

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w drugim półroczu 2017 r. przez państwa EFTA należące do EOG

(2018/C 305/12)

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 23 marca 2018 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2017 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 2017 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/02/226	InductOs	Islandia	18.8.2017
EU/1/15/999	Zykadia (zmiana na bezwarunkowe pozwolenie)	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Islandia	16.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/16/1155	Kyntheum	Norwegia	14.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Islandia	11.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1179	Veltassa	Norwegia	9.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Islandia	24.7.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1181	Spherox	Norwegia	13.9.2017
EU/1/17/1184	Riximyo	Islandia	11.7.2017
EU/1/17/1185	Rixathon	Islandia	11.7.2017
EU/1/17/1191	Dinutuximab beta Apeiron	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1194	Febuxostat Mylan	Islandia	11.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Islandia	14.7.2017
EU/1/17/1195	Erelzi	Norwegia	7.7.2017
EU/1/17/1196	Kevzara	Islandia	14.7.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1196	Kevzara	Norwegia	5.7.2017
EU/1/17/1197	Oxervate	Islandia	24.7.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1197	OXERVATE	Norwegia	17.7.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Islandia	13.9.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1199	Cuprior	Norwegia	13.9.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Islandia	24.7.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1200	Besponsa	Norwegia	13.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Islandia	14.7.2017
EU/1/17/1201	Skilarence	Norwegia	7.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Islandia	12.7.2017
EU/1/17/1202	Ucedane	Norwegia	5.7.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Islandia	11.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin Lispro Sanofi	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1203	Insulin lispro Sanofi	Norwegia	18.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Islandia	9.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1205	Blitzima	Norwegia	1.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Islandia	9.8.2017
EU/1/17/1206	Tuxella	Liechtenstein	31.8.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1206	Tuxella	Norwegia	1.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Islandia	10.8.2017
EU/1/17/1207	Ritemvia	Norwegia	1.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Islandia	11.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1208	Trimbow	Norwegia	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Islandia	9.8.2017
EU/1/17/1209	Reagila	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1209	Reaglia	Norwegia	9.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabin/Tenofoviridisproksil Zentiva	Norwegia	8.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islandia	10.8.2017
EU/1/17/1210	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Islandia	5.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1211	Entecavir Accord	Norwegia	20.10.2017
EU/1/17/1212	Mavenclad	Islandia	13.9.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Norwegia	30.8.2017
EU/1/17/1212	MAVENCLAD	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Islandia	17.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1213	Maviret	Norwegia	7.8.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1214	Bavencio	Islandia	4.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1214	Bavencio	Norwegia	25.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Islandia	13.9.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1215	Fotivda	Norwegia	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Islandia	12.9.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1216	Imraldi	Norwegia	11.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Islandia	19.9.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1217	Nitisinone MendeliKABS	Norwegia	1.9.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Islandia	4.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1218	Rydapt	Norwegia	25.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Norwegia	27.9.2017
EU/1/17/1220	Tecentriq	Islandia	5.10.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Islandia	12.9.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Norwegia	30.8.2017
EU/1/17/1221	Kisqali	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Islandia	8.11.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1222	Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan	Norwegia	27.9.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Islandia	16.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/17/1223	Vosevi	Norwegia	8.8.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Islandia	4.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1224	Xermelo	Norwegia	3.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Islandia	5.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1225	Symtuza	Norwegia	11.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Islandia	10.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1226	Lutathera	Norwegia	3.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Islandia	4.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1227	Entecavir Mylan	Norwegia	27.9.2017
EU/1/17/1228	Tookad	Islandia	29.11.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1228	TOOKAD	Norwegia	22.11.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Islandia	10.10.2017
EU/1/17/1229	Dupixent	Liechtenstein	31.10.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1229	Dupixent	Norwegia	10.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Islandia	5.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/17/1230	Lacosamide Accord	Norwegia	27.9.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1232	Miglustat Gen.Orph	Norwegia	27.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Islandia	29.11.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1233	Zubsolv	Norwegia	22.11.2017
EU/1/17/1234	Tremfya	Islandia	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Islandia	4.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1235	Zejula	Norwegia	27.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1236	Trelegy Ellipta	Norwegia	22.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1237	Elebrato Ellipta	Norwegia	27.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Islandia	29.11.2017
EU/1/17/1238	Nyxoid	Liechtenstein	31.12.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/17/1238	Nyxoid	Norwegia	27.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1239	VeraSeal	Norwegia	1.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Islandia	29.11.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1240	Cyltezo	Norwegia	1.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1241	Ontruzant	Norwegia	27.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Islandia	29.11.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1242	Ritonavir Mylan	Norwegia	22.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Islandia	30.11.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/17/1243	Imatinib Teva B.V.	Norwegia	22.11.2017
EU/1/17/1244	Tacforius	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Islandia	13.7.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Liechtenstein	31.8.2017
EU/2/16/197	CLYNAV	Norwegia	18.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Islandia	13.7.2017
EU/2/17/211	Prevomax	Norwegia	6.7.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/2/17/212	Exzolt	Islandia	30.8.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Liechtenstein	31.10.2017
EU/2/17/212	Exzolt	Norwegia	15.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Islandia	11.9.2017
EU/2/17/213	Innovax-ND-IBD	Norwegia	18.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Islandia	12.9.2017
EU/2/17/214	VEPURED	Norwegia	15.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Islandia	11.9.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Liechtenstein	31.10.2017
EU/2/17/215	Suvaxyn PRRS MLV	Norwegia	18.9.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Islandia	9.11.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/17/217	Nobivac LeuFel	Norwegia	14.11.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Islandia	1.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/17/218	Bovilis Blue-8	Norwegia	19.12.2017

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2017 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/07/401	alli	Islandia	14.7.2017
EU/1/07/401	alli	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/07/401	alli	Norwegia	5.7.2017
EU/1/07/402	Increlex	Islandia	12.7.2017
EU/1/07/402	INCRELEX	Norwegia	5.7.2017
EU/1/07/403	Atriance	Islandia	11.7.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Islandia	13.9.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/07/416	Ecalta	Norwegia	22.9.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Islandia	30.11.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/07/421	Glubrava	Norwegia	22.11.2017
EU/1/07/424	Torisel	Islandia	24.7.2017
EU/1/07/424	Torisel	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/07/424	Torisel	Norwegia	1.8.2017
EU/1/08/446	Privigen	Islandia	4.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/08/446	Privigen	Norwegia	5.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Islandia	4.12.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/08/453	Prepandrix	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/08/453	Prepandrix	Norwegia	5.12.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Islandia	11.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/784	Cuprymina	Norwegia	9.8.2017
EU/1/12/787	Revestive	Islandia	13.7.2017
EU/1/12/787	Revestive	Norwegia	5.7.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Islandia	11.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/788	Seebri Breezhaler	Norwegia	9.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Islandia	24.7.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/789	Enurev Breezhaler	Norwegia	9.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Islandia	14.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/790	Tovanor Breezhaler	Norwegia	9.8.2017
EU/1/12/794	Adcetris	Islandia	4.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norwegia	27.11.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Islandia	13.9.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/795	Forxiga	Norwegia	27.9.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/796	Picato	Islandia	24.7.2017
EU/1/12/796	Picato	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/796	Picato	Norwegia	8.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Islandia	10.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/797	Eylea	Norwegia	18.8.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Islandia	6.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/798	Ibandronic acid Accord	Norwegia	27.9.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Islandia	24.7.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/799	Memantine Merz	Norwegia	9.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronic Acid Hospira	Islandia	11.9.2017
EU/1/12/800	Zoledronic acid Hospira	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/12/800	Zoledronsyre Hospira	Norwegia	4.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Islandia	14.9.2017
EU/1/12/801	Constella	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/801	Constella	Norwegia	22.9.2017
EU/1/12/802	Capecitabine medac	Islandia	12.7.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Islandia	30.11.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/12/803	NexoBrid	Norwegia	11.12.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/805	AMYViD	Islandia	9.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/805	Amyvid	Norwegia	3.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Islandia	4.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/806	Ryzodeg	Norwegia	10.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Islandia	9.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/807	Tresiba	Norwegia	10.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Islandia	9.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/808	Imatinib Teva	Norwegia	27.9.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Islandia	6.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/809	Betmiga	Norwegia	3.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Islandia	6.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/811	Lyxumia	Norwegia	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Islandia	9.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/812	Bexsero	Norwegia	3.10.2017
EU/1/12/814	Zaltrap	Islandia	9.10.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/12/814	ZALTRAP	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/12/814	ZALTRAP	Norwegia	27.9.2017
EU/1/12/815	Selincro	Islandia	30.11.2017
EU/1/12/815	Selincro	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/12/815	Selincro	Norwegia	1.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Islandia	19.12.2017
EU/1/13/813	Perjeta	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Islandia	15.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/13/819	JETREA	Norwegia	19.12.2017
EU/1/13/902	Translarna	Islandia	12.7.2017
EU/1/13/902	Translarna	Norwegia	5.7.2017
EU/1/14/987	Holoclar	Islandia	19.12.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	6.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/16/1094	Ninlaro	Norwegia	26.9.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Islandia	24.7.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Norwegia	4.8.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Islandia	6.11.2017
EU/1/16/1138	Venclyxto	Norwegia	14.11.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/16/1139	Ocaliva	Islandia	8.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/16/1139	OCALIVA	Norwegia	18.12.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Islandia	6.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/16/1143	Lartruvo	Norwegia	27.9.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Islandia	8.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/16/1169	Alecensa	Norwegia	15.12.2017
EU/1/43/890	Cometriq	Norwegia	3.8.2017
EU/2/12/142	Cardalis	Islandia	4.7.2017
EU/2/12/144	Contacera	Islandia	5.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/12/144	Contacera	Norwegia	15.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/12/145	Kexxtone	Norwegia	28.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Islandia	5.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Liechtenstein	31.12.2017
EU/2/12/147	Pexion	Norwegia	6.12.2017

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2017 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/01/177/002	SonoVue	Norwegia	4.9.2017
EU/1/03/256/022	Humira	Islandia	19.12.2017
EU/1/03/256/022	Humira	Norwegia	10.11.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Islandia	15.9.2017
EU/1/04/292/013-015	Mimpara	Norwegia	28.8.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Norwegia	28.11.2017
EU/1/06/356/020-022	Exjade	Islandia	1.12.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Norwegia	3.8.2017
EU/1/07/418/011-013	Celsentri	Islandia	13.7.2017
EU/1/07/422/015	Tasigna	Islandia	4.12.2017
EU/1/07/422/015	Tasigna	Norwegia	28.11.2017
EU/1/07/436/006	Isentress	Islandia	9.8.2017
EU/1/07/436/006	Isentress	Norwegia	7.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Islandia	10.8.2017
EU/1/08/481/004-005	Kuvan	Norwegia	13.7.2017
EU/1/09/522/003	ellaOne	Islandia	1.12.2017
EU/1/09/522/003	ellaOne	Norwegia	10.11.2017
EU/1/09/531/022-033	Instanyl	Islandia	6.11.2017
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Islandia	5.10.2017

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
EU/1/09/539/005-006	Samsca	Norwegia	18.9.2017
EU/1/10/618	Prolia	Norwegia	27.9.2017
EU/1/11/703	Xgeva	Norwegia	27.9.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Islandia	4.10.2017
EU/1/12/753/018-019	Signifor	Norwegia	18.9.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Norwegia	5.7.2017
EU/1/12/787/003	Revestive	Islandia	13.7.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Norwegia	3.10.2017
EU/1/13/846/002-003	Xtandi	Islandia	6.10.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Islandia	11.7.2017
EU/1/13/860/003	Nexium Control	Norwegia	5.7.2017
EU/1/15/1070/002	Oncaspar	Islandia	19.12.2017

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2017 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/00/167	Prevenar	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Norwegia	11.12.2017
EU/1/00/167	Prevenar	Islandia	1.12.2017
EU/1/07/394	Optaflu	Norwegia	18.10.2017
EU/1/07/398	Optimark	Islandia	10.10.2017
EU/1/09/561	Clopidogrel Teva Pharma	Islandia	11.7.2017
EU/1/11/674	Repso	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Norwegia	8.8.2017
EU/1/11/674	Repso	Islandia	10.8.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Liechtenstein	31.12.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Norwegia	28.11.2017
EU/1/13/868	EVARREST	Islandia	4.12.2017
EU/1/14/976	Zontivity	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Liechtenstein	31.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Norwegia	9.10.2017
EU/1/15/996	Ristempa	Islandia	9.10.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Islandia	11.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Liechtenstein	31.8.2017
EU/1/16/1113	Enzepi	Norwegia	8.8.2017

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2017 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia