

## IV

*(Tájékoztatások)*AZ EURÓPAI UNIÓ INTÉZMÉNYEITŐL, SZERVEITŐL, HIVATALAITÓL ÉS  
ÜGYNÖKSÉGEITŐL SZÁRMAZÓ TÁJÉKOZTATÁSOK

## EURÓPAI BIZOTTSÁG

**A forgalombahozatali engedélyekről szóló európai uniós határozatok összefoglalása a gyógyszerek  
tekintetében 2015. február 1-től 2015. február 28-ig**

*(A 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 13. vagy 38. cikke értelmében közzétett határozatok <sup>(1)</sup>)*

(2015/C 148/01)

---

<sup>(1)</sup> HL L 136., 2004.4.30., 1. o.

— **Forgalombahozatali engedély kiadása** (a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 38. cikke): **Elfogadva**

| Határozat időpontja | Gyógyszer neve     | INN (nemzetközi szabadnév)                                                                                                    | A forgalombahozatali engedély jogosultja                                   | Gyógyszer száma a közösségi nyilvántartásban | Gyógyszerforma                                    | ATC-kód (anatómiai, gyógyszerészati és kémiai kód) | Értésítés időpontja |
|---------------------|--------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|---------------------------------------------------|----------------------------------------------------|---------------------|
| 2015.2.10.          | Suvaxyn CSF Marker | Élő rekombináns E2 gén-deleció Szarvasmarha Vírusos Hasmenése vírus, amely klasszikus sertéspestis E2-t (CP7_E2alf) tartalmaz | Zoetis Belgium S.A.<br>Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique | EU/2/14/179                                  | Liofilizátum és oldószer injekciós szuszpenzióhoz | QI09AD04                                           | 2015.2.12.          |

Amennyiben tanulmányozni kívánja a szóban forgó gyógyszerek nyilvános értékelő jelentését és a kapcsolódó határozatokat, kérjük, írjon az alábbi címre:

The European Medicines Agency  
30, Churchill Place, Canary Wharf  
UK – LONDON E14 5EU

---