

STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

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

(2010/C 67/07)

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

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/462/001/NO-006/NO	Ranexa	Norwegia	4.2.2009
EU/1/08/474/001/NO-003/NO	Alisade	Norwegia	19.1.2009
EU/1/08/474/001-003/IS	Alisade	Islandia	16.1.2009
EU/1/08/475/001-034	Olanzapin Mylan	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/476/001-004/IS	Tadalafil Lilly	Islandia	16.1.2009
EU/1/08/480/001/NO-018/NO	Irbesartan Krka	Norwegia	17.2.2009
EU/1/08/480/001-018/IS	Irbesartan Krka	Islandia	29.1.2009
EU/1/08/481/001/NO-003/NO	Kuvan	Norwegia	5.1.2009
EU/1/08/481/001-003/IS	Kuvan	Islandia	25.1.2009
EU/1/08/482/001/NO-002/NO	Azarga	Norwegia	5.1.2009
EU/1/08/482/001-002/IS	Azarga	Islandia	26.1.2009
EU/1/08/483/001/NO-018/NO	Zomarist	Norwegia	5.1.2009
EU/1/08/483/001-018/IS	Zomarist	Islandia	16.1.2009
EU/1/08/484/001/NO-018/NO	Icandra	Norwegia	18.3.2009
EU/1/08/484/001-018/IS	Icandra	Islandia	15.1.2009
EU/1/08/488/001	Vidaza	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/488/001/IS	Vidaza	Islandia	15.1.2009
EU/1/08/488/001/NO	Vidaza	Norwegia	20.1.2009
EU/1/08/489/001	Opgenra	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/489/001/NO	Opgenra	Norwegia	24.3.2009
EU/1/08/489/01/IS	Opgenra	Islandia	25.3.2009
EU/1/08/490/001/NO-016/NO	Pramipexole Teva	Norwegia	5.2.2009
EU/1/08/490/001-016	Pramipexole Teva	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/490/001-016/IS	Pramipexole Teva	Islandia	23.2.2009
EU/1/08/491/001-080	Rasilez HCT	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/491/001-080/IS	Rasilez HCT	Islandia	17.3.2009
EU/1/08/492/001/NO-006/NO	RoActemra	Norwegia	6.2.2009
EU/1/08/492/001-006	RoActemra	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/492/001-006/IS	RoActemra	Islandia	18.3.2009
EU/1/08/494/001/NO-002/NO	Stelara	Norwegia	9.2.2009
EU/1/08/494/001-002	Stelara	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/494/001-002/IS	Stelara	Islandia	18.3.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/495/001/NO-008/NO	Zarzio	Norwegia	3.3.2009
EU/1/08/495/001-008	Zarzio	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/495/001-008/IS	Zarzio	Islandia	20.3.2009
EU/1/08/496/001/NO-008/NO	Filgrastim Hexal	Norwegia	3.3.2009
EU/1/08/496/001-008	Filgrastim Hexal	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/496/001-008/IS	Filgrastim Hexal	Islandia	20.3.2009
EU/1/08/497/001/NO	Nplate	Norwegia	2.3.2009
EU/1/08/497/001-002	Nplate (orphan)	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/497/001-002/IS	Nplate	Islandia	24.3.2009
EU/1/08/498/001/NO-008/NO	Thymanax	Norwegia	17.4.2009
EU/1/08/498/001-008	Thymanax	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/498/001-008/IS	Thymanax	Islandia	23.3.2009
EU/1/08/499/001/NO-008/NO	Valdoxan	Norwegia	16.4.2009
EU/1/08/499/001-008	Valdoxan	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/499/001-008/IS	Valdoxan	Islandia	23.3.2009
EU/1/08/500/001/NO-004/NO	Fablyn	Norwegia	24.3.2009
EU/1/08/500/001-004	Fablyn	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/500/001-004/IS	Fablyn	Islandia	24.4.2009
EU/1/08/501/001/NO-002/NO	Ixiaro	Norwegia	22.4.2009
EU/1/08/501/001-002	Ixiaro	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/501/001-002/IS	Ixiaro	Islandia	20.5.2009
EU/1/08/502/001	Mepact (orphan drug)	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/502/001/IS	Mepact	Islandia	19.5.2009
EU/1/08/502/001/NO	Mepact	Norwegia	12.5.2009
EU/1/08/503/001/NO-014/NO	Efient	Norwegia	1.4.2009
EU/1/08/503/001-014	Efient	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/503/001-014/IS	Efient	Islandia	3.3.2009
EU/1/08/504/001/NO-002/NO	Firmagon	Norwegia	12.3.2009
EU/1/08/504/001-002	Firmagon	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/504/001-002/IS	Firmagon	Islandia	13.3.2009
EU/1/08/505/001/NO-006/NO	Intanza	Norwegia	1.4.2009
EU/1/08/505/001-006	Intanza	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/505/001-006/IS	Intanza	Islandia	21.4.2009
EU/1/08/506/001	Celvapan	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/506/001/IS	Celvapan	Islandia	20.4.2009
EU/1/08/506/001/NO	Celvapan	Norwegia	23.3.2009
EU/1/08/507/001/NO-006/NO	Idflu	Norwegia	1.4.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/507/001-006	Idflu	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/507/001-006/IS	Idflu	Islandia	21.4.2009
EU/1/09/508/001/NO-009/NO	Synflorix	Norwegia	22.4.2009
EU/1/09/508/001-009	Synflorix	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/508/001-009/IS	Synflorix	Islandia	30.5.2009
EU/1/09/509/001/NO-004/NO	Ribavirin Teva	Norwegia	15.5.2009
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/509/001-004/IS	Ribavirin Teva	Islandia	23.5.2009
EU/1/09/510/001/NO-019/NO	Fertavid	Norwegia	14.5.2009
EU/1/09/510/001-019	Fertavid	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/510/001-019/IS	Fertavid	Islandia	26.6.2009
EU/1/09/511/001/NO-004/NO	Conbriza	Norwegia	12.5.2009
EU/1/09/511/001-004	Conbriza	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/511/01-04/IS	Conbriza	Islandia	25.6.2009
EU/1/09/512/001/NO-002/NO	Removab	Norwegia	4.5.2009
EU/1/09/512/001-002	Removab	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/512/001-002/IS	Removab	Islandia	18.5.2009
EU/1/09/513/001/NO-020/NO	Rivastigmin Teva	Norwegia	5.5.2009
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmin Teva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/513/001-020/IS	Rivastigmin Teva	Islandia	2.6.2009
EU/1/09/514/001/NO-020/NO	Zebinix	Norwegia	27.5.2009
EU/1/09/514/001-020	Zebinix	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/514/001-020/IS	Zebinix	Islandia	30.5.2009
EU/1/09/515/001-004	Controloc Control	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/516/001-004	Somac Control	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/517/001-004	Pantozol Control	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/518/001-004	Pantecta	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/519/001-004	Pantoloc Control	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/520/001/NO-020/NO	Exalief	Norwegia	27.5.2009
EU/1/09/520/001-020	Exalief	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/09/520/001-020/IS	Exalief	Islandia	30.5.2009
EU/1/09/521/001-007	Renvela	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/522/001/IS	Ellaone	Islandia	22.6.2009
EU/1/09/522/001/NO	Ellaone	Norwegia	18.6.2009
EU/1/09/522/01	Ellaone	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/523/001-002	Modigraf	Liechtenstein	30.6.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/09/524/001	Qutenza	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/525/001-046	Nimvastid	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/09/525/001-046/IS	Nimvastid	Islandia	26.6.2009
EU/1/09/526/001	Iressa	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/8/491/001/NO-080/NO	Razilez HCT	Norwegia	19.2.2009
EU/107/440/001-002	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2009
EU/108/462/001-012	Ranexa	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/06/067/001/NO-002/NO	Medisinsk oksygen	Norwegia	15.1.2009
EU/2/08/080/001/NO-004/NO	Reconcile	Norwegia	13.1.2009
EU/2/08/081/001/NO-003/NO	Posatex	Norwegia	13.1.2009
EU/2/08/082/001/NO-003/NO	Zactran	Norwegia	15.1.2009
EU/2/08/083/001/NO	Equioxx	Norwegia	4.2.2009
EU/2/08/085/001/IS	Easotic	Islandia	26.1.2009
EU/2/08/087/001/NO-002/NO	Masivet	Norwegia	5.1.2009
EU/2/08/088/001-004/IS	Acticam	Islandia	27.1.2009
EU/2/08/089/001/NO-020/NO	Onsior	Norwegia	19.1.2009
EU/2/08/089/001-020	Onsior	Liechtenstein	28.2.2009
EU/2/08/089/001-020/IS	Onsior	Islandia	25.1.2009
EU/2/08/090/001/NO-008/NO	Loxicom	Norwegia	13.3.2009
EU/2/08/090/001-008	Loxicom	Liechtenstein	28.2.2009
EU/2/08/091/001/NO-010/NO	Porcilis PCV	Norwegia	6.2.2009
EU/2/08/091/001-010	Porcilis PCV	Liechtenstein	28.2.2009
EU/2/08/091/001-010/IS	Porcilis PCV	Islandia	2.3.2009
EU/2/08/092/001/NO-007/NO	Startvac	Norwegia	16.3.2009
EU/2/08/092/001-007	Startvac	Liechtenstein	28.2.2009
EU/2/08/092/001-007/IS	Startvac	Islandia	24.3.2009
EU/2/09/093/001/NO-002/NO	Netvax	Norwegia	29.4.2009
EU/2/09/093/001-002	Netvax	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/09/093/001-002/IS	Netvax	Islandia	30.6.2009
EU/2/09/094/001/NO-005/NO	BTVPUR	Norwegia	11.5.2009
EU/2/09/094/001-005	BTVPUR	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/09/094/001-005/IS	BTVPUR	Islandia	28.5.2009
EU/2/09/095/001/NO-003/NO	Improvac	Norwegia	30.6.2009
EU/2/09/095/001-003	Improvac	Liechtenstein	30.6.2009

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2009 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/03/263/001/NO-003/NO	Dukoral	Norwegia	27.5.2009
EU/1/03/263/001-003	Dukoral	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/263/001-003/IS	Dukoral	Islandia	24.4.2009
EU/1/03/264/001	Zevalin	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/03/264/001/IS	Zevalin	Islandia	22.2.2009
EU/1/03/265/003/NO-006/NO	Bonviva	Norwegia	17.4.2009
EU/1/03/265/003-006	Bonviva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/265/003-006/IS	Bonviva	Islandia	16.4.2009
EU/1/03/266/003/NO-006/NO	Bondenza	Norwegia	17.4.2009
EU/1/03/266/003-006	Bondenza	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/266/003-006/IS	Bondenza	Islandia	16.4.2009
EU/1/03/267/001/NO-010/NO	Reyataz	Norwegia	15.4.2009
EU/1/03/267/001-010	Reyataz	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/267/001-010/IS	Reyataz	Islandia	8.4.2009
EU/1/03/268/001/NO-004/NO	Cholestagel	Norwegia	25.5.2009
EU/1/03/268/001-004	Cholestagel	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/268/001-004/IS	Cholestagel	Islandia	27.6.2009
EU/1/03/269/001/IS	Faslodex	Islandia	26.1.2009
EU/1/03/269/001/NO	Faslodex	Norwegia	3.3.2009
EU/1/03/270/001-003	Kentera	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/03/270/001-003/IS	Kentera	Islandia	24.6.2009
EU/1/03/271/001/NO-006/NO	Advate	Norwegia	14.4.2009
EU/1/03/271/001-006	Advate	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/03/271/001-006/IS	Advate	Islandia	27.5.2009
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/04/272/001-002/IS	PhotoBarr	Islandia	28.4.2009
EU/1/04/273/001	Lysodren	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/04/273/001/IS	Lysodren	Islandia	28.5.2009
EU/1/04/273/001/NO	Lysodren	Norwegia	25.5.2009
EU/1/04/274/001/NO-002/NO	Velcade	Norwegia	5.6.2009
EU/1/04/274/001-002	Velcade	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/04/274/001-002/IS	Velcade	Islandia	29.6.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/04/275/001-002	Litak	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/04/275/002/IS	Litak	Islandia	25.6.2009
EU/1/04/276/001-020, 024-036	Abilify	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/277/001-004	TachoSil	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/278/001/NO-009/NO	Levemir	Norwegia	20.5.2009
EU/1/04/278/001-009	Levemir	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/04/278/001-009/IS	Levemir	Islandia	26.5.2009
EU/1/04/281/001-005	Erbitux	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/282/001-002	Telzir	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/283/008-012	Ariclaim	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/296/001-009	Cymbalta	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/297/001-008	Xeristar	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Norwegia	5.1.2009
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Islandia	10.1.2009
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norwegia	20.1.2009
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/07/436/001/NO-002/NO	Isentress	Norwegia	24.2.2009
EU/1/07/440/001/NO-002/NO	Tyverb	Norwegia	18.6.2009
EU/1/07/440/001-002/IS	Tyverb	Islandia	25.5.2009
EU/1/98/089/001/NO-022/NO	Pritor	Norwegia	6.1.2009
EU/1/98/090/001/NO-020/NO	Micardis	Norwegia	6.1.2009
EU/1/98/091/001/NO-014/NO	Kinzalmono	Norwegia	6.1.2009
EU/1/98/095/001/NO-004/NO	Emadine	Norwegia	2.3.2009
EU/1/98/095/001-004	Emadine	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/095/001-004/IS	Emadine	Islandia	23.2.2009
EU/1/98/096/001/NO-012/NO	Temodal	Norwegia	5.2.2009
EU/1/98/096/001-012	Temodal	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/096/001-012/IS	Temodal	Islandia	16.1.2009
EU/1/99/097/001	Beromun	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/097/001/IS	Beromun	Islandia	19.5.2009
EU/1/99/097/001/NO	Beromun	Norwegia	4.6.2009
EU/1/99/099/001/NO-006/NO	Zerene	Norwegia	2.4.2009
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/099/001-006/IS	Zerene	Islandia	24.3.2009
EU/1/99/100/001/NO-003/NO	Cetrotide	Norwegia	25.5.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/99/100/001-003	Cetrotide	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/101/001	Regranex	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/101/001/IS	Regranex	Islandia	24.6.2009
EU/1/99/101/001/NO	Regranex	Norwegia	25.5.2009
EU/1/99/102/001/NO-006/NO	Sonata	Norwegia	2.4.2009
EU/1/99/102/001-006	Sonata	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/102/001-006/IS	Sonata	Islandia	24.3.2009
EU/1/99/103/001-004	ReFacto AF	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/107/001-005	Rebetol	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/107/001-005/IS	Rebetol	Islandia	2.6.2009
EU/1/99/110/001/NO-005/NO, 008/NO-010/NO	Sustiva	Norwegia	20.5.2009
EU/1/99/110/001-005&008-010/IS	Sustiva	Islandia	22.6.2009
EU/1/99/110/001-005, 008-009	Sustiva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/111/001/NO-005/NO, 008/NO-011/NO	Stocrin	Norwegia	25.5.2009
EU/1/99/111/001-005&008-011/IS	Stocrin	Islandia	22.6.2009
EU/1/99/111/001-005, 008-011	Stocrin	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/112/001-002	Ziagen	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/99/119/001, 003, 005-015	NovoRapid	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/99/119/001/NO,-003/NO,-005/NO-015/NO	NovoRapid	Norwegia	16.6.2009
EU/2/03/041/001/NO-005/NO	Draxxin	Norwegia	21.1.2009
EU/2/04/042/001-006/IS	Novem	Islandia	14.5.2009
EU/2/04/042/005-006	Novem	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/04/043/001	Equilis StrepE	Liechtenstein	30.6.2009
EU/2/04/044/008	Aivlosin	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/04/045/001-007	Previcox	Liechtenstein	30.6.2009
EU/2/98/010/004-006,017-018,021-024	Econor	Liechtenstein	30.4.2009
EU/2/98/010/010/004-014&017-018&021-024/IS	Econor	Islandia	16.4.2009
EU/2/99/011/001/IS	Locatim	Islandia	25.1.2009
EU/2/99/011/001/NO	Locatim	Norwegia	6.2.2009

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2009 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/133/009-032	Optisulin	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/00/155/007	Luveris	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/03/255/007-008	Ventavis	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/03/260/024/NO-033/NO	Stalevo	Norwegia	29.4.2009
EU/1/03/260/024-033/IS	Stalevo	Islandia	25.5.2009
EU/1/03/260/024-33	Stalevo	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/05/315/002	Aptivus	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/05/319/005/NO-010/NO	Xolair	Norwegia	12.5.2009
EU/1/05/319/005-010/IS	Xolair	Islandia	29.6.2009
EU/1/05/328/001-002/IS	Cubicin	Islandia	3.6.2009
EU/1/06/347/007-008	Sutent	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/06/363/010/NO-011/NO	Sprycel	Norwegia	11.2.2009
EU/1/06/363/010-011	Sprycel	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/06/363/010-011/IS	Sprycel	Islandia	22.2.2009
EU/1/06/368/143/NO-162/NO	Insulin Human Winthrop	Norwegia	15.4.2009
EU/1/06/368/143-162	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/06/368/143-162/IS	Insulin Human Winthrop	Islandia	22.4.2009
EU/1/06/368/163-168	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/06/370/034-036	Exforge	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/06/371/034-036	Dafiro	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/06/372/034-036	Copalia	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/06/373/034-036	Imprida	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/06/380/002/NO-003/NO	Prezista	Norwegia	24.2.2009
EU/1/06/380/002-003	Prezista	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/06/380/002-003/IS	Prezista	Islandia	13.5.2009
EU/1/06/380/004-005	Prezista	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/07/387/011/NO-013/NO	Advagraf	Norwegia	4.6.2009
EU/1/07/387/011-013	Advagraf	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/07/387/011-013/IS	Advagraf	Islandia	24.6.2009
EU/1/07/388/003	Sebivo	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/07/388/003/IS	Sebivo	Islandia	20.3.2009
EU/1/07/388/003/NO	Sebivo	Norwegia	14.5.2009

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/395/065-095	Invega	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/07/395/077/NO-095/NO	Invega	Norwegia	5.3.2009
EU/1/07/395/077-095/IS	Invega	Islandia	27.2.2009
EU/1/07/401/007/NO-010/NO	Alli	Norwegia	12.2.2009
EU/1/07/401/007-010	Alli	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/07/401/007-010/IS	Alli	Islandia	19.3.2009
EU/1/08/446/004	Privigen	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/454/005	Extavia	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/08/455/015-016	Janumet	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/456/015-016	Velmetia	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/457/015-016	Efficib	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/458/012-014	Trevaclyn	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/459/012-014	Tredaptive	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/460/012-014	Pelzont	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/08/464/018-019	Clopidogrel BMS	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/08/465/018-019	Clopidogrel Winthrop	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/97/030/170/NO-189/NO	Insuman	Norwegia	8.4.2009
EU/1/97/030/170-189	Insuman	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/97/030/170-189/IS	Insuman	Islandia	22.4.2009
EU/1/97/030/190-195	Insuman	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/97/055/004	Viramune	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/98/063/008/NO-10/NO	Rebif	Norwegia	9.2.2009
EU/1/98/063/008-010	Rebif	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/063/008-010/IS	Rebif	Islandia	18.3.2009
EU/1/98/069/011a-011b	Plavix	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/070/011a-011b	Iscover	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/096/013-023	Temodal	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/98/096/023/IS	Temodal	Islandia	24.3.2009
EU/1/98/096/023/NO	Temodal	Norwegia	18.3.2009
EU/1/99/110/010	Sustiva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/116/004-005	Remicade	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/99/123/013	Renagel	Liechtenstein	30.6.2009
EU/2/04/044/009-010	Aivlosin	Liechtenstein	30.6.2009
EU/2/06/058/004/IS	Flexicam	Islandia	27.1.2009
EU/2/07/078/004	Rheumocam	Liechtenstein	30.6.2009

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2009 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/184/001/NO-073/NO	Nespo	Norwegia	11.3.2009
EU/1/01/184/001-073/IS	Nespo	Islandia	24.1.2009
EU/1/01/211/001/NO-012/NO	Dynepo	Norwegia	18.5.2009
EU/1/02/211/001-005&010-012/IS	Dynepo	Islandia	14.4.2009
EU/1/02/211/001-005,010-012	Dynepo	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/02/228/001-003/IS	Neupopeg	Islandia	24.1.2009
EU/1/02/232/001-003	Velosulin	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/02/232/001-003/IS	Velosulin	Islandia	18.3.2009
EU/1/04/291/001-003	Raptiva	Liechtenstein	30.6.2009
EU/1/04/291/001-003/IS	Raptiva	Islandia	27.4.2009
EU/1/04/293/001/NO-012/NO	Parareg	Norwegia	12.3.2009
EU/1/04/293/001-012/IS	Parareg	Islandia	23.1.2009
EU/1/06/344/001/NO-011/NO	Acomplia	Norwegia	11.3.2009
EU/1/06/344/001-011	Acomplia	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/06/344/001-011/IS	Acomplia	Islandia	23.1.2009
EU/1/06/345/001/NO-011/NO	Zimulti	Norwegia	13.2.2009
EU/1/06/345/001-011	Zimulti	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/06/345/001-011/IS	Zimulti	Islandia	23.1.2009
EU/1/99/102/007/NO-008/NO	Sonata	Norwegia	2.4.2009
EU/1/99/110/006/NO-007/NO	Sustiva	Norwegia	20.5.2009
EU/1/99/111/006/NO-007/NO	Stocrin	Norwegia	25.5.2009

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2009 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/042/291/001-003	Raptiva	Liechtenstein	30.4.2009
EU/1/05/326/001	Ionsys	Liechtenstein	28.2.2009
EU/1/05/326/001/IS	Ionsys	Islandia	23.1.2009
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Liechtenstein	28.2.2009
EU/2/99/016/001-006/IS	Porcilis Pesti	Islandia	24.3.2009