

## INFORMACJE 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 2015 r.**

(2016/C 347/04)

**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 29 kwietnia 2016 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2015 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 2015 r.** udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/709	Buccolam	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/721	Paglitaz	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/760	Bronchitol	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/811	Lyxumia	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/822	PHEBURANE	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/830	Stribild	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/835	Voriconazole Accord	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/846	Xtandi	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/859	Levodopa-Carbidopa-Entacapone Sandoz	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/879	Giotrif	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/893	Opsumit	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/932	Vantobra	Islandia	17.4.2015
EU/1/14/932	Vantobra	Norwegia	15.4.2015
EU/1/14/936	Nuwiq	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Islandia	6.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Norwegia	06.2.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Islandia	12.3.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/953	Tasermity	Norwegia	12.3.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/14/957	Cyramza	Islandia	15.1.2015
EU/1/14/957	Cyramza	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/957	Cyramza	Norwegia	13.1.2015
EU/1/14/959	Lynparza	Islandia	14.1.2015
EU/1/14/959	Lynparza	Norwegia	12.1.2015
EU/1/14/960	DUAVIVE	Islandia	14.1.2015
EU/1/14/960	Duavive	Norwegia	12.1.2015
EU/1/14/969	SCENESSE	Islandia	15.1.2015
EU/1/14/969	Scenesse	Norwegia	15.1.2015
EU/1/14/970	RIXUBIS	Islandia	14.1.2015
EU/1/14/970	Rixubis	Norwegia	13.1.2015
EU/1/14/972	Duloxetine Lilly	Islandia	6.1.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Islandia	19.4.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/973	Quinsair	Norwegia	15.4.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Islandia	5.2.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/974	Cerdelga	Norwegia	10.2.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Norwegia	5.3.2015
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Islandia	11.3.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Islandia	5.2.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/976	Zontivity	Norwegia	16.2.2015
EU/1/14/977	Rasagilin ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Islandia	22.1.2015
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Norwegia	09.2.2015
EU/1/14/978	Senshio	Islandia	30.1.2015
EU/1/14/978	Senshio	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/978	Senshio	Norwegia	16.2.2015
EU/1/14/979	Ofev	Islandia	30.1.2015
EU/1/14/979	Ofev	Liechtenstein	28.2.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/14/979	Ofev	Norwegia	29.1.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Islandia	4.2.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/980	Cosentyx	Norwegia	30.1.2015
EU/1/14/981	Otezła	Islandia	5.2.2015
EU/1/14/981	Otezła	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/981	Otezła	Norwegia	30.1.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Islandia	29.1.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/982	Viekirax	Norwegia	20.1.2015
EU/1/14/983	Exviera	Islandia	29.1.2015
EU/1/14/983	Exviera	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/983	Exviera	Norwegia	20.1.2015
EU/1/14/984	Xadago	Islandia	11.3.2015
EU/1/14/984	Xadago	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/984	Xadago	Norwegia	16.3.2015
EU/1/14/985	Raplixa	Islandia	17.4.2015
EU/1/14/985	Raplixa	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/985	Raplixa	Norwegia	10.4.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Islandia	11.3.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/986	Xydalba	Norwegia	2.3.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Islandia	11.3.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/14/987	Holoclar	Norwegia	26.2.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Islandia	19.4.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/14/988	Mysimba	Norwegia	15.4.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Islandia	4.6.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1000	Jinarc	Norwegia	12.6.2015
EU/1/15/1001	Akynzeo	Islandia	4.6.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/15/1001	Akynzeo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1001	Akynzeo	Norwegia	5.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Islandia	15.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1002	Lenvima	Norwegia	15.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Islandia	9.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1003	Synjardy	Norwegia	17.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazol Hospira	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Islandia	4.6.2015
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Norwegia	18.6.2015
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Norwegia	18.6.2015
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1013	Lumark	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/1014	Opdivo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Islandia	17.4.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/989	Orbactiv	Norwegia	15.4.2015
EU/1/15/990	Ikervis	Islandia	17.4.2015
EU/1/15/990	IKERVIS	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/990	IKERVIS	Norwegia	9.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Islandia	19.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/991	Sivextro	Norwegia	15.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Islandia	19.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/992	Saxenda	Norwegia	9.4.2015
EU/1/15/993	Lixiana	Liechtenstein	30.6.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/15/994	Kengrexal	Islandia	19.4.2015
EU/1/15/994	Kengrexal	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/994	Kengrexal	Norwegia	10.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Islandia	19.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/995	DUTREBIS	Norwegia	10.4.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Islandia	11.5.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/15/996	Ristempa	Norwegia	13.4.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Islandia	4.6.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/15/999	Zykadia	Norwegia	27.5.2015
EU/2/11/122	BLUEVAC BTV8	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/12/142	Cardalis	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/13/151	Equilis West Nile	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/13/152	ProZinc	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/162	Parvoduk	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/176	Bovela	Islandia	15.1.2015
EU/2/14/176	Bovela	Norwegia	23.1.2015
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Islandia	30.1.2015
EU/2/14/177	NEXGARD SPECTRA	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Norwegia	13.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Islandia	24.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Norwegia	11.3.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Islandia	9.4.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Liechtenstein	30.4.2015
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Norwegia	9.4.2015
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Islandia	15.4.2015
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Liechtenstein	30.4.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Norwegia	9.4.2015
EU/2/15/181	Sileo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/15/181	Sileo	Norwegia	30.6.2015

## ZAŁĄCZNIK II

**Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie **od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2015 r.** odnowione zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/00/133	Optisulin	Islandia	18.3.2015
EU/1/00/133	Optisulin	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/00/133	Optisulin	Norwegia	27.2.2015
EU/1/00/134	Lantus	Islandia	17.3.2015
EU/1/00/134	Lantus	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/00/134	Lantus	Norwegia	5.3.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Islandia	5.2.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/05/308	Aclasta	Norwegia	17.2.2015
EU/1/05/310	Fosavance	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/05/310	Fosavance	Norwegia	19.5.2015
EU/1/05/315	APTIVUS	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/05/319	Xolair	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/07/423	Vectibix	Islandia	15.1.2015
EU/1/07/423	Vectibix	Norwegia	29.1.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Islandia	3.6.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/08/506	Celvapan	Norwegia	27.5.2015
EU/1/09/601	Firdapse	Islandia	18.2.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Islandia	14.1.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Norwegia	13.1.2015
EU/1/10/612	Revolade	Islandia	30.1.2015
EU/1/10/612	Revolade	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/612	Revolade	Norwegia	29.1.2015
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Islandia	22.1.2015
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Liechtenstein	28.2.2015



Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Norwegia	28.1.2015
EU/1/10/618	Prolia	Islandia	4.2.2015
EU/1/10/618	Prolia	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/618	Prolia	Norwegia	9.2.2015
EU/1/10/620	Ristfor	Islandia	14.1.2015
EU/1/10/620	Ristfor	Norwegia	13.1.2015
EU/1/10/621	Ristaben	Islandia	14.1.2015
EU/1/10/621	Ristaben	Norwegia	13.1.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Islandia	2.3.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/625	Arzerra	Norwegia	26.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Islandia	20.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Norwegia	27.2.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Islandia	15.6.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/631	Nivestim	Norwegia	18.6.2015
EU/1/10/632	Tolura	Islandia	17.4.2015
EU/1/10/632	Tolura	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/10/632	Tolura	Norwegia	9.4.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Islandia	15.6.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Norwegia	15.6.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Norwegia	27.2.2015
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Islandia	20.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapine Apotex	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapine Apotex	Norwegia	27.2.2015
EU/1/10/635	Olanzapine Apotex	Islandia	20.2.2015
EU/1/10/636	Daxas	Islandia	12.5.2015
EU/1/10/636	Daxas	Norwegia	15.5.2015
EU/1/10/637	Leflunomid medac	Liechtenstein	30.4.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Islandia	19.4.2015
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Norwegia	9.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Islandia	19.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/10/638	Ozurdex	Norwegia	9.4.2015
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Islandia	1.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/640	Sycrest	Norwegia	3.6.2015
EU/1/10/642	Ibandronsäure Teva	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Islandia	12.5.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/643	Rapiscan	Norwegia	15.6.2015
EU/1/10/646	VPRIV	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Islandia	9.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/647	Myclausen	Norwegia	15.6.2015
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/10/654	Leflunomid ratiopharm	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/666	Libertek	Islandia	12.5.2015
EU/1/11/666	Libertek	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/666	Libertek	Norwegia	15.5.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Islandia	12.5.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/668	Daliresp	Norwegia	15.5.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Islandia	30.1.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	29.1.2015
EU/1/12/764	Pixuvri	Islandia	19.4.2015
EU/1/12/764	Pixuvri	Norwegia	9.4.2015
EU/1/13/818	Bosulif	Islandia	11.3.2015
EU/1/13/818	Bosulif	Liechtenstein	28.2.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegia	6.3.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Islandia	5.6.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/848	Erivedge	Norwegia	15.6.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Islandia	12.5.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegia	15.5.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Islandia	5.2.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/890	Cometriq	Norwegia	13.2.2015
EU/1/13/901	SIRTURO	Islandia	5.2.2015
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegia	10.2.2015
EU/2/05/055	Equilis Te	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/05/055	Equilis Te	Norwegia	30.6.2015
EU/2/09/103	Respiporc FLU3	Norwegia	16.1.2015
EU/2/09/104	Zulvac 8 Ovis	Norwegia	14.1.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Islandia	16.6.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Liechtenstein	30.6.2015
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Norwegia	26.6.2015
EU/2/10/109	Rhiniseng	Liechtenstein	30.6.2015

## ZAŁĄCZNIK III

**Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie **od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2015 r.** przedłużone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Islandia	12.5.2015
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Norwegia	19.5.2015
EU/1/01/195/028-029	Liprolog KwikPen	Islandia	19.2.2015
EU/1/04/303/004	Orfadin	Islandia	3.6.2015
EU/1/04/303/004	Orfadin	Norwegia	28.5.2015
EU/1/07/319/009	Revlimid	Norwegia	2.3.2015
EU/1/07/391/009	Revlimid	Islandia	10.3.2015
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Islandia	2.3.2015
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Islandia	2.3.2015
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Norwegia	25.2.2015
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Norwegia	25.2.2015
EU/1/12/771/007-009	Zoledronic Acid Teva	Islandia	15.1.2015
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Islandia	19.4.2015
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Norwegia	10.4.2015
EU/1/13/819/002	JETREA	Islandia	13.5.2015
EU/1/13/819/002	Jetrea	Norwegia	13.5.2015
EU/1/96/007/039-042	Humalog KwikPen	Islandia	19.2.2015
EU/2/06/062/005	Cerenia	Norwegia	29.6.2015
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Islandia	4.6.2015
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Norwegia	2.6.2015
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Norwegia	6.5.2015
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Islandia	6.5.2015
EU/2/99/014/013-016	Stronghold	Norwegia	10.4.2015

## ZAŁĄCZNIK IV

**Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie **od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2015 r.** wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/07/426	Olanzapine Cipla	Norwegia	21.1.2015
EU/1/08/458	Trevaclyn	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/08/459	Tredaptive	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/08/460	Pelzont	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/09/560	Clopidogrel DURA	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/09/560	Clopidogrel Dura	Norwegia	30.6.2015
EU/1/10/649	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Norwegia	21.1.2015
EU/1/10/650	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Islandia	5.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Islandia	20.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/10/664	Pumarix	Norwegia	31.1.2015
EU/1/11/686	Rasilamlo	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/11/723	Pioglitazone Krka	Norwegia	21.1.2015
EU/1/11/748	Docetaxel Mylan (Sunset clause)	Norwegia	3.2.2015
EU/1/12/754	Sepioglin	Liechtenstein	28.2.2015
EU/1/12/774	Rienso	Islandia	12.5.2015
EU/1/12/774	Rienso	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/12/774	Rienso	Norwegia	19.5.2015
EU/1/12/804	BindRen	Islandia	13.3.2015
EU/1/12/804	BindRen	Liechtenstein	30.4.2015
EU/1/12/804	BindRen	Norwegia	14.4.2015
EU/1/13/867	Provenge	Liechtenstein	30.6.2015
EU/1/13/867	Provenge	Norwegia	15.6.2015
EU/1/97/037	Vistide	Norwegia	4.2.2015
EU/2/04/049	Purevax RCCh	Islandia	10.2.2015
EU/2/07/071	SLENTROL	Islandia	5.2.2015
EU/2/07/071	Slentrol	Liechtenstein	28.2.2015

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/2/07/071	Slentrol	Norwegia	30.3.2015
EU/2/11/136	TruScient	Islandia	5.2.2015
EU/2/11/136	TruScient	Liechtenstein	28.2.2015
EU/2/11/136	TruScient	Norwegia	22.4.2015

## ZAŁĄCZNIK V

**Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie **od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2015 r.** zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/13/847/001	MACI	Norwegia	22.1.2015