

ZAWIADOMIENIA DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU
GOSPODARCZEGO

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2010 r.

(2011/C 8/07)

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 1 października 2010 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2010 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 2010 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Norwegia	5.2.2010
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/571/001/IS	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 Baxter	Islandia	27.1.2010
EU/1/09/577/001/NO-004/NO	Foclivia	Norwegia	18.2.2010
EU/1/09/583/001/NO-072/NO	Irbesartan hydrochlorotiazyd Teva	Norwegia	18.1.2010
EU/1/09/583/001-072	Irbesartan hydrochlorotiazyd Teva	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/584/001-018	Sildenafil Teva	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/585/001/NO-018/NO	Rivastigmine 1A	Norwegia	9.3.2010
EU/1/09/585/001-018/IS	Rivastigmine 1A	Islandia	2.3.2010
EU/1/09/586/001/NO-010/NO	Oslif Breezhaler	Norwegia	27.1.2010
EU/1/09/586/001-010	Oslif Breezhaler	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/587/001/NO-017/NO	Olanzapine Glenmark	Norwegia	3.2.2010
EU/1/09/587/001-017	Olanzapine Glenmark	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/587/001-017/IS	Olanzapine Glenmark	Islandia	25.1.2010
EU/1/09/588/001/NO-012/NO	Olanzapine Glenmark Europe	Norwegia	6.2.2010
EU/1/09/588/001-012	Olanzapine Glenmark Europe	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/588/001-012/IS	Olanzapine Glenmark Europe	Islandia	25.1.2010
EU/1/09/589/001/NO-018/NO	Rivastigmine Hexal	Norwegia	9.3.2010
EU/1/09/589/001-018	Rivastigmine Hexal	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/589/001-018/IS	Rivastigmine Hexal	Islandia	4.3.2010
EU/1/09/590/001/NO-006/NO	Prevenar 13	Norwegia	18.1.2010
EU/1/09/590/001-006	Prevenar 13	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/592/001/NO-005/NO	Olazax Disperzi	Norwegia	4.2.2010
EU/1/09/592/001-005	Olazax Disperzi	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/592/001-005/IS	Olazax Disperzi	Islandia	25.1.2010
EU/1/09/593/001/NO-010/NO	Onbrez Breezhaler	Norwegia	6.1.2010
EU/1/09/593/001-010	Onbrez Breezhaler	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/594/001/NO-010/NO	Hirobriz Breezhaler	Norwegia	28.1.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/594/001-010	Hirobriz Breezhaler	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/595/001/NO-015/NO	Sildenafil Actavis	Norwegia	13.1.2010
EU/1/09/595/001-015/IS	Sildenafil Actavis	Islandia	7.1.2010
EU/1/09/596/001/NO-014/NO	Lamuidine Teva Pharma BV	Norwegia	11.1.2010
EU/1/09/596/001-014	Lamuidine Teva Pharma BV	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/596/001-014/IS	Lamuidine Teva Pharma BV	Islandia	1.3.2010
EU/1/09/597/001/NO-005/NO	Olazax	Norwegia	4.2.2010
EU/1/09/597/001-005/IS	Olazax	Islandia	25.1.2010
EU/1/09/598/001/NO-004/NO	Nevirapine Teva	Norwegia	11.1.2010
EU/1/09/598/001-004/IS	Nevirapine Teva	Islandia	1.3.2010
EU/1/09/599/001/NO-018/NO	Rivastigmine Sandoz	Norwegia	9.3.2010
EU/1/09/599/001-018/IS	Rivastigmine Sandoz	Islandia	4.3.2010
EU/1/09/600/001/IS	Zutectra	Islandia	24.2.2010
EU/1/09/600/001/NO	Zutectra	Norwegia	11.1.2010
EU/1/09/601/001	Zenas	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/601/001/NO	Zenas	Norwegia	4.2.2010
EU/1/09/601/001/IS	Zenas	Islandia	20.1.2010
EU/1/09/602/001/NO-002/NO	Scintimun	Norwegia	25.1.2010
EU/1/09/602/001-002	Scintimun	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/602/001-002/IS	Scintimun	Islandia	21.1.2010
EU/1/09/603/001/NO-012/NO	Sildenafil ratiopharm	Norwegia	13.1.2010
EU/1/09/603/001-012	Sildenafil ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/603/001-012/IS	Sildenafil ratiopharm	Islandia	18.1.2010
EU/1/09/604/001/NO-010/NO	Leflunomide Winthrop	Norwegia	4.2.2010
EU/1/09/604/001-010	Leflunomide Winthrop	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/604/001-010/IS	Leflunomide Winthrop	Islandia	22.1.2010
EU/1/09/605/001-012	Temomedac	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/605/001-012/IS	Temomedac	Islandia	24.2.2010
EU/1/09/606/001/NO-012/NO	Temozolomide	Norwegia	15.2.2010
EU/1/09/606/001-012	Temozolomide	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/606/001-012/IS	Temozolomide	Islandia	16.2.2010
EU/1/09/607/001/NO-014/NO	Silodyx	Norwegia	9.2.2010
EU/1/09/607/001-014	Silodyx	Liechtenstein	28.2.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/607/001-014/IS	Silodyx	Islandia	16.3.2010
EU/1/09/608/001/NO-014/NO	Urorec	Norwegia	9.2.2010
EU/1/09/608/001-014	Urorec	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/608/001-014/IS	Urorec	Islandia	16.3.2010
EU/1/09/609/001/NO-002/NO	Elonva	Norwegia	11.3.2010
EU/1/09/609/001-002	Elonva	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/609/001-002/IS	Elonva	Islandia	10.2.2010
EU/1/09/610/001/NO-030/NO	Telmisartan Teva	Norwegia	2.3.2010
EU/1/09/610/001-030	Telmisartan Teva	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/610/001-030/IS	Telmisartan Teva	Islandia	16.3.2010
EU/1/09/611/001/NO-002/NO	Docetaxel Teva	Norwegia	26.2.2010
EU/1/09/611/001-002	Docetaxel Teva	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/611/001-002/IS	Docetaxel Teva	Islandia	23.2.2010
EU/1/10/612/001/NO-006/NO	Revolade	Norwegia	25.3.2010
EU/1/10/612/001-006	Revolade	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/612/001-006/IS	Revolade	Islandia	7.4.2010
EU/1/10/613/001/NO-002/NO	ImmunoGam	Norwegia	19.4.2010
EU/1/10/613/001-002	ImmunoGam	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/613/001-002/IS	ImmunoGam	Islandia	28.4.2010
EU/1/10/614/001	Menveo	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/614/001/IS	Menveo	Islandia	15.6.2010
EU/1/10/614/001/NO	Menveo	Norwegia	21.4.2010
EU/1/10/615/001/NO-024/NO	Temozolomide Hospira	Norwegia	24.3.2010
EU/1/10/615/001-024	Temozolomide Hospira	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/615/001-024/IS	Temozolomide Hospira	Islandia	3.5.2010
EU/1/10/616/001/NO-024/NO	Temozolomide Hexal	Norwegia	26.4.2010
EU/1/10/616/001-024	Temozolomide Hexal	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/616/001-024/IS	Temozolomide Hexal	Islandia	27.4.2010
EU/1/10/617/001/NO-024/NO	Temozolomide Sandoz	Norwegia	26.4.2010
EU/1/10/617/001-024	Temozolomide Sandoz	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/617/001-024/IS	Temozolomide Sandoz	Islandia	27.4.2010
EU/1/10/618/001-004	Prolia	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/618/001-004/IS	Prolia	Islandia	23.6.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/10/619/001/NO-014/NO	DuoPlavin	Norwegia	23.3.2010
EU/1/10/619/001-014	DuoPlavin	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/619/001-014/IS	DuoPlavin	Islandia	21.4.2010
EU/1/10/620/001/NO-016/NO	Ristfor	Norwegia	3.6.2010
EU/1/10/620/001-016	Ristfor	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/620/001-016/IS	Ristfor	Islandia	5.5.2010
EU/1/10/621/001/NO-018/NO	Ristaben	Norwegia	3.6.2010
EU/1/10/621/001-018	Ristaben	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/621/001-018/IS	Ristaben	Islandia	5.5.2010
EU/1/10/622/001/NO-002/NO	Tepadina	Norwegia	25.3.2010
EU/1/10/622/001-002/IS	Tepadina	Islandia	21.4.2010
EU/1/10/622/001-002	Tepadina	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/623/001/NO-014/NO	DuoCover	Norwegia	23.3.2010
EU/1/10/623/001-014	DuoCover	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/623/001-014/IS	DuoCover	Islandia	21.4.2010
EU/1/10/624/001	Arepanrix	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/624/001/IS	Arepanrix	Islandia	21.5.2010
EU/1/10/625/001/NO-002/NO	Arzerra	Norwegia	12.5.2010
EU/1/10/625/001-002	Arzerra	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/625/001-002/IS	Arzerra	Islandia	17.5.2010
EU/1/10/626/001/NO-004/NO	Ribavirin BioPartners	Norwegia	22.4.2010
EU/1/10/626/001-004/IS	Ribavirin BioPartners	Islandia	17.5.2010
EU/1/10/627/001/NO-003/NO	Raloxifene Teva	Norwegia	31.5.2010
EU/1/10/627/001-003	Raloxifene Teva	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/10/627/001-003/IS	Raloxifene Teva	Islandia	18.6.2010
EU/1/10/628/001/NO-004/NO	Votrient	Norwegia	28.6.2010
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/628/001-004/IS	Votrient	Islandia	28.6.2010
EU/1/10/629/001	Humenza	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/629/001/IS	Humenza	Islandia	28.6.2010
EU/1/10/630/001/NO-002/NO	Docefrez	Norwegia	7.6.2010
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/630/001-002/IS	Docefrez	Islandia	29.6.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/10/631/001-009	Nivestim	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/632/001-021	Tolura	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/633/001/NO-002/NO	Topotecan Hospira	Norwegia	22.6.2010
EU/1/10/633/001-002	Topotecan Hospira	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/634/001-004	Ribaverin Three Rivers	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/634/001-004/IS	Ribavirin Three Rivers	Islandia	28.6.2010
EU/1/10/635/001-014	Olanzapine Apotex	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/10/635/001-014/IS	Olanzapine Apotex	Islandia	28.6.2010
EU/2/08/085/001/NO	Easotic	Norwegia	4.5.2010
EU/2/08/090/001-008/IS	Loxicom	Islandia	23.2.2010
EU/2/09/096/001/NO-002/NO	Leucogen	Norwegia	8.2.2010
EU/2/09/101/001/NO-010/NO	Zolvix	Norwegia	8.2.2010
EU/2/09/101/001-010/IS	Zolvix	Islandia	4.3.2010
EU/2/09/102/001/NO-006/NO	Gripovac 3	Norwegia	21.4.2010
EU/2/09/102/001-006	Gripovac 3	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/09/102/001-006/IS	Gripovac 3	Islandia	4.3.2010
EU/2/09/103/001-006	Respiporc FLU3	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/09/103/001-006/IS	Respiporc FLU3	Islandia	4.3.2010
EU/2/09/104/001/NO-002/NO	Zulvac 8 Ovis	Norwegia	11.2.2010
EU/2/09/104/001-002	Zulvac 8 Ovis	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/09/104/001-002/IS	Zulvac 8 Ovis	Islandia	28.1.2010
EU/2/09/105/001/NO-002/NO	Zulvac 8 Bovis	Norwegia	8.2.2010
EU/2/09/105/001-002	Zulvac 8 Bovis	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/09/105/001-002/IS	Zulvac 8 Bovis	Islandia	27.1.2010

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2010 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/129/001-003	Azopt	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/00/129/001-003/IS	Azopt	Islandia	16.3.2010
EU/1/00/130/001/NO-002/NO	Orgalutran	Norwegia	8.6.2010
EU/1/00/130/001-002	Orgalutran	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/130/001-002/IS	Orgalutran	Islandia	25.6.2010
EU/1/00/131/001/NO-005/NO	PegIntron	Norwegia	26.5.2010
EU/1/00/131/001-050	PegIntron	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/131/001-050/IS	PegIntron	Islandia	24.6.2010
EU/1/00/132/001/NO-050/NO	ViraferonPeg	Norwegia	26.5.2010
EU/1/00/132/001-050	ViraferonPeg	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/132/001-050/IS	ViraferonPeg	Islandia	25.6.2010
EU/1/00/133/001/NO-032/NO	Optisulin	Norwegia	25.5.2010
EU/1/00/133/001-032	Optisulin	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/133/001-032/IS	Optisulin	Islandia	25.6.2010
EU/1/00/134/001/NO-037/NO	Lantus	Norwegia	25.5.2010
EU/1/00/134/001-037	Lantus	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/134/001-037/IS	Lantus	Islandia	25.6.2010
EU/1/00/137/002/NO-018/NO	Avandia	Norwegia	7.6.2010
EU/1/00/137/002-012/IS	Avandia	Islandia	18.6.2010
EU/1/00/137/002-018	Avandia	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/140/001	Visudyne	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/140/001/IS	Visudyne	Islandia	23.6.2010
EU/1/04/272/001/NO-002/NO	PhotoBarr	Norwegia	17.2.2010
EU/1/04/294/001-028	Emselex	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/298/001/NO-003/NO	Kivexa	Norwegia	19.1.2010
EU/1/04/298/001-003	Kivexa	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/299/001/NO-003/NO	Fendrix	Norwegia	3.2.2010
EU/1/04/299/001-003	Fendrix	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/299/001-003/IS	Fendrix	Islandia	7.1.2010
EU/1/04/300/001/NO-002/NO	Avastin	Norwegia	26.1.2010
EU/1/04/300/001-002	Avastin	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/300/001-002/IS	Avastin	Islandia	11.1.2010
EU/1/04/302/001/NO-004/NO	Prialt	Norwegia	8.2.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/04/302/001-004	Prialt	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/302/001-004/IS	Prialt	Islandia	17.3.2010
EU/1/04/303/001/NO-003	Orfadin	Norwegia	3.2.2010
EU/1/04/303/001-003	Orfadin	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/303/001-003/IS	Orfadin	Islandia	28.1.2010
EU/1/04/304/001/NO-007/NO	Azilect	Norwegia	10.2.2010
EU/1/04/305/001/NO-002/NO	Truvada	Norwegia	3.2.2010
EU/1/04/305/001-002	Truvada	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/305/001-002/IS	Truvada	Islandia	28.1.2010
EU/1/04/306/001	Aloxi	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/04/306/001/IS	Aloxi	Islandia	11.5.2010
EU/1/04/306/01/NO	Aloxi	Norwegia	23.4.2010
EU/1/04/307/001/NO-013/NO	Zonegran	Norwegia	5.2.2010
EU/1/04/307/001-013	Zonegran	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/04/307/001-013/IS	Zonegran	Islandia	13.1.2010
EU/1/05/308/001/NO-002/NO	Aclasta	Norwegia	23.4.2010
EU/1/05/308/001-002	Aclasta	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/05/308/001-002/IS	Aclasta	Islandia	30.4.2010
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/07/423/001-003/IS	Vectibix	Islandia	7.4.2010
EU/1/07/440/001-003/IS	Tyverb	Islandia	30.6.2010
EU/1/10/618/001/NO-004/NO	Prolia	Norwegia	14.6.2010
EU/1/99/122/001-002	Thyrogen	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/99/122/001-002/IS	Thyrogen	Islandia	19.2.2010
EU/1/99/123/005/NO-013/NO	Renagel	Norwegia	14.1.2010
EU/1/99/123/005-013	Renagel	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/99/123/005-013/IS	Renagel	Islandia	5.1.2010
EU/1/99/124/001/NO-002/NO	Tractocile	Norwegia	27.1.2010
EU/1/99/124/001-002	Tractocile	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/99/124/001-002/IS	Tractocile	Islandia	18.1.2010
EU/1/99/126/001/NO-021/NO	Enbrel	Norwegia	14.1.2010
EU/1/99/127/011/NO-044/NO	IntronA	Norwegia	21.4.2010
EU/1/99/127/011-039 & 041-044/IS	IntronA	Islandia	19.4.2010
EU/1/99/127/011-044	IntronA	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/00/018/001	Incurin	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/00/018/001/IS	Incurin	Islandia	21.4.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/00/018/001/NO	Incurin	Norwegia	10.5.2010
EU/2/00/019/005/NO-007/NO	Purevax FeLV	Norwegia	10.5.2010
EU/2/00/019/005-007	Purevax FeLV	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/00/019/005-007/IS	Purevax FeLV	Islandia	10.5.2010
EU/2/00/021/001-002	Rabigen SAG2	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/00/021/001-002/IS	Rabigen SAG2	Islandia	5.5.2010
EU/2/00/022/001a-001b, EU/2/00/022/002a-002b, EU/2/00/022/003a-003b, EU/2/022/004a-004b, EU/2/00/022/005-017	Ibafilin	Liechtenstein	30.6.2010
EU/2/00/022/003-004 a+b&007-008/IS	Ibafilin	Islandia	22.6.2010
EU/2/00/022/001-002 a+b&005-006/IS	Ibafilin	Islandia	22.6.2010
EU/2/00/22/009-017/IS	Ibafilin	Islandia	22.6.2010
EU/2/04/043/001/IS	Equilis StrepE	Islandia	14.4.2010
EU/2/04/047/001/NO-002/NO	Purevax RCPCh FeLV	Norwegia	24.2.2010
EU/2/04/047/001-002	Purevax RCPCh FeLV	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/04/047/001-002/IS	Purevax RCPCh FeLV	Islandia	15.1.2010
EU/2/04/048/001-002	Purevax RCP FeLV	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/04/048/001-002/IS	Purevax RCP FeLV	Islandia	9.2.2010
EU/2/04/049/001-002	Purevax RCCh	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/04/049/001-002/IS	Purevax RCCh	Islandia	9.2.2010
EU/2/04/051/001-002	Purevax RC	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/04/051/001-002/IS	Purevax RC	Islandia	9.2.2010
EU/2/04/052/001-002/IS	Purevax RCP	Islandia	9.2.2010
EU/2/04/50/001-002/IS	Purevax RCPCh	Islandia	8.2.2010
EU/2/05/053/001-003	Naxcel	Liechtenstein	30.6.2010
EU/2/99/013/001/NO-002/NO	Halocur	Norwegia	26.4.2010
EU/2/99/013/001-002/IS	Halocur	Islandia	15.3.2010
EU/2/99/017/001/NO-006/NO	Ibraxion	Norwegia	11.5.2010
EU/2/99/017/001-006/IS	Ibraxion	Islandia	25.5.2010

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2010 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/152/019-020	Infanrix hexa	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/156/004	Trizivir	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/01/172/007	Kaletra	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/02/205/003/NO-004/NO	Lumigan	Norwegia	12.3.2010
EU/1/02/205/003-004	Lumigan	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/02/205/003-004/IS	Lumigan	Islandia	21.1.2010
EU/1/04/278/010-011	Levemir	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/04/306/002-003	Aloxi	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/04/306/002-003/IS	Aloxi	Islandia	11.5.2010
EU/1/05/318/002	Revatio	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/05/318/002/IS	Revatio	Islandia	14.1.2010
EU/1/05/318/002/NO	Revatio	Norwegia	18.1.2010
EU/1/05/329/006	Kiovig	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/06/334/005	Evoltra	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/06/360/013	Champix	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/384/003/NO-004/NO	Docetaxel Winthrop	Norwegia	1.2.2010
EU/1/07/384/003-004	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/384/005	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/07/386/017-018	Toviaz	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/400/022-024	Mircera	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/07/405/021-040	Rasilez	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/411/021-026/IS	Epoetin alfa Hexal	Islandia	3.2.2010
EU/1/07/412/021/NO-026/NO	Abseamed	Norwegia	13.1.2010
EU/1/07/412/021-026	Abseamed	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/07/440/003	Tyverb	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/08/444/009-012	Ratiograstim	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/08/445/009-014	Tevagrastim	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/08/450/009-010	Biograstim	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/08/453/002/NO	Prepandrix	Norwegia	9.2.2010
EU/1/08/467/002	Doribax	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/08/467/002/IS	Doribax	Islandia	15.6.2010
EU/1/08/494/003-004	Stelara	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/08/497/005/NO-008/NO	Nplate	Norwegia	2.2.2010

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/497/005-008	Nplate	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/08/497/005-008/IS	Nplate	Islandia	22.1.2010
EU/1/09/508/010	Synflorix	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/525/047-050	Nimvastid	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/526/002	Iressa	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/09/528/002	Nymusa	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/09/538/007-008	Afinitor	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/540/010-016	Clopidogrel Teva	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/556/010-011	Clopidogrel Krka	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/557/010	Clopidogrel Qualimed	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/559/010-016	Clopidogrel Mylan	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/95/002/003/NO-004/NO	Taxotere	Norwegia	25.1.2010
EU/1/95/002/003-004	Taxotere	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/95/002/005	Taxotere	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/96/016/005/NO-006/NO	Norvir	Norwegia	9.2.2010
EU/1/96/016/005-006	Norvir	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/96/016/005-006/IS	Norvir	Islandia	12.2.2010
EU/1/97/050/028-033	Sifrol	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/98/069/012	Plavix	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/98/070/012	Iscover	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/98/080/002	Aldara	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/98/096/024-025	Temodal	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/97/051/028-033	Mirapexin	Liechtenstein	30.6.2010
EU/2/02/032/002	Vaxxitek HVT+IBD	Liechtenstein	30.6.2010
EU/2/04/044/011/NO-013/NO	Aivlosin	Norwegia	29.4.2010
EU/2/04/044/011-013	Aivlosin	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/04/044/011-013/IS	Aivlosin	Islandia	7.1.2010
EU/2/06/070/004/IS	Meloxidyl	Islandia	25.1.2010
EU/2/06/070/005-007	Meloxidyl	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/08/083/002-003	Equioxx	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/08/083/002-003/IS	Equioxx	Islandia	11.1.2010
EU/2/08/089/021	Onsior	Liechtenstein	28.2.2010
EU/2/08/090/009	Loxicom	Liechtenstein	30.4.2010
EU/2/97/004/035-038	Metacam	Liechtenstein	28.2.2010

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2010 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/00/148/001-004	Agenerase	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/00/148/001-004/IS	Agenerase	Islandia	29.6.2010
EU/1/06/375/001-033	Irbesartan BMS	Liechtenstein	28.2.2010
EU/1/08/471/001-012/IS	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Islandia	25.6.2010
EU/1/08/471/003-005, 011-012	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Liechtenstein	30.6.2010
EU/1/99/113/001-004	Paxene	Liechtenstein	28.2.2010

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2010 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/09/532/001-007	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/532/001-007/IS	Clopidogrel Acino	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Sandoz	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/534/001-007/IS	Clopidogrel Hexal	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/541/001-007/IS	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/541/001-008	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/542/001-007/IS	Clopidogrel 1A Pharma	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/547/001-007/IS	Clopidogrel Sandoz	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Liechtenstein	30.4.2010
EU/1/09/548/001-007/IS	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/554/001-007/IS	Clopidogrel ratiopharm	Islandia	30.4.2010
EU/1/09/554/001-008	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	30.4.2010