

Publicatieblad

van de Europese Unie

C 391



Uitgave
in de Nederlandse taal

Mededelingen en bekendmakingen

57e jaargang

6 november 2014

Inhoud

II Mededelingen

MEDEDELINGEN VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN INSTANTIES VAN DE EUROPESE UNIE

Europese Commissie

2014/C 391/01	Besluit om geen bezwaar aan te tekenen tegen een aangemelde concentratie (Zaak M.7428 — Iridium/Dif/Concession Businesses) ⁽¹⁾	1
---------------	---	---

IV Informatie

INFORMATIE AFKOMSTIG VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN INSTANTIES VAN DE EUROPESE UNIE

Europese Commissie

2014/C 391/02	Wisselkoersen van de euro	2
---------------	---------------------------------	---

INFORMATIE OVER DE EUROPESE ECONOMISCHE RUIMTE

Permanent Comité van de EVA-staten

2014/C 391/03	Geneesmiddelen — Lijst van door de EER-EVA-staten voor de eerste helft van 2013 afgegeven vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen	3
---------------	--	---

NL

⁽¹⁾ Voor de EER relevante tekst

2014/C 391/04	Geneesmiddelen — Lijst van door de EER-EVA-staten voor de tweede helft van 2013 afgegeven vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen	15
---------------	--	----

V *Adviezen*

BESTUURLIJKE PROCEDURES

Europees Bureau voor personeelsselectie (EPSO)

2014/C 391/05	Aankondiging van algemeen vergelijkend onderzoek	30
---------------	--	----

Rectificaties

2014/C 391/06	Rectificatie van de mededeling van de Commissie betreffende artikel 4, lid 3, van Richtlijn 2009/22/EG van het Europees Parlement en de Raad betreffende het doen staken van inbreuken in het raam van de bescherming van de consumentenbelangen, die Richtlijn 98/27/EG codificeert, ten aanzien van de instanties die bevoegd zijn tot het instellen van een actie uit hoofde van artikel 2 van eerstgenoemde richtlijn (PB C 363 van 14.10.2014)	31
---------------	---	----

II

*(Mededelingen)*MEDEDELINGEN VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN INSTANTIES VAN
DE EUROPESE UNIE

EUROPESE COMMISSIE

Besluit om geen bezwaar aan te tekenen tegen een aangemelde concentratie**(Zaak M.7428 — Iridium/DIF/Concession Businesses)****(Voor de EER relevante tekst)**

(2014/C 391/01)

Op 30 oktober 2014 heeft de Commissie besloten zich niet te verzetten tegen bovenvermelde aangemelde concentratie en deze verenigbaar met de interne markt te verklaren. Deze beschikking is gebaseerd op artikel 6, lid 1, onder b), van Verordening (EG) nr. 139/2004 van de Raad ⁽¹⁾. De volledige tekst van de beschikking is slechts beschikbaar in het Engels en zal openbaar worden gemaakt na verwijdering van eventuele bedrijfsgeheimen. De tekst is beschikbaar:

- op de website Concurrentie van de Commissie, afdeling Fusies (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Deze website biedt verschillende hulpmiddelen om individuele concentratiebeschikkingen op te zoeken, onder meer op: naam van de onderneming, nummer van de zaak, datum en sector,
- in elektronische vorm op de EUR-Lex-website (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=nl>) onder document nr. 32014M7428. EUR-Lex biedt onlinetoegang tot de communautaire wetgeving.

⁽¹⁾ PB L 24 van 29.1.2004, blz. 1.

IV

(Informatie)

INFORMATIE AFKOMSTIG VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN
INSTANTIES VAN DE EUROPESE UNIE

EUROPESE COMMISSIE

Wisselkoersen van de euro ⁽¹⁾

5 november 2014

(2014/C 391/02)

