



Dansk udgave

Meddelelser og oplysninger

57. årgang

6. november 2014

Indhold

II *Meddelelser*

MEDDELELSER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER, ORGANER, KONTORER OG AGENTURER

**Europa-Kommissionen**

2014/C 391/01	Beslutning om ikke at gøre indsigelse mod en anmeldt fusion (Sag M.7428 — Iridium/DIF/Concession Businesses) <sup>(1)</sup> .....	1
---------------	---	---

IV *Oplysninger*

OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER, ORGANER, KONTORER OG AGENTURER

**Europa-Kommissionen**

2014/C 391/02	Euroens vekselkurs .....	2
---------------	--------------------------	---

OPLYSNINGER VEDRØRENDE DET EUROPÆISKE ØKONOMISKE SAMARBEJDSOMRÅDE

**Det Stående Udvalg for EFTA-staterne**

2014/C 391/03	Lægemidler — liste over markedsføringstilladelser udstedt af EØS-EFTA-staterne i første halvdel af 2013 .....	3
---------------	---	---

<sup>(1)</sup> EØS-relevant tekst

2014/C 391/04	Lægemidler — liste over markedsføringstilladelser udstedt af EØS-EFTA-staterne i anden halvdel af 2013 .....	15
---------------	--	----

---

V *Øvrige meddelelser*

ADMINISTRATIVE PROCEDURER

**Det Europæiske Personaleudvælgelseskontor (EPSO)**

2014/C 391/05	Meddelelse om almindelig udvælgelsesprøve .....	30
---------------	---	----

---

**Berigtigelser**

2014/C 391/06	Berigtigelse til meddelelse fra Kommissionen om artikel 4, stk. 3, i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2009/22/EF om søgsmål med påstand om forbud på området beskyttelse af forbrugernes interesser, der kodificerer direktiv 98/27/EF, vedrørende nationale organer/organisationer, som er beføjet til at anlægge søgsmål i medfør af artikel 2 i ovennævnte direktiv (EUT C 363 af 14.10.2014) .....	31
---------------	--	----

## II

(Meddelelser)

MEDDELELSER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER, ORGANER,  
KONTORER OG AGENTURER

## EUROPA-KOMMISSIONEN

**Beslutning om ikke at gøre indsigelse mod en anmeldt fusion****(Sag M.7428 — Iridium/DIF/Concession Businesses)**

(EØS-relevant tekst)

(2014/C 391/01)

Den 30. oktober 2014 besluttede Kommissionen ikke at gøre indsigelse mod ovennævnte anmeldte fusion og erklære den forenelig med det indre marked. Beslutningen er truffet efter artikel 6, stk. 1, litra b), i Rådets forordning (EF) nr. 139/2004<sup>(1)</sup>. Beslutningens fulde ordlyd foreligger kun på engelsk og vil blive offentliggjort, efter at eventuelle forretningshemmeligheder er udeladt. Den vil kunne ses:

- under fusioner på Kommissionens websted for konkurrence (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette websted giver forskellige muligheder for at finde de konkrete fusionsbeslutninger, idet de er opstillet efter bl.a. virksomhedens navn, sagsnummer, dato og sektor
- i elektronisk form på EUR-Lex-webstedet (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=da>) under dokument nr. 32014M7428. EUR-Lex giver online-adgang til EU-retten.

---

<sup>(1)</sup> EUT L 24 af 29.1.2004, s. 1.

## IV

(Oplysninger)

OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER, ORGANER,  
KONTORER OG AGENTURER

## EUROPA-KOMMISSIONEN

Euroens vekselkurs <sup>(1)</sup>

5. november 2014

(2014/C 391/02)

1 euro =

Valuta	Kurs	Valuta	Kurs		
USD	amerikanske dollar	1,2480	CAD	canadiske dollar	1,4281
JPY	japanske yen	143,21	HKD	hongkongske dollar	9,6747
DKK	danske kroner	7,4426	NZD	newzealandske dollar	1,6135
GBP	pund sterling	0,78430	SGD	singaporeanske dollar	1,6170
SEK	svenske kroner	9,2164	KRW	sydkoreanske won	1 360,83
CHF	schweiziske franc	1,2043	ZAR	sydafrikanske rand	13,9000
ISK	islandske kroner		CNY	kinesiske renminbi yuan	7,6310
NOK	norske kroner	8,5740	HRK	kroatiske kuna	7,6628
BGN	bulgarske lev	1,9558	IDR	indonesiske rupiah	15 223,74
CZK	tjekkiske koruna	27,823	MYR	malaysiske ringgit	4,1798
HUF	ungarske forint	309,05	PHP	filippinske pesos	56,288
LTL	litauiske litas	3,4528	RUB	russiske rubler	55,3520
PLN	polske zloty	4,2336	THB	thailandske bath	40,993
RON	rumænske leu	4,4193	BRL	brasilianske real	3,1428
TRY	tyrkiske lira	2,7919	MXN	mexicanske pesos	16,9834
AUD	australske dollar	1,4494	INR	indiske rupee	76,7511

<sup>(1)</sup> Kilde: Referencekurs offentliggjort af Den Europæiske Centralbank.

OPLYSNINGER VEDRØRENDE DET EUROPÆISKE ØKONOMISKE  
SAMARBEJDSOMRÅDE

DET STÅENDE UDVALG FOR EFTA-STATERNE

**Lægemidler — liste over markedsføringstilladelser udstedt af EØS-EFTA-staterne i første halvdel af  
2013**

(2014/C 391/03)

**Underudvalg I for frie varebevægelser**

**Til Det Blandede EØS-udvalgs underretning**

Under henvisning til afgørelse truffet af Det Blandede EØS-udvalg nr. 74/1999 af 28. maj 1999 opfordres Det Blandede EØS-udvalg til på sit møde den 4. april 2014 at notere sig følgende lister over markedsføringstilladelser for lægemidler udstedt i perioden 1. januar-30. juni 2013:

*Bilag I* Liste over nye markedsføringstilladelser

*Bilag II* Liste over fornyede markedsføringstilladelser

*Bilag III* Liste over udvidede markedsføringstilladelser

*Bilag IV* Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser

*Bilag V* Liste over suspenderede markedsføringstilladelser

—

## BILAG I

**Liste over nye markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udstedt i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/791/001	Glybera	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Island	14.1.2013
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Norge	11.1.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Island	8.2.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Norge	27.2.2013
EU/1/12/805	Amyvid	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Island	6.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Norge	4.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Island	20.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Norge	12.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Island	20.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Norge	12.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Island	5.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Norge	22.1.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Island	10.1.2013
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Norge	17.1.2013
EU/1/12/810	Krystexxa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Island	14.1.2013
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Norge	25.1.2013
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Island	12.2.2013
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Norge	12.2.2013
EU/1/12/812	Bexsero	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Island	14.2.2013
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Norge	4.2.2013
EU/1/12/814	Zaltrap	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Island	12.2.2013
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Norge	27.2.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Island	19.3.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Norge	11.3.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Island	20.3.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Norge	9.4.2013
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Island	21.3.2013
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Norge	22.4.2013
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Island	15.4.2013
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Norge	30.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Island	11.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Norge	22.3.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Norge	24.5.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Island	21.3.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Norge	22.3.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Norge	12.3.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Island	18.3.2013
EU/1/13/824	Nemdatine	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Island	21.5.2013
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Norge	3.5.2013
EU/1/13/825	Imatinib Actavis	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Island	16.5.2013
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Norge	20.6.2013
EU/1/13/826	Memantine LEK	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Island	21.5.2013
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Norge	3.5.2013
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Island	21.5.2013
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Norge	3.5.2013
EU/1/13/828	Hexacima	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Island	17.5.2013
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Norge	15.5.2013
EU/1/13/829	Hexyon	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Island	17.5.2013
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Norge	15.5.2013
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Island	19.6.2013
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Norge	24.5.2013



EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/835/001-018	Voriconazole Accord	Island	31.5.2013
EU/1/13/835/001-018	Voriconazole Accord	Norge	31.5.2013
EU/1/13/836	Memantine ratiopharm	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/13/836/001-023	Memantine ratiopharm	Norge	25.6.2013
EU/1/13/840/001-005	HyQvia	Island	27.5.2013
EU/1/13/840/001-005	HyQvia	Norge	3.6.2013
EU/2/12/142/001-006	Cardalis	Norge	20.6.2013
EU/2/12/144/001-004	Contacera	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/12/144/001-004	Contacera	Island	3.1.2013
EU/2/12/144/001-004	Contacera	Norge	17.1.2013
EU/2/12/145/001-003	Kexxtone	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/12/145/001-003	Kexxtone	Island	27.2.2013
EU/2/12/145/001-003	Kexxtone	Norge	8.3.2013
EU/2/12/146/001	Semintra	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/12/146/001	Semintra	Island	12.3.2013
EU/2/12/146/001	Semintra	Norge	5.4.2013
EU/2/12/147/001-004	Pexion	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/12/147/001-004	Pexion	Island	19.3.2013
EU/2/12/147/001-004	Pexion	Norge	8.3.2013
EU/2/13/148	Meloxidolor	Liechtenstein	30.6.2013
EU/2/13/148/001-007	Meloxidolor	Island	21.5.2013
EU/2/13/148/001-007	Meloxidolor	Norge	22.4.2013
EU/2/13/149	ECOPORC SHIGA	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/13/149/001-002	ECOPORC SHIGA	Island	15.5.2013
EU/2/13/149/001-002	ECOPORC SHIGA	Norge	13.5.2013
EU/2/13/150	Oncept IL-2	Liechtenstein	30.6.2013
EU/2/13/151/001-003	Equilis West Nile	Island	27.6.2013

## BILAG II

**Liste over fornyede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet fornyet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/03/247	Forsteo	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Island	19.2.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Norge	6.3.2013
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Island	5.2.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norge	12.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Island	5.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Norge	11.2.2013
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/433/001	Nevanac	Island	9.1.2013
EU/1/07/434	Avamys	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Island	11.1.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Norge	14.1.2013
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/438/001-006	Myfenax	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/440	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/440/001-007	Tyverb	Norge	15.5.2013
EU/1/08/441	Effentora	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Island	20.3.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Norge	12.3.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Norge	26.2.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Island	15.2.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Island	14.1.2013
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Norge	16.1.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Island	22.3.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Norge	21.3.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Norge	15.1.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Island	14.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Island	24.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Norge	12.2.2013
EU/1/08/451	Volibris	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Island	5.2.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Norge	12.2.2013
EU/1/08/453	Prepandrix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Island	6.2.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Norge	4.2.2013
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Island	9.1.2013
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Norge	10.1.2013
EU/1/08/455	Janumet	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/455/001-006	Janumet	Norge	10.4.2013
EU/1/08/455/001-016	Janumet	Island	25.3.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/456/001-016	Velmetia	Island	26.3.2013
EU/1/08/457	Efficib	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/457/001-016	Efficib	Island	26.3.2013
EU/1/08/461	Firazyr	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Island	11.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Norge	10.4.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/08/462	Ranexa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/462/001-002	Ranexa	Norge	9.4.2013
EU/1/08/462/001-012	Ranexa	Island	20.3.2013
EU/1/08/463	Relistor	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Island	21.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Norge	26.6.2013
EU/1/08/465	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Island	3.1.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Norge	5.2.2013
EU/1/08/467	Doribax	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/467/001-002	Doribax	Island	17.5.2013
EU/1/08/469	Opryme	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/469/001-025	Opryme	Island	14.5.2013
EU/1/08/469/001-025	Opryme	Norge	24.5.2013
EU/1/08/472	Xarelto	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Norge	13.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Island	20.6.2013
EU/1/08/475	Olanzapine Mylan	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Island	20.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Norge	7.6.2013
EU/1/08/476	Adcirca	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Island	31.5.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Norge	4.6.2013
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Island	15.3.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Norge	9.4.2013
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Island	12.3.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Norge	9.4.2013
EU/1/12/764	Pixuvri	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Island	12.4.2013
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Norge	9.4.2013
EU/1/97/055/001-009	Viramune	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/97/055/001-009	Viramune	Island	14.1.2013
EU/1/97/055/001-009	Viramune	Norge	22.1.2013
EU/2/02/032/001-002	Vaxxitec HVT+IBD	Norge	11.6.2013
EU/2/03/037	ProteqFlu	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Island	21.3.2013
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Norge	20.6.2013
EU/2/03/038	ProteqFlu-Te	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Island	21.3.2013
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Norge	20.6.2013
EU/2/03/039	Advocate	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/03/039/001-054	Advocate	Island	19.2.2013
EU/2/03/039/001-054	Advocate	Norge	5.3.2013
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Norge	11.6.2013
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Norge	5.4.2013
EU/2/07/078	Rheumocam	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/07/078/001-020	Rheumocam	Island	11.1.2013
EU/2/07/078/001-020	Rheumocam	Norge	21.1.2013
EU/2/07/079	Ingelvac CircoFLEX	Liechtenstein	30.4.2013
EU/2/07/079/001-008	Ingelvac CircoFLEX	Island	7.2.2013
EU/2/07/079/001-008	Ingelvac CircoFLEX	Norge	5.3.2013
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Island	14.6.2013
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Norge	11.6.2013
EU/2/08/083/001-005	Equioxx	Island	28.6.2013
EU/2/08/083/001-005	Equioxx	Norge	20.6.2013

