

## 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 2016 r.**

(2017/C 58/08)

**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 w dniu 28 października 2016 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 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 stycznia do dnia 30 czerwca 2016 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/15/1053	Neofordex	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/15/1053	Neofordex	Islandia	31.3.2016
EU/1/15/1053	Neofordex	Norwegia	1.4.2016
EU/1/15/1063	Pemetrexed Actavis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1063	Pemetrexed Actavis	Norwegia	25.1.2016
EU/1/15/1063	Pemetrexed Actavis	Islandia	25.1.2016
EU/1/15/1064	Imlygic	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1064	Imlygic	Norwegia	20.1.2016
EU/1/15/1064	Imlygic	Islandia	14.1.2016
EU/1/15/1065	Eptifibatid Accord	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1065	Eptifibatide Accord	Norwegia	18.1.2016
EU/1/15/1065	Eptifibatide Accord	Islandia	14.1.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/15/1067	Lopinavir/Ritonavir Mylan	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1067	Lopinavir/Ritonavir Mylan	Norwegia	21.1.2016
EU/1/15/1067	Lopinavir/Ritonavir Mylan	Islandia	20.1.2016
EU/1/15/1068	Wakix	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/15/1068	Wakix	Norwegia	19.4.2016
EU/1/15/1068	WAKIX	Islandia	22.4.2016
EU/1/15/1069	Episalvan	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1069	Episalvan	Norwegia	20.1.2016
EU/1/15/1069	Episalvan	Islandia	19.1.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/15/1070	Oncaspar	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1070	Oncaspar	Norwegia	25.1.2016
EU/1/15/1070	Oncaspar	Islandia	25.1.2016
EU/1/15/1071	Pemetrexed Accord	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1071	Pemetrexed Accord	Norwegia	25.1.2016
EU/1/15/1071	Pemetrexed Accord	Islandia	25.1.2016
EU/1/15/1072	Spectrila	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1072	Spectrila	Norwegia	19.1.2016
EU/1/15/1072	Spectrila	Islandia	19.1.2016
EU/1/15/1073	Briviact	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1073	Briviact	Norwegia	21.1.2016
EU/1/15/1073	Briviact	Islandia	25.1.2016
EU/1/15/1074	Benepali	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1074	Benepali	Norwegia	19.1.2016
EU/1/15/1074	Benepali	Islandia	19.1.2016
EU/1/15/1075	Feraccru	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1075	Feraccru	Norwegia	7.3.2016
EU/1/15/1075	Feraccru	Islandia	18.3.2016
EU/1/15/1076	Kovaltry	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1076	Kovaltry	Norwegia	10.3.2016
EU/1/15/1076	Kovaltry	Islandia	16.3.2016
EU/1/15/1077	Iblias	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1077	Iblias	Norwegia	10.3.2016
EU/1/15/1077	Iblias	Islandia	16.3.2016
EU/1/15/1079	Vixelis	Liechtenstein	29.2.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/15/1079	Vixelis	Norwegia	29.2.2016
EU/1/15/1079	VAXELIS	Islandia	1.3.2016
EU/1/15/1080	Zurampic	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1080	Zurampic	Norwegia	3.3.2016
EU/1/15/1080	Zurampic	Islandia	16.3.2016
EU/1/15/1081	Caspofungin Accord	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1081	Caspofungin Accord	Norwegia	29.2.2016
EU/1/15/1081	Caspofungin Accord	Islandia	25.2.2016
EU/1/15/1082	Galafold	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/15/1082	Galafold	Norwegia	14.6.2016
EU/1/15/1082	Galafold	Islandia	14.6.2016
EU/1/15/1083	Uptravi	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/15/1083	Uptravi	Islandia	26.5.2016
EU/1/15/1083	Uptravi	Norwegia	30.5.2016
EU/1/15/1084	Portrazza	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/15/1084	Portrazza	Norwegia	26.2.2016
EU/1/15/1084	Portrazza	Islandia	15.3.2016
EU/1/15/1085	Taltz	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/15/1085	Taltz	Norwegia	9.5.2016
EU/1/15/1085	Taltz	Islandia	20.5.2016
EU/1/16/1086	TAGRISSO	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/16/1086	Tagrisso	Norwegia	19.2.2016
EU/1/16/1086	Tagrisso	Islandia	11.2.2016
EU/1/16/1087	Coagadex	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1087	Coagadex	Norwegia	1.4.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/16/1087	Coagadex	Islandia	22.3.2016
EU/1/16/1088	Empliciti	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1088	Empliciti	Norwegia	24.5.2016
EU/1/16/1088	Empliciti	Islandia	19.5.2016
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Norwegia	30.5.2016
EU/1/16/1089	Pandemic influenza vaccine H5N1 MedImmune	Islandia	30.5.2016
EU/1/16/1090	Rasagiline Mylan	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1090	Rasagiline Mylan	Norwegia	19.4.2016
EU/1/16/1090	Rasagiline Mylan	Islandia	22.4.2016
EU/1/16/1092	Amlodipin/Valsartan Mylan	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1092	Amlodipine/Valsartan Mylan	Norwegia	11.4.2016
EU/1/16/1092	Amlodipine/Valsartan Mylan	Islandia	31.3.2016
EU/1/16/1093	Zonisamide Mylan	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1093	Zonisamide Mylan	Norwegia	19.4.2016
EU/1/16/1093	Zonisamide Mylan	Islandia	22.4.2016
EU/1/16/1095	IDELVION	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1095	IDELVION	Norwegia	30.5.2016
EU/1/16/1095	IDELVION	Islandia	23.5.2016
EU/1/16/1096	Lonsurf	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1096	Lonsurf	Norwegia	9.5.2016
EU/1/16/1096	LONSURF	Islandia	20.5.2016
EU/1/16/1097	Strimvelis	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1097	Strimvelis	Norwegia	9.6.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/16/1097	Strimvelis	Islandia	16.6.2016
EU/1/16/1098	ALPROLIX	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1098	Alprolix	Norwegia	25.5.2016
EU/1/16/1098	Alprolix	Islandia	20.5.2016
EU/1/16/1099	Descovy	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1099	Descovy	Norwegia	27.4.2016
EU/1/16/1099	Descovy	Islandia	18.5.2016
EU/1/16/1100	Palonosetron Hospira	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/16/1100	Palonosetron Hospira	Norwegia	19.4.2016
EU/1/16/1100	Palonosetron Hospira	Islandia	27.4.2016
EU/1/16/1101	Darzalex	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1101	Darzalex	Norwegia	30.5.2016
EU/1/16/1101	Darzalex	Islandia	30.5.2016
EU/1/16/1103	Neparvis	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1103	Neparvis	Norwegia	24.6.2016
EU/1/16/1104	Palonosetron Accord	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1104	Palonosteron Accord	Norwegia	14.6.2016
EU/1/16/1104	Palonosetron Accord	Islandia	14.6.2016
EU/1/16/1106	Flixabi	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1106	Flixabi	Norwegia	17.6.2016
EU/1/16/1106	Flixabi	Islandia	15.6.2016
EU/1/16/1109	Zavicefta	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1112	Odefsey	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/16/1112	Odefsey	Norwegia	24.6.2016
EU/2/15/192	Velactis	Norwegia	4.1.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/2/15/193	Imrestor	Norwegia	5.1.2016
EU/2/15/193	Imrestor	Islandia	4.1.2016
EU/2/16/194	Evalon	Liechtenstein	30.4.2016
EU/2/16/194	Evalon	Norwegia	11.5.2016
EU/2/16/194	Evalon	Islandia	13.5.2016
EU/2/16/195	LETIFEND	Liechtenstein	30.4.2016
EU/2/16/195	Letifend	Norwegia	27.4.2016
EU/2/16/195	Letifend	Islandia	18.5.2016

## ZAŁĄCZNIK II

**Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2016 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/05/323	ProQuad	Islandia	4.1.2016
EU/1/05/323	ProQuad	Norwegia	11.1.2016
EU/1/05/330	Rotarix	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/05/330	Rotarix	Islandia	20.1.2016
EU/1/05/330	Rotarix	Norwegia	20.1.2016
EU/1/05/331	Neupro	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/05/331	Neupro	Islandia	28.1.2016
EU/1/05/331	Neupro	Norwegia	4.2.2016
EU/1/06/334	Evoltra	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/06/334	Evoltra	Norwegia	19.1.2016
EU/1/06/334	Evoltra	Islandia	20.1.2016
EU/1/06/336	Tygacil	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/06/336	Tygacil	Norwegia	18.3.2016
EU/1/06/336	Tygacil	Islandia	18.3.2016
EU/1/06/341	Zostavax	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/06/341	Zostavax	Norwegia	29.2.2016
EU/1/06/341	Zostavax	Islandia	18.2.2016
EU/1/06/346	Tysabri	Norwegia	29.4.2016
EU/1/06/346	Tysabri	Islandia	12.5.2016
EU/1/06/354	Competact	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/06/354	Competact	Norwegia	12.5.2016
EU/1/06/354	Competact	Islandia	18.5.2016



Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/06/356	Exjade	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/06/356	Exjade	Norwegia	2.5.2016
EU/1/06/356	Exjade	Islandia	12.5.2016
EU/1/09/543	Cayston	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/09/543	Cayston	Norwegia	14.6.2016
EU/1/09/543	Cayston	Islandia	13.6.2016
EU/1/10/652	TOBI Podhaler	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/10/652	TOBI Podhaler	Norwegia	1.3.2016
EU/1/10/652	TOBI Podhaler	Islandia	17.3.2016
EU/1/11/671	Xiapex	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/671	Xiapex	Norwegia	25.1.2016
EU/1/11/671	Xiapex	Islandia	27.1.2016
EU/1/11/672	Xeplion	Norwegia	11.1.2016
EU/1/11/672	Xeplion	Islandia	4.1.2016
EU/1/11/674	Repso	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/674	Repso	Norwegia	25.1.2016
EU/1/11/674	Repso	Islandia	20.1.2016
EU/1/11/679	Pravafenix	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/679	Pravafenix	Norwegia	2.2.2016
EU/1/11/679	Pravafenix	Islandia	26.1.2016
EU/1/11/681	Trobalt	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/681	Trobalt	Norwegia	25.1.2016
EU/1/11/681	Trobalt	Islandia	26.1.2016
EU/1/11/682	Methylthioninium Chloride Proveblue	Norwegia	29.2.2016
EU/1/11/682	Methylthioninium chloride Proveblue	Islandia	16.2.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/11/682	Methylthioniniumchlorid Proveblue	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/685	Ibandronic acid Sandoz	Norwegia	11.5.2016
EU/1/11/685	Ibandronic acid Sandoz	Islandia	27.4.2016
EU/1/11/687	Hizentra	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/687	Hizentra	Norwegia	29.2.2016
EU/1/11/687	Hizentra	Islandia	17.3.2016
EU/1/11/688	Cinryze	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/688	Cinryze	Norwegia	22.6.2016
EU/1/11/688	Cinryze	Islandia	13.6.2016
EU/1/11/690	Zoely	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/690	Zoely	Norwegia	29.4.2016
EU/1/11/690	Zoely	Islandia	18.5.2016
EU/1/11/691	Eliquis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/691	Eliquis	Norwegia	2.2.2016
EU/1/11/691	Eliquis	Islandia	26.1.2016
EU/1/11/692	Yellox	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/692	Yellox	Norwegia	2.2.2016
EU/1/11/692	Yellox	Islandia	19.1.2016
EU/1/11/693	Rivastigmin Actavis	Norwegia	3.3.2016
EU/1/11/693	Rivastigmine Actavis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/693	Rivastigmine Actavis	Islandia	15.3.2016
EU/1/11/694	NULOJIX	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/694	NULOJIX	Norwegia	26.2.2016
EU/1/11/694	Nulojix	Islandia	17.3.2016
EU/1/11/695	Leganto	Liechtenstein	29.2.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/11/695	Leganto	Norwegia	1.2.2016
EU/1/11/695	Leganto	Islandia	26.1.2016
EU/1/11/696	BYDUREON	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/696	BYDUREON	Norwegia	10.3.2016
EU/1/11/696	Bydureon	Islandia	17.3.2016
EU/1/11/697	Temozolomide SUN	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/697	Temozolomide SUN	Norwegia	29.4.2016
EU/1/11/697	Temozolomide SUN	Islandia	18.5.2016
EU/1/11/698	Yervoy	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/698	Yervoy	Norwegia	29.4.2016
EU/1/11/698	Yervoy	Islandia	18.5.2016
EU/1/11/699	Fampyra	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/699	Fampyra	Islandia	15.6.2016
EU/1/11/700	Benlysta	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/700	Benlysta	Norwegia	26.2.2016
EU/1/11/700	Benlysta	Islandia	18.3.2016
EU/1/11/702	Levetiracetam ratiopharm	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/702	Levetiracetam ratiopharm	Norwegia	18.5.2016
EU/1/11/702	Levetiracetam ratiopharm	Islandia	19.5.2016
EU/1/11/703	Xgeva	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/703	XGEVA	Norwegia	18.5.2016
EU/1/11/703	XGEVA	Islandia	13.5.2016
EU/1/11/704	Victrelis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/11/704	Victrelis	Islandia	17.3.2016
EU/1/11/704	Victrelis	Norwegia	3.3.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/11/705	Vibativ	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/705	Vibativ	Islandia	13.6.2016
EU/1/11/705	Vibativ	Norwegia	9.6.2016
EU/1/11/706	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/706	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Islandia	15.6.2016
EU/1/11/707	Trajenta	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/707	Trajenta	Norwegia	19.4.2016
EU/1/11/707	Trajenta	Islandia	31.3.2016
EU/1/11/708	Entacapone Orion	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/11/708	Entacapone Orion	Norwegia	21.4.2016
EU/1/11/708	Entacapone Orion	Islandia	26.4.2016
EU/1/11/709	Buccolam	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/709	Buccolam	Norwegia	24.6.2016
EU/1/11/709	Buccolam	Islandia	13.6.2016
EU/1/11/714	Zytiga	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/714	Zytiga	Norwegia	14.6.2016
EU/1/11/714	Zytiga	Islandia	13.6.2016
EU/1/11/718	Dexdor	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/718	Dexdor	Norwegia	20.6.2016
EU/1/11/718	Dexdor	Islandia	13.6.2016
EU/1/11/719	Telmisartan Teva Pharma	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/11/719	Telmisartan Teva Pharma	Norwegia	23.6.2016
EU/1/11/749	Caprelsa	Norwegia	14.1.2016
EU/1/11/749	Caprelsa	Islandia	14.1.2016
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/12/764	Pixuvri	Norwegia	1.4.2016
EU/1/12/764	Pixuvri	Islandia	31.3.2016
EU/1/13/818	Bosulif	Norwegia	14.1.2016
EU/1/13/818	Bosulif	Islandia	13.1.2016
EU/1/13/848	Erivedge	Norwegia	16.6.2016
EU/1/13/848	Erivedge	Islandia	15.6.2016
EU/1/13/875	Deltyba	Norwegia	29.3.2016
EU/1/13/875	Deltyba	Islandia	22.3.2016
EU/1/13/890	Cometriq	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/13/890	Cometriq	Norwegia	20.1.2016
EU/1/13/890	Cometriq	Islandia	19.1.2016
EU/1/13/901	Sirturo	Liechtenstein	29.2.2016
EU/1/13/901	Sirturo	Norwegia	14.1.2016
EU/1/13/901	SIRTURO	Islandia	13.1.2016
EU/1/14/987	Holoclar	Islandia	4.1.2016
EU/1/15/999	Zykadia	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/15/999	Zykadia	Norwegia	6.4.2016
EU/1/15/999	Zykadia	Islandia	31.3.2016
EU/2/06/061	Nobilis Influenza H5N2	Norwegia	28.6.2016
EU/2/10/107	Veraflox	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/10/107	Veraflox	Norwegia	13.1.2016
EU/2/10/107	Veraflox	Islandia	15.1.2016
EU/2/10/115	Comfortis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/10/115	Comfortis	Norwegia	18.1.2016
EU/2/10/115	Comfortis	Islandia	15.1.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/2/10/116	Melosus	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/10/116	Melosus	Norwegia	22.1.2016
EU/2/10/116	Melosus	Islandia	22.1.2016
EU/2/10/118	Activyl	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/10/118	Activyl	Norwegia	29.1.2016
EU/2/10/118	Activyl	Islandia	15.1.2016
EU/2/10/119	Cimalgex	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/10/119	Cimalgex	Norwegia	19.1.2016
EU/2/10/119	Cimalgex	Islandia	15.1.2016
EU/2/11/120	Zulvac 1 + 8 Ovis	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/11/120	Zulvac 1 + 8 Ovis	Norwegia	19.1.2016
EU/2/11/120	Zulvac 1 + 8 Ovis	Islandia	15.1.2016
EU/2/11/121	CaniLeish	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/11/121	CaniLeish	Norwegia	18.1.2016
EU/2/11/121	CaniLeish	Islandia	15.1.2016
EU/2/11/122	BLUEVAC BTV8	Liechtenstein	30.4.2016
EU/2/11/122	BLUEVAC BTV8	Norwegia	29.3.2016
EU/2/11/122	Bluevac BTV8	Islandia	29.3.2016
EU/2/11/123	Procox	Liechtenstein	29.2.2016
EU/2/11/123	Procox	Norwegia	20.1.2016
EU/2/11/123	Procox	Islandia	20.1.2016
EU/2/11/124	Zuprevo	Liechtenstein	30.6.2016
EU/2/11/124	Zuprevo	Norwegia	1.6.2016
EU/2/11/124	Zuprevo	Islandia	26.5.2016
EU/2/11/125	CERTIFECT	Liechtenstein	30.4.2016

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/2/11/125	Certifect	Norwegia	4.5.2016
EU/2/11/125	Certifect	Islandia	12.5.2016
EU/2/11/126	MS-H Impfstoff	Liechtenstein	30.6.2016
EU/2/11/126	MS-H Vaccine	Islandia	23.5.2016
EU/2/11/126	MS-H-Vaksine	Norwegia	24.5.2016
EU/2/11/128	Emdocam	Liechtenstein	30.6.2016
EU/2/11/128	Emdocam	Norwegia	27.6.2016
EU/2/11/129	Proteq West Nile	Liechtenstein	30.6.2016
EU/2/11/129	Proteq West Nile	Norwegia	24.5.2016
EU/2/11/129	Proteq West Nile	Islandia	23.5.2016
EU/2/11/130	Zulvac 1 Bovis	Liechtenstein	30.4.2016
EU/2/11/130	Zulvac 1 Bovis	Norwegia	2.5.2016
EU/2/11/130	Zulvac 1 Bovis	Islandia	13.5.2016
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Liechtenstein	30.4.2016
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Norwegia	2.5.2016
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Islandia	13.5.2016

## ZAŁĄCZNIK III

**Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2016 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia zezwolenia
EU/1/03/262/011	Emend	Norwegia	15.1.2016
EU/1/03/262/011	Emend	Islandia	14.1.2016
EU/1/06/356/011-019	Exjade	Norwegia	1.4.2016
EU/1/06/356/011-019	Exjade	Islandia	31.3.2016
EU/1/10/612/010-013	Revolade	Norwegia	14.4.2016
EU/1/10/612/010-013	Revolade	Islandia	26.4.2016
EU/1/10/655/007-011	Brilique	Norwegia	26.2.2016
EU/1/10/655/007-011	Brilique	Islandia	18.3.2016
EU/1/13/851/004-006	Lojuxta	Norwegia	1.3.2016
EU/1/13/851/004-006	Lojuxta	Islandia	18.3.2016
EU/1/14/971/007-010	Trevicta	Norwegia	7.6.2016
EU/1/14/971/007-010	TREVICTA	Islandia	15.6.2016
EU/1/98/067/004	Mabthera	Islandia	15.6.2016
EU/1/98/067/004	Mabthera	Norwegia	26.5.2016
EU/2/13/158/016-031	Bravecto	Norwegia	7.6.2016
EU/2/13/158/016-031	Bravecto	Islandia	25.5.2016



## ZAŁĄCZNIK IV

**Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2016 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/01/179	Osigraft	Norwegia	18.1.2016
EU/1/01/179	Osigraft	Islandia	4.1.2016
EU/1/05/314	Kepivance	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/05/314	Kepivance	Islandia	29.3.2016
EU/1/05/314	Kepivance	Norwegia	22.3.2016
EU/1/13/831	Capecitabin SUN	Liechtenstein	30.6.2016
EU/1/13/833	Nuedexta	Liechtenstein	30.4.2016
EU/1/13/833	Nuedexta	Norwegia	31.3.2016
EU/1/13/833	NUEDEXTA	Islandia	21.3.2016
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva	Norwegia	15.6.2016
EU/2/12/138	RevitaCAM	Liechtenstein	30.6.2016
EU/2/12/138	RevitaCAM	Norwegia	15.6.2016
EU/2/12/138	RevitaCAM	Islandia	13.6.2016

## ZAŁĄCZNIK V

**Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2016 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia