

IV
(Zawiadomienia)

ZAWIADOMIENIA INSTYTUCJI I ORGANÓW UNII EUROPEJSKIEJ

KOMISJA

Zestawienie decyzji wspólnotowych w sprawie pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych w okresie od dnia 1 października 2009 r. do dnia 31 października 2009 r.

(Opublikowano zgodnie z art. 13 lub art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽¹⁾)

(2009/C 288/01)

— **Wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (Art. 13 rozporządzenia (WE) nr 726/2004): Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezastrzeżona prawnie nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (Anatomiczno-Terapeutyczna Klasyfikacja Chemiczna)	Data notyfikacji
1.10.2009	Onglyza	saksagliptyny	Bristol Myers Squibb/Astra-Zeneca EEIG, Bristol Myers Squibb House, Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge, Middlesex UB8 1DH, United Kingdom	EU/1/09/545/001-010	Tabletki powlekane	A10BH03	5.10.2009
1.10.2009	Cimzia	certolizumab pegol	UCB Pharma SA., Allée de la Recherche 60, 1070 Bruxelles, Belgique/Researchdreef, 60, Brussel 1070, België	EU/1/09/544/001-002	roztwór do wstrzykiwań	L04AB05	6.10.2009
1.10.2009	Simponi	golimumabu	Centocor B.V., Einsteinweg 101, 2333 CB Leiden, Nederland	EU/1/09/546/001-004	Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu	L04AB06	6.10.2009

⁽¹⁾ Dz.U. L 136 z 30.4.2004, s. 1.

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezarejestrowana prawnie nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (Anatomiczno-Terapeutyczna Klasyfikacja Chemiczna)	Data notyfikacji
5.10.2009	ChondroCelect	Oznakowane, zdolne do życia autologiczne komórki chrząstki namnożone ex vivo zawierające specyficzne białka markerowe	TiGenix NV, Romeinse straat 12/2, B-3001 LEUVEN, Belgii	EU/1/09/563/001	Zawiesina komórkowa do implantacji	nie dotyczy	7.10.2009
14.10.2009	Enyglid	repaglinid	KRKA, d. d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija	EU/1/09/580/001-018	Tabletka	A10B X02	16.10.2009
15.10.2009	Resolor	prukalopryd	Movetis NV, Veedijk 58, B-2300 Turnhout, Belgii	EU/1/09/581/001-002	Tabletki powlekane	A03AE04	19.10.2009
15.10.2009	Imprida HCT	amlodypiny bezytan/walsartan/hydrochlorotiazyd	Novartis Europharm Limited, Wimbleshurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/09/570/001-060	Tabletka powlekana	C09DX01	19.10.2009
16.10.2009	Clopidogrel MYLAN Pharma	klopidogrel	Mylan S.A.S, 117 allée des Parcs, 69800 Saint Priest, France	EU/1/09/568/001-018	Tabletka powlekana	B01AC-04	20.10.2009
16.10.2009	PANDEMIC INFLUENZA VACCINE H5N1 BAXTER	Pandemiczna szczepionka przeciw grypie (cały wirion, namnazany na komórkach Vero, inaktywowany)	Baxter AG, Industriestraße 67, A - 1221 Wien, Österreich	EU/1/09/571/001	Zawiesina do wstrzykiwań	J07BB01	20.10.2009
16.10.2009	Exforge HCT	amlodypiny bezytan/walsartan/hydrochlorotiazyd	Novartis Europharm Limited, Wimbleshurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/09/569/001-060	Tabletka powlekana	C09DX01	20.10.2009
16.10.2009	ALENDRONATE SODIUM AND COLECALCIFEROL, MSD	kwas alendronowy/cholekalcyferol	Merck Sharp & Dohme Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/09/572/001-009	Tabletka	M05BB03	20.10.2009
19.10.2009	Pandemic influenza vaccine (H5N1) (split virion, inactivated, adjuvanted) GlaxoSmithKline Biologicals	Frakcje oczyszczonego antygeny inaktywowanych rozszczepionych wirionów A/VietNam/1194/2004 NIBRG-14 (H5N1)	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgique	EU/1/09/578/001	Zawiesina i emulsja do sporządzania emulsji do wstrzykiwań	J07BB02	21.10.2009
19.10.2009	Foclivia	Antygeny powierzchniowe wirusa grypy szczepu A/Vietnam/1194/2004 (H5N1)	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Via Fiorentina, 1 - Siena, Italia	EU/1/09/577/001-004	Zawiesina do wstrzykiwań	J07BB02	21.10.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	INN (międzynarodowa niezastrzeżona prawnie nazwa)	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Postać farmaceutyczna	Kod ATC (Anatomiczno-Terapeutyczna Klasyfikacja Chemiczna)	Data notyfikacji
23.10.2009	Lamivudine Teva	lamiwudyny	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/566/001-005	Tabletka powlekana	J05AF05	27.10.2009
23.10.2009	Biopoin	Epoetyna teta	CT Arzneimittel GmbH, Lengeder Straße 42a, D-13407 Berlin, Deutschland	EU/1/09/565/001-028	Roztwór do wstrzykiwań	B03XA01	27.10.2009
23.10.2009	ARCALYST	Rilonacept	Regeneron UK Limited, 40 Bank Street, E14 5DS London, United Kingdom	EU/1/09/582/001	Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	L04AC04	27.10.2009
23.10.2009	ILARIS	kanakinumab	Novartis Europharm Limited, Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/09/564/001-002	Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	L04AC08	27.10.2009
29.10.2009	Eporatio	Epoetyna teta	ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Straße 3, D-89079 Ulm, Deutschland	EU/1/09/573/001-028	Roztwór do wstrzykiwań	B03XA01	2.11.2009
30.10.2009	Irbesartan Teva	irbesartan	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/576/001-039	Tabletka powlekana	C09C A04	4.11.2009

— **Zmiana pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (Art. 13 rozporządzenia (WE) nr 726/2004):
Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
1.10.2009	Epoetin alfa Hexal	Hexal AG., Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Deutschland	EU/1/07/411/021-026	5.10.2009
1.10.2009	Mixtard	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/02/231/001-037	5.10.2009
1.10.2009	Protaphane	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/02/234/001-017	5.10.2009
1.10.2009	Insulatard	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/02/233/001-017	5.10.2009
1.10.2009	Actrapid	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/02/230/001-017	5.10.2009
1.10.2009	Actraphane	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/02/229/001-037	6.10.2009
1.10.2009	Binocrit	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl 6250, Österreich	EU/1/07/410/021-026	5.10.2009
2.10.2009	Tasmar	Meda AB, Pipers väg 2A, Solna 170 09, Sverige	EU/1/97/044/001-008	6.10.2009
6.10.2009	CELVAPAN	Baxter AG, Industriestrasse 67, 1221 Wien, Österreich	EU/1/08/506/001	8.10.2009
7.10.2009	Agenerase	Glaxo Group Limited, Glaxo Wellcome House, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN, United Kingdom	EU/1/00/148/001-004	9.10.2009
7.10.2009	IntronA	Schering Plough Europe, Rue de Stalle, 73, 1180 Bruxelles, Belgique - Stallestraat, 73 - 1180 Brussel, België	EU/1/99/127/031-039	9.10.2009
8.10.2009	Mirapexin	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173- D - 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/97/051/013-027	12.10.2009
8.10.2009	Sifrol	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/97/050/013-027	12.10.2009
8.10.2009	Nplate	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, 4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/08/497/001-004	12.10.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
8.10.2009	Circadin	RAD Neurim Pharmaceuticals EEC Limited, One Forbury Square, The Forbury, Reading, Berkshire RG1 3EB, United Kingdom	EU/1/07/392/001-002	12.10.2009
13.10.2009	NovoMix	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danmark	EU/1/00/142/004-005 EU/1/00/142/009-022	15.10.2009
13.10.2009	Olanzapine Neopharma	Neopharma Limited, 57 High Street, Odiham, Hampshire RG29 1LF, United Kingdom	EU/1/07/426/001-011	15.10.2009
13.10.2009	CellCept	Roche Registration Limited, 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/96/005/001-006	15.10.2009
13.10.2009	Kinzalkomb	Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Deutschland	EU/1/02/214/001-015	15.10.2009
14.10.2009	alli	Glaxo Group Limited, Berkeley Avenue, Greenford, Middlesex UB6 0NN, United Kingdom	EU/1/07/401/001-006	16.10.2009
14.10.2009	Onsenal	Pfizer Limited, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, United Kingdom	EU/1/03/259/001-006	16.10.2009
14.10.2009	PritorPlus	Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlin, Deutschland	EU/1/02/215/001-021	16.10.2009
14.10.2009	Ammonaps	Swedish Orphan International AB, Drottninggatan 98, 111 60 Stockholm, Sverige	EU/1/99/120/001-004	19.10.2009
15.10.2009	Nexavar	Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlin, Deutschland	EU/1/06/342/001	19.10.2009
16.10.2009	Helixate NexGen	Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlin, Deutschland	EU/1/00/144/001-004	20.10.2009
16.10.2009	Aptivus	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173- D - 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/05/315/001-002	20.10.2009
16.10.2009	KOGENATE Bayer	Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlin, Deutschland	EU/1/00/143/001-011	20.10.2009
19.10.2009	Thalidomide Celgene	Celgene Europe Limited, Riverside House, Riverside Walk, Windsor SL4 1NA, United Kingdom	EU/1/08/443/001	21.10.2009
19.10.2009	Ribavirin Teva Pharma BV	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, 3542 DR Utrecht, Nederland	EU/1/09/527/001-016	21.10.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
19.10.2009	Revlimid	Celgene Europe Limited, Riverside House, Riverside Walk, Windsor, Berkshire SL4 1NA, United Kingdom	EU/1/07/391/001-004	21.10.2009
19.10.2009	Prepandrix	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, B-1330 Belgique	EU/1/08/453/002	21.10.2009
19.10.2009	Wilzin	Orphan Europe S.a.r.l., Immeuble Le Wilson, 70 Avenue du Général de Gaulle, 92800 Puteaux, France	EU/1/04/286/001-002	21.10.2009
19.10.2009	Olanzapine Teva	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht 3542, Nederland	EU/1/07/427/001-057	21.10.2009
20.10.2009	Vidaza	Celgene Europe Ltd, Riverside House, Riverside Walk, Windsor, SL4 1NA, United Kingdom	EU/1/08/488/001	22.10.2009
21.10.2009	Xarelto	Bayer Schering Pharma AG, 13342 Berlin, Deutschland	EU/1/08/472/001-008	23.10.2009
21.10.2009	Metalyse	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173- D - 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/00/169/004-006	23.10.2009
21.10.2009	Filgrastim Hexal	HEXAL AG, Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Deutschland	EU/1/08/496/001-008	26.10.2009
21.10.2009	Zarzio	Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Österreich	EU/1/08/495/001-008	23.10.2009
23.10.2009	Rebif	Merck Serono Europe Limited, 56, Marsh Wall, London E14 9TP, United Kingdom	EU/1/98/063/001-010	27.10.2009
23.10.2009	Prezista	Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg, 30 - 2340 Beerse - België	EU/1/06/380/001-005	27.10.2009
23.10.2009	Olanzapine Mylan	Generics [UK] Limited, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, United Kingdom	EU/1/08/475/001-034	27.10.2009
23.10.2009	Norvir	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Kent ME11 5EL, United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003-004	27.10.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
23.10.2009	PEGASYS	Roche Registration Limited, 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/02/221/001-010	27.10.2009
23.10.2009	Invanz	Merck Sharp & Dohme Ltd, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/02/216/001-002	27.10.2009
23.10.2009	Procoralan	Les Laboratoires Servier, 22, rue Garnier, 92200 Neuilly-sur-Seine, France	EU/1/05/316/001-014	27.10.2009
23.10.2009	Teslascan	GE Healthcare AS, Nyco- veien 1-2, P.O.Box 4220 Nydalén, N-0401 OSLO, Norway	EU/1/97/040/001-002	27.10.2009
23.10.2009	Vistide	Gilead Sciences Interna- tional Limited, Cambridge, CB21 6GT, United Kingdom	EU/1/97/037/001	27.10.2009
23.10.2009	RotaTeq	Sanofi Pasteur MSD, SNC, 8, rue Jonas Salk, Lyon 69007, France	EU/1/06/348/001-002	27.10.2009
23.10.2009	Tamiflu	Roche Registration Limited, 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/02/222/001-004	27.10.2009
23.10.2009	Corlentor	Les Laboratoires Servier, 22, rue Garnier, 92200 Neuilly-sur-Seine, France	EU/1/05/317/001-014	27.10.2009
23.10.2009	Neulasta	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/02/227/001-004	27.10.2009
23.10.2009	Ellaone	Laboratoire HRA Pharma, 15, rue Béranger, 75003 Paris, France	EU/1/09/522/001	27.10.2009
28.10.2009	Xelevia	Merck Sharp & Dohme Ltd, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/382/001-018	30.10.2009
28.10.2009	TESAVEL	Merck Sharp & Dohme Ltd, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/07/435/001-018	30.10.2009
28.10.2009	Pradaxa	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/08/442/001-008	2.11.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
28.10.2009	Aranesp	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, NL-4817 ZK Breda, Nederland	EU/1/01/185/001-022 EU/1/01/185/031-099	30.10.2009
28.10.2009	Zerit	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Uxbridge Business Park, Sanderson Road, Uxbridge UB8 1DH, United Kingdom	EU/1/96/009/001-009	30.10.2009
28.10.2009	Arava	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, D-65926 Frankfurt am Main, Deutschland	EU/1/99/118/001-010	30.10.2009
28.10.2009	Yondelis	Pharma Mar, S.A., Avda. de los Reyes 1, Polígono Industrial La Mina, 28770 Colmenar Viejo (Madrid), España	EU/1/07/417/001-002	30.10.2009
28.10.2009	Myozyme	Genzyme Europe B.V., Gooimeer 10, NL-1411 DD Naarden, Nederland	EU/1/06/333/001-003	2.11.2009
28.10.2009	SUTENT	Pfizer Ltd, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9NJ, United Kingdom	EU/1/06/347/001-008	30.10.2009
28.10.2009	Integrilin	Glaxo Group Ltd, Green- ford, Middlesex, UB6 ONN, United Kingdom	EU/1/99/109/001-002	30.10.2009
28.10.2009	BeneFIX	Wyeth Europa Ltd., Huntercombe Lane South, Taplow, Maidenhead, Berkshire, SL6 0PH, United Kingdom	EU/1/97/047/001-007	30.10.2009
28.10.2009	RoActemra	Roche Registration Limited, 6 Falcon Way, Shire Park, Welwyn Garden City, AL7 1TW, United Kingdom	EU/1/08/492/001-006	30.10.2009
28.10.2009	Beromun	Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173- D - 55216 Ingelheim am Rhein, Deutschland	EU/1/99/097/001	2.11.2009
28.10.2009	Epivir	Glaxo Group Ltd., Green- ford Road, Greenford, Middlesex UB6 ONN, United Kingdom	EU/1/96/015/001-005	30.10.2009
28.10.2009	IXIARO	Intercell AG, Campus Vienna Biocenter 3 A-1030 Wien, Österreich	EU/1/08/501/001-002	30.10.2009
28.10.2009	Efficib	Merck Sharp & Dohme Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/08/457/001-016	30.10.2009

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
28.10.2009	Janumet	Merck Sharp & Dohme Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/08/455/001-016	30.10.2009
28.10.2009	Noxafil	SP Europe, Rue de Stalle, 73, 1180 Bruxelles, Belgique - Stallestraat, 73 - 1180 Brussel, België	EU/1/05/320/001	30.10.2009
28.10.2009	Velcade	Janssen-Cilag International NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België	EU/1/04/274/001-002	30.10.2009
28.10.2009	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD, SNC, 8, rue Jonas Salk, 69007 Lyon, France	EU/1/06/341/001-013	30.10.2009
28.10.2009	Velmetia	Merck Sharp & Dohme Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/08/456/001-016	30.10.2009
29.10.2009	Sebivo	Novartis Europharm Limited, Wimblehurst Road, Horsham, West Sussex RH12 5AB, United Kingdom	EU/1/07/388/001-003	2.11.2009
29.10.2009	ADROVANCE	Merck Sharp & Dohme Ltd, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, United Kingdom	EU/1/06/364/001-009	2.11.2009
29.10.2009	Remicade	Centocor B.V., Einsteinweg 101, 2333 CB Leiden, Nederland	EU/1/99/116/001-005	2.11.2009
29.10.2009	INOmax	INO Therapeutics AB, SE-181 81 Lidingö, Sverige	EU/1/01/194/001-002	3.11.2009
30.10.2009	Xagrid	Shire Pharmaceutical Contracts Ltd, Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Hampshire RG24 8EP, United Kingdom	EU/1/04/295/001	4.11.2009
30.10.2009	Zalasta	KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija	EU/1/07/415/001-056	4.11.2009
30.10.2009	Insulin Human Winthrop	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, D-65926 Frankfurt am Main, Deutschland	EU/1/06/368/001-168	4.11.2009

— **Odwieszenie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (Art. 20 rozporządzenia (WE) nr 726/2004)**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
8.10.2009	Optison	GE Healthcare AS, Nycoveien 1-2, P.O.Box 4220 Nydalen, N-0401 OSLO, Norway	EU/1/98/065/001-002	12.10.2009

— **Zmiana pozwolenia na dopuszczenie do obrotu (Art. 38 rozporządzenia (WE) nr 726/2004):
Zatwierdzenie**

Data wydania decyzji	Nazwa produktu leczniczego	Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu	Numer wpisu w rejestrze wspólnotowym	Data notyfikacji
1.10.2009	Oxyglobin	Biopure Netherlands B.V., Parnassustoren, Locatellikade 1, NL - 1076 AZ Amsterdam, Nederland	EU/2/99/015/001-002	5.10.2009
1.10.2009	Stronghold	Pfizer Ltd, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9NJ, United Kingdom	EU/2/99/014/001-012	5.10.2009
6.10.2009	Nobilis Influenza H5N2	Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland	EU/2/06/061/001-004	8.10.2009
8.10.2009	Naxcel	Pfizer Ltd, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9NJ, United Kingdom	EU/2/05/053/003	12.10.2009
8.10.2009	Rheumocam	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Loughrea, Co. Galway, IRELAND	EU/2/07/078/005-008	12.10.2009
8.10.2009	Meloxidyl	CEVA SANTE ANIMALE, Z.I. la Ballastière, 33500 Libourne, France	EU/2/06/070/004	12.10.2009
21.10.2009	Suprelorin	VIRBAC S.A., 1ère Avenue 2065 m L.I.D. - 06516 Carros - France	EU/2/07/072/001-002	23.10.2009
30.10.2009	Easotic	VIRBAC S.A., 1ère Avenue 2065 m L.I.D. - 06516 Carros - France	EU/2/08/085/001	4.11.2009

Osoby pragnące zapoznać się z ogólnie dostępną oceną przedmiotowych produktów leczniczych oraz odnoszącymi się do nich decyzjami, proszone są o kontakt z:

Europejską Agencją Leków
7, Westferry Circus, Canary Wharf
London E14 4HB
UNITED KINGDOM