

INFORMACJE DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU GOSPODARCZEGO

STAŁY KOMITET PAŃSTW EFTA

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w drugim półroczu 2018 r.

(2020/C 123/06)

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 marca 2019 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2018 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 2018 r. w państwach EFTA należących do EOG udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/13/859	Corbilta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto (bez warunków)	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Islandia	25.7.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Norwegia	18.9.2018
EU/1/17/1234	Tremfya	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/17/1246	Mvasi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/17/1255	Intrarosa	Norwegia	21.8.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Islandia	6.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Norwegia	18.12.2018
EU/1/18/1264	Alunbrig	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1273	Prasugrel Mylan	Norwegia	3.7.2018
EU/1/18/1275	Riarify	Norwegia	17.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Islandia	21.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Norwegia	17.8.2018
EU/1/18/1276	Myalepta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Islandia	17.8.2018
EU/1/18/1278	Carmustine Obvius	Norwegia	9.8.2018
EU/1/18/1284	Dzuveo	Islandia	2.7.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Islandia	16.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Norwegia	7.8.2018
EU/1/18/1286	Hyrimoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Islandia	20.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Norwegia	7.8.2018
EU/1/18/1287	Hefiya	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Islandia	20.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Norwegia	7.8.2018
EU/1/18/1288	Halimatoz	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Islandia	28.8.2018
EU/1/18/1290	Nityr	Norwegia	17.8.2018
EU/1/18/1292	Apealea	Islandia	30.11.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/18/1292	Apealea	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Islandia	16.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Norwegia	7.8.2018
EU/1/18/1293	Aimovig	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Islandia	21.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Norwegia	21.8.2018
EU/1/18/1294	Rxulti	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Islandia	21.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Norwegia	7.8.2018
EU/1/18/1295	Trazimera	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1296	Tegsedi	Islandia	25.7.2018
EU/1/18/1296	Tegsedi	Norwegia	6.8.2018
EU/1/18/1296	Tegsedi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Islandia	21.9.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Norwegia	31.8.2018
EU/1/18/1297	Kymriah	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1298	Veyvondi	Islandia	26.9.2018
EU/1/18/1298	VEYVONDI	Norwegia	25.9.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Islandia	21.9.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Norwegia	31.8.2018
EU/1/18/1299	Yescarta	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Islandia	30.8.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Norwegia	4.9.2018
EU/1/18/1300	Duzallo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1301	Mepsevii	Islandia	21.9.2018
EU/1/18/1301	Mepsevii	Norwegia	4.9.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Norwegia	16.10.2018
EU/1/18/1302	Kigabeq	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Islandia	5.11.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1305	Cablivi	Islandia	26.9.2018
EU/1/18/1305	Cablivi	Norwegia	25.9.2018
EU/1/18/1306	Symkevi	Islandia	13.11.2018
EU/1/18/1306	Symkevi	Norwegia	12.11.2018
EU/1/18/1307	Verzenios	Islandia	24.10.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/18/1307	Verzenios	Norwegia	8.10.2018
EU/1/18/1307	Verzenios	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Islandia	21.9.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Norwegia	31.8.2018
EU/1/18/1308	Vyxeos	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate GedeonRichter	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Islandia	31.8.2018
EU/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter	Norwegia	12.9.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Norwegia	1.10.2018
EU/1/18/1310	Deferiprone Lipomed	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Islandia	26.9.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Norwegia	21.9.2018
EU/1/18/1311	Nerlynx	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1312	Xerava	Islandia	24.10.2018
EU/1/18/1312	Xerava	Norwegia	25.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Norwegia	8.10.2018
EU/1/18/1313	Pelgraz	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1303	Udenyca	Norwegia	1.10.2018
EU/1/18/1314	Braftovi	Islandia	11.10.2018
EU/1/18/1314	Braftovi	Norwegia	25.9.2018
EU/1/18/1314	Braftovi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Islandia	11.10.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Norwegia	25.9.2018
EU/1/18/1315	Mektovi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Norwegia	16.10.2018
EU/1/18/1316	Lenalidomide Accord	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Norwegia	16.10.2018
EU/1/18/1318	Slenyto	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Islandia	12.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Norwegia	16.10.2018
EU/1/18/1319	Hulio	Liechtenstein	31.10.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/18/1320	Onpattro	Islandia	24.9.2018
EU/1/18/1320	Onpattro	Norwegia	11.9.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Islandia	25.10.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Norwegia	8.10.2018
EU/1/18/1321	Gefitinib Mylan	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Islandia	23.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Norwegia	8.10.2018
EU/1/18/1322	Imfinzi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Islandia	12.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Norwegia	16.10.2018
EU/1/18/1323	Ilumetri	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Islandia	6.12.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Norwegia	6.12.2018
EU/1/18/1324	Jivi	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Islandia	10.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Norwegia	5.12.2018
EU/1/18/1327	Ziextenzo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Islandia	4.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Norwegia	5.12.2018
EU/1/18/1328	Pelmeg	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Islandia	3.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Norwegia	5.12.2018
EU/1/18/1329	Fulphila	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1330	Emgality	Islandia	3.12.2018
EU/1/18/1330	Emgality	Norwegia	30.11.2018
EU/1/18/1331	Luxturna	Islandia	11.12.2018
EU/1/18/1331	Luxturna	Norwegia	20.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Islandia	5.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Norwegia	13.12.2018
EU/1/18/1332	Pifeltro	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Islandia	12.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Norwegia	13.12.2018
EU/1/18/1333	Delstrigo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1334	Vabomere	Islandia	30.11.2018
EU/1/18/1334	Vabomere	Norwegia	13.12.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/18/1334	Vabomere	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Islandia	6.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1335	Poteligeo	Norwegia	18.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Islandia	3.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Norwegia	5.12.2018
EU/1/18/1336	Buvidal	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1340	Takhzyro	Islandia	5.12.2018
EU/1/18/1340	TAKHZYRO	Norwegia	6.12.2018
EU/1/18/1340	TAKHZYRO	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/18/1341	Ogivri	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/17/1219	Verkazia	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/17/220	MiPet Easecto	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/18/227	UBAC	Islandia	11.9.2018
EU/2/18/227	UBAC	Norwegia	24.8.2018
EU/2/18/227	UBAC	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Islandia	25.9.2018
EU/2/18/230	Cortacare	Norwegia	24.9.2018
EU/1/18/1284	Dzuveo	Norwegia	6.7.2018

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2018 r. w państwach EFTA należących do EOG odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/06/367	Diacomit	Islandia	12.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Norwegia	16.10.2018
EU/1/06/367	Diacomit	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Norwegia	17.8.2018
EU/1/08/448	Mycamine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/468	INTELENCE	Islandia	30.8.2018
EU/1/08/468	Intelence	Norwegia	5.9.2018
EU/1/08/468	Intelence	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Islandia	30.8.2018
EU/1/08/473	Evicel	Norwegia	19.9.2018
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Islandia	28.8.2018
EU/1/08/477	Ceplene	Norwegia	17.8.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Islandia	25.9.2018
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norwegia	19.9.2018
EU/1/08/499	Valdoxan	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Islandia	7.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Norwegia	17.12.2018
EU/1/08/501	Ixiaro	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Islandia	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Norwegia	5.12.2018
EU/1/09/508	Synflorix	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/12/794	ADCETRIS	Islandia	24.10.2018
EU/1/12/794	Adcetris	Norwegia	26.9.2018
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/817	Actelsar HCT	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/821	Tolucombi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/823	Adasuve	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/824	Nemdatine	Norwegia	8.8.2018
EU/1/13/824	Nemdatine	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/826	Memantine LEK	Norwegia	21.8.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/13/826	Memantine LEK	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Norwegia	11.10.2018
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Norwegia	17.8.2018
EU/1/13/828	Hexacima	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/834	Zoledronic Acid Accord	Islandia	4.12.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Norwegia	30.11.2018
EU/1/13/834	Zoledronic acid Accord	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Islandia	12.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Norwegia	16.10.2018
EU/1/13/837	Tecfidera	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/842	Incresync	Norwegia	3.7.2018
EU/1/13/843	Vipdomet	Norwegia	3.7.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Islandia	26.7.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Norwegia	6.8.2018
EU/1/13/850	Imnovid	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/853	Remsima	Norwegia	6.7.2018
EU/1/13/854	Inflectra	Norwegia	6.7.2018
EU/1/13/859	Corbilta	Islandia	20.7.2018
EU/1/13/859	Corbilta	Norwegia	6.8.2018
EU/1/13/860	Nexium Control	Islandia	19.7.2018
EU/1/13/860	Nexium Control	Norwegia	6.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Islandia	17.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Norwegia	17.8.2018
EU/1/13/861	Procysbi	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Islandia	20.7.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/869	Lemtrada	Norwegia	6.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Islandia	17.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Norwegia	21.8.2018
EU/1/13/872	Tybost	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/873	Xofigo	Norwegia	9.7.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Islandia	24.10.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Norwegia	12.10.2018
EU/1/13/877	Grastofil	Liechtenstein	31.10.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/13/878	Defitelio	Islandia	9.11.2018
EU/1/13/878	Defitelio	Norwegia	25.10.2018
EU/1/13/878	Defitelio	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/880	Memantin Accord	Norwegia	21.8.2018
EU/1/13/880	Memantine Accord	Islandia	21.8.2018
EU/1/13/880	Memantine Accord	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Islandia	10.10.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Norwegia	16.10.2018
EU/1/13/881	Fortacin	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Islandia	25.9.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Norwegia	4.9.2018
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Islandia	17.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Norwegia	21.8.2018
EU/1/13/884	Invokana	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Islandia	10.10.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Norwegia	23.9.2018
EU/1/13/885	Kadcyla	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Islandia	17.8.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Norwegia	17.8.2018
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Islandia	4.12.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norwegia	18.12.2018
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/888	NovoEight	Islandia	20.8.2018
EU/1/13/888	NovoEight	Norwegia	30.7.2018
EU/1/13/888	NovoEight	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Islandia	30.11.2018
EU/1/13/889	Levetiracetam Hospira	Norwegia	5.12.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Islandia	4.12.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Norwegia	30.11.2018
EU/1/13/891	Brintellix	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Islandia	12.10.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Norwegia	16.10.2018
EU/1/13/892	Tivicay	Liechtenstein	31.10.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/13/893	Opsumit	Islandia	28.8.2018
EU/1/13/893	Opsumit	Norwegia	7.9.2018
EU/1/13/893	Opsumit	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Islandia	10.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Norwegia	16.10.2018
EU/1/13/894	Sovaldi	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Islandia	24.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Norwegia	16.10.2018
EU/1/13/900	Xigduo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/902	Translarna	Islandia	29.8.2018
EU/1/13/902	Translarna	Norwegia	1.11.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Islandia	7.12.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Norwegia	13.12.2018
EU/1/13/904	Mirvaso	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/905	IZBA	Norwegia	6.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Islandia	4.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Norwegia	5.12.2018
EU/1/13/906	Neuraceq	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Islandia	16.11.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Norwegia	6.12.2018
EU/1/14/913	Latuda	Islandia	30.11.2018
EU/1/14/913	Latuda	Norwegia	30.11.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Islandia	17.8.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Norwegia	17.8.2018
EU/1/14/929	Revinty Ellipta	Liechtenstein	31.8.2018
EU/1/15/1078	Natpar	Norwegia	16.8.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	10.10.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Norwegia	24.9.2018
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Islandia	28.8.2018
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Norwegia	1.11.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto	Islandia	26.9.2018
EU/1/16/1138	Venclyxto	Norwegia	14.9.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/16/1138	Venclyxto	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Islandia	10.10.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Norwegia	27.9.2018
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/17/1214	Bavencio	Islandia	26.9.2018
EU/1/17/1214	Bavencio	Norwegia	14.9.2018
EU/1/17/1214	Bavencio	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/13/909	Bemfola	Liechtenstein	31.12.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Islandia	26.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Norwegia	27.7.2018
EU/2/08/080	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Islandia	20.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Norwegia	13.8.2018
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.8.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Islandia	25.9.2018
EU/2/13/156	Vectra 3D	Norwegia	21.9.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Islandia	24.10.2018
EU/2/13/157	Broadline	Norwegia	16.10.2018
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.10.2018

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2018 r. w państwach EFTA należących do EOG przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data pozwolenia
EU/1/06/363/016	Sprycel	Norwegia	2.7.2018
EU/1/06/363/016	Sprycel	Islandia	20.7.2018
EU/1/09/521/008	Renvela	Islandia	12.10.2018
EU/1/09/521/008	Renvela	Norwegia	20.9.2018
EU/1/11/677/007-008	Gilenya	Norwegia	30.11.2018
EU/1/11/677/007-008	Gilenya	Islandia	5.12.2018
EU/1/11/696/005	Bydureon	Islandia	25.9.2018
EU/1/11/696/005	Bydureon	Norwegia	27.8.2018
EU/1/14/945/005-012	IMBRUVICA	Islandia	20.7.2018
EU/1/14/952/005	Sevelamer carbonate Zentiva	Islandia	12.10.2018
EU/1/14/952/005	Sevelamer carbonate Zentiva	Norwegia	20.9.2018
EU/1/15/1046/008-010	Elocta	Norwegia	7.12.2018
EU/1/16/1132/069-072	Inhixa	Islandia	11.10.2018
EU/1/16/1168	Vihuma	Norwegia	20.12.2018
EU/1/17/1178/005-009	Xeljanz	Norwegia	3.9.2018
EU/1/17/1178/005-009	XELJANZ	Islandia	25.9.2018
EU/2/07/078/022-023	Rheumocam	Norwegia	19.12.2018
EU/2/07/078/022-023	Rheumocam	Islandia	4.12.2018
EU/2/11/134/023-024	Inflacam	Norwegia	26.11.2018
EU/2/11/134/023-024	Inflacam	Islandia	10.12.2018
EU/2/17/206/016-021	Credelio	Norwegia	24.9.2018
EU/2/17/206/016-021	Credelio	Islandia	25.7.2018

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2018 r. w państwach EFTA należących do EOG wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/01/187	DepoCyte	Islandia	25.7.2018
EU/1/01/187	DepoCyte	Norwegia	24.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Islandia	25.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Norwegia	24.7.2018
EU/1/04/283	Ariclaim	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/04/289	Angiox	Norwegia	15.8.2018
EU/1/08/505	Intanza	Islandia	27.8.2018
EU/1/08/505	Intanza	Norwegia	22.8.2018
EU/1/11/681	Trobalt	Islandia	26.7.2018
EU/1/11/681	Trobalt	Norwegia	15.8.2018
EU/1/11/704	Victrelis	Islandia	19.7.2018
EU/1/11/704	Victrelis	Norwegia	18.7.2018
EU/1/12/791	Glybera	Islandia	17.7.2018
EU/1/13/908	Eperzan	Islandia	10.12.2018
EU/1/13/908	Eperzan	Norwegia	11.12.2018
EU/1/14/953	Tasermity	Islandia	17.7.2018
EU/1/15/1017	Taxespira	Islandia	13.11.2018
EU/1/15/1017	Taxespira	Norwegia	23.11.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Norwegia	24.10.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Liechtenstein	31.10.2018
EU/1/15/1050	IONSYS	Islandia	25.10.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Islandia	11.12.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Norwegia	18.12.2018
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Liechtenstein	31.12.2018
EU/1/16/1162	Lusduna	Islandia	19.11.2018
EU/1/16/1162	Lusduna	Norwegia	29.10.2018
EU/1/16/1163	Solymbic	Islandia	17.7.2018
EU/1/16/1163	Solymbic	Norwegia	18.7.2018

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/2/09/102	Gripovac 3	Islandia	28.8.2018
EU/2/09/102	Gripovac 3	Norwegia	20.9.2018
EU/2/09/102	Gripovac 3	Liechtenstein	31.10.2018
EU/2/13/155	Trifexis	Norwegia	19.9.2018

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2018 r. w państwach EFTA należących do EOG zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia