

Jurnalul Oficial al Uniunii Europene

C 391



Ediția în limba română

Comunicări și informări

Anul 57

6 noiembrie 2014

Cuprins

II *Comunicări*

COMUNICĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚIILE, ORGANELE ȘI ORGANISMELE UNIUNII EUROPENE

Comisia Europeană

2014/C 391/01 Nonoposiție la o concentrare notificată (Cazul M.7428 – Iridium/DIF/Concession Businesses) ⁽¹⁾ 1

IV *Informări*

INFORMĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚIILE, ORGANELE ȘI ORGANISMELE UNIUNII EUROPENE

Comisia Europeană

2014/C 391/02 Rata de schimb a monedei euro 2

INFORMĂRI REFERITOARE LA SPAȚIUL ECONOMIC EUROPEAN

Comitetul permanent al statelor AELS

2014/C 391/03 Medicamente – Lista autorizațiilor de comercializare acordate de către statele AELS care fac parte din SEE în prima jumătate a anului 2013 3

RO

⁽¹⁾ Text cu relevanță pentru SEE

2014/C 391/04	Medicamente — Lista autorizațiilor de comercializare acordate de către Statele AELS care fac parte din SEE în a doua jumătate a anului 2013	15
---------------	---	----

V Anunțuri

PROCEDURI ADMINISTRATIVE

Oficiul European pentru Selecția Personalului (EPSO)

2014/C 391/05	Anunț de concurs general	30
---------------	--------------------------------	----

Rectificări

2014/C 391/06	Rectificare la Comunicarea Comisiei privind articolul 4 alineatul (3) din Directiva 2009/22/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind acțiunile în încetare în ceea ce privește protecția intereselor consumatorilor, de codificare a Directivei 98/27/CE referitor la entitățile calificate să introducă o acțiune în justiție, în temeiul articolului 2 din directiva menționată (JO C 363, 14.10.2014)	31
---------------	--	----

II

*(Comunicări)*COMUNICĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚIILE, ORGANELE ȘI
ORGANISMELE UNIUNII EUROPENE

COMISIA EUROPEANĂ

Nonopoziție la o concentrare notificată**(Cazul M.7428 – Iridium/DIF/Concession Businesses)****(Text cu relevanță pentru SEE)**

(2014/C 391/01)

La 30 octombrie 2014, Comisia a decis să nu se opună concentrării notificate menționate mai sus și să o declare compatibilă cu piața internă. Prezenta decizie se bazează pe articolul 6 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 139/2004 al Consiliului ⁽¹⁾. Textul integral al deciziei este disponibil doar în limba engleză și va fi făcut public după ce vor fi eliminate orice secrete de afaceri pe care le-ar putea conține. Va fi disponibil:

- pe site-ul internet al Direcției Generale Concurență din cadrul Comisiei, în secțiunea consacrată concentrărilor (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Acest site internet oferă diverse facilități care permit identificarea deciziilor de concentrare individuale, inclusiv întreprinderea, numărul cazului, data și indexurile sectoriale,
- în format electronic, pe site-ul internet EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=ro>), cu numărul de document 32014M7428. EUR-Lex permite accesul online la legislația europeană.

⁽¹⁾ JO L 24, 29.1.2004, p. 1.

IV

(Informări)

INFORMĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚIILE, ORGANELE ȘI ORGANISMELE
UNIUNII EUROPENE

COMISIA EUROPEANĂ

Rata de schimb a monedei euro ⁽¹⁾

5 noiembrie 2014

(2014/C 391/02)

1 euro =

Moneda	Rata de schimb	Moneda	Rata de schimb		
USD	dolar american	1,2480	CAD	dolar canadian	1,4281
JPY	yen japonez	143,21	HKD	dolar Hong Kong	9,6747
DKK	coroana daneză	7,4426	NZD	dolar neozelandez	1,6135
GBP	lira sterlină	0,78430	SGD	dolar Singapore	1,6170
SEK	coroana suedeză	9,2164	KRW	won sud-coreean	1 360,83
CHF	franc elvețian	1,2043	ZAR	rand sud-african	13,9000
ISK	coroana islandeză		CNY	yuan renminbi chinezesc	7,6310
NOK	coroana norvegiană	8,5740	HRK	kuna croată	7,6628
BGN	leva bulgărească	1,9558	IDR	rupia indoneziană	15 223,74
CZK	coroana cehă	27,823	MYR	ringgit Malaiezia	4,1798
HUF	forint maghiar	309,05	PHP	peso Filipine	56,288
LTL	litas lituanian	3,4528	RUB	rubla rusească	55,3520
PLN	zlot polonez	4,2336	THB	baht thailandez	40,993
RON	leu românesc nou	4,4193	BRL	real brazilian	3,1428
TRY	lira turcească	2,7919	MXN	peso mexican	16,9834
AUD	dolar australian	1,4494	INR	rupie indiană	76,7511

⁽¹⁾ Sursă: rata de schimb de referință publicată de către Banca Centrală Europeană.

INFORMĂRI REFERITOARE LA SPAȚIUL ECONOMIC EUROPEAN

COMITETUL PERMANENT AL STATELOR AELS

Medicamente – Lista autorizațiilor de comercializare acordate de către statele AELS care fac parte din SEE în prima jumătate a anului 2013

(2014/C 391/03)

Subcomitetul I pentru libera circulație a mărfurilor**În atenția Comitetului mixt al SEE**

Referitor la Decizia nr. 74/1999 a Comitetului mixt al SEE din 28 mai 1999, Comitetul mixt al SEE este invitat să ia notă, în cadrul reuniunii din 4 aprilie 2014, de următoarele liste cuprinzând autorizațiile de comercializare a medicamentelor în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

- Anexa I* Lista noilor autorizații de comercializare
 - Anexa II* Lista autorizațiilor de comercializare reînnoite
 - Anexa III* Lista autorizațiilor de comercializare prelungite
 - Anexa IV* Lista autorizațiilor de comercializare retrase
 - Anexa V* Lista autorizațiilor de comercializare suspendate
-

ANEXA I

Lista noilor autorizații de comercializare

Următoarele autorizații de comercializare au fost acordate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
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	Islanda	14.1.2013
EU/1/12/803/001-002	NexoBrid	Norvegia	11.1.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Islanda	8.2.2013
EU/1/12/804/001-016	BindRen	Norvegia	27.2.2013
EU/1/12/805	Amyvid	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Islanda	6.2.2013
EU/1/12/805/001-004	AMYViD	Norvegia	4.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Islanda	20.2.2013
EU/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Norvegia	12.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Islanda	20.2.2013
EU/1/12/807/001-009	Tresiba	Norvegia	12.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Islanda	5.2.2013
EU/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Norvegia	22.1.2013

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Islanda	10.1.2013
EU/1/12/809/001-014	Betmiga	Norvegia	17.1.2013
EU/1/12/810	Krystexxa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Islanda	14.1.2013
EU/1/12/810/001	Krystexxa	Norvegia	25.1.2013
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Islanda	12.2.2013
EU/1/12/811/001-005	Lyxumia	Norvegia	12.2.2013
EU/1/12/812	Bexsero	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Islanda	14.2.2013
EU/1/12/812/001-004	Bexsero	Norvegia	4.2.2013
EU/1/12/814	Zaltrap	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Islanda	12.2.2013
EU/1/12/814/001-003	Zaltrap	Norvegia	27.2.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Islanda	19.3.2013
EU/1/12/815/001-005	Selincro	Norvegia	11.3.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Islanda	20.3.2013
EU/1/13/813/001	Perjeta	Norvegia	9.4.2013
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Islanda	21.3.2013
EU/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	Norvegia	22.4.2013
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Islanda	15.4.2013
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Norvegia	30.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Islanda	11.4.2013
EU/1/13/819/001	JETREA	Norvegia	22.3.2013

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/13/820/001-026	Maruxa	Norvegia	24.5.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Islanda	21.3.2013
EU/1/13/821/001-030	Tolucombi	Norvegia	22.3.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Norvegia	12.3.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/823/001-002	Adasuve	Islanda	18.3.2013
EU/1/13/824	Nemdatine	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Islanda	21.5.2013
EU/1/13/824/001-020	Nemdatine	Norvegia	3.5.2013
EU/1/13/825	Imatinib Actavis	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Islanda	16.5.2013
EU/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	Norvegia	20.6.2013
EU/1/13/826	Memantine LEK	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Islanda	21.5.2013
EU/1/13/826/001-011	Memantine LEK	Norvegia	3.5.2013
EU/1/13/827	Memantine Mylan	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Islanda	21.5.2013
EU/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	Norvegia	3.5.2013
EU/1/13/828	Hexacima	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Islanda	17.5.2013
EU/1/13/828/001-007	Hexacima	Norvegia	15.5.2013
EU/1/13/829	Hexyon	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Islanda	17.5.2013
EU/1/13/829/001-007	Hexyon	Norvegia	15.5.2013
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Islanda	19.6.2013
EU/1/13/830/001-002	Stribild	Norvegia	24.5.2013

