

ZAWIADOMIENIA DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU
GOSPODARCZEGO

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

**Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w drugim półroczu
2009 r. przez państwa EFTA należące do EOG**

(2010/C 237/02)

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 30 kwietnia 2010 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2009 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 2009 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/361/001/NO-002/NO	Luminity	Norwegia	20.8.2009
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09//575/001-060	Copalia HCT	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/511/001-004	Conbriza	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/515/001-004/IS	Controloc Control	Islandia	7.9.2009
EU/1/09/516/001/NO	Somac	Norwegia	13.7.2009
EU/1/09/516/001-004/IS	Somac Control	Islandia	7.9.2009
EU/1/09/516/002/NO	Pantoloc	Norwegia	13.7.2009
EU/1/09/516/003/NO	Pantecta	Norwegia	13.7.2009
EU/1/09/516/004/NO	Controloc	Norwegia	13.7.2009
EU/1/09/517/001/NO-002/NO	Pantozol	Norwegia	9.7.2009
EU/1/09/517/001-004/IS	Pantozol Control	Islandia	7.9.2009
EU/1/09/518/001-004/IS	Pantecta Control	Islandia	7.9.2009
EU/1/09/519/001-004/IS	Pantoloc Control	Islandia	7.9.2009
EU/1/09/521/001/NO-007/NO	Renvela	Norwegia	7.10.2009
EU/1/09/521/001-007/IS	Renvela	Islandia	4.9.2009
EU/1/09/523/001/NO-002/NO	Modigraf	Norwegia	21.10.2009
EU/1/09/523/001-002/IS	Modigraf	Islandia	23.7.2009
EU/1/09/524/001/NO-002/NO	Qutenza	Norwegia	5.8.2009
EU/1/09/524/001-002/IS	Qutenza	Islandia	21.7.2009
EU/1/09/525/001/NO-046/NO	Nimvastid	Norwegia	2.11.2009
EU/1/09/526/001/IS	Iressa	Islandia	11.9.2009
EU/1/09/526/001/NO	Iressa	Norwegia	2.9.2009
EU/1/09/527/001/NO-016/NO	Ribaverin Teva Pharma	Norwegia	12.8.2009
EU/1/09/527/001-016	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/527/001-016/IS	Ribavirin Teva Pharma BV	Islandia	17.9.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/528/001	Nymusa	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/528/001/IS	Nymusa	Islandia	17.9.2009
EU/1/09/528/001/NO	Nymusa	Norwegia	12.8.2009
EU/1/09/529/001/NO-005/NO	Victoza	Norwegia	4.8.2009
EU/1/09/529/001-005	Victoza	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/529/001-005/IS	Victoza	Islandia	15.9.2009
EU/1/09/530/001/NO-015/NO	Repaglinide Teva	Norwegia	12.8.2009
EU/1/09/530/001-015	Repaglinide Teva	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/530/001-015/IS	Repaglinide Teva	Islandia	11.9.2009
EU/1/09/531/001/NO-009/NO	Instanyl	Norwegia	17.8.2009
EU/1/09/531/001-009	Instanyl	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/531/001-009/IS	Instanyl	Islandia	24.9.2009
EU/1/09/532/001/NO-007/NO	Clopidogrel Acino	Norwegia	25.8.2009
EU/1/09/532/001-007	Clopidogrel Acino	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/532/001-007/IS	Clopidogrel Acino	Islandia	24.9.2009
EU/1/09/533/001/NO-003/NO	Vedrop	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/533/001-003	Vedrop	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/533/001-003/IS	Vedrop	Islandia	5.11.2009
EU/1/09/534/001/NO-007/NO	Clopidogrel Hexal	Norwegia	25.8.2009
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/534/001-007/IS	Clopidogrel Hexal	Islandia	28.9.2009
EU/1/09/535/001/NO-014/NO	Grepid	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/535/001-014	Grepid	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/535/001-014/IS	Grepid	Islandia	9.9.2009
EU/1/09/536/001/NO-002/NO	Topotecan Actavis	Norwegia	26.8.2009
EU/1/09/536/001-002	Topotecan Actavis	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/536/001-002/IS	Topotecan Actavis	Islandia	29.9.2009
EU/1/09/537/001	Mozobil	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/537/001/IS	Mozobil	Islandia	14.10.2009
EU/1/09/537/001/NO	Mozobil	Norwegia	10.8.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/538/001/NO-006/NO	Afinitor	Norwegia	10.8.2009
EU/1/09/538/001-006	Afinitor	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/538/001-006/IS	Afinitor	Islandia	15.10.2009
EU/1/09/539/001/NO-004/NO	Samsca	Norwegia	21.9.2009
EU/1/09/539/001-004	Samsca	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/539/001-004/IS	Samsca	Islandia	22.9.2009
EU/1/09/540/001/NO-009/NO	Clopidogrel Teva	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/540/001-009	Clopidogrel Teva	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/540/001-009/IS	Clopidogrel Teva	Islandia	29.9.2009
EU/1/09/541/001/NO-007/NO	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/541/001-007	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/541/001-007/IS	Clopidogrel ratiopharm GmbH	Islandia	24.9.2009
EU/1/09/542/001/NO-007/NO	Clopidogrel 1A Pharma	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/09/542/001-007/IS	Clopidogrel 1A Pharma	Islandia	28.9.2009
EU/1/09/543/001	Cayston	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/543/001/IS	Cayston	Islandia	9.11.2009
EU/1/09/543/001/NO	Cayston	Norwegia	30.9.2009
EU/1/09/544/001/NO-002/NO	Cimzia	Norwegia	21.10.2009
EU/1/09/544/001-002	Cimzia	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/544/001-002/IS	Cimzia	Islandia	24.11.2009
EU/1/09/545/001/NO-010/NO	Onglyza	Norwegia	8.10.2009
EU/1/09/545/001-010	Onglyza	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/545/001-010/IS	Onglyza	Islandia	12.11.2009
EU/1/09/546/001/NO-004/NO	Simponi	Norwegia	16.10.2009
EU/1/09/546/001-004	Simponi	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/546/001-004/IS	Simponi	Islandia	2.11.2009
EU/1/09/547/001/NO-007/NO	Clopidogrel Sandoz	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/547/001-007/IS	Clopidogrel Sandoz	Islandia	25.9.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/548/001/NO-007/NO	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Norwegia	16.11.2009
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/548/001-007/IS	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Islandia	24.9.2009
EU/1/09/549/001/NO-007/NO	Clopidogrel Acino Pharma	Norwegia	16.11.2009
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/549/001-007/IS	Clopidogrel Acino Pharma	Islandia	30.11.2009
EU/1/09/550/001/NO-012/NO	Javlor	Norwegia	21.10.2009
EU/1/09/550/001-012	Javlor	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/550/001-012/IS	Javlor	Islandia	10.11.2009
EU/1/09/551/001/NO-012/NO	Vizarsin	Norwegia	30.9.2009
EU/1/09/551/001-012	Vizarsin	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/551/001-012/IS	Vizarsin	Islandia	6.11.2009
EU/1/09/552/001/NO-004/NO	Topotecan Teva	Norwegia	21.10.2009
EU/1/09/552/001-004	Topotecan Teva	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/552/001-004/IS	Topotecan Teva	Islandia	10.11.2009
EU/1/09/553/001/NO-010/NO	Zyllt	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/553/001-010	Zyllit	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/553/001-010/IS	Zyllt	Islandia	5.11.2009
EU/1/09/554/001/NO-007/NO	Clopidogrel ratiopharm	Norwegia	28.10.2009
EU/1/09/554/001-007	Clopidogrel ratiopharm	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/554/001-007/IS	Clopidogrel ratiopharm	Islandia	27.11.2009
EU/1/09/555/001/NO-009/NO	Clopidogrel TAD	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/555/001-009	Clopidogrel TAD	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/555/001-009/IS	Clopidogrel TAD	Islandia	2.12.2009
EU/1/09/556/001/NO-009/NO	Clopidogrel Krka	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/556/001-009	Clopidogrel Krka	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/556/001-009/IS	Clopidogrel Krka	Islandia	17.11.2009
EU/1/09/557/001/NO-009/NO	Clopidogrel Qualimed	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/557/001-009	Clopidogrel Qualimed	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/557/001-009/IS	Clopidogrel Qualimed	Islandia	3.11.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/558/001/NO-010/NO	Zylagren	Norwegia	30.9.2009
EU/1/09/558/001-010	Zylagren	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/558/001-010/IS	Zylagren	Islandia	5.11.2009
EU/1/09/559/001/NO-009/NO	Clopidogrel Mylan	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/559/001-009	Clopidogrel Mylan	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/559/001-009/IS	Clopidogrel Mylan	Islandia	29.9.2009
EU/1/09/560/001/NO-009/NO	Clopidogrel Dura	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/560/001-009	Clopidogrel Dura	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/560/001-009/IS	Clopidogrel Dura	Islandia	2.11.2009
EU/1/09/561/001/NO-009/NO	Clopidogrel HCS	Norwegia	15.10.2009
EU/1/09/561/001-009	Clopidogrel HCS	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/561/001-009/IS	Clopidogrel HCS	Islandia	3.11.2009
EU/1/09/562/001/NO-009/NO	Zopya	Norwegia	30.9.2009
EU/1/09/562/001-009	Zopya	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/562/001-009/IS	Zopya	Islandia	3.11.2009
EU/1/09/563/001	ChondroCelect	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/563/001/IS	ChondroCelect	Islandia	30.11.2009
EU/1/09/563/001/NO	ChondroCelect	Norwegia	22.10.2009
EU/1/09/564/001/NO-002/NO	Ilaris	Norwegia	10.11.2009
EU/1/09/564/001-002	Ilaris	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/564/001-002/IS	Ilaris	Islandia	20.11.2009
EU/1/09/565/001/NO-028/NO	Biopoin	Norwegia	11.11.2009
EU/1/09/565/001-028	Biopoin	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/565/001-028/IS	Biopoin	Islandia	20.11.2009
EU/1/09/566/001/NO-005/NO	Lamivudine Teva	Norwegia	16.11.2009
EU/1/09/566/001-005	Lamivudine Teva	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/566/001-005/IS	Lamivudine Teva	Islandia	20.11.2009
EU/1/09/568/001/NO-018/NO	Klopidogrel Mylan Pharma	Norwegia	16.11.2009
EU/1/09/568/001-018	Clopidogrel Mylan Pharma	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/568/001-018/IS	Clopidogrel Mylan Pharma	Islandia	27.11.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/569/001/NO-060/NO	Exforge HCT	Norwegia	2.11.2009
EU/1/09/569/001-060	Exforge HCT	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/569/001-060/IS	Exforge HCT	Islandia	18.11.2009
EU/1/09/570/001/NO-060/NO	Imprida HCT	Norwegia	24.11.2009
EU/1/09/570/001-060	Imprida HCT	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/570/001-060/IS	Imprida HCT	Islandia	18.11.2009
EU/1/09/571/001	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 Baxter	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/571/001/NO	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 Baxter	Norwegia	2.12.2009
EU/1/09/572/001/NO-009/NO	Alendronian sodu i kolekalciferol MSD	Norwegia	14.12.2009
EU/1/09/572/001-009	Alendronian sodu i kolekalciferol MSD	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/572/001-009/IS	Alendronian sodu i kolekalciferol MSD	Islandia	26.11.2009
EU/1/09/573/001/NO-028/NO	Eporatio	Norwegia	11.11.2009
EU/1/09/573/001-028	Eporatio	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/573/001-028/IS	Eporatio	Islandia	20.11.2009
EU/1/09/574/001/NO-060/NO	Dafiro HCT	Norwegia	25.11.2009
EU/1/09/574/001-060	Dafiro HCT	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/574/001-060/IS	Dafiro HCT	Islandia	25.11.2009
EU/1/09/575/001/NO-060/NO	Copalia	Norwegia	25.11.2009
EU/1/09/575/001-060/IS	Copalia HCT	Islandia	26.11.2009
EU/1/09/576/001/NO-039/NO	Irbesartan Teva	Norwegia	11.11.2009
EU/1/09/576/001-039	Irbesartan Teva	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/576/001-039/IS	Irbesartan Teva	Islandia	25.11.2009
EU/1/09/577/001-004	Foclivia	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/578/001	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1) GlaxoSmith-Kline Biologicals	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/578/001/NO	Pandemivaksine mot influensa	Norwegia	1.12.2009
EU/1/09/579/001/NO-018/NO	Repaglinide Krka	Norwegia	10.12.2009
EU/1/09/579/001-018	Repaglinide Krka	Liechtenstein	31.12.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/579/001-018/IS	Repaglinide Krka	Islandia	17.11.2009
EU/1/09/580/001/NO-018/NO	Enyglid	Norwegia	13.11.2009
EU/1/09/580/001-018	Enyglid	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/580/001-018/IS	Enyglid	Islandia	17.11.2009
EU/1/09/581/001/NO-002/NO	Resolor	Norwegia	14.12.2009
EU/1/09/581/001-002	Resolor	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/581/001-002/IS	Resolor	Islandia	18.11.2009
EU/1/09/582/001	Arcalyst	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/09/582/001/IS	Arcalyst	Islandia	20.11.2009
EU/1/09/582/001/NO	Arcalyst	Norwegia	11.11.2009
EU/1/09/583/001-072/IS	Irbesartan hydrochlorotiazzyd Teva	Islandia	17.12.2009
EU/1/09/584/001/NO-018/NO	Sildenafil Teva	Norwegia	15.12.2009
EU/1/09/584/001-018/IS	Sildenafil Teva	Islandia	23.12.2009
EU/1/09/586/001-010/IS	Oslif Breezhaler	Islandia	22.12.2009
EU/1/09/590/001-006/IS	Prevenar 13	Islandia	16.12.2009
EU/1/09/591/001/NO-004/NO	Multaq	Norwegia	15.12.2009
EU/1/09/591/001-004/IS	Multaq	Islandia	21.12.2009
EU/1/09/593/001-010/IS	Onbrez Breezhaler	Islandia	22.12.2009
EU/1/09/594/001-010/IS	Hirobriz Breezhaler	Islandia	22.12.2009
EU/1/97/045/001/NO-004/NO	Helicobacter Test INFAl	Norwegia	21.9.2009
EU/2/07/076/001-004/IS	Nobilis Influenza H5N6	Islandia	7.9.2009
EU/2/08/083/001/IS	Equiox	Islandia	21.7.2009
EU/2/08/086/001-003/IS	Duvaxyn WNV	Islandia	4.11.2009
EU/2/09/095/001-003/IS	Improvac	Islandia	3.11.2009
EU/2/09/096/001-002/IS	Leucogen	Islandia	11.9.2009
EU/2/09/097/001/NO-002/NO	Leucofeligen FeLV/RCP	Norwegia	13.7.2009
EU/2/09/097/001-002	Leucofeligen FeLV/RCP	Liechtenstein	31.8.2009
EU/2/09/097/001-002/IS	Leucofeligen FeLV/RCP	Islandia	11.9.2009
EU/2/09/098/001	Melovem	Liechtenstein	31.8.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/09/098/001/IS	Melovem	Islandia	22.9.2009
EU/2/09/098/001/NO	Melovem	Norwegia	4.9.2009
EU/2/09/099/001/NO-006/NO	Suvaxyn PCV vet	Norwegia	18.8.2009
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Liechtenstein	31.8.2009
EU/2/09/099/001-006/IS	Suvaxyn PCV	Islandia	28.9.2009
EU/2/09/100/001/NO-003/NO	Palladia	Norwegia	29.10.2009
EU/2/09/100/001-003	Palladia	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/09/100/001-003/IS	Palladia	Islandia	11.11.2009

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2009 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/03/264/001/NO	Zevalin	Norwegia	21.8.2009
EU/1/03/270/001/NO-003/NO	Kentera	Norwegia	9.7.2009
EU/1/04/275/001/NO-002/NO	Litak	Norwegia	1.7.2009
EU/1/04/276/001/NO-036/NO	Abilify	Norwegia	13.7.2009
EU/1/04/276/001-020,024-036/IS	Abilify	Islandia	20.7.2009
EU/1/04/277/001/NO-004/NO	Tachosil	Norwegia	24.9.2009
EU/1/04/277/001-004/IS	Tachosil	Islandia	2.9.2009
EU/1/04/279/001/NO-036/NO	Lyrice	Norwegia	29.7.2009
EU/1/04/279/001-025,030-043/IS	Lyrice	Islandia	21.9.2009
EU/1/04/280/001/NO-008/NO	Yentreve	Norwegia	18.8.2009
EU/1/04/280/001-008/IS	Yentreve	Islandia	14.9.2009
EU/1/04/280/001-008	Yentreve	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/04/281/001-005/IS	Erbitux	Islandia	9.9.2009
EU/1/04/282/001/NO-002/NO	Telzir	Norwegia	10.8.2009
EU/1/04/282/001-002/IS	Telzir	Islandia	21.7.2009
EU/1/04/283/008/NO-012/NO	Ariclaim	Norwegia	24.8.2009
EU/1/04/283/008-012/IS	Ariclaim	Islandia	14.9.2009
EU/1/04/284/001	Pedea	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/04/284/001/IS	Pedea	Islandia	28.9.2009
EU/1/04/284/001/NO	Pedea	Norwegia	20.10.2009
EU/1/04/285/001/NO-036/NO	Apidra	Norwegia	9.9.2009
EU/1/04/285/001-036	Apidra	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/04/285/001-036/IS	Apidra	Islandia	2.10.2009
EU/1/04/286/001/NO-002/NO	Wilzin	Norwegia	26.10.2009
EU/1/04/286/001-002	Wilzin	Liechtenstein	31.10.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/04/286/001-002/IS	Wilzin	Islandia	18.11.2009
EU/1/04/287/001/NO-006/NO	Osseor	Norwegia	18.12.2009
EU/1/04/287/001-006	Osseor	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/04/287/001-006/IS	Osseor	Islandia	29.11.2009
EU/1/04/288/001/NO-006/NO	Protelos	Norwegia	28.12.2009
EU/1/04/288/001-006/IS	Protelos	Islandia	29.11.2009
EU/1/04/289/001/NO-002/NO	Angiox	Norwegia	9.7.2009
EU/1/04/289/001-002	Angiox	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/04/289/001-002/IS	Angiox	Islandia	9.12.2009
EU/1/04/290/001-002	Alimta	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/04/290/001-002/IS	Alimta	Islandia	24.9.2009
EU/1/04/292/001/NO-012/NO	Mimpara	Norwegia	6.10.2009
EU/1/04/292/001-012	Mimpara	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/04/292/001-012/IS	Mimpara	Islandia	12.11.2009
EU/1/04/294/001/NO-028/NO	Emselex	Norwegia	21.10.2009
EU/1/04/294/001-028/IS	Emselex	Islandia	5.11.2009
EU/1/04/295/001	Xagrid	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/04/295/001/NO	Xagrid	Norwegia	16.12.2009
EU/1/04/295/001/IS	Xagrid	Islandia	10.12.2009
EU/1/04/296/001/NO-009/NO	Cymbalta	Norwegia	24.8.2009
EU/1/04/296/001-009/IS	Cymbalta	Islandia	14.9.2009
EU/1/04/297/001/NO-006/NO	Xeristar	Norwegia	27.10.2009
EU/1/04/297/001-008/IS	Xeristar	Islandia	14.9.2009
EU/1/04/298/001-003/IS	Kivexa	Islandia	17.12.2009
EU/1/04/304/001-007	Azilect	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/04/304/001-007/IS	Azilect	Islandia	11.11.2009
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Islandia	21.12.2009
EU/1/07/423/001/NO-003/NO	Vectibix	Norwegia	16.7.2009
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Islandia	27.8.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/468/001	Intelence	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/08/468/001/IS	Intelence	Islandia	22.10.2009
EU/1/08/468/001/NO	Intelence	Norwegia	20.8.2009
EU/1/09/288/001-006	Protelos	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/09/555/002/NO	Alimta	Norwegia	23.9.2009
EU/1/97/044/001/NO-008/NO	Simponi	Norwegia	20.10.2009
EU/1/97/044/001/NO-008/NO	Tasmar	Norwegia	20.10.2009
EU/1/97/044/001-008	Tasmar	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/97/044/001-008/IS	Tasmar	Islandia	15.10.2009
EU/1/99/100/001-003/IS	Cetrotide	Islandia	30.11.2009
EU/1/99/103/001/NO-004/NO	Refacto AF	Norwegia	2.7.2009
EU/1/99/107/001/NO-004/NO	Rebetol	Norwegia	30.7.2009
EU/1/99/108/001/NO-003/NO	Ferriprox	Norwegia	6.10.2009
EU/1/99/108/001-003	Ferriprox	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/99/108/001-003/IS	Ferriprox	Islandia	11.11.2009
EU/1/99/109/001/NO-002/NO	Integrilin	Norwegia	10.8.2009
EU/1/99/109/001-002	Integrilin	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/99/109/001-002/IS	Integrilin	Islandia	30.9.2009
EU/1/99/112/001/NO-002/NO	Ziagen	Norwegia	26.8.2009
EU/1/99/112/001-002/IS	Ziagen	Islandia	12.7.2009
EU/1/99/113/001-004	Paxene	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/99/113/001-004/IS	Paxene	Islandia	27.11.2009
EU/1/99/114/001/NO-003/NO	Zeffix	Norwegia	16.9.2009
EU/1/99/114/001-003	Zeffix	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/99/114/001-003/IS	Zeffix	Islandia	15.10.2009
EU/1/99/116/001/NO-005/NO	Remicade	Norwegia	2.10.2009
EU/1/99/116/001-005	Remicade	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/99/116/001-005/IS	Remicade	Islandia	8.9.2009
EU/1/99/117/001/NO-002/NO	Synagis	Norwegia	28.9.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/99/117/001-002	Synagis	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/99/117/001-002/IS	Synagis	Islandia	22.10.2009
EU/1/99/118/001/NO-009/NO	Arava	Norwegia	5.10.2009
EU/1/99/118/001-010	Arava	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/99/118/001-010/IS	Arava	Islandia	15.9.2009
EU/1/99/119/001,003,005-015/IS	NovoRapid	Islandia	26.8.2009
EU/1/99/120/001/NO-004/NO	Ammonaps	Norwegia	22.10.2009
EU/1/99/120/001-004	Ammonaps	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/99/120/001-004/IS	Ammonaps	Islandia	17.11.2009
EU/1/99/126/001-021/IS	Enbrel	Islandia	21.12.2009
EU/2/04/043/001/NO	Equilis StrepE	Norwegia	30.7.2009
EU/2/04/044/001/NO-010/NO	Aivlosin	Norwegia	18.9.2009
EU/2/04/044/001-010	Aivlosin	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/04/044/001-010/IS	Aivlosin	Islandia	7.10.2009
EU/2/04/045/001-007/IS	Previcox	Islandia	21.9.2009
EU/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	Liechtenstein	31.8.2009
EU/2/04/046/001-003/IS	Nobivac Piro	Islandia	23.9.2009
EU/2/98/009/001-006/IS	Suvaxyn Aujeszky 783+O/W	Islandia	5.11.2009
EU/2/98/010/017-18,21-24/NO	Econor	Norwegia	24.11.2009
EU/2/99/014//001-012	Stronghold	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/99/014/001-012/IS	Stronghold	Islandia	16.12.2009
EU/2/99/015/001-002	Oxyglobin	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/99/015/001-002/IS	Oxyglobin	Islandia	30.11.2009

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2009 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/146/031-032	Keppra	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/00/155/007/IS	Luveris	Islandia	22.7.2009
EU/1/00/155/007/NO	Luveris	Norwegia	12.8.2009
EU/1/01/185/074-099	Aranesp	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/01/195/022/NO-025/NO	Liprolog Basal	Norwegia	13.8.2009
EU/1/01/195/026/NO-027/NO	Liprolog Basal Kwik-Pen	Norwegia	13.8.2009
EU/1/02/220/006	Tracleer	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/02/220/006/IS	Tracleer	Islandia	16.9.2009
EU/1/02/227/004	Neulasta	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/05/315/002/IS	Aptivus	Islandia	26.8.2009
EU/1/05/315/002/NO	Aptivus	Norwegia	12.8.2009
EU/1/06/347/007/NO-008/NO	Sutent	Norwegia	7.9.2009
EU/1/06/347/007-008/IS	Sutent	Islandia	9.9.2009
EU/1/06/380/004/NO-005/NO	Prezista	Norwegia	12.8.2009
