022
UE/1/19/1359	Trogarzo	Liechtenstein	31.12.2022
UE/1/19/1378	Temybric Ellipta	Liechtenstein	31.08.2022
UE/1/19/1378	Temybric Ellipta	Norwegia	26.10.2022
UE/1/19/1387	Senstend	Islandia	25.08.2022
UE/1/19/1387	Senstend	Norwegia	21.09.2022
UE/2/02/036	Nobilis OR inac	Liechtenstein	30.09.2022
UE/2/02/036	Nobilis OR inac	Norwegia	14.10.2022

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
UE/2/10/106	Bovilis BTV8	Liechtenstein	31.08.2022
UE/2/10/106	Bovilis BTV8	Norwegia	14.09.2022
UE/2/11/137	Activyl Tick Plus	Liechtenstein	30.09.2022
UE/2/11/137	Activyl Tick Plus	Norwegia	25.10.2022

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2022 r. w państwach EOG–EFTA zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia