



Sadržaj

II. *Informacije*

INFORMACIJE INSTITUCIJA, TIJELA, UREDA I AGENCIJA EUROPSKE UNIJE

Europska komisija

2014/C 391/01 Neprotivljenje prijavljenoj koncentraciji (Predmet M.7428 – Iridium / DIF / Concession Businesses) ⁽¹⁾ 1

IV. *Obavijesti*

OBAVIJESTI INSTITUCIJA, TIJELA, UREDA I AGENCIJA EUROPSKE UNIJE

Europska komisija

2014/C 391/02 Tečajna lista eura 2

OBAVIJESTI U VEZI S EUROPSKIM GOSPODARSKIM PROSTOROM

Stalni odbor država EFTA-e

2014/C 391/03 Lijekovi – Popis odobrenja za stavljanje u promet koje su države EGP-a i EFTA-e izdale za prvu polovinu 2013. 3

2014/C 391/04	Lijekovi – Popis odobrenja za stavljanje u promet koje su države EGP-a i EFTA-e izdale za drugu polovinu 2013.	15
---------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----

V. *Objave*

ADMINISTRATIVNI POSTUPCI

Europski ured za odabir osoblja (EPSO)

2014/C 391/05	Obavijest o otvorenom natječaju	30
---------------	---------------------------------------	----

Ispravci

2014/C 391/06	Ispravak Komunikacije Komisije o članku 4. stavku 3. Direktive 2009/22/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o sudskim nalogima za zaštitu interesa potrošača, kojom se kodificira Direktiva 98/27/EZ u pogledu subjekata kvalificiranih za pokretanje postupka u skladu s člankom 2. te Direktive (SL C 363, 14.10.2014.)	31
---------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----

II.

(Informacije)

INFORMACIJE INSTITUCIJA, TIJELA, UREDA I AGENCIJA EUROPSKE UNIJE

EUROPSKA KOMISIJA

Neprotivljenje prijavljenoj koncentraciji**(Predmet M.7428 – Iridium / DIF / Concession Businesses)****(Tekst značajan za EGP)**

(2014/C 391/01)

Dana 30. listopada 2014. Komisija je donijela odluku da se ne protivi prethodno spomenutoj prijavljenoj koncentraciji te je ocijenila da je ona sukladna s unutarnjim tržištem. Odluka se temelji na članku 6. stavku 1. točki (b) Uredbe Vijeća (EZ) br. 139/2004⁽¹⁾. Puni tekst odluke dostupan je samo na engleskom jeziku, a objavit će se nakon što se iz njega uklone sve moguće poslovne tajne. Odluka će biti dostupna:

- na internetskoj stranici Komisije posvećenoj tržišnom natjecanju, u odjeljku za koncentracije (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Odluke o spajanju mogu se pretraživati na različite načine, među ostalim po trgovačkom društvu, broju predmeta, datumu i sektoru,
- u elektroničkom obliku na internetskoj stranici EUR-Lexa (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=hr>) pod brojem dokumenta 32014M7428. EUR-Lex omogućuje mrežni pristup europskom zakonodavstvu.

⁽¹⁾ SL L 24, 29.1.2004., str. 1.

IV.

(Obavijesti)

OBAVIJESTI INSTITUCIJA, TIJELA, UREDA I AGENCIJA EUROPSKE UNIJE

EUROPSKA KOMISIJA

Tečajna lista eura ⁽¹⁾

5. studenoga 2014.

(2014/C 391/02)

1 euro =

Valuta	Tečaj	Valuta	Tečaj		
USD	američki dolar	1,2480	CAD	kanadski dolar	1,4281
JPY	japanski jen	143,21	HKD	hongkonški dolar	9,6747
DKK	danska kruna	7,4426	NZD	novozelandski dolar	1,6135
GBP	funta sterlinga	0,78430	SGD	singapurski dolar	1,6170
SEK	švedska kruna	9,2164	KRW	južnokorejski von	1 360,83
CHF	švicarski franak	1,2043	ZAR	južnoafrički rand	13,9000
ISK	islandska kruna		CNY	kineski renminbi-juan	7,6310
NOK	norveška kruna	8,5740	HRK	hrvatska kuna	7,6628
BGN	bugarski lev	1,9558	IDR	indonezijska rupija	15 223,74
CZK	češka kruna	27,823	MYR	malezijski ringit	4,1798
HUF	mađarska forinta	309,05	PHP	filipinski pezo	56,288
LTL	litavski litas	3,4528	RUB	ruski rubalj	55,3520
PLN	poljski zlot	4,2336	THB	tajlandski baht	40,993
RON	rumunjski novi leu	4,4193	BRL	brazilski real	3,1428
TRY	turska lira	2,7919	MXN	meksički pezo	16,9834
AUD	australski dolar	1,4494	INR	indijska rupija	76,7511

⁽¹⁾ Izvor: referentna tečajna lista koju objavljuje ESB.

OBAVIJESTI U VEZI S EUROPSKIM GOSPODARSKIM PROSTOROM

STALNI ODBOR DRŽAVA EFTA-E

Lijekovi – Popis odobrenja za stavljanje u promet koje su države EGP-a i EFTA-e izdale za prvu polovinu 2013.

(2014/C 391/03)

Pododbor I. za slobodno kretanje robe**Na znanje Zajedničkom odboru EGP-a**

S obzirom na Odluku Zajedničkog odbora EGP-a br. 74/1999 od 28. svibnja 1999., Zajednički odbor EGP-a poziva se da na svojem sastanku 4. travnja 2014. primi na znanje sljedeće popise odobrenja za stavljanje u promet lijekova u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

- Prilog I.* Popis novih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog II.* Popis obnovljenih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog III.* Popis produljenih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog IV.* Popis oduzetih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog V.* Popis privremeno oduzetih odobrenja za stavljanje u promet
-

PRILOG I.

Popis novih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e izdana su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/791/001	Glybera	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Island	14.1.2013.
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Norveška	11.1.2013.
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Island	8.2.2013.
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Norveška	27.2.2013.
EU/1/12/805	Amyvid	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Island	6.2.2013.
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Norveška	4.2.2013.
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Island	20.2.2013.
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Norveška	12.2.2013.
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Island	20.2.2013.
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Norveška	12.2.2013.
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Island	5.2.2013.
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Norveška	22.1.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Island	10.1.2013.
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Norveška	17.1.2013.
EU/1/12/810	Krystexxa	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Island	14.1.2013.
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Norveška	25.1.2013.
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Island	12.2.2013.
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Norveška	12.2.2013.
EU/1/12/812	Bexsero	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Island	14.2.2013.
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Norveška	4.2.2013.
EU/1/12/814	Zaltrap	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Island	12.2.2013.
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Norveška	27.2.2013.
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Island	19.3.2013.
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Norveška	11.3.2013.
EU/1/13/813/001	Perjeta	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/813/001	Perjeta	Island	20.3.2013.
EU/1/13/813/001	Perjeta	Norveška	9.4.2013.
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Island	21.3.2013.
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Norveška	22.4.2013.
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Island	15.4.2013.
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Norveška	30.4.2013.
EU/1/13/819/001	JETREA	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/819/001	JETREA	Island	11.4.2013.
EU/1/13/819/001	JETREA	Norveška	22.3.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Norveška	24.5.2013.
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Island	21.3.2013.
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Norveška	22.3.2013.
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Norveška	12.3.2013.
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Island	18.3.2013.
EU/1/13/824	Nemdatine	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Island	21.5.2013.
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Norveška	3.5.2013.
EU/1/13/825	Imatinib Actavis	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Island	16.5.2013.
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Norveška	20.6.2013.
EU/1/13/826	Memantine LEK	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Island	21.5.2013.
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Norveška	3.5.2013.
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Island	21.5.2013.
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Norveška	3.5.2013.
EU/1/13/828	Hexacima	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Island	17.5.2013.
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Norveška	15.5.2013.
EU/1/13/829	Hexyon	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Island	17.5.2013.
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Norveška	15.5.2013.
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Island	19.6.2013.
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Norveška	24.5.2013.

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

PRILOG II.

Popis obnovljenih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e obnovljena su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/03/247	Forsteo	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Island	19.2.2013.
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Norveška	6.3.2013.
EU/1/07/423	Vectibix	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Island	5.2.2013.
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norveška	12.2.2013.
EU/1/07/428/001	Abraxane	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/428/001	Abraxane	Island	5.2.2013.
EU/1/07/428/001	Abraxane	Norveška	11.2.2013.
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/433/001	Nevanac	Island	9.1.2013.
EU/1/07/434	Avamys	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Island	11.1.2013.
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Norveška	14.1.2013.
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/438/001-006	Myfenax	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/440	Tyverb	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/07/440/001-007	Tyverb	Norveška	15.5.2013.
EU/1/08/441	Effentora	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Island	20.3.2013.
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Norveška	12.3.2013.
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Norveška	26.2.2013.
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Island	15.2.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Island	14.1.2013.
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Norveška	16.1.2013.
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Island	22.3.2013.
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Norveška	21.3.2013.
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Norveška	15.1.2013.
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Island	14.1.2013.
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Island	24.1.2013.
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Norveška	12.2.2013.
EU/1/08/451	Volibris	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Island	5.2.2013.
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Norveška	12.2.2013.
EU/1/08/453	Prepandrix	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Island	6.2.2013.
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Norveška	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	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Norveška	10.1.2013.
EU/1/08/455	Janumet	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/455/001-006	Janumet	Norveška	10.4.2013.
EU/1/08/455/001-016	Janumet	Island	25.3.2013.
EU/1/08/456	Velmetia	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/456/001-016	Velmetia	Island	26.3.2013.
EU/1/08/457	Efficib	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/457/001-016	Efficib	Island	26.3.2013.
EU/1/08/461	Firazyr	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Island	11.4.2013.
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Norveška	10.4.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/08/462	Ranexa	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/462/001-002	Ranexa	Norveška	9.4.2013.
EU/1/08/462/001-012	Ranexa	Island	20.3.2013.
EU/1/08/463	Relistor	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Island	21.6.2013.
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Norveška	26.6.2013.
EU/1/08/465	Clopidogrel Zentiva	Lihtenštajn	28.2.2013.
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Island	3.1.2013.
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Norveška	5.2.2013.
EU/1/08/467	Doribax	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/08/467/001-002	Doribax	Island	17.5.2013.
EU/1/08/469	Oprymea	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Island	14.5.2013.
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Norveška	24.5.2013.
EU/1/08/472	Xarelto	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Norveška	13.6.2013.
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Island	20.6.2013.
EU/1/08/475	Olanzapine Mylan	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Island	20.6.2013.
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Norveška	7.6.2013.
EU/1/08/476	Adcirca	Lihtenštajn	30.6.2013.
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Island	31.5.2013.
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Norveška	4.6.2013.
EU/1/10/625	Arzerra	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Island	15.3.2013.
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Norveška	9.4.2013.
EU/1/11/749	Caprelsa	Lihtenštajn	30.4.2013.
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Island	12.3.2013.

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

PRILOG III.

Popis produljenih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e produljena su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

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

PRILOG IV.

Popis oduzetih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e oduzeta su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

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

PRILOG V.

Popis privremeno oduzetih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e privremeno su oduzeta sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. siječnja do 30. lipnja 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum privremenog oduzimanja
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Norveška	3.1.2013.
EU/1/09/527/001-006	Ribavirin Teva Pharma BV	Norveška	3.1.2013.

Lijekovi – Popis odobrenja za stavljanje u promet koje su države EGP-a i EFTA-e izdale za drugu polovinu 2013.

(2014/C 391/04)

Pododbor I. za slobodno kretanje robe

Na znanje Zajedničkom odboru EGP-a

S obzirom na Odluku Zajedničkog odbora EGP-a br. 74/1999 od 28. svibnja 1999., Zajednički odbor EGP-a poziva se da na svojem sastanku 16. svibnja 2014. primi na znanje sljedeće popise odobrenjâ za stavljanje u promet lijekova u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

- Prilog I.* Popis novih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog II.* Popis obnovljenih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog III.* Popis produljenih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog IV.* Popis oduzetih odobrenja za stavljanje u promet
 - Prilog V.* Popis privremeno oduzetih odobrenja za stavljanje u promet
-

PRILOG I.

Popis novih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e izdana su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Lihtenštajn	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	Norveška	29.8.2013.
EU/1/13/830	Stribild	Norveška	1.7.2013.
EU/1/13/831	Capecitabin SUN	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Island	19.7.2013.
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norveška	26.7.2013.
EU/1/13/832	Stayveer	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/832	Stayveer	Island	19.7.2013.
EU/1/13/832	Stayveer	Norveška	24.7.2013.
EU/1/13/833	Nuedexta	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/833	NUDEXTA	Island	24.7.2013.
EU/1/13/833	Nuedexta	Norveška	3.7.2013.
EU/1/13/836	Memantine ratiopharm	Island	9.8.2013.
EU/1/13/838	AUBAGIO	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/838	AUBAGIO	Island	9.9.2013.
EU/1/13/838	AUBAGIO	Norveška	18.9.2013.
EU/1/13/839	Iclusig	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/839	Iclusig	Island	19.7.2013.
EU/1/13/839	Iclusig	Norveška	23.7.2013.
EU/1/13/840	HyQvia	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/841	Spedra	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/841	Spedra	Island	19.7.2013.
EU/1/13/841	Spedra	Norveška	19.7.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/842	Incesync	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/842	Incesync	Island	14.10.2013.
EU/1/13/842	Incesync	Norveška	10.10.2013.
EU/1/13/843	Vipdomet	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/843	Vipdomet	Island	15.10.2013.
EU/1/13/843	Vipdomet	Norveška	10.10.2013.
EU/1/13/844	Vipidia	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/844	Vipidia	Island	15.10.2013.
EU/1/13/844	Vipidia	Norveška	10.10.2013.
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Island	18.7.2013.
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Norveška	18.7.2013.
EU/1/13/846	Xtandi	Island	19.7.2013.
EU/1/13/846	Xtandi	Norveška	17.7.2013.
EU/1/13/847	MACI	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/847	MACI	Island	24.7.2013.
EU/1/13/847	MACI	Norveška	17.7.2013.
EU/1/13/848	Erivedge	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/848	Erivedge	Island	8.8.2013.
EU/1/13/848	Erivedge	Norveška	13.8.2013.
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Island	22.8.2013.
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Norveška	10.9.2013.
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Island	23.8.2013.
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Norveška	15.8.2013.
EU/1/13/851	Lojuxta	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/851	Lojuxta	Island	21.8.2013.
EU/1/13/851	Lojuxta	Norveška	28.8.2013.
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Lihtenštajn	31.8.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Island	20.8.2013.
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Norveška	29.8.2013.
EU/1/13/853	Remsima	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/853	Remsima	Island	20.9.2013.
EU/1/13/853	Remsima	Norveška	17.9.2013.
EU/1/13/854	Inflectra	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/854	Inflectra	Island	20.9.2013.
EU/1/13/854	Inflectra	Norveška	10.10.2013.
EU/1/13/855	Imvanex	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/13/855	IMVANEX	Island	23.8.2013.
EU/1/13/855	Imvanex	Norveška	17.9.2013.
EU/1/13/856	Lonquex	Island	20.8.2013.
EU/1/13/856	Lonquex	Norveška	23.8.2013.
EU/1/13/857	Voncento	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/857	Voncento	Island	11.10.2013.
EU/1/13/857	Voncento	Norveška	16.9.2013.
EU/1/13/858	Stivarga	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/858	Stivarga	Island	19.9.2013.
EU/1/13/858	Stivarga	Norveška	9.9.2013.
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Island	22.11.2013.
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Norveška	10.12.2013.
EU/1/13/860	Nexium Control	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/860	Nexium Control	Island	9.9.2013.
EU/1/13/860	Nexium Control	Norveška	6.9.2013.
EU/1/13/861	Procysbi	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/861	Procysbi	Island	23.9.2013.
EU/1/13/861	Procysbi	Norveška	24.9.2013.
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Island	15.10.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Norveška	18.10.2013.
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Island	14.10.2013.
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Norveška	18.10.2013.
EU/1/13/865	Tafinlar	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/865	Tafinlar	Island	19.9.2013.
EU/1/13/865	Tafinlar	Norveška	18.9.2013.
EU/1/13/866	Cholib	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/866	Cholib	Island	19.9.2013.
EU/1/13/866	Cholib	Norveška	24.9.2013.
EU/1/13/867	Provenge	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/867	Provenge	Island	19.9.2013.
EU/1/13/867	Provenge	Norveška	24.9.2013.
EU/1/13/868	EVARREST	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/868	EVARREST	Island	21.10.2013.
EU/1/13/868	Evarrest	Norveška	18.10.2013.
EU/1/13/869	Lemtrada	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/869	Lemtrada	Island	23.9.2013.
EU/1/13/869	Lemtrada	Norveška	10.10.2013.
EU/1/13/870	Orphacol	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/870	Orphacol	Island	10.10.2013.
EU/1/13/870	Orphacol	Norveška	25.9.2013.
EU/1/13/871	Ovaleap	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/871	Ovaleap	Island	22.10.2013.
EU/1/13/871	Ovaleap	Norveška	17.10.2013.
EU/1/13/872	Tybost	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/872	Tybost	Island	11.10.2013.
EU/1/13/872	Tybost	Norveška	17.10.2013.
EU/1/13/873	Xofigo	Lihtenštajn	31.12.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/873	Xofigo	Island	11.12.2013.
EU/1/13/873	Xofigo	Norveška	9.12.2013.
EU/1/13/876	Imatinib Medac	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/876	Imatinib medac	Island	17.10.2013.
EU/1/13/876	Imatinib medac	Norveška	16.10.2013.
EU/1/13/877	Grastofil	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/877	Grastofil	Island	12.11.2013.
EU/1/13/877	Grastofil	Norveška	18.11.2013.
EU/1/13/878	Defitelio	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/13/878	Defitelio	Island	12.11.2013.
EU/1/13/878	Defitelio	Norveška	21.11.2013.
EU/1/13/879	Giotrif	Island	18.10.2013.
EU/1/13/879	Giotrif	Norveška	16.10.2013.
EU/1/13/880	Memantine Accord	Island	16.12.2013.
EU/1/13/880	Memantine Accord	Norveška	17.12.2013.
EU/1/13/880	Memantin Accord	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Island	12.12.2013.
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Island	12.12.2013.
EU/1/13/882	Abilify Maintena	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/883	Vitekta	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/883	Vitekta	Island	11.12.2013.
EU/1/13/883	Vitekta	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/884	Invokana	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/884	Invokana	Island	12.12.2013.
EU/1/13/884	Invokana	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/885	Kadcyla	Lihtenštajn	31.12.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/13/885	Kadcyla	Island	12.12.2013.
EU/1/13/885	Kadcyla	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Island	11.12.2013.
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Norveška	25.11.2013.
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norveška	4.12.2013.
EU/1/13/888	NovoEight	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/13/888	NovoEight	Island	11.12.2013.
EU/1/13/888	NovoEight	Norveška	16.12.2013.
EU/1/13/893	Opsumit	Norveška	20.12.2013.
EU/2/13/148	Meloxidolor	Norveška	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	Norveška	5.8.2013.
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Island	9.8.2013.
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Norveška	15.7.2013.
EU/2/13/154	Apoquel	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/2/13/154	Apoquel	Island	20.9.2013.
EU/2/13/154	Apoquel	Norveška	12.9.2013.
EU/2/13/155	Trifexis	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/2/13/155	Trifexis	Island	14.10.2013.
EU/2/13/156	Vectra 3D	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/2/13/156	Vectra 3D	Island	23.12.2013.
EU/2/13/157	BROADLINE	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/2/13/157	BROADLINE	Island	23.12.2013.

PRILOG II.

Popis obnovljenih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e obnovljena su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/03/255	Ventavis	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/03/255	Ventavis	Island	9.9.2013.
EU/1/03/255	Ventavis	Norveška	18.9.2013.
EU/1/06/380	Prezista	Island	11.10.2013.
EU/1/06/380	Prezista	Norveška	18.10.2013.
EU/1/07/440	Tyverb	Island	26.8.2013.
EU/1/08/444	Ratiograstim	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/08/444	Ratiograstim	Island	19.8.2013.
EU/1/08/444	Ratiograstim	Norveška	15.8.2013.
EU/1/08/445	Tevagrastim	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/08/445	Tevagrastim	Island	19.8.2013.
EU/1/08/445	Tevagrastim	Norveška	15.8.2013.
EU/1/08/450	Biograstim	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/08/450	Biograstim	Island	20.8.2013.
EU/1/08/450	Biograstim	Norveška	27.8.2013.
EU/1/08/456	Velmetia	Norveška	11.9.2013.
EU/1/08/457	Efficib	Norveška	11.9.2013.
EU/1/08/466	Bridion	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/08/466	Bridion	Island	17.7.2013.
EU/1/08/466	Bridion	Norveška	19.7.2013.
EU/1/08/467	Doribax	Norveška	29.7.2013.
EU/1/08/468	INTELENCE	Island	17.7.2013.
EU/1/08/468	Intelence	Norveška	24.7.2013.
EU/1/08/470	Vimpat	Lihtenštajn	31.8.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/08/470	Vimpat	Island	21.8.2013.
EU/1/08/470	Vimpat	Norveška	13.8.2013.
EU/1/08/473	Evicel	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/473	Evicel	Island	16.12.2013.
EU/1/08/473	Evicel	Norveška	18.12.2013.
EU/1/08/477	Ceplene	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/08/477	Ceplene	Island	11.9.2013.
EU/1/08/477	Ceplene	Norveška	18.9.2013.
EU/1/08/479	Zypadhera	Island	9.9.2013.
EU/1/08/479	Zypadhera	Norveška	9.9.2013.
EU/1/08/480	Ifirmasta	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/08/480	Ifirmasta	Island	9.9.2013.
EU/1/08/480	Ifirmasta	Norveška	11.9.2013.
EU/1/08/481	Kuvan	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/481	Kuvan	Island	11.12.2013.
EU/1/08/481	Kuvan	Norveška	10.12.2013.
EU/1/08/482	Azarga	Island	5.9.2013.
EU/1/08/482	Azarga	Norveška	18.9.2013.
EU/1/08/483	Zomarist	Island	21.8.2013.
EU/1/08/483	Zomarist	Norveška	5.9.2013.
EU/1/08/484	Icandra	Island	21.8.2013.
EU/1/08/484	Icandra	Norveška	5.9.2013.
EU/1/08/485	Jalra	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/485	Jalra	Island	16.12.2013.
EU/1/08/485	Jalra	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/486	Xiliarx	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/486	Xiliarx	Island	16.12.2013.
EU/1/08/486	Xiliarx	Norveška	16.12.2013.

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/1/08/488	Vidaza	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/488	Vidaza	Island	10.12.2013.
EU/1/08/488	Vidaza	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/489	Opgenra	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/489	Opgenra	Island	16.12.2013.
EU/1/08/489	Opgenra	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Island	23.9.2013.
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Norveška	20.9.2013.
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Island	25.11.2013.
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norveška	18.12.2013.
EU/1/08/492	RoActemra	Island	17.10.2013.
EU/1/08/492	RoActemra	Norveška	16.10.2013.
EU/1/08/494	Stelara	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/1/08/494	Stelara	Island	14.10.2013.
EU/1/08/494	Stelara	Norveška	2.10.2013.
EU/1/08/495	Zarzio	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/495	Zarzio	Island	26.11.2013.
EU/1/08/495	Zarzio	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Island	25.11.2013.
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/498	Thymanax	Lihtenštajn	31.12.2013.
EU/1/08/498	Thymanax	Island	25.11.2013.
EU/1/08/498	Thymanax	Norveška	16.12.2013.
EU/1/08/499	Valdoxan	Island	25.11.2013.
EU/1/08/499	Valdoxan	Norveška	17.12.2013.
EU/1/08/503	Efient	Lihtenštajn	31.12.2013.

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

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum odobrenja
EU/2/08/086	Equip WNV	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/2/08/086	Equip WNV	Island	24.9.2013.
EU/2/08/087	Masivet	Lihtenštajn	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	Lihtenštajn	31.12.2013.

PRILOG III.

Popis produljenih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e produljena su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

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

PRILOG IV.

Popis oduzetih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e oduzeta su sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum oduzimanja
EU/1/01/189	Replagal	Norveška	14.8.2013.
EU/1/03/266	Bondenza	Island	12.11.2013.
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Norveška	25.11.2013.
EU/1/10/656	Possia	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/11/687	Hizentra	Norveška	14.8.2013.
EU/1/11/730	Rasitrio	Island	20.9.2013.
EU/1/11/730	Rasitrio	Norveška	3.9.2013.
EU/1/12/754	Sepioglin	Island	12.11.2013.
EU/2/00/022	Ibafilin	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/2/09/093	Netvax	Lihtenštajn	31.10.2013.
EU/2/09/093	Netvax	Island	16.10.2013.
EU/2/09/093	Netvax	Norveška	19.9.2013.
EU/2/98/010	Econor	Norveška	5.8.2013.

PRILOG V.

Popis privremeno oduzetih odobrenja za stavljanje u promet

U državama EGP-a i EFTA-e privremeno su oduzeta sljedeća odobrenja za stavljanje u promet u razdoblju od 1. srpnja do 31. prosinca 2013.:

Broj EU-a	Proizvod	Zemlja	Datum privremenog oduzimanja
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Lihtenštajn	31.8.2013.
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Island	24.7.2013.

V.

(Objave)

ADMINISTRATIVNI POSTUPCI

EUROPSKI URED ZA ODABIR OSOBLJA (EPSO)

OBAVIJEST O OTVORENOM NATJEČAJU

(2014/C 391/05)

Europski ured za odabir osoblja (EPSO) organizira otvoreni natječaj:

EPSO/AD/294/14 – Administratori (AD 6) u području zaštite podataka.

Obavijest o natječaju objavljuje se na 24 jezika u Službenom listu **C 391 A od 6. studenoga 2014.**

Dodatne informacije dostupne su na internetskoj stranici EPSO-a: <http://blogs.ec.europa.eu/eu-careers.info/>

ISPRAVCI

Ispravak Komunikacije Komisije o članku 4. stavku 3. Direktive 2009/22/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o sudskim nalogima za zaštitu interesa potrošača, kojom se kodificira Direktiva 98/27/EZ u pogledu subjekata kvalificiranih za pokretanje postupka u skladu s člankom 2. te Direktive

(Službeni list Europske unije C 363 od 14. listopada 2014.)

(2014/C 391/06)

Na stranici 43., u dijelu „RUMUNJSKA”, stupcu „Podaci za kontakt”:

umjesto: „Bd. N. Băalcescu nr. 32-34, et. 4,
Cam. 16, sector 1,
RO-010055, Bucuresti;
Tel: 021 311 02 43;
Faks: 021 315 71 49;
E-pošta: office@apc-romania.ro;
Web-mjesto: www.apc-romania.ro.”;

treba stajati: „Intr. Licurici 2, Bloc 2, Ap. 2, Sector 3,
030894 București
ROMÂNIA
Tel./faks: +40 213110243
E-pošta: office@apc-romania.ro
Internet: www.apc-romania.ro”.

ISSN 1977-1088 (elektroničko izdanje)
ISSN 1977-060X (tiskano izdanje)



Ured za publikacije Evropske unije
2985 Luxembourg
LUKSEMBURG

HR