EU/1/06/380/004-005/IS	Prezista	Islandia	10.9.2009
EU/1/07/384/003-004/IS	Docetaxel Winthrop	Islandia	28.12.2009
EU/1/07/410/021/NO-026/NO	Binocrit	Norwegia	27.10.2009
EU/1/07/410/021-026	Binocrit	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/07/410/021-026/IS	Binocrit	Islandia	15.10.2009
EU/1/07/411/021/NO-026/NO	Epoetin alfa Hexal	Norwegia	23.10.2009
EU/1/07/411/021-026	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/07/412/021-026/IS	Abseamed	Islandia	21.12.2009
EU/1/07/416/002	Ecalta	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/07/416/002/IS	Ecalta	Islandia	25.9.2009
EU/1/07/416/002/NO	Ecalta	Norwegia	25.8.2009
EU/1/08/446/005-006	Privigen	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Liechtenstein	31.8.2009
EU/1/08/453/002/IS	Prepandrix	Islandia	9.11.2009
EU/1/08/489/002	Opgenra	Liechtenstein	31.10.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/497/003-004	Nplate	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/95/002/003-004/IS	Taxotere	Islandia	23.12.2009
EU/1/95/003/009-010	Betaferon	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/97/050/013/NO-027/NO	Sifrol	Norwegia	20.10.2009
EU/1/97/050/013-027	Sifrol	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/97/050/013-027/IS	Sifrol	Islandia	12.11.2009
EU/1/97/051/013/NO-027/NO	Mirapexin	Norwegia	22.10.2009
EU/1/97/051/013-027	Mirapexin	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/97/051/013-027/IS	Mirapexin	Islandia	12.11.2009
EU/1/99/126/019-021	Enbrel	Liechtenstein	31.8.2009
EU/2/04/044/009/NO-010/NO	Aivlosin	Norwegia	15.7.2009
EU/2/04/044/009-010/IS	Aivlosin	Islandia	2.9.2009
EU/2/05/053/003	Naxcel	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/05/053/003/IS	Naxcel	Islandia	13.11.2009
EU/2/05/053/003/NO	Naxcel	Norwegia	26.10.2009
EU/2/06/070/004	Meloxidyl	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/06/070/004/NO	Meloxidyl	Norwegia	20.10.2009
EU/2/07/078/004-006	Zactran	Liechtenstein	31.8.2009
EU/2/07/078/005/NO-008/NO	Rheumocam	Norwegia	26.10.2009
EU/2/07/078/005-008/IS	Rheumocam	Islandia	13.11.2009
EU/2/078/005-008	Rheumocam	Liechtenstein	31.10.2009
EU/2/98/010/004/NO-006/NO	Econor	Norwegia	24.11.2009

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2009 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/175/001-021/IS	Trazec	Islandia	15.12.2009
EU/1/05/321/001/IS	Posakonazol SP	Islandia	15.12.2009
EU/1/06/369/001/NO-028/NO	Irbesartan BMS	Norwegia	1.12.2009
EU/1/06/369/001/NO-028/NO	Irbesartan HCT BMS	Norwegia	1.12.2009
EU/1/06/369/001/NO-028/NO	Irbesartan BMS	Norwegia	1.12.2009
EU/1/06/369/001/NO-028/NO	Irbesartan HCT BMS	Norwegia	1.12.2009
EU/1/06/369/001-028	Irbesartan HCT BMS	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/06/369/001-028/IS	Irbesartan HCT BMS	Islandia	2.12.2009
EU/1/06/375/001-033/IS	Irbesartan BMS	Islandia	2.12.2009
EU/1/07/385/003/NO	Focetria	Norwegia	19.10.2009
EU/1/07/408/001/NO-020/NO	Tekturna	Norwegia	17.9.2009
EU/1/07/408/001-020	Tekturna	Liechtenstein	31.10.2009
EU/1/07/408/001-020/IS	Tekturna	Islandia	2.9.2009
EU/1/08/464/001/NO-019/NO	Clopidogrel BMS	Norwegia	22.12.2009
EU/1/08/464/001-019/IS	Clopidogrel BMS	Islandia	2.12.2009
EU/1/08/464/001-019	Clopidogrel BMS	Liechtenstein	31.12.2009
EU/1/96/024/006NO,007/NO,009/NO	Crixivan	Norwegia	24.9.2009
EU/1/96/024/006NO,007/NO,009/NO	Crixivan	Norwegia	24.9.2009
EU/1/99/104/001/IS	Procomvax	Islandia	15.12.2009
EU/1/99/113/001-004/IS	Paxene	Islandia	2.12.2009

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2009 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
Nie dotyczy	Nie dotyczy	—	—