

Produkty lecznicze – Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EOG–EFTA w drugim półroczu 2020 r.

(2021/C 324/10)

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 19 marca 2021 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2020 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 2020 r. w państwach EOG–EFTA udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/20/1476	Adakveo	Islandia	6.11.2020
UE/1/20/1476	Adakveo	Norwegia	5.11.2020
UE/1/20/1458	Apixaban Accord	Islandia	10.08.2020
UE/1/20/1458	Apixaban Accord	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1458	Apixaban Accord	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1469	Arikayce liposomal	Norwegia	2.11.2020
UE/1/20/1469	Arikayce liposomal	Islandia	5.11.2020
UE/1/20/1475	Arsenic trioxide medac	Islandia	14.10.2020
UE/1/20/1475	Arsenic trioxide medac	Norwegia	29.09.2020
UE/1/20/1454	Aybintio	Islandia	25.08.2020
UE/120/1454	Aybintio	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1454	Aybintio	Norwegia	25.08.2020
UE/1/20/1473	AYVAKYT	Islandia	14.10.2020
UE/1/20/1473	Ayvakyt	Norwegia	29.09.2020
UE/1/17/1214	Bavencio	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1474	Blenrep	Islandia	14.09.2020
UE/1/20/1474	Blenrep	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1474	Blenrep	Norwegia	2.09.2020
UE/1/19/1403	Budesonid/Formoterol Teva Pharma B.V.	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1448	Cabazitaxel Accord	Islandia	3.09.2020
UE/1/20/1448	Cabazitaxel Accord	Norwegia	28.10.2020
UE/1/20/1479	Calquence	Islandia	10.11.2020
UE/1/20/1479	Calquence	Norwegia	11.11.2020
UE/2/20/264	Circomax Myco	Norwegia	16.12.2020
UE/1/20/1528	Comirnaty	Islandia	21.12.2020
UE/1/20/1528	Comirnaty	Norwegia	21.12.2020
UE/1/20/1451	Daurismo	Islandia	20.07.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/20/1451	Daurismo	Norwegia	3.07.2020
UE/1/20/1438	Enerzair Breezhaler	Islandia	21.07.2020
UE/1/20/1438	Enezair Breezhaler	Norwegia	14.07.2020
UE/2/20/262	Enteroporc Coli AC	Norwegia	16.12.2020
UE/1/20/1472	Equidacent	Islandia	14.10.2020
UE/1/20/1472	Equidacent	Norwegia	29.09.2020
UE/1/20/1489	Exparel liposomal	Islandia	3.12.2020
UE/1/20/1489	Exparel liposomal	Norwegia	24.11.2020
UE/1/20/1477	Fampridine Accord	Islandia	15.10.2020
UE/1/20/1477	Fampridine Accord	Norwegia	1.10.2020
UE/1/20/1450	Fingolimod Accord	Islandia	20.07.2020
UE/1/20/1450	Fingolimod Accord	Norwegia	13.07.2020
UE/1/20/1465	Gencebok	Islandia	25.08.2020
UE/1/20/1465	Gencebok	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1465	Gencebok	Norwegia	2.09.2020
UE/1/20/1446	Hepcludex	Islandia	12.08.2020
UE/1/20/1446	Hepcludex	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1446	Hepcludex	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1471	Idefirix	Islandia	2.09.2020
UE/1/20/1471	Idefirix	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1471	Idefirix	Norwegia	8.09.2020
UE/2/20/258	Increxxa	Islandia	21.09.2020
UE/2/20/256	Innovax-ND-ILT	Islandia	16.10.2020
UE/1/20/1447	Insulin Aspart Sanofi	Islandia	20.07.2020
UE/1/20/144	Insulin aspart Sanofi	Norwegia	3.07.2020
UE/1/20/1480	Jyseleca	Islandia	14.10.2020
UE/1/20/1480	Jyseleca	Norwegia	30.09.2020
UE/1/20/1468	Kaftrio	Islandia	25.08.2020
UE/1/20/1468	Kaftrio	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1468	Kaftrio	Norwegia	3.09.2020
UE/1/20/1494	Leqvio	Norwegia	15.12.2020
UE/2/20/261	Librela	Islandia	13.11.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/20/1462	Livogiva	Islandia	2.09.2020
UE/1/20/1462	Livogiva	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1462	Livogiva	Norwegia	7.09.2020
UE/1/20/1483	MenQuadfi	Islandia	2.12.2020
UE/1/20/1483	MenQuadfi	Norwegia	30.11.2020
UE/1/20/1470	Methylthioninium chloride Cosmo	Islandia	27.08.2020
UE/1/20/1470	Methylthioninium chloride Cosmo	Norwegia	3.09.2020
UE/2/20/259	Mhyosphere PCV ID	Islandia	14.10.2020
UE/2/19/247	Mirataz	Norwegia	11.08.2020
UE/1/20/1445	Mvabea	Islandia	21.07.2020
UE/1/20/1445	Mvabea	Norwegia	13.07.2020
UE/2/20/265	Nobivac DP PLUS	Norwegia	17.12.2020
UE/1/20/1424	Nustendi	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1486	Nyvepria	Islandia	3.12.2020
UE/1/20/1486	Nyvepria	Norwegia	24.11.2020
UE/1/20/1485	Obiltoxaximab SFL	Islandia	8.12.2020
UE/1/20/1485	Obiltoxaximab SFL	Norwegia	24.11.2020
UE/2/20/260	OvuGel	Islandia	8.12.2020
UE/1/20/1496	Oxlumo	Islandia	2.12.2020
UE/1/20/1496	Oxlumo	Norwegia	24.11.2020
UE/1/20/1487	PHELINUN	Islandia	3.12.2020
UE/1/20/1487	PHELINUN	Norwegia	2.12.2020
UE/1/20/1497	Phesgo	Norwegia	23.12.2020
UE/1/20/1455	Piqray	Islandia	11.08.2020
UE/1/20/1455	Piqray	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1455	Piqray	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1437	Pretomanid FGK	Islandia	12.08.2020
UE/1/20/1437	Pretomanid FGK	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1437	Pretomanid FGK	Norwegia	10.08.2020
UE/2/20/254	Prevexxion RN	Islandia	10.08.2020
UE/2/20/254	Prevexxion RN	Norwegia	10.08.2020
UE/2/20/255	Prevexxion RN+HVT+IBD	Islandia	27.07.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/2/20/255	Prevexxion RN+HVT+IBD	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1463	Qutavina	Islandia	2.09.2020
UE/1/20/1463	Qutavina	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1463	Qutavina	Norwegia	7.09.2020
UE/1/20/1452	Reblozyl	Islandia	20.07.2020
UE/1/20/1452	Reblozyl	Norwegia	3.07.2020
UE/2/20/263	Rexxolide	Norwegia	16.12.2020
UE/1/20/1488	Rivaroxaban Accord	Islandia	1.12.2020
UE/1/20/1488	Rivaroxaban Accord	Norwegia	2.12.2020
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Islandia	12.08.2020
UE/1/20/1460	Rozlytrek	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1484	Supemtek	Islandia	1.12.2020
UE/1/20/1484	Supemtek	Norwegia	24.11.2020
UE/1/20/1492	Tecartus	Norwegia	30.12.2020
UE/1/20/1498	TRIXEO AEROSPHERE	Norwegia	16.12.2020
UE/2/20/257	Tulinovet	Islandia	21.09.2020
UE/2/20/257	Tulinovet	Norwegia	8.12.2020
UE/1/20/1459	Veklury	Islandia	3.07.2020
EU1/20/1459	Veklury	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1459	Veklury	Norwegia	3.07.2020
UE/1/20/1481	Vocabria	Norwegia	30.12.2020
UE/1/20/1457	Xenleta	Islandia	11.08.2020
UE/1/20/1457	Xenleta	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1457	Xenleta	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1444	Zabdeno	Islandia	21.07.2020
UE/1/20/1444	Zabdeno	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1444	Zabdeno	Norwegia	14.07.2020
UE/1/20/1456	Zercepac	Islandia	11.08.2020
UE/1/20/1456	Zercepac	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1456	Zercepac	Norwegia	10.08.2020
UE/1/20/1440	Zimbus Breezhaler	Islandia	21.07.2020
UE/1/20/1440	Zimbus Breezhaler	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/20/1440	Zimbus Breezhaler	Norwegia	13.07.2020
UE/1/20/1478	ZYNRELEF	Islandia	16.10.2020
UE/1/20/1478	Zynrelef	Norwegia	1.10.2020

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2020 r. w państwach EOG–EFTA odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/12/794	ADCETRIS	Islandia	2.10.2020
UE/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/12/794	ADCETRIS	Norwegia	14.10.2020
UE/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Norwegia	9.10.2020
UE/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Islandia	20.07.2020
UE/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Norwegia	21.07.2020
UE/1/15/1063	Armisarte	Islandia	25.08.2020
UE/1/15/1063	Armisarte	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1063	Armisarte	Norwegia	28.08.2020
UE/1/17/1214	Bavencio	Islandia	10.08.2020
UE/1/17/1214	Bavencio	Norwegia	25.08.2020
UE/1/15/1074	Benepali	Islandia	7.12.2020
UE/1/15/1074	Benepali	Norwegia	26.11.2020
UE/1/15/1073	Briviact	Islandia	19.10.2020
UE/1/15/1073	Briviact	Norwegia	20.10.2020
UE/2/15/183	Canigen L4	Islandia	26.08.2020
UE/1/15/1055	CIAMBRA	Islandia	11.08.2020
UE/1/15/1055	Ciambra	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Islandia	13.10.2020
UE/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Norwegia	1.10.2020
UE/1/15/1048	Cotellic	Islandia	17.07.2020
UE/1/15/1048	Cotellic	Norwegia	3.07.2020
UE/1/15/1036	CRESEMBA	Islandia	24.08.2020
UE/1/15/1036	Cresemba	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1036	Cresemba	Norwegia	28.08.2020
UE/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Islandia	24.08.2020
UE/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Norwegia	2.09.2020
UE/1/15/1051	Ebymect	Islandia	3.09.2020
UE/1/15/1051	Ebymect	Norwegia	7.09.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/15/1052	Edistride	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1052	Edistride	Norwegia	1.10.2020
UE/1/15/1046	Elocta	Islandia	25.08.2020
UE/1/15/1046	Elocta	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1058	Entresto	Islandia	20.07.2020
UE/1/15/1058	Entresto	Norwegia	3.07.2020
UE/1/15/1069	Episalvan	Islandia	13.10.2020
UE/1/15/1069	Episalvan	Norwegia	7.10.2020
UE/1/15/1065	Eptifibatide Accord	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1065	Eptifibatide Accord	Norwegia	8.10.2020
UE/1/19/1392	Ervebo	Islandia	21.09.2020
EU1/19/1392	Ervebo	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/19/1392	Ervebo	Norwegia	21.09.2020
UE/1/15/1075	Feraccru	Islandia	10.12.2020
UE/1/15/1075	Feraccru	Norwegia	3.12.2020
UE/2/15/185	Fortekor Plus	Islandia	10.08.2020
UE/2/15/185	Fortekor Plus	Liechtenstein	31.08.2020
UE/2/15/185	Fortekor Plus	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1061	Genvoya	Islandia	2.10.2020
UE/1/15/1061	Genvoya	Norwegia	29.09.2020
UE/1/11/677	Gilenya	Islandia	27.11.2020
UE/1/11/677	Gilenya	Norwegia	23.11.2020
UE/1/15/1008	Hetlioz	Islandia	20.07.2020
UE/1/15/1008	Hetlioz	Norwegia	13.07.2020
UE/1/15/1064	Imlygic	Islandia	7.12.2020
UE/1/15/1064	Imlygic	Norwegia	23.11.2020
UE/2/15/193	Imrestor	Islandia	16.10.2020
UE/2/15/193	Imrestor	Norwegia	9.10.2020
UE/1/15/1040	Intuniv	Islandia	17.07.2020
UE/1/15/1040	Intuniv	Norwegia	3.07.2020
UE/1/11/676	Jevtana	Norwegia	22.12.2020
UE/1/15/1076	Kovaltry	Islandia	13.10.2020
UE/1/15/1076	Kovaltry	Norwegia	7.10.2020
UE/1/15/1060	Kyprolis	Islandia	17.07.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/15/1060	Kyprolis	Norwegia	3.07.2020
UE/1/15/1067	Lopinavir/Ritonavir Mylan	Islandia	27.11.2020
UE/1/15/1067	Lopinavir/Ritonavir Mylan	Norwegia	24.11.2020
UE/1/15/1078	Natpar	Norwegia	17.08.2020
UE/1/16/1094	Ninlaro	Islandia	7.12.2020
UE/2/15/186	Novaquin	Islandia	24.07.2020
UE/2/15/186	Novaquin	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1043	Nucala	Islandia	24.08.2020
UE/1/15/1043	Nucala	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1043	Nucala	Norwegia	19.08.2020
UE/1/15/1035	Obizur	Islandia	9.12.2020
UE/1/15/1035	Obizur	Norwegia	26.11.2020
UE/1/15/1018	Omidria	Islandia	10.08.2020
UE/1/15/1018	Omidria	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1018	Omidria	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1070	Oncaspar	Islandia	7.12.2020
UE/1/15/1070	Oncaspar	Norwegia	26.11.2020
UE/1/18/1345	Ondexxya	Norwegia	13.08.2020
UE/1/15/1059	Orkambi	Islandia	7.12.2020
UE/1/15/1059	Orkambi	Norwegia	23.11.2020
UE/1/15/1071	Pemetrexed Accord	Islandia	6.11.2020
EU1/15/1071	Pemetrexed Accord	Norwegia	9.10.2020
UE/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Islandia	14.08.2020
UE/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Norwegia	21.08.2020
UE/1/15/1038	Pemetrexed medac	Islandia	26.08.2020
UE/1/15/1038	Pemetrexed medac	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1038	Pemetrexed medac	Norwegia	3.09.2020
UE/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Islandia	31.08.2020
UE/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Norwegia	3.09.2020
UE/1/19/1388	Polivy	Norwegia	17.12.2020
UE/1/15/1056	Praxbind	Islandia	11.08.2020
UE/1/15/1056	Praxbind	Liechtenstein	31.08.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/15/1056	Praxbind	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1027	Pregabalin Accord	Islandia	20.07.2020
UE/1/15/1027	Pregabalin Accord	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1027	Pregabalin Accord	Norwegia	14.07.2020
UE/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Islandia	17.07.2020
UE/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Norwegia	13.07.2020
UE/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Islandia	17.07.2020
UE/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Norwegia	13.07.2020
UE/1/10/618	Prolia	Norwegia	14.08.2020
UE/1/16/1090	Rasagiline Mylan	Islandia	9.12.2020
UE/1/16/1090	Rasagiline Mylan	Norwegia	26.11.2020
UE/1/15/1062	Ravicti	Islandia	27.08.2020
UE/1/15/1062	Ravicti	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1062	Ravicti	Norwegia	3.09.2020
UE/1/15/1020	Raxone	Islandia	14.08.2020
UE/1/15/1020	Raxone	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1020	Raxone	Norwegia	19.08.2020
UE/2/15/191	Simparica	Islandia	26.08.2020
UE/2/15/191	Simparica	Liechtenstein	31.08.2020
UE/2/15/191	Simparica	Norwegia	2.09.2020
UE/1/15/1072	Spectrila	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1072	Spectrila	Norwegia	29.09.2020
UE/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Islandia	21.09.2020
UE/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Liechtenstein	31.08.2020
UE/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Norwegia	29.09.2020
UE/1/13/902	Translarna	Islandia	11.08.2020
UE/1/13/902	Translarna	Norwegia	20.08.2020
UE/2/15/184	UpCard	Islandia	17.07.2020
UE/2/15/184	UpCard	Norwegia	3.07.2020
UE/1/15/1083	Uptravi	Norwegia	21.12.2020
UE/1/15/1079	VAXELIS	Islandia	13.10.2020

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/15/1079	Vaxelis	Norwegia	15.10.2020
UE/2/15/188	Vectormune ND	Liechtenstein	31.08.2020
UE/2/15/188	Vectormune ND	Norwegia	29.07.2020
UE/1/19/1385	VITRAKVI	Islandia	28.08.2020
UE/1/19/1385	VITRAKVI	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/19/1385	VITRAKVI	Norwegia	7.09.2020
UE/1/11/710	Votubia	Islandia	10.08.2020
UE/1/11/710	Votubia	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/11/710	Votubia	Norwegia	10.08.2020
UE/1/10/646	VPRIV	Islandia	10.08.2020
UE/1/10/646	VPRIV	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/10/646	VPRIV	Norwegia	10.08.2020
UE/1/15/1042	Zalviso	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1042	Zalviso	Norwegia	7.10.2020
UE/1/16/1093	Zonisamide Mylan	Norwegia	15.12.2020
UE/2/15/189	Zycortal	Islandia	27.08.2020
UE/2/15/189	Zycortal	Liechtenstein	31.08.2020
UE/2/15/189	Zycortal	Norwegia	3.09.2020

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2020 r. w państwach EOG–EFTA przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data udzielenia pozwolenia
UE/1/14/980/008-011	Cosentyx	Islandia	9.12.2020
UE/1/14/980/008-011	Cosentyx	Norwegia	30.11.2020
UE/1/16/1116/002	Epclusa	Islandia	31.08.2020
UE/1/16/1116/002	Epclusa	Norwegia	3.09.2020
UE/1/14/958/003-005	Harvoni	Islandia	21.07.2020
UE/1/14/958	Harvoni	Norwegia	14.07.2020
UE/1/16/1095/009	IDELVION	Islandia	27.08.2020
UE/1/16/1095/009	IDELVION	Norwegia	3.09.2020
UE/1/12/782/007	Kalydeco	Islandia	9.12.2020
UE/1/12/782	Kalydeco	Norwegia	25.11.2020
UE/1/15/1071/004-007	Pemetrexed Accord	Islandia	8.12.2020
UE/1/15/1071	Pemetrexed Accord	Norwegia	16.11.2020
UE/1/15/1057/004-006	Pemetrexed Hospira	Islandia	15.10.2020
UE/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Norwegia	30.09.2020
UE/1/14/934	Plegridy	Norwegia	14.12.2020
UE/1/15/1031/019-020	Praluent	Islandia	24.08.2020
UE/1/13/894/003-005	Sovaldi	Islandia	20.07.2020
UE/1/13/894	Sovaldi	Norwegia	3.07.2020
UE/1/06/359/007-018	Suboxone	Islandia	21.07.2020
UE/1/06/359/007-018	Suboxone	Norwegia	17.07.2020
UE/1/18/1306/002	Symkevi	Islandia	9.12.2020
UE/1/18/1306	Symkevi	Norwegia	25.11.2020
UE/1/14/956/011-016	Trulicity	Islandia	9.12.2020
UE/1/14/956/011-016	Trulicity	Norwegia	2.12.2020
UE/1/19/1371/002-003	Ultomiris	Islandia	3.12.2020
UE/1/19/1371/002-003	Ultomiris	Norwegia	25.11.2020
UE/1/14/943/005	Velphoro	Islandia	27.11.2020
UE/1/14/943/005	Velphoro	Norwegia	23.11.2020

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2020 r. w państwach EOG–EFTA wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania
UE/1/18/1269	Alpivab	Islandia	9.12.2020
UE/1/18/1269	Alpivab	Norwegia	10.12.2020
UE/1/10/623	Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Zentiva	Islandia	14.08.2020
UE/1/18/1300	Duzallo	Islandia	11.08.2020
UE/1/18/1300	Duzallo	Norwegia	10.09.2020
UE/1/13/895	Kolbam	Islandia	20.07.2020
UE/1/13/895	Kolbam	Norwegia	11.08.2020
UE/1/00/149	Panretin	Islandia	13.11.2020
UE/1/19/1401	Qtrilmet	Islandia	24.08.2020
UE/1/19/1401	Qtrilmet	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/19/1401	Qtrilmet	Norwegia	8.10.2020
UE/1/20/1463	Qutavina	Islandia	10.12.2020
UE/1/20/1463	Qutavina	Norwegia	18.12.2020
UE/1/10/634	Ribavirin Mylan	Islandia	5.11.2020
UE/1/10/634	Ribavirin Mylan	Norwegia	5.11.2020
UE/1/07/388	Sebivo	Islandia	27.11.2020
UE/1/07/388	Sebivo	Norwegia	23.11.2020
UE/2/09/099	Suvaxyn PCV	Islandia	24.07.2020
UE/1/12/752	Vepacel	Islandia	14.10.2020
UE/1/12/752	Vepacel	Norwegia	8.10.2020
UE/1/96/009	Zerit	Islandia	17.07.2020
UE/1/96/009	Zerit	Norwegia	8.07.2020
UE/2/09/105	Zulvac 8 Bovis	Islandia	12.11.2020
UE/2/09/105	Zulvac 8 Bovis	Norwegia	11.11.2020
UE/1/15/1080	Zurampic	Islandia	12.08.2020
UE/1/15/1080	Zurampic	Liechtenstein	31.08.2020
UE/1/15/1080	Zurampic	Norwegia	10.09.2020

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2020 r. w państwach EOG–EFTA zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
UE/1/12/750	Esmya	Islandia	26.08.2020
UE/1/18/1309	Ulipristal Acetate Gedeon Richter 5	Islandia	26.08.2020