

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2012 r.

(2014/C 356/07)

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 następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2012 r. celem przyjęcia ich do wiadomości przez Komitet na posiedzeniu w dniu 15 lipca 2013 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 2012 r. udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/11/711/001-030	Matever	Norwegia	1.6.2012
EU/1/11/712/001-028	Levetiracetam Accord	Norwegia	13.4.2012
EU/1/11/713/001-040	Levetiracetam Actavis	Norwegia	16.4.2012
EU/1/11/715/001-002	Plenadren	Islandia	23.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Norwegia	13.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Islandia	17.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Norwegia	11.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazon Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Islandia	20.4.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Norwegia	23.5.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Islandia	20.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova lab.	Norwegia	19.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Islandia	3.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/729/001-006	Onduarp	Norwegia	8.5.2012
EU/1/11/730/001-060	Rasitrio	Islandia	3.2.2012
EU/1/11/738/001-003	Levetiracetam Actavis Gr.	Norwegia	1.3.2012
EU/1/11/739/001-008	Dasselta	Norwegia	16.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Islandia	5.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Norwegia	16.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam SUN	Norwegia	27.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam Sun	Islandia	9.1.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Norwegia	13.2.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Islandia	24.1.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Norwegia	13.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Islandia	19.1.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Islandia	22.1.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Islandia	3.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Norwegia	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Norwegia	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Islandia	3.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Islandia	29.2.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Islandia	7.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/749/001-003	Caprelsa	Islandia	9.3.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Norwegia	13.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Norwegia	30.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Islandia	14.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Norwegia	14.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Islandia	7.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Norwegia	1.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Islandia	9.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Norwegia	10.5.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Islandia	24.5.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Norwegia	10.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Islandia	3.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Norwegia	13.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Islandia	30.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Glidipion (ex Ogliton)	Norwegia	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Islandia	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Norwegia	11.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Islandia	23.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Norwegia	17.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Islandia	25.4.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Norwegia	8.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Islandia	16.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronsäure Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Norwegia	18.5.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Islandia	9.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Norwegia	30.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Islandia	20.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabin Teva	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabine Accord	Islandia	20.5.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabin Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Islandia	16.5.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabin Krka	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Norwegia	14.6.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Norwegia	14.6.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Islandia	29.5.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/765/001-004	Sabervel	Islandia	9.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Norwegia	8.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Norwegia	10.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Islandia	20.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Norwegia	1.5.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Islandia	16.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzole Zentiva	Islandia	25.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Islandia	12.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Norwegia	19.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Islandia	13.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/11/134/001-014	Inflacam	Norwegia	6.1.2012
EU/2/11/135/001-003	Panacur AquaSol	Norwegia	10.2.2012
EU/2/11/136/001	Truscient	Norwegia	6.1.2012
EU/2/11/136/001	TruScient	Islandia	12.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Norwegia	13.2.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Islandia	25.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/12/138/001-003	RevitaCAM	Islandia	14.3.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Norwegia	3.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Islandia	4.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Liechtenstein	30.4.2012

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2012 r. odnowione zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/01/197/001-005	Foscan	Islandia	14.5.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Norwegia	6.1.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Islandia	5.1.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Norwegia	8.3.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Islandia	7.2.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Norwegia	6.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Islandia	14.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Norwegia	19.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Islandia	20.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Norwegia	8.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Islandia	20.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Norwegia	8.3.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Islandia	19.6.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/347/001-008	Sutent	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Norwegia	11.4.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Islandia	22.3.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norwegia	6.3.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Islandia	7.2.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/370/001-039	Exforge	Norwegia	16.1.2012
EU/1/06/370/001-039	EXFORGE	Islandia	3.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Islandia	8.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/372/001-039	Copalia	Norwegia	11.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Norwegia	16.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Islandia	6.2.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Norwegia	17.1.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Islandia	12.1.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva (ex-Winthrop)	Norwegia	14.2.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva	Islandia	7.2.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Winthrop	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva (ex-Winthrop)	Norwegia	16.4.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva	Islandia	22.3.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Norwegia	6.3.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Islandia	24.1.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Islandia	9.3.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/386/001-015, 020-024, 029-033, 038-042, 047-051, 056-057, 088102, 113-150, 163-168	Insulin Human Winthrop	Norwegia	6.1.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Norwegia	14.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Islandia	6.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Liechtenstein	29.2.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Norwegia	26.3.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Islandia	11.5.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Norwegia	10.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Islandia	23.3.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Norwegia	11.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Islandia	10.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Norwegia	2.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Islandia	9.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Norwegia	8.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Islandia	16.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Norwegia	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Islandia	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Norwegia	8.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Islandia	16.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Norwegia	3.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Islandia	9.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Norwegia	16.5.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Islandia	10.5.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/394/001-009	Optaflu	Norwegia	20.6.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Islandia	20.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Norwegia	27.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Norwegia	18.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Islandia	20.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Islandia	7.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Norwegia	14.6.2012
EU/1/07/400/017-024	Mircera	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Norwegia	29.6.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norwegia	19.3.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Islandia	9.3.2012
EU/1/07/440/001-003	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Norwegia	2.5.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Islandia	11.5.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Islandia	17.2.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Norwegia	18.5.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Norwegia	19.6.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Islandia	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Norwegia	19.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Islandia	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/05/053/001-003	Naxcel	Norwegia	14.2.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Norwegia	13.2.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Islandia	18.1.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/070/001-008	Meloxidyl	Islandia	13.1.2012
EU/2/07/071/001-003	SLENTROL	Islandia	7.5.2012
EU/2/07/071/001-003	Slentrol	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Islandia	21.6.2012
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Islandia	13.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Islandia	4.6.2012

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2012 r. przedłużone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/141/002	Myocet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/05	Tamiflu	Islandia	6.2.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Norwegia	5.1.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Islandia	3.2.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Norwegia	23.1.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Islandia	17.1.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Norwegia	13.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Islandia	17.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/339/003	Preotact	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/465/021	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/468/002	INTELENCE	Islandia	3.1.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Norwegia	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Islandia	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/08/472/011-021	Xarelto	Norwegia	4.1.2012
EU/1/08/475/035-060	Olanzapin Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/536/003-004	Topotecan Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Islandia	7.6.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/09/571/002	Pandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 Baxter	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/667/004	Esbriet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/699/003-004	Fampyra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/701/029-032	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	30.6.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/11/703/003	Xgeva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/704/002	Victrelis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/720/002	Incivo	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/044/009	Tasmar	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Norwegia	13.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Islandia	7.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/08/085/002-006	Easotic	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/08/090/027	Loxicom	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/10/114/003	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/97/004/049	Metacam	Liechtenstein	29.2.2012

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2012 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/1/02/255/001-002	Xigris	Islandia	25.6.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Norwegia	24.5.2012
EU/1/04/272/001-002	Photobarr	Islandia	20.5.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Islandia	5.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Islandia	11.4.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Islandia	23.6.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Islandia	2.3.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Islandia	2.3.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Islandia	2.3.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Islandia	20.6.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/035/003-004	Refludan	Islandia	24.5.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Norwegia	6.6.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Islandia	17.4.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Norwegia	2.4.2012

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Islandia	17.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/060/001-002	Poulvac FluFend H5N3 RG	Liechtenstein	30.6.2012

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2012 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/06/361/001-002	Luminy	Islandia	20.6.2012
EU/1/06/361/001-002	Luminy	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/037/001	Vistide	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/705/001	Vibativ	Islandia	27.6.2012