

## INFORMACJE DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU GOSPODARCZEGO

## STAŁY KOMITET PAŃSTW EFTA

**Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EOG należące do EOG w pierwszym półroczu 2022 r.**

(2023/C 87/08)

**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 28 października 2022 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 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 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 2022 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/21/1540	Dasatinib Accord	Norwegia	7.4.2022
EU/1/21/1540	Dasatinib Accord	Islandia	8.4.2022
EU/1/21/1540	Dasatinib Accord	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/21/1541	Dasatinib Accordpharma	Norwegia	7.4.2022
EU/1/21/1541	Dasatinib Accordpharma	Islandia	8.4.2022
EU/1/21/1541	Dasatinib Accordpharma	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/21/1569	QINLOCK	Norwegia	11.1.2022
EU/1/21/1578	Ontilyv	Norwegia	25.2.2022
EU/1/21/1578	Ontilyv	Islandia	24.2.2022
EU/1/21/1578	Ontilyv	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1579	Nexviadyme	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/21/1586	Voraxaze	Norwegia	24.1.2022
EU/1/21/1586	Voraxaze	Islandia	10.2.2022
EU/1/21/1586	Voraxaze	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1596	Tepmetko	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1596	Tepmetko	Islandia	22.2.2022
EU/1/21/1596	Tepmetko	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1598	Sitagliptin SUN	Norwegia	3.1.2022
EU/1/21/1599	Vyepti	Norwegia	7.2.2022
EU/1/21/1599	Vyepti	Islandia	28.1.2022
EU/1/21/1599	Vyepti	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1600	Tecovirimat SIGA	Norwegia	17.1.2022
EU/1/21/1600	Tecovirimat SIGA	Islandia	14.1.2022
EU/1/21/1600	Tecovirimat SIGA	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1602	Uplizna	Norwegia	16.5.2022
EU/1/21/1602	Uplizna	Islandia	13.5.2022
EU/1/21/1602	Uplizna	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/21/1603	Lumykras	Norwegia	11.1.2022
EU/1/21/1603	Lumykras	Islandia	25.1.2022
EU/1/21/1603	Lumykras	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1604	Riltrava Aerosphere	Norwegia	11.1.2022
EU/1/21/1604	Riltrava Aerosphere	Islandia	19.1.2022
EU/1/21/1604	Riltrava Aerosphere	Liechtenstein	31.1.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/21/1605	Tavneos	Norwegia	19.1.2022
EU/1/21/1605	Tavneos	Islandia	14.2.2022
EU/1/21/1605	Tavneos	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1606	Yselty	Norwegia	22.6.2022
EU/1/21/1606	Yselty	Islandia	21.6.2022
EU/1/21/1606	Yselty	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/21/1607	Lonapegsomatropin Ascendis Pharma	Norwegia	21.1.2022
EU/1/21/1607	Lonapegsomatropin Ascendis Pharma	Islandia	1.2.2022
EU/1/21/1607	Lonapegsomatropin Ascendis Pharma	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1608	Wegovy	Norwegia	12.1.2022
EU/1/21/1608	Wegovy	Islandia	19.1.2022
EU/1/21/1608	Wegovy	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/21/1611	Vildagliptin/Metformin hydrochloride Accord	Norwegia	6.4.2022
EU/1/21/1611	Vildagliptin/Metformin hydrochloride Accord	Islandia	19.4.2022
EU/1/21/1611	Vildagliptin/Metformin hydrochloride Accord	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/21/1612	Apexxnar	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1612	Apexxnar	Islandia	22.2.2022
EU/1/21/1612	Apexxnar	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1615	Padcev	Norwegia	21.4.2022
EU/1/21/1615	Padcev	Islandia	4.5.2022
EU/1/21/1615	Padcev	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/21/1616	Kerendia	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1616	Kerendia	Islandia	24.2.2022
EU/1/21/1616	Kerendia	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1617	Ngenla	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1617	Ngenla	Islandia	22.2.2022
EU/1/21/1617	Ngenla	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1619	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Mylan	Norwegia	24.3.2022
EU/1/21/1619	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Mylan	Islandia	15.3.2022
EU/1/21/1619	Sitagliptin/Metformin hydrochloride Mylan	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1620	Sapropterin Dipharma	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1620	Sapropterin Dipharma	Islandia	22.2.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/21/1620	Sapropterin Dipharma	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1621	OKEDI	Norwegia	21.2.2022
EU/1/21/1621	OKEDI	Islandia	16.2.2022
EU/1/21/1621	OKEDI	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1622	Oxbryta	Norwegia	21.2.2022
EU/1/21/1622	Oxbryta	Islandia	22.2.2022
EU/1/21/1622	Oxbryta	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1623	Saphnelo	Norwegia	21.2.2022
EU/1/21/1623	Saphnelo	Islandia	21.2.2022
EU/1/21/1623	Saphnelo	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1624	Szczepionka przeciwko COVID-19 (inaktywowana, adjuwantowa) Valneva	Norwegia	27.6.2022
EU/1/21/1624	Szczepionka przeciwko COVID-19 (inaktywowana, adjuwantowa) Valneva	Islandia	28.6.2022
EU/1/21/1624	Szczepionka przeciwko COVID-19 (inaktywowana, adjuwantowa) Valneva	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/22/1625	Paxlovid	Norwegia	28.1.2022
EU/1/22/1625	Paxlovid	Islandia	1.2.2022
EU/1/22/1625	Paxlovid	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/22/1628	Sondelbay	Norwegia	7.4.2022
EU/1/22/1628	Sondelbay	Islandia	20.4.2022
EU/1/22/1628	Sondelbay	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/22/1629	Zolsketil pegylated liposomal	Islandia	10.6.2022
EU/1/22/1629	Zolsketil pegylated liposomal	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1630	Kimmtrak	Norwegia	12.4.2022
EU/1/22/1630	Kimmtrak	Islandia	27.4.2022
EU/1/22/1630	Kimmtrak	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1631	Breyanzi	Norwegia	20.4.2022
EU/1/22/1631	Breyanzi	Islandia	4.5.2022
EU/1/22/1631	Breyanzi	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1632	Stimufend	Norwegia	7.4.2022
EU/1/22/1632	Stimufend	Islandia	20.4.2022
EU/1/22/1632	Stimufend	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/22/1633	Sitagliptin Accord	Norwegia	16.5.2022
EU/1/22/1633	Sitagliptin Accord	Islandia	17.5.2022
EU/1/22/1633	Sitagliptin Accord	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1634	Dimethyl Fumarate Mylan	Norwegia	23.5.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/22/1634	Dimethyl Fumarate Mylan	Islandia	18.5.2022
EU/1/22/1634	Dimethyl fumarate Mylan	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1635	Dimethyl fumarate Polpharma	Norwegia	20.5.2022
EU/1/22/1635	Dimethyl fumarate Polpharma	Islandia	19.5.2022
EU/1/22/1635	Dimethyl fumarate Polpharma	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1637	Dimethyl fumarate Neuraxpharm	Norwegia	20.5.2022
EU/1/22/1637	Dimethyl fumarate Neuraxpharm	Islandia	19.5.2022
EU/1/22/1637	Dimethyl fumarate Neuraxpharm	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1638	Quviviq	Norwegia	20.5.2022
EU/1/22/1638	Quviviq	Islandia	28.6.2022
EU/1/22/1638	Quviviq	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1639	Truvelog Mix 30	Norwegia	29.4.2022
EU/1/22/1639	Truvelog Mix 30	Islandia	12.5.2022
EU/1/22/1639	Truvelog Mix 30	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1640	Amversio	Norwegia	20.5.2022
EU/1/22/1640	Amversio	Islandia	19.5.2022
EU/1/22/1640	Amversio	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1641	PreHevbri	Norwegia	16.5.2022
EU/1/22/1641	PreHevbri	Islandia	18.5.2022
EU/1/22/1641	PreHevbri	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1642	Orgovyx	Norwegia	16.5.2022
EU/1/22/1642	Orgovyx	Islandia	12.5.2022
EU/1/22/1642	Orgovyx	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1643	Kapruvia	Norwegia	25.4.2022
EU/1/22/1643	Kapruvia	Islandia	11.5.2022
EU/1/22/1643	Kapruvia	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1644	Inprenzia	Norwegia	20.5.2022
EU/1/22/1644	Inprenzia	Islandia	18.5.2022
EU/1/22/1644	Inprenzia	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1645	Vydura	Norwegia	29.4.2022
EU/1/22/1645	Vydura	Islandia	11.5.2022
EU/1/22/1645	Vydura	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/22/1646	Amifampridine SERB	Norwegia	31.5.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/22/1646	Amifampridine SERB	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1647	Camcevi	Norwegia	31.5.2022
EU/1/22/1647	Camcevi	Islandia	9.6.2022
EU/1/22/1647	Camcevi	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1648	Carvykti	Norwegia	31.5.2022
EU/1/22/1648	Carvykti	Islandia	9.6.2022
EU/1/22/1648	Carvykti	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/22/1649	Lunsumio	Norwegia	16.6.2022
EU/1/22/1649	Lunsumio	Islandia	15.6.2022
EU/1/22/1649	Lunsumio	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/22/1650	Tabrecta	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/22/1651	Evusheld	Norwegia	28.3.2022
EU/1/22/1651	Evusheld	Islandia	30.3.2022
EU/1/22/1651	Evusheld	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/22/1652	Filsuvez	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/22/1655	Pirfenidone AET	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/22/1659	Xenpozyme	Liechtenstein	30.6.2022
EU/2/21/279	Zenalpha	Norwegia	7.1.2022
EU/2/21/280	Imoxat	Norwegia	7.1.2022
EU/2/21/281	CircoMax	Norwegia	17.1.2022
EU/2/21/281	CircoMax	Liechtenstein	31.1.2022
EU/2/22/282	RenuTend	Norwegia	29.4.2022
EU/2/22/282	RenuTend	Islandia	24.5.2022
EU/2/22/282	RenuTend	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/22/283	Chanaxin	Norwegia	9.6.2022
EU/2/22/283	Chanaxin	Islandia	14.6.2022
EU/2/22/283	Chanaxin	Liechtenstein	30.4.2022

## ZAŁĄCZNIK II

**Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 2022 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegia	9.5.2022
EU/1/11/699	Fampyra	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	24.1.2022
EU/1/11/749	Caprelsa	Islandia	20.1.2022
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/12/782	Kalydeco	Norwegia	20.5.2022
EU/1/12/782	Kalydeco	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/12/784	Cuprymina	Islandia	28.6.2022
EU/1/12/784	Cuprymina	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegia	16.5.2022
EU/1/13/818	Bosulif	Islandia	20.4.2022
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegia	30.3.2022
EU/1/13/875	Deltyba	Islandia	6.4.2022
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegia	26.1.2022
EU/1/13/901	Sirturo	Islandia	14.1.2022
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/13/902	Translarna	Islandia	28.6.2022
EU/1/13/902	Translarna	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/14/987	Holoclar	Norwegia	8.4.2022
EU/1/14/987	Holoclar	Islandia	11.1.2022
EU/1/14/987	Holoclar	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/15/1078	Natpar	Norwegia	19.4.2022
EU/1/15/1078	Natpar	Islandia	6.4.2022
EU/1/15/1078	Natpar	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/15/999	Zykadia	Norwegia	22.2.2022
EU/1/15/999	Zykadia	Islandia	22.2.2022
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/16/1086	Tagrisso	Norwegia	6.4.2022
EU/1/16/1086	Tagrisso	Islandia	20.4.2022
EU/1/16/1086	Tagrisso	Liechtenstein	31.3.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca	Norwegia	8.4.2022
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca	Islandia	16.3.2022
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/16/1101	Darzalex	Norwegia	21.1.2022
EU/1/16/1101	Darzalex	Islandia	14.1.2022
EU/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/16/1139	Ocaliva	Norwegia	24.1.2022
EU/1/16/1139	Ocaliva	Islandia	21.1.2022
EU/1/16/1139	Ocaliva	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/16/1152	Roteas	Norwegia	13.1.2022
EU/1/16/1152	Roteas	Islandia	11.1.2022
EU/1/16/1152	Roteas	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/16/1154	Vemlidy	Norwegia	4.1.2022
EU/1/16/1154	Vemlidy	Islandia	5.1.2022
EU/1/16/1154	Vemlidy	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/16/1155	Kyntheum	Norwegia	29.4.2022
EU/1/16/1155	Kyntheum	Islandia	11.5.2022
EU/1/16/1155	Kyntheum	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/16/1171	Ledaga	Norwegia	17.1.2022
EU/1/16/1171	Ledaga	Islandia	14.1.2022
EU/1/16/1171	Ledaga	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1172	Jylamvo	Norwegia	24.1.2022
EU/1/17/1172	Jylamvo	Islandia	5.1.2022
EU/1/17/1172	Jylamvo	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1174	Rolufta Ellipta	Norwegia	14.1.2022
EU/1/17/1174	Rolufta Ellipta	Islandia	14.1.2022
EU/1/17/1174	Rolufta Ellipta	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Norwegia	13.1.2022
EU/1/17/1175	Daptomycin Hospira	Islandia	25.1.2022
EU/1/17/1176	Yargesa	Norwegia	24.1.2022
EU/1/17/1176	Yargesa	Islandia	20.1.2022
EU/1/17/1176	Yargesa	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1178	Xeljanz	Norwegia	14.3.2022
EU/1/17/1178	Xeljanz	Islandia	15.3.2022
EU/1/17/1178	Xeljanz	Liechtenstein	31.3.2022



Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/17/1179	Veltassa	Norwegia	6.4.2022
EU/1/17/1179	Veltassa	Islandia	19.4.2022
EU/1/17/1179	Veltassa	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1181	Spherox	Norwegia	8.6.2022
EU/1/17/1181	Spherox	Islandia	19.5.2022
EU/1/17/1181	Spherox	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Norwegia	24.1.2022
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Islandia	21.1.2022
EU/1/17/1182	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1184	Riximyo	Norwegia	22.2.2022
EU/1/17/1184	Riximyo	Islandia	23.2.2022
EU/1/17/1184	Riximyo	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1185	Rixathon	Norwegia	14.3.2022
EU/1/17/1185	Rixathon	Islandia	15.3.2022
EU/1/17/1185	Rixathon	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1186	Axumin	Norwegia	16.2.2022
EU/1/17/1186	Axumin	Islandia	16.2.2022
EU/1/17/1186	Axumin	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1187	Trumenba	Norwegia	9.5.2022
EU/1/17/1187	Trumenba	Islandia	11.5.2022
EU/1/17/1187	Trumenba	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1188	Spinraza	Norwegia	7.2.2022
EU/1/17/1188	Spinraza	Islandia	11.2.2022
EU/1/17/1188	Spinraza	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1189	Elmiron	Norwegia	26.1.2022
EU/1/17/1189	Elmiron	Islandia	21.1.2022
EU/1/17/1189	Elmiron	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Norwegia	18.2.2022
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Islandia	22.2.2022
EU/1/17/1190	Ivabradine Accord	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1191	Qarziba	Norwegia	27.1.2022
EU/1/17/1191	Qarziba	Islandia	19.1.2022
EU/1/17/1191	Qarziba	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1192	Brineura	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1192	Brineura	Norwegia	15.5.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/17/1193	Refixia	Norwegia	5.4.2022
EU/1/17/1193	Refixia	Islandia	15.3.2022
EU/1/17/1193	Refixia	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Norwegia	21.2.2022
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Islandia	23.2.2022
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1195	Erelzi	Islandia	27.4.2022
EU/1/17/1195	Erelzi	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1196	Kevzara	Norwegia	9.5.2022
EU/1/17/1196	Kevzara	Islandia	11.5.2022
EU/1/17/1196	Kevzara	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1197	Oxervate	Norwegia	12.4.2022
EU/1/17/1197	Oxervate	Islandia	20.4.2022
EU/1/17/1197	Oxervate	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1200	Besponsa	Norwegia	22.2.2022
EU/1/17/1200	Besponsa	Islandia	21.2.2022
EU/1/17/1200	Besponsa	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1201	Skilarence	Norwegia	24.2.2022
EU/1/17/1201	Skilarence	Islandia	24.2.2022
EU/1/17/1201	Skilarence	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/17/1202	Ucedane	Norwegia	29.4.2022
EU/1/17/1202	Ucedane	Islandia	25.4.2022
EU/1/17/1202	Ucedane	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Norwegia	29.4.2022
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Islandia	3.5.2022
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1205	Blitzima	Norwegia	29.4.2022
EU/1/17/1205	Blitzima	Islandia	6.5.2022
EU/1/17/1205	Blitzima	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1208	Trimbow	Norwegia	31.3.2022
EU/1/17/1208	Trimbow	Islandia	19.4.2022
EU/1/17/1208	Trimbow	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1209	Reagila	Norwegia	20.4.2022
EU/1/17/1209	Reagila	Islandia	20.4.2022
EU/1/17/1209	Reagila	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Norwegia	31.5.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/7/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	9.6.2022
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1212	Mavenclad	Norwegia	29.4.2022
EU/1/17/1212	Mavenclad	Islandia	11.5.2022
EU/1/17/1212	Mavenclad	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1213	Maviret	Islandia	20.4.2022
EU/1/17/1213	Maviret	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1216	Imraldi	Norwegia	9.5.2022
EU/1/17/1216	Imraldi	Islandia	17.5.2022
EU/1/17/1216	Imraldi	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1218	Rydapt	Islandia	10.6.2022
EU/1/17/1218	Rydapt	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1220	Tecentriq	Norwegia	29.4.2022
EU/1/17/1220	Tecentriq	Islandia	6.5.2022
EU/1/17/1220	Tecentriq	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1221	Kisqali	Norwegia	20.4.2022
EU/1/17/1221	Kisqali	Islandia	27.4.2022
EU/1/17/1221	Kisqali	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	9.6.2022
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1223	Vosevi	Norwegia	20.5.2022
EU/1/17/1223	Vosevi	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1224	Xermelo	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/17/1225	Symtuza	Norwegia	31.5.2022
EU/1/17/1225	Symtuza	Islandia	9.6.2022
EU/1/17/1225	Symtuza	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/17/1250	Rubraca	Norwegia	24.3.2022
EU/1/17/1250	Rubraca	Islandia	16.3.2022
EU/1/17/1250	Rubraca	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1262	Crysvita	Norwegia	11.2.2022
EU/1/17/1262	Crysvita	Islandia	25.1.2022
EU/1/17/1262	Crysvita	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/18/1345	Ondexxya	Norwegia	30.6.2022
EU/1/18/1345	Ondexxya	Islandia	17.5.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/18/1345	Ondexxya	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/19/1355	Lorviqua	Islandia	25.4.2022
EU/1/19/1355	Lorviqua	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/19/1360	Waylivra	Norwegia	24.2.2022
EU/1/19/1360	Waylivra	Islandia	21.2.2022
EU/1/19/1360	Waylivra	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/20/1437	Dovprela	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/20/1443	Zolgensma	Norwegia	31.5.2022
EU/1/20/1443	Zolgensma	Islandia	9.6.2022
EU/1/20/1443	Zolgensma	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/20/1446	Hepcludex	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/20/1459	Veklury	Norwegia	29.4.2022
EU/1/20/1459	Veklury	Islandia	4.5.2022
EU/1/20/1459	Veklury	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/20/1460	Rozlytrek	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/20/1474	BLENREP	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/20/1525	Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen (JCOVDEN)	Norwegia	24.1.2022
EU/1/20/1525	Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen (JCOVDEN)	Islandia	14.2.2022
EU/1/20/1525	Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen (JCOVDEN)	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/20/1527	Retsevmo	Norwegia	26.1.2022
EU/1/20/1527	Retsevmo	Islandia	4.1.2022
EU/1/21/1535	Pemazyre	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1535	Pemazyre	Islandia	23.2.2022
EU/1/21/1535	Pemazyre	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1537	NEXPOVIO	Norwegia	2.6.2022
EU/1/21/1537	NEXPOVIO	Islandia	19.5.2022
EU/1/21/1537	NEXPOVIO	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/21/1538	Jemperli	Norwegia	22.2.2022
EU/1/21/1538	Jemperli	Islandia	22.2.2022
EU/1/21/1538	Jemperli	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/21/1539	Abecma	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/21/1552	Koselugo	Norwegia	12.5.2022
EU/1/21/1552	Koselugo	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/16/203	VarroMed	Norwegia	24.1.2022
EU/2/16/203	VarroMed	Islandia	21.1.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/2/16/203	VarroMed	Liechtenstein	31.1.2022
EU/2/17/205	Cytopoint	Norwegia	29.6.2022
EU/2/17/205	Cytopoint	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/17/206	Credelio	Norwegia	29.6.2022
EU/2/17/206	Credelio	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/17/207	Zulvac BTV	Norwegia	29.6.2022
EU/2/17/207	Zulvac BTV	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Norwegia	29.6.2022
EU/2/17/209	RESPIPORC FLUpan H1N1	Liechtenstein	30.4.2022
EU/2/17/210	Zeleris	Norwegia	30.6.2022
EU/2/17/210	Zeleris	Islandia	18.5.2022
EU/2/17/210	Zeleris	Liechtenstein	31.5.2022

## ZAŁĄCZNIK III

**Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 2022 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/05/320/005	Noxafil	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/05/320/005	Noxafil	Norwegia	24.1.2022
EU/1/05/320/005	Noxafil	Islandia	20.1.2022
EU/1/05/324	Naglazyme	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/13/837	Tecfidera	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/14/930	Jardiance	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/14/936/008	Nuwiq	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/14/936/008	Nuwiq	Norwegia	24.1.2022
EU/1/14/936/008	Nuwiq	Islandia	20.1.2022
EU/1/15/1043/009-010	Nucala	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/15/1043/009-010	Nucala	Norwegia	24.5.2022
EU/1/15/1043/009-010	Nucala	Islandia	23.6.2022
EU/1/16/1116/003-004	Epclusa	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/16/1116/003-004	Epclusa	Norwegia	7.1.2022
EU/1/16/1116/003-004	Epclusa	Islandia	18.1.2022
EU/1/17/1217/004	Nitisinone MDK	Islandia	5.1.2022
EU/1/17/1229/021-022	Dupixent	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/17/1229/021 -022	Dupixent	Islandia	27.4.2022
EU/1/17/1235/004-005	Zejula	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/17/1235/004-005	Zejula	Norwegia	30.5.2022
EU/1/17/1235/004-005	Zejula	Islandia	10.6.2022
EU/1/17/1247/015-016	Adynovi	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1247/015-016	Adynovi	Norwegia	14.1.2022
EU/1/17/1247/015-016	Adynovi	Islandia	20.1.2022
EU/1/17/1251/010-011	Ozempic	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/17/1251/010-011	Ozempic	Norwegia	11.1.2022
EU/1/17/1251/010-011	Ozempic	Islandia	20.1.2022
EU/1/18/1274/006-008	Trydonis	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/18/1274/006-008	Trydonis	Norwegia	24.1.2022
EU/1/18/1274/006-008	Trydonis	Islandia	21.1.2022
EU/1/18/1323/003	Ilumetri	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/18/1323/003	Ilumetri	Norwegia	20.5.2022
EU/1/18/1323/003	Ilumetri	Islandia	28.6.2022

Numer EU	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/19/1414/007-008	Mayzent	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/19/1414/007-008	Mayzent	Norwegia	16.2.2022
EU/1/19/1414/007-008	Mayzent	Islandia	24.2.2022
EU/1/20/1422/016-017	Lyumjev	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/20/1422/016-017	Lyumjev	Norwegia	18.5.2022
EU/1/20/1422/016-017	Lyumjev	Islandia	17.5.2022
EU/1/20/1468/002	Kaftrio	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/20/1468/002	Kaftrio	Norwegia	7.1.2022
EU/1/20/1468/002	Kaftrio	Islandia	19.1.2022
EU/1/20/1473/004-005	AYVAKYT	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/20/1473/004-005	AYVAKYT	Norwegia	31.3.2022
EU/1/20/1473/004-005	AYVAKYT	Islandia	19.4.2022
EU/1/20/1500/003-004	Xofluza	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/20/1500/003-004	Xofluza	Norwegia	29.4.2022
EU/1/20/1501/003-004	Sogroya	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/20/1501/003-004	Sogroya	Norwegia	29.4.2022
EU/1/20/1501/003-004	Sogroya	Islandia	12.5.2022
EU/1/20/1513/013-016	Yuflyma	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/20/1513/013-016	Yuflyma	Norwegia	16.2.2022
EU/1/20/1513/013-016	Yuflyma	Islandia	15.3.2022
EU/2/13/154/028-033	Apoquel	Norwegia	5.1.2022

## ZAŁĄCZNIK IV

**Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 2022 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/174	Starlix	Norwegia	16.6.2022
EU/1/01/174	Starlix	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/03/249	Vivanza	Norwegia	1.3.2022
EU/1/03/249	Vivanza	Islandia	10.2.2022
EU/1/03/249	Vivanza	Liechtenstein	28.2.2022
EU/1/03/250	Ytracis	Norwegia	22.2.2022
EU/1/03/250	Ytracis	Islandia	5.1.2022
EU/1/07/384	Docetaxel Zentiva	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/07/384	Docetaxel Zentiva	Islandia	10.6.2022
EU/1/07/421	Glubrava	Norwegia	8.6.2022
EU/1/07/421	Glubrava	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norwegia	22.2.2022
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Islandia	11.1.2022
EU/1/09/519	PANTOLOC Control	Norwegia	10.1.2022
EU/1/09/519	PANTOLOC Control	Islandia	5.1.2022
EU/1/11/695	Leganto	Norwegia	18.1.2022
EU/1/11/695	Leganto	Islandia	5.1.2022
EU/1/11/695	Leganto	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Norwegia	22.4.2022
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Islandia	4.5.2022
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Liechtenstein	30.4.2022
EU/1/13/825	Imatinib Actavis	Liechtenstein	31.5.2022
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Norwegia	23.3.2022
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Islandia	21.1.2022
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/15/1069	Episalvan	Islandia	16.6.2022
EU/1/15/1069	Episalvan	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/16/1131	Thorinane	Norwegia	4.3.2022
EU/1/16/1131	Thorinane	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/17/1183	Pemetrexed Pfizer	Norwegia	23.3.2022
EU/1/17/1183	Pemetrexed Pfizer	Islandia	27.1.2022
EU/1/17/1183	Pemetrexed Pfizer	Liechtenstein	31.1.2022
EU/1/19/1363	Zynquista	Norwegia	21.4.2022



Numer EU	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/19/1363	Zynquista	Islandia	6.4.2022
EU/1/19/1363	Zynquista	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/19/1367	Zynteglo	Norwegia	21.4.2022
EU/1/19/1367	Zynteglo	Islandia	20.4.2022
EU/1/19/1367	Zynteglo	Liechtenstein	31.3.2022
EU/1/19/1387	Senstend	Liechtenstein	30.6.2022
EU/1/19/1421	Staquis	Norwegia	9.2.2022
EU/1/19/1421	Staquis	Islandia	10.2.2022
EU/1/19/1421	Staquis	Liechtenstein	31.1.2022
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Norwegia	22.2.2022

## ZAŁĄCZNIK V

**Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od 1 stycznia 2022 r. do 30 czerwca 2022 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer EU	Produkt	Państwo	Data zawieszenia pozwolenia