

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2011 r.

(2012/C 44/05)

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 następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2011 r. celem przyjęcia ich do wiadomości przez Komitet na posiedzeniu w dniu 30 września 2011 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 2011 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/09/578/001	Pandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1) (rozszczepiony wirion, inaktywowana, z adiuwantem) GlaxoSmithKline Biologicals	Islandia	29.4.2011
EU/1/10/635/001-014	Olanzapin Apotex	Norwegia	14.2.2011
EU/1/10/639/001-030	Telmisartan Actavis	Norwegia	17.3.2011
EU/1/10/641/001	Ruconest	Islandia	24.1.2011
EU/1/10/642/001-004	Ibandronic Acid Teva	Islandia	17.1.2011
EU/1/10/647/001-002	Myclausen	Islandia	21.1.2011
EU/1/10/647/001-028	Twynsta	Islandia	21.1.2011
EU/1/10/650/001-015	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Islandia	1.2.2011
EU/1/10/651/001-015	Clopidogrel HCS	Islandia	1.2.2011
EU/1/10/654/001-004	Leflunomide ratiopharm	Islandia	14.3.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Islandia	13.1.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Norwegia	25.1.2011
EU/1/10/657/001-002	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 (antygen powierzchniowy, inaktywowana, z adiuwantem) Novartis Vaccines and Dia	Islandia	14.3.2011
EU/1/10/657/001-002	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie	Norwegia	3.1.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Islandia	14.3.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Norwegia	3.1.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Islandia	14.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Norwegia	17.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Islandia	16.3.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Islandia	16.3.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Islandia	17.2.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Norwegia	17.3.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Norwegia	17.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Norwegia	31.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Islandia	8.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Norwegia	13.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Islandia	21.3.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Norwegia	4.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Islandia	24.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Norwegia	15.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Islandia	25.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Norwegia	15.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Norwegia	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Islandia	12.4.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Norwegia	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Islandia	12.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Norwegia	24.5.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Islandia	28.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Norwegia	31.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Liechtenstein	30.4.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Islandia	8.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Norwegia	5.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Islandia	4.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Norwegia	6.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Islandia	13.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Norwegia	26.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/675/001-0010	Leflunomide Teva	Islandia	8.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Lefluomide Teva	Norwegia	11.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Leflunomid Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Islandia	12.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Norwegia	6.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Islandia	13.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Norwegia	28.3.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Islandia	14.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Norwegia	6.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Islandia	10.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Norwegia	11.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Islandia	29.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Norwegia	24.5.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Islandia	19.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Norwegia	4.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Liechtenstein	30.6.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/682/001	Chlorek metylotioniniowy Proveblue	Islandia	6.6.2011
EU/1/11/682/001	Chlorek metylotioniniowy Proveblue	Norwegia	27.6.2011
EU/1/11/682/001	Chlorek metylotioniniowy Proveblue	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Islandia	12.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Norwegia	24.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Islandia	12.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Norwegia	9.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Islandia	28.6.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Norwegia	27.6.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Norwegia	31.5.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Islandia	28.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Norwegia	10.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Islandia	28.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/190/649/001-016	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Islandia	30.6.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Islandia	12.4.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine	Norwegia	31.3.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/11/126/001	MS-H Impfstoff	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Islandia	10.5.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Norwegia	24.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/109/001-009	RHINISENG	Norwegia	3.1.2011
EU/2/10/110/001-002	Coxevac	Islandia	26.1.2011
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Islandia	14.3.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Norwegia	3.1.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Islandia	10.2.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Islandia	10.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Islandia	16.3.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Norwegia	9.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Islandia	22.3.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Norwegia	22.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Norwegia	22.2.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Islandia	24.3.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Norwegia	14.4.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Islandia	21.3.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Norwegia	4.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Islandia	21.3.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Norwegia	1.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Islandia	21.3.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Norwegia	1.4.2011
EU/2/108/001-005	BTVPUR ALSap 2-4 0.72 U.S.N	Islandia	10.2.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Islandia	13.4.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Norwegia	18.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Islandia	13.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Norwegia	11.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Islandia	28.6.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/2/11/123/001-002	Procox	Norwegia	20.6.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Islandia	6.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Islandia	6.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certificet	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/126/001	MS-H-vaccine	Islandia	28.6.2011

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2011 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/00/135/001-002	DaTSCAN	Islandia	14.3.2011
EU/1/00/149/001	Panretin	Islandia	18.1.2011
EU/1/00/156/002-004	Trizivir	Islandia	14.2.2011
EU/1/00/166/001-003	NeuroBloc	Islandia	15.2.2011
EU/1/00/166/001-003	NeuroBloc	Norwegia	15.2.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Islandia	25.3.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Norwegia	3.3.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/00/173/001-003	Vaniqa	Islandia	15.4.2011
EU/1/01/171/001, 007-010, 013-014	Rapamune	Islandia	21.2.2011
EU/1/01/171/001, EU/1/01/171/007-010 EU/1/01/171/013-014	Rapamune	Norwegia	2.2.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Islandia	21.3.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Norwegia	27.4.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/01/173/001-003	Vaniqa	Norwegia	3.5.2011
EU/1/01/173/001-003	Vaniqa	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Islandia	17.5.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Norwegia	15.6.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/01/183/001&004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-032	HBVAXPRO	Islandia	18.4.2011
EU/1/01/183/001, EU/1/01/183/004-005 EU/1/01/183/007-008, EU/1/01/183/011 EU/1/01/183/013, EU/1/01/183/015 EU/1/01/183/018-032	HBVAXPRO	Norwegia	14.4.2011
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Islandia	23.6.2011
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek 400 mg	Islandia	9.6.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek	Norwegia	31.5.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Islandia	23.6.2011
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Norwegia	15.6.2011
EU/1/05/312/001	Xyrem	Islandia	14.1.2011
EU/1/05/313/001-009	Ablavar	Islandia	28.1.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/05/314/001	Kepivance	Islandia	17.1.2011
EU/1/05/315/001-002	Aptivus	Islandia	27.1.2011
EU/1/05/320/001	Noxafil	Islandia	18.1.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Islandia	18.3.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Norwegia	20.1.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Islandia	15.4.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Norwegia	6.4.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Islandia	23.3.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Norwegia	7.2.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Islandia	15.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Norwegia	1.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/05/328/001-004	Cubicin	Islandia	14.2.2011
EU/1/05/328/001-004	Cubicin	Norwegia	11.1.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Islandia	24.2.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Norwegia	2.2.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/05/330/001-011	Rotarix	Islandia	22.3.2011
EU/1/05/330/001-011	Rotarix	Norwegia	13.5.2011
EU/1/05/331/001-055	Neupro	Islandia	15.2.2011
EU/1/05/331/001-055	Neupro	Norwegia	10.1.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Islandia	28.6.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Norwegia	5.4.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Islandia	20.4.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Norwegia	22.3.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Islandia	18.4.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Norwegia	25.5.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Islandia	12.5.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Norwegia	3.6.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/336/001	Tygacil	Norwegia	31.5.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/06/336/001	Tygacil	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Islandia	16.5.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Norwegia	31.5.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/338/001-003	DuoTrav	Islandia	21.1.2011
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Islandia	11.5.2011
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/341/001-013	Zostavax	Islandia	18.4.2011
EU/1/06/341/001-013	Zostavax	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/343/001-007	Baraclude	Islandia	23.6.2011
EU/1/06/343/001-007	Baraclude	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/346/001	Tysabri	Islandia	27.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Islandia	23.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Norwegia	17.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Islandia	24.6.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Norwegia	23.6.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/360/001-013	Champix	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Islandia	11.2.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norwegia	15.2.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Islandia	15.2.2011
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norwegia	25.1.2011
EU/1/07/440/001-003	Tyverb	Norwegia	3.6.2011
EU/1/10/625/001	Arzerra	Islandia	22.2.2011
EU/1/10/625/001-002	Arzerra	Norwegia	17.2.2011
EU/1/10/625/001-002	Arzerra	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Islandia	6.6.2011
EU/1/183/001, 004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-032	HBVAXPRO	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/96/009/001-008	Zerit	Islandia	16.5.2011
EU/1/96/009/001-009	Zerit	Norwegia	6.5.2011
EU/1/96/009/001-009	Zerit	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/00/026/001-004	Porcilis AR-T DF	Norwegia	3.1.2011
EU/2/00/026/001-006	Porcilis AR-T DF	Islandia	17.1.2011
EU/2/04/045/001-007	Previcox	Norwegia	18.4.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/2/04/048/001-002	Purevax RCP FeLV	Norwegia	13.4.2011
EU/2/04/049/001-002	Purevax RCCh	Norwegia	13.4.2011
EU/2/04/050/001-002	Purevax RCPCh	Norwegia	13.4.2011
EU/2/04/051/001-002	Purevax RC	Norwegia	13.4.2011
EU/2/04/052/001-002	Purevax RCP	Norwegia	13.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Islandia	8.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Norwegia	26.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/06/059/001	Convenia	Islandia	27.6.2011

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2011 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/01/185/100-111	Aranesp	Islandia	15.4.2011
EU/1/01/194/003-004	INOmax	Islandia	15.4.2011
EU/1/02/227/003	Neulasta	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/06/332/010-012	Omnitrope	Islandia	16.6.2011
EU/1/06/332/010-012	Omnitrope	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/354/010-011	Competact	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/06/354/012	Competact	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/06/370/037-039	Exforge	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/06/371/037-039	Dafiro	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/06/373/037-039	Imprida	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/07/387/014-026	Advagraf	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Islandia	25.3.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Norwegia	5.4.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/07/401/012-015	Alli	Islandia	16.2.2011
EU/1/07/401/012-015	Alli	Norwegia	26.1.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Islandia	17.2.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Norwegia	14.1.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/07/407/021-040	Sprimeo	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/07/410/027-052	Binocrit	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/07/411/027-052	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/07/420/002	Cyanokit	Islandia	20.1.2011
EU/1/07/420/002	Cyanokit	Norwegia	14.2.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Islandia	23.3.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Norwegia	21.1.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/07/438/005-006	Myfenax	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/07/439/005-006	Mycophenole mofetil Teva	Liechtenstein	30.6.2011

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/08/461/002	Firazyr	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/08/490/017-024	Pramipexole Teva	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/09/511/005	Conbriza	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/09/535/015-016	Grepid	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Islandia	14.4.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Norwegia	25.3.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/09/581/003-008	Resolor	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/614/002	Menveo	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/96/022/035-040	Zyprexa	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/97/033/005-006	Avonex	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/99/103/005	ReFacto AF	Islandia	6.6.2011
EU/1/99/103/005-008	ReFacto AF	Norwegia	1.6.2011
EU/1/99/103/005-008	ReFacto AF	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Islandia	18.4.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Norwegia	9.2.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/07/078/011-014	Rheumocam	Islandia	28.6.2011
EU/2/07/078/011-014	Rheumocam	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/08/082/007	Zactran	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/97/004/041-048	Metacam	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/98/010/025	Econor	Islandia	18.2.2011
EU/2/98/010/025	Econor	Liechtenstein	28.2.2011
EU/99/119/017-018	NovoRapid	Liechtenstein	30.4.2011

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2011 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Islandia	20.4.2011
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/05/326/001	Ionsys	Islandia	20.4.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Islandia	15.3.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Islandia	12.5.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Islandia	16.3.2011
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Islandia	29.6.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Liechtenstein	30.6.2011

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2011 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/00/137/002-018	Avandia	Islandia	13.1.2011
EU/1/03/258/001-022	Avandamet	Islandia	13.1.2011
EU/1/06/349/001-010	Avaglim	Islandia	17.1.2011
EU/2/06/058/001-003	Flexicam	Islandia	14.1.2011
EU/2/08/088/001-003	Acticam	Norwegia	7.3.2011
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Islandia	22.3.2011