## BILAG III

**Liste over udvidede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udvidet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/01/200/003-009	Viread	Norge	11.1.2013
EU/1/02/221/017	Pegasys	Island	26.3.2013
EU/1/02/221/017	Pegasys	Norge	26.3.2013
EU/1/06/380/006-007	Prezista	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/06/380/007	Prezista	Island	6.2.2013
EU/1/06/380/007	Prezista	Norge	11.2.2013
EU/1/07/433/002	Nevanac	Norge	24.5.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	Island	19.3.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	Norge	25.2.2013
EU/1/08/468/003	Intelence	Norge	17.4.2013
EU/1/09/538/009-010	Afinitor	Island	5.2.2013
EU/1/09/538/009-010	Afinitor	Norge	16.1.2013
EU/1/09/576/041-042	Irbesartan Teva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/11/690/003-004	Zoely	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/11/693/017-024	Rivastigmine Actavis	Island	17.5.2013
EU/1/11/693/017-024	Rivastigmine Actavis	Norge	25.6.2013
EU/1/12/750/002	Esmya	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/770/005	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/98/066/027-030	Exelon	Island	7.2.2013
EU/1/98/066/027-030	Exelon	Norge	12.2.2013
EU/1/98/077/020-023	Viagra	Island	17.5.2013
EU/1/98/077/020-023	Viagra	Norge	15.5.2013
EU/100/146/033/-037	Keppra	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	Island	21.3.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	Norge	6.3.2013
EU/2/10/115/016-019	Comfortis	Island	8.2.2013
EU/2/10/115/016-019	Comfortis	Norge	14.1.2013
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Norge	17.1.2013

## BILAG IV

**Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet trukket tilbage i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Tilbagetrækningsdato
EU/1/03/266	Bondenza	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/03/266/001-006	Bondenza	Norge	12.6.2013
EU/1/07/409	Riprazo	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Island	27.5.2013
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Norge	14.3.2013
EU/1/08/458/001-014	Trevaclyn	Island	15.5.2013
EU/1/08/458/001-014	Trevaclyn	Norge	23.4.2013
EU/1/08/459/001-014	Tredaptive	Island	15.5.2013
EU/1/08/459/001-014	Tredaptive	Norge	23.4.2013
EU/1/08/460/001-014	Pelzont	Island	15.5.2013
EU/1/08/460/001-014	Pelzont	Norge	23.4.2013
EU/1/08/474/001-003	Alisade	Island	27.6.2013
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Norge	8.2.2013
EU/1/10/656/001-006	Possia	Island	15.4.2013
EU/1/10/656/001-006	Possia	Norge	12.6.2013
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Norge	21.3.2013
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Norge	20.6.2013
EU/1/97/040/001-002	Teslascan	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/04/046	Nobivac Piro	Liechtenstein	30.6.2013
EU/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	Island	3.6.2013
EU/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	Norge	22.5.2013

## BILAG V

**Liste over suspenderede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet suspenderet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Suspensionsdato
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Norge	3.1.2013
EU/1/09/527/001-006	Ribavirin Teva Pharma BV	Norge	3.1.2013



**Lægemidler — liste over markedsføringstilladelser udstedt af EØS-EFTA-staterne i anden halvdel af 2013**

(2014/C 391/04)

**Underudvalg I for frie varebevægelser**

**Til Det Blandede EØS-udvalgs underretning**

Under henvisning til Det Blandede EØS-udvalg afgørelse nr. 74/1999 af 28. maj 1999 opfordres Det Blandede EØS-udvalg til på sit møde den 16. maj 2014 at notere sig følgende lister over markedsføringstilladelser for lægemidler for perioden 1. juli-31. december 2013:

*Bilag I* Liste over nye markedsføringstilladelser

*Bilag II* Liste over fornyede markedsføringstilladelser

*Bilag III* Liste over udvidede markedsføringstilladelser

*Bilag IV* Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser

*Bilag V* Liste over suspenderede markedsføringstilladelser

—

## BILAG I

**Liste over nye markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udstedt i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. juli-31. december 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/820	Marixino	Island	22.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Island	21.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Norge	29.8.2013
EU/1/13/830	Stribild	Norge	1.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabin SUN	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Island	19.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norge	26.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Island	19.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Norge	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/833	NUEDEXTA	Island	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Norge	3.7.2013
EU/1/13/836	Memantine Ratiopharm	Island	9.8.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Island	9.9.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Norge	18.9.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Island	19.7.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Norge	23.7.2013
EU/1/13/840	HyQvia	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/841	Spedra	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/841	Spedra	Island	19.7.2013
EU/1/13/841	Spedra	Norge	19.7.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/842	Incesync	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Island	14.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Norge	10.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Island	15.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Norge	10.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Island	15.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Norge	10.10.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Island	18.7.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Norge	18.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Island	19.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Norge	17.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/847	MACI	Island	24.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Norge	17.7.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Island	8.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Norge	13.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Island	22.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Norge	10.9.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Island	23.8.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Norge	15.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Island	21.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Norge	28.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Liechtenstein	31.8.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Island	20.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Norge	29.8.2013
EU/1/13/853	Remsima	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/853	Remsima	Island	20.9.2013
EU/1/13/853	Remsima	Norge	17.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Island	20.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Norge	10.10.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/855	IMVANEX	Island	23.8.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Norge	17.9.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Island	20.8.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Norge	23.8.2013
EU/1/13/857	Voncento	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Island	11.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Norge	16.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Island	19.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Norge	9.9.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Island	22.11.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Norge	10.12.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Island	9.9.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Norge	6.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Island	23.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Norge	24.9.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Island	15.10.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Norge	18.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Island	14.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Norge	18.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Island	19.9.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Norge	18.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/866	Cholib	Island	19.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Norge	24.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/867	Provenge	Island	19.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Norge	24.9.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Island	21.10.2013
EU/1/13/868	Evarrest	Norge	18.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Island	23.9.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Norge	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Island	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Norge	25.9.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Island	22.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Norge	17.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Island	11.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Norge	17.10.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Liechtenstein	31.12.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/873	Xofigo	Island	11.12.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Norge	9.12.2013
EU/1/13/876	Imatinib Medac	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Island	17.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Norge	16.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Island	12.11.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Norge	18.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Island	12.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Norge	21.11.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Island	18.10.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Norge	16.10.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Island	16.12.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Norge	17.12.2013
EU/1/13/880	Memantin Accord	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Island	12.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Norge	16.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Island	12.12.2013
EU/1/13/882	Abilify Maintena	Norge	16.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Island	11.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Norge	16.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Island	12.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Norge	16.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Liechtenstein	31.12.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/13/885	Kadcyla	Island	12.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Norge	16.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Island	11.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Ellipta	Norge	25.11.2013
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norge	4.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Island	11.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Norge	16.12.2013
EU/1/13/893	Opsumit	Norge	20.12.2013
EU/2/13/148	Meloxidolor	Norge	6.8.2013
EU/2/13/150	Oncept IL-2	Island	18.7.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Island	8.8.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Norge	5.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Island	9.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Norge	15.7.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Island	20.9.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Norge	12.9.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Island	14.10.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Island	23.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Island	23.12.2013

## BILAG II

**Liste over fornyede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet fornyet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. juli-31. december 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/03/255	Ventavis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Island	9.9.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Norge	18.9.2013
EU/1/06/380	Prezista	Island	11.10.2013
EU/1/06/380	Prezista	Norge	18.10.2013
EU/1/07/440	Tyverb	Island	26.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Island	19.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Norge	15.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Island	19.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Norge	15.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Island	20.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Norge	27.8.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Norge	11.9.2013
EU/1/08/457	Efficib	Norge	11.9.2013
EU/1/08/466	Bridion	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/466	Bridion	Island	17.7.2013
EU/1/08/466	Bridion	Norge	19.7.2013
EU/1/08/467	Doribax	Norge	29.7.2013
EU/1/08/468	INTELENCE	Island	17.7.2013
EU/1/08/468	Intelence	Norge	24.7.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Liechtenstein	31.8.2013



EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/08/470	Vimpat	Island	21.8.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Norge	13.8.2013
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Island	16.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Norge	18.12.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Island	11.9.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Norge	18.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Island	9.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Norge	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Island	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Norge	11.9.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Island	11.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Norge	10.12.2013
EU/1/08/482	Azarga	Island	5.9.2013
EU/1/08/482	Azarga	Norge	18.9.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Island	21.8.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Norge	5.9.2013
EU/1/08/484	Icandra	Island	21.8.2013
EU/1/08/484	Icandra	Norge	5.9.2013
EU/1/08/485	Jalra	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Island	16.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Norge	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Island	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Norge	16.12.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/08/488	Vidaza	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Island	10.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Norge	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgendra	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/489	Opgendra	Island	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgendra	Norge	16.12.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Island	23.9.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Norge	20.9.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Island	25.11.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norge	18.12.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Island	17.10.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Norge	16.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Island	14.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Norge	2.10.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Island	26.11.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Norge	16.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Island	25.11.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Norge	16.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Island	25.11.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Norge	16.12.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Island	25.11.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Norge	17.12.2013
EU/1/08/503	Efient	Liechtenstein	31.12.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/08/503	Efient	Island	10.12.2013
EU/1/08/503	Efient	Norge	18.12.2013
EU/1/08/504	Firmagon	Island	10.12.2013
EU/1/08/504	Firmagon	Norge	16.12.2013
EU/1/08/505	Intanza	Island	17.10.2013
EU/1/08/505	Intanza	Norge	22.10.2013
EU/1/08/507	IDflu	Island	17.10.2013
EU/1/08/507	IDflu	Norge	22.10.2013
EU/1/10/628	Votrient	Island	1.8.2013
EU/1/10/628	Votrient	Norge	13.8.2013
EU/1/11/699	Fampyra	Island	17.7.2013
EU/1/11/699	Fampyra	Norge	12.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Island	9.8.2013
EU/1/11/710	Votubia	Norge	13.8.2013
EU/1/12/793	Xalkori	Island	10.9.2013
EU/1/12/793	Xalkori	Norge	26.8.2013
EU/1/12/794	Adcetris	Island	9.9.2013
EU/1/12/794	Adcetris	Norge	23.9.2013
EU/1/99/103	ReFacto AF	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/99/103	Refacto AF	Norge	18.12.2013
EU/2/07/075	Circovac	Norge	9.8.2013
EU/2/08/080	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/08/080	Reconcile	Island	8.8.2013
EU/2/08/082	Zactran	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/08/082	Zactran	Island	9.8.2013
EU/2/08/082	Zactran	Norge	12.8.2013
EU/2/08/084	Trocoxil	Island	4.9.2013

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/2/08/086	Equip WNV	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/086	Equip WNV	Island	24.9.2013
EU/2/08/087	Masivet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/087	Masivet	Island	17.10.2013
EU/2/08/089	Onsior	Island	22.11.2013
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Liechtenstein	31.12.2013

## BILAG III

**Liste over udvidede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udvidet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. juli-31. december 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelsesdato
EU/1/00/145/002	Herceptin	Norge	6.9.2013
EU/1/00/145/002	Herceptin	Island	9.9.2013
EU/1/02/203/005-007	Kineret	Norge	13.12.2013
EU/1/02/203/005-007	Kineret	Island	13.12.2013
EU/1/03/249/016	Vivanza	Norge	5.8.2013
EU/1/03/249/016	Vivanza	Island	17.7.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	Norge	4.7.2013
EU/1/08/469/026-045	Oprymea	Norge	25.11.2013
EU/1/08/469/026-045	Oprymea	Island	22.11.2013
EU/1/09/546/005-008	Simponi	Norge	7.10.2013
EU/1/09/546/005-008	Simponi	Island	12.9.2013
EU/1/10/612/007-009	Revolade	Norge	10.10.2013
EU/1/10/612/007-009	Revolade	Island	11.10.2013
EU/1/10/637/010-013	Leflunomide medac	Norge	27.8.2013
EU/1/10/637/010-013	Leflunomide medac	Island	19.8.2013
EU/1/11/706/034-038	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Norge	18.10.2013
EU/1/11/706/034-038	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Island	18.7.2013
EU/1/11/710/009-015	Votubia	Norge	13.12.2013
EU/1/12/777/007-012	Inlyta	Norge	18.9.2013
EU/1/12/777/007-012	Inlyta	Island	4.9.2013
EU/1/97/030/202-203	Insuman Implantable	Norge	18.10.2013
EU/2/04/044/015-016	Aivlosin	Island	23.12.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	Norge	26.9.2013
EU/2/09/098/002-007	Melovem	Island	21.10.2013
EU/2/10/115/011-019	Comfortis	Norge	6.8.2013
EU/2/10/115/020-021	Comfortis	Island	11.12.2013

## BILAG IV

**Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet trukket tilbage i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. juli-31. december 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Dato for inddragelsen
EU/1/01/189	Replagal	Norge	14.8.2013
EU/1/03/266	Bondenza	Island	12.11.2013
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Norge	25.11.2013
EU/1/10/656	Possia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/687	Hizentra	Norge	14.8.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Island	20.9.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Norge	3.9.2013
EU/1/12/754	Sepioglin	Island	12.11.2013
EU/2/00/022	Ibafilin	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/09/093	Netvax	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Island	16.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Norge	19.9.2013
EU/2/98/010	Econor	Norge	5.8.2013

## BILAG V

**Liste over suspenderede markedsføringstilladelser**

Følgende markedsføringstilladelser er blevet suspenderet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. juli-31. december 2013:

EU-nummer	Vare	Land	Suspensionsdato
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Island	24.7.2013

## V

(Øvrige meddelelser)

## ADMINISTRATIVE PROCEDURER

DET EUROPÆISKE PERSONALEUDVÆLGELSESKONTOR  
(EPSO)

## MEDDELELSE OM ALMINDELIG UDVÆLGELSESPRØVE

(2014/C 391/05)

Det Europæiske Personaleudvælgelseskantor (EPSO) afholder en almindelig udvælgelsesprøve

EPSO/AD/294/14 — Administratorer inden for databeskyttelse (AD 6)

Meddelelsen om udvælgelsesprøven er offentliggjort på 24 sprog i *Den Europæiske Unions Tidende* **C 391 A af 6. november 2014**.

Yderligere oplysninger findes på EPSO's hjemmeside <http://blogs.ec.europa.eu/eu-careers.info/>

---



## BERIGTIGELSER

**Berigtigelse til meddelelse fra Kommissionen om artikel 4, stk. 3, i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2009/22/EF om søgsmål med påstand om forbud på området beskyttelse af forbrugernes interesser, der kodificerer direktiv 98/27/EF, vedrørende nationale organer/organisationer, som er beføjet til at anlægge søgsmål i medfør af artikel 2 i ovennævnte direktiv**

(Den Europæiske Unions Tidende C 363 af 14. oktober 2014)

(2014/C 391/06)

Side 43, tabellen for ROMANIA, i kolonne »Kontaktoplysninger«:

*I stedeet for:* »Bd. N. Băalcescu nr. 32-34, et. 4,  
Cam. 16, sector 1,  
RO-010055, Bucuresti  
Tlf.: (40) 21 311 02 43  
Fax: (40) 21 315 71 49  
E-mail: office@apc-romania.ro;  
Website: www.apc-romania.ro.«

*read:* »Intr. Licurici 2, Bloc 2, Ap. 2, Sector 3,  
030894 Bucureşti  
ROMÂNIA  
Tel./fax +40 213110243  
E-mail: office@apc-romania.ro  
Internet: www.apc-romania.ro«.

---





ISSN 1977-0871 (elektronisk udgave)  
ISSN 1725-2393 (papirudgave)



**Den Europæiske Unions Publikationskontor**  
2985 Luxembourg  
LUXEMBOURG

**DA**