

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w drugim półroczu 2016 r. przez państwa EFTA należące do EOG

(2018/C 195/11)

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 2017 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2016 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 2016 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/12/793	Xalkori (przejście do bezwarunkowego pozwolenia)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/848	Erivedge (przejście do bezwarunkowego pozwolenia)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Islandia	13.7.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Norwegia	4.7.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Islandia	29.8.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Norwegia	2.9.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	7.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Norwegia	28.11.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Islandia	11.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Norwegia	12.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1103	Neparvis	Islandia	4.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Islandia	25.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Norwegia	27.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1107	ZINBRYTA	Islandia	14.7.2016
EU/1/16/1107	Zinbryta	Norwegia	7.7.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/16/1107	Zinbryta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Islandia	25.7.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Norwegia	4.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1109	ZAVICEFTA	Islandia	12.7.2016
EU/1/16/1109	Zavicefta	Norwegia	1.7.2016
EU/1/16/1112	Odefsey	Islandia	12.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Islandia	14.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Norwegia	26.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Islandia	10.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Norwegia	12.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Islandia	16.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Norwegia	11.8.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Islandia	12.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Norwegia	11.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Islandia	11.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Norwegia	4.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Islandia	7.9.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Norwegia	16.9.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Islandia	2.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Norwegia	8.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Islandia	2.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Norwegia	13.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Islandia	7.9.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Norwegia	30.8.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinqaero	Islandia	7.9.2016
EU/1/16/1125	Cinqaero	Norwegia	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinqaero	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Islandia	7.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Norwegia	6.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	6.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Norwegia	13.10.2016
EU/1/16/1128	Kisplyx	Islandia	7.9.2016
EU/1/16/1128	Kisplyx	Norwegia	31.8.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/16/1128	Kisplyx	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	16.12.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	21.12.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Islandia	1.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Norwegia	4.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Islandia	6.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Norwegia	23.9.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Islandia	7.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Norwegia	5.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Islandia	6.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Norwegia	29.9.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Islandia	7.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Norwegia	14.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1136	Cabometyx	Islandia	6.10.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Norwegia	20.9.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Liechtenstein	31.12.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/16/1137	Granpidam	Islandia	6.12.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Norwegia	28.11.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Islandia	8.12.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Norwegia	13.12.2016
EU/1/16/1139	Ocaliva	Islandia	19.12.2016
EU/1/16/1139	OCALIVA	Norwegia	12.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Islandia	15.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Norwegia	15.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Islandia	1.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Norwegia	22.11.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Islandia	1.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Norwegia	18.11.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Islandia	2.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Norwegia	28.11.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Islandia	2.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Norwegia	5.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Islandia	5.12.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/16/1146	Glyxambi	Norwegia	9.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1147	Ibrance	Islandia	1.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Norwegia	15.11.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabin/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	1.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentvia	Norwegia	15.11.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Norwegia	21.12.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Islandia	14.12.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Norwegia	11.7.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Islandia	12.7.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Islandia	22.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Norwegia	30.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/199	Eravac	Islandia	10.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Norwegia	5.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Liechtenstein	31.10.2016
EU/2/16/200	Cepedex	Islandia	19.12.2016

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2016 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/06/347	Sutent	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Islandia	1.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Norwegia	15.11.2016
EU/1/06/355	ATryn	Islandia	26.7.2016
EU/1/06/355	ATryn	Norwegia	10.8.2016
EU/1/06/355	ATryn	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/360	Champix	Islandia	13.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Norwegia	7.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Islandia	26.7.2016
EU/1/06/361	Luminity	Norwegia	6.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/362	Byetta	Islandia	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Islandia	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Norwegia	12.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/364	Adrovanse	Islandia	16.10.2016
EU/1/06/365	Elaprase	Islandia	16.10.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Islandia	16.10.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/06/374	Lucentis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Islandia	2.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Norwegia	22.11.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Islandia	7.12.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Norwegia	29.11.2016
EU/1/11/699	Fampyra	Norwegia	8.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Norwegia	4.8.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Islandia	26.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/706	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Norwegia	15.9.2016
EU/1/11/711	Matever	Islandia	14.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Norwegia	7.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Islandia	10.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Norwegia	11.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Islandia	5.10.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Norwegia	30.9.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Islandia	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Norwegia	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Liechtenstein	31.8.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/11/716	Eurartesim	Islandia	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Norwegia	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Islandia	10.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Norwegia	11.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/719	Telmisartan Teva Pharma	Islandia	12.7.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Islandia	13.12.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Norwegia	21.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Islandia	6.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Norwegia	5.12.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Islandia	26.7.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Norwegia	4.8.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Islandia	26.7.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Norwegia	11.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Islandia	15.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Norwegia	22.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Islandia	29.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Norwegia	30.8.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/11/733	Difclir	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Islandia	2.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Norwegia	22.11.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Islandia	10.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Norwegia	11.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Islandia	10.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Norwegia	11.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Islandia	15.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Norwegia	2.9.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Islandia	22.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Norwegia	5.9.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Islandia	7.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Norwegia	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam Sun	Islandia	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Norwegia	23.11.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Islandia	16.10.2016
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Norwegia	21.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Islandia	14.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Norwegia	21.10.2016
EU/1/11/745	Desloratadin Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Islandia	2.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Norwegia	25.11.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Islandia	15.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Norwegia	22.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Islandia	10.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Norwegia	13.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/750	Esmya	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Islandia	5.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Norwegia	29.11.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Norwegia	6.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Islandia	10.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/753	Signifor	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Islandia	6.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Norwegia	24.11.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Norwegia	9.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Islandia	2.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Norwegia	9.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Islandia	2.12.2016
EU/1/12/763	Ecansya	Norwegia	23.12.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Islandia	10.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Norwegia	12.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Islandia	2.11.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norwegia	8.11.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Islandia	10.10.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Norwegia	29.9.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1086	Tagrisso	Islandia	19.12.2016
EU/2/06/061	Nobilis Influenza H5N2	Islandia	13.7.2016
EU/2/11/128	Emdocam	Islandia	13.7.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Islandia	25.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Norwegia	30.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Liechtenstein	31.10.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/2/11/133	Recocam	Islandia	17.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Norwegia	25.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Liechtenstein	31.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Islandia	2.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Norwegia	25.11.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Islandia	2.9.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Norwegia	5.9.2016
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Norwegia	23.12.2016
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Islandia	19.12.2016

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2016 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu
EU/1/03/267/012	Reyataz	Islandia	13.7.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Norwegia	24.11.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Islandia	5.12.2016
EU/1/11/714/002-003	Zytiga	Islandia	1.12.2016
EU/1/11/714/003	Zytiga	Norwegia	25.11.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Islandia	11.10.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Norwegia	10.10.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Islandia	13.7.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Norwegia	4.7.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Islandia	24.8.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Norwegia	26.8.2016
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Norwegia	29.8.2016

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2016 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/00/137	Avandia	Islandia	12.8.2016
EU/1/03/258	Avandamet	Islandia	12.8.2016
EU/1/07/385	Focetria	Islandia	12.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Islandia	14.7.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Norwegia	11.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/08/500	Fablyn	Islandia	12.8.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Islandia	7.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Norwegia	21.12.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Islandia	7.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Norwegia	20.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Islandia	15.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Norwegia	11.8.2016
EU/1/10/657	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 (antygen powierzchniowy, inaktywowana, z adiuwantem) Novartis Vaccines and Dia	Islandia	12.8.2016
EU/1/11/721	Paglitaz	Islandia	12.8.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/12/810	Krystexxa	Islandia	14.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Norwegia	6.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Islandia	13.7.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norwegia	6.7.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Islandia	10.11.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Norwegia	15.12.2016
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	Islandia	26.7.2016

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2016 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/2/15/192	Velactis	Islandia	30.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Norwegia	29.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Liechtenstein	31.8.2016