1 euro =

	Munteenheid	Koers		Munteenheid	Koers
USD	US-dollar	1,2480	CAD	Canadese dollar	1,4281
JPY	Japanse yen	143,21	HKD	Hongkongse dollar	9,6747
DKK	Deense kroon	7,4426	NZD	Nieuw-Zeelandse dollar	1,6135
GBP	Pond sterling	0,78430	SGD	Singaporese dollar	1,6170
SEK	Zweedse kroon	9,2164	KRW	Zuid-Koreaanse won	1 360,83
CHF	Zwitserse frank	1,2043	ZAR	Zuid-Afrikaanse rand	13,9000
ISK	IJslandse kroon		CNY	Chinese yuan renminbi	7,6310
NOK	Noorse kroon	8,5740	HRK	Kroatische kuna	7,6628
BGN	Bulgaarse lev	1,9558	IDR	Indonesische roepia	15 223,74
CZK	Tsjechische koruna	27,823	MYR	Maleisische ringgit	4,1798
HUF	Hongaarse forint	309,05	PHP	Filipijnse peso	56,288
LTL	Litouwse litas	3,4528	RUB	Russische roebel	55,3520
PLN	Poolse zloty	4,2336	THB	Thaise baht	40,993
RON	Roemeense leu	4,4193	BRL	Braziliaanse real	3,1428
TRY	Turkse lira	2,7919	MXN	Mexicaanse peso	16,9834
AUD	Australische dollar	1,4494	INR	Indiase roepie	76,7511

⁽¹⁾ Bron: door de Europese Centrale Bank gepubliceerde referentiekosten.

INFORMATIE OVER DE EUROPESE ECONOMISCHE RUIMTE

PERMANENT COMITÉ VAN DE EVA-STATEN

Geneesmiddelen — Lijst van door de EER-EVA-staten voor de eerste helft van 2013 afgegeven vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

(2014/C 391/03)

Subcomité I betreffende het vrije verkeer van goederen**Te noteren door het Gemengd Comité van de EER**

Met verwijzing naar Besluit nr. 74/1999 van het Gemengd Comité van de EER van 28 mei 1999, wordt het Gemengd Comité van de EER uitgenodigd om op zijn bijeenkomst van 4 april 2014 de navolgende lijsten te noteren betreffende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen voor de periode 1 januari-30 juni 2013:

Bijlage I Lijst van nieuwe vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage II Lijst van hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage III Lijst van verlengde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage IV Lijst van ingetrokken vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage V Lijst van opgeschorte vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

BIJLAGE I

Lijst van nieuwe vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 januari-30 juni 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, afgegeven:

EU-nummer	Product	Land	Datum afgifte vergunning
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	IJsland	14.1.2013
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Noorwegen	11.1.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	IJsland	8.2.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Noorwegen	27.2.2013
EU/1/12/805	Amyvid	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	IJsland	6.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Noorwegen	4.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	IJsland	20.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	IJsland	20.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	IJsland	5.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Noorwegen	22.1.2013

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

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

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

BIJLAGE II

Lijst van hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 januari-30 juni 2013 de volgende hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, afgegeven:

EU-Number	Product	Country	Datum afgifte hernieuwing
EU/1/03/247	Forsteo	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	IJsland	19.2.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Noorwegen	6.3.2013
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	IJsland	5.2.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	IJsland	5.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Noorwegen	11.2.2013
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/433/001	Nevanac	IJsland	9.1.2013
EU/1/07/434	Avamys	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	IJsland	11.1.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Noorwegen	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	Noorwegen	15.5.2013
EU/1/08/441	Effentora	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	IJsland	20.3.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Noorwegen	12.3.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Noorwegen	26.2.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	IJsland	15.2.2013

EU-Number	Product	Country	Datum afgifte hernieuwing
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	IJsland	14.1.2013
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Noorwegen	16.1.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	IJsland	22.3.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Noorwegen	21.3.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Noorwegen	15.1.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	IJsland	14.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	IJsland	24.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/08/451	Volibris	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	IJsland	5.2.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/08/453	Prepandrix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	IJsland	6.2.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Noorwegen	4.2.2013
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	IJsland	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	Noorwegen	10.1.2013
EU/1/08/455	Janumet	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/455/001-006	Janumet	Noorwegen	10.4.2013
EU/1/08/455/001-016	Janumet	IJsland	25.3.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/456/001-016	Velmetia	IJsland	26.3.2013
EU/1/08/457	Efficib	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/457/001-016	Efficib	IJsland	26.3.2013
EU/1/08/461	Firazyr	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	IJsland	11.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Noorwegen	10.4.2013

EU-Number	Product	Country	Datum afgifte hernieuwing
EU/1/08/462	Ranexa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/462/001-002	Ranexa	Noorwegen	9.4.2013
EU/1/08/462/001-012	Ranexa	IJsland	20.3.2013
EU/1/08/463	Relistor	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	IJsland	21.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Noorwegen	26.6.2013
EU/1/08/465	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	IJsland	3.1.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Noorwegen	5.2.2013
EU/1/08/467	Doribax	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/467/001-002	Doribax	IJsland	17.5.2013
EU/1/08/469	Oprymea	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	IJsland	14.5.2013
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Noorwegen	24.5.2013
EU/1/08/472	Xarelto	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Noorwegen	13.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	IJsland	20.6.2013
EU/1/08/475	Olanzapine Mylan	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	IJsland	20.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Noorwegen	7.6.2013
EU/1/08/476	Adcirca	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	IJsland	31.5.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Noorwegen	4.6.2013
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	IJsland	15.3.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Noorwegen	9.4.2013
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	IJsland	12.3.2013

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

BIJLAGE III

Lijst van verlengde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 januari-30 juni 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, verlengd:

EU-nummer	Product	Land	Datum afgifte verlenging
EU/1/01/200/003-009	Viread	Noorwegen	11.1.2013
EU/1/02/221/017	Pegasys	IJsland	26.3.2013
EU/1/02/221/017	Pegasys	Noorwegen	26.3.2013
EU/1/06/380/006-007	Prezista	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/06/380/007	Prezista	IJsland	6.2.2013
EU/1/06/380/007	Prezista	Noorwegen	11.2.2013
EU/1/07/433/002	Nevanac	Noorwegen	24.5.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	IJsland	19.3.2013
EU/1/07/436/003-004	Isentress	Noorwegen	25.2.2013
EU/1/08/468/003	Intelence	Noorwegen	17.4.2013
EU/1/09/538/009-010	Afinitor	IJsland	5.2.2013
EU/1/09/538/009-010	Afinitor	Noorwegen	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	IJsland	17.5.2013
EU/1/11/693/017-024	Rivastigmine Actavis	Noorwegen	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	IJsland	7.2.2013
EU/1/98/066/027-030	Exelon	Noorwegen	12.2.2013
EU/1/98/077/020-023	Viagra	IJsland	17.5.2013
EU/1/98/077/020-023	Viagra	Noorwegen	15.5.2013
EU/100/146/033-037	Keppra	Liechtenstein	28.2.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	IJsland	21.3.2013
EU/2/08/090/029-031	Loxicom	Noorwegen	6.3.2013
EU/2/10/115/016-019	Comfortis	IJsland	8.2.2013
EU/2/10/115/016-019	Comfortis	Noorwegen	14.1.2013
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Noorwegen	17.1.2013

BIJLAGE IV

Lijst van ingetrokken vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 januari-30 juni 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, ingetrokken:

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

BIJLAGE V

Lijst van opgeschorte vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 januari-30 juni 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, opgeschort:

EU-nummer	Product	Land	Datum van opschorting
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Noorwegen	3.1.2013
EU/1/09/527/001-006	Ribavirin Teva Pharma BV	Noorwegen	3.1.2013

Geneesmiddelen — Lijst van door de EER-EVA-staten voor de tweede helft van 2013 afgegeven vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

(2014/C 391/04)

Subcomité I betreffende het vrije verkeer van goederen

Te noteren door het Gemengd Comité van de EER

Met verwijzing naar Besluit nr. 74/1999 van het Gemengd Comité van de EER van 28 mei 1999, wordt het Gemengd Comité van de EER uitgenodigd om op zijn bijeenkomst van 16 mei 2014 de navolgende lijsten te noteren betreffende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen voor de periode 1 juli-31 december 2013:

Bijlage I Lijst van nieuwe vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage II Lijst van hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage III Lijst van verlengde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage IV Lijst van ingetrokken vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

Bijlage V Lijst van opgeschorte vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

—

BIJLAGE I

Lijst van nieuwe vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 juli-31 december 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, afgegeven:

EU-nummer	Product	Land	Datum afgifte vergunning
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/820	Marixino	IJsland	22.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	IJsland	21.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Noorwegen	29.8.2013
EU/1/13/830	Stribild	Noorwegen	1.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabin SUN	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	IJsland	19.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Noorwegen	26.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/832	Stayveer	IJsland	19.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Noorwegen	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/833	NUEDEXTA	IJsland	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Noorwegen	3.7.2013
EU/1/13/836	Memantine ratiopharm	IJsland	9.8.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	IJsland	9.9.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Noorwegen	18.9.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/839	Iclusig	IJsland	19.7.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Noorwegen	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	IJsland	19.7.2013
EU/1/13/841	Spedra	Noorwegen	19.7.2013

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

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

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

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

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

BIJLAGE II

Lijst van hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 juli-31 december 2013 de volgende hernieuwde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, afgegeven:

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

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

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

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

EU-nummer	Product	Land	Datum afgifte hernieuwing
EU/2/08/086	Equip WNV	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/086	Equip WNV	IJsland	24.9.2013
EU/2/08/087	Masivet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/087	Masivet	IJsland	17.10.2013
EU/2/08/089	Onsior	IJsland	22.11.2013
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Liechtenstein	31.12.2013

BIJLAGE III

Lijst van verlengde vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 juli-31 december 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, verlengd:

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

BIJLAGE IV

Lijst van ingetrokken vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 juli-31 december 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, ingetrokken:

EU-nummer	Product	Land	Datum van intrekking
EU/1/01/189	Replagal	Noorwegen	14.8.2013
EU/1/03/266	Bondenza	IJsland	12.11.2013
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Noorwegen	25.11.2013
EU/1/10/656	Possia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/687	Hizentra	Noorwegen	14.8.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	IJsland	20.9.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Noorwegen	3.9.2013
EU/1/12/754	Sepioglin	IJsland	12.11.2013
EU/2/00/022	Ibafin	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/09/093	Netvax	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	IJsland	16.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Noorwegen	19.9.2013
EU/2/98/010	Econor	Noorwegen	5.8.2013

BIJLAGE V

Lijst van opgeschorte vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen

In de EER-EVA-staten zijn in de periode 1 juli-31 december 2013 de volgende vergunningen om een geneesmiddel in de handel te brengen, opgeschort:

EU-nummer	Product	Land	Datum van opschorting
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	IJsland	24.7.2013

V

(Adviezen)

BESTUURLIJKE PROCEDURES

EUROPEES BUREAU VOOR PERSONEELSSELECTIE (EPSO)

AANKONDIGING VAN ALGEMEEN VERGELIJKEND ONDERZOEK

(2014/C 391/05)

Het Europees Bureau voor personeelsselectie (EPSO) organiseert het volgende algemene vergelijkende onderzoek:

EPSO/AD/294/14 — Administrateurs (AD 6) op het gebied van gegevensbescherming.

De aankondiging van het vergelijkende onderzoek wordt in 24 talen bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie* **C 391 A van 6 november 2014**.

Aanvullende informatie is beschikbaar op de website van EPSO: <http://blogs.ec.europa.eu/eu-careers.info/>

RECTIFICATIES

Rectificatie van de mededeling van de Commissie betreffende artikel 4, lid 3, van Richtlijn 2009/22/EG van het Europees Parlement en de Raad betreffende het doen staken van inbreuken in het raam van de bescherming van de consumentenbelangen, die Richtlijn 98/27/EG codificeert, ten aanzien van de instanties die bevoegd zijn tot het instellen van een actie uit hoofde van artikel 2 van eerstgenoemde richtlijn

(Publicatieblad van de Europese Unie C 363 van 14 oktober 2014)

(2014/C 391/06)

Bladzijde 43, deel **ROEMENIË**, kolom „Contactgegevens”:

in plaats van: „Bd. N. Băalcescu nr. 32-34, et. 4,
Cam. 16, sector 1,
RO-010055, Bucuresti;

Tel. 021 311 02 43;
Fax 021 315 71 49;

E-mail: office@apc-romania.ro;
Website: www.apc-romania.ro.”,

te lezen: „Intr. Licurici 2, Bloc 2, Ap. 2, Sector 3,
030894 București
ROMÂNIA

Tel./fax +40 213110243

E-mail: office@apc-romania.ro
Internet: www.apc-romania.ro”.

ISSN 1977-0995 (elektronische uitgave)
ISSN 1725-2474 (papieren uitgave)



Bureau voor publicaties van de Europese Unie
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

NL