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

ANEXA II

Lista autorizațiilor de comercializare reînnoite

Următoarele autorizații de comercializare au fost reînnoite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/03/247	Forsteo	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Islanda	19.2.2013
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Norvegia	6.3.2013
EU/1/07/423	Vectibix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Islanda	5.2.2013
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norvegia	12.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Islanda	5.2.2013
EU/1/07/428/001	Abraxane	Norvegia	11.2.2013
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/433/001	Nevanac	Islanda	9.1.2013
EU/1/07/434	Avamys	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Islanda	11.1.2013
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Norvegia	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	Norvegia	15.5.2013
EU/1/08/441	Effentora	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Islanda	20.3.2013
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Norvegia	12.3.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Norvegia	26.2.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/442/001-019	Pradaxa	Islanda	15.2.2013

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Islanda	14.1.2013
EU/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	Norvegia	16.1.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Islanda	22.3.2013
EU/1/08/446/001-006	Privigen	Norvegia	21.3.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Norvegia	15.1.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/447/001-012	Adenuric	Islanda	14.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Islanda	24.1.2013
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Norvegia	12.2.2013
EU/1/08/451	Volibris	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Islanda	5.2.2013
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Norvegia	12.2.2013
EU/1/08/453	Prepandrix	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Islanda	6.2.2013
EU/1/08/453/002	Prepandrix	Norvegia	4.2.2013
EU/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Islanda	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	Norvegia	10.1.2013
EU/1/08/455	Janumet	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/455/001-006	Janumet	Norvegia	10.4.2013
EU/1/08/455/001-016	Janumet	Islanda	25.3.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/456/001-016	Velmetia	Islanda	26.3.2013
EU/1/08/457	Efficib	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/457/001-016	Efficib	Islanda	26.3.2013
EU/1/08/461	Firazyr	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Islanda	11.4.2013
EU/1/08/461/001-002	Firazyr	Norvegia	10.4.2013

Numărul UE	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/08/462	Ranexa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/462/001-002	Ranexa	Norvegia	9.4.2013
EU/1/08/462/001-012	Ranexa	Islanda	20.3.2013
EU/1/08/463	Relistor	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Islanda	21.6.2013
EU/1/08/463/001-011	Relistor	Norvegia	26.6.2013
EU/1/08/465	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Islanda	3.1.2013
EU/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	Norvegia	5.2.2013
EU/1/08/467	Doribax	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/467/001-002	Doribax	Islanda	17.5.2013
EU/1/08/469	Oprymea	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Islanda	14.5.2013
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Norvegia	24.5.2013
EU/1/08/472	Xarelto	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Norvegia	13.6.2013
EU/1/08/472/001-033	Xarelto	Islanda	20.6.2013
EU/1/08/475	Olanzapine Mylan	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Islanda	20.6.2013
EU/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	Norvegia	7.6.2013
EU/1/08/476	Adcirca	Liechtenstein	30.6.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Islanda	31.5.2013
EU/1/08/476/005-006	Adcirca	Norvegia	4.6.2013
EU/1/10/625	Arzerra	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Islanda	15.3.2013
EU/1/10/625/001, 003	Arzerra	Norvegia	9.4.2013
EU/1/11/749	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Islanda	12.3.2013

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

ANEXA III

Lista autorizațiilor de comercializare prelungite

Următoarele autorizații de comercializare au fost prelungite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

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

ANEXA IV

Lista autorizațiilor de comercializare retrase

Următoarele autorizații de comercializare au fost retrase în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

Numărul UE	Produsul	Țara	Data retragerii
EU/1/03/266	Bondenza	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/03/266/001-006	Bondenza	Norvegia	12.6.2013
EU/1/07/409	Riprazo	Liechtenstein	30.4.2013
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Islanda	27.5.2013
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Norvegia	14.3.2013
EU/1/08/458/001-014	Trevaclyn	Islanda	15.5.2013
EU/1/08/458/001-014	Trevaclyn	Norvegia	23.4.2013
EU/1/08/459/001-014	Tredaptive	Islanda	15.5.2013
EU/1/08/459/001-014	Tredaptive	Norvegia	23.4.2013
EU/1/08/460/001-014	Pelzont	Islanda	15.5.2013
EU/1/08/460/001-014	Pelzont	Norvegia	23.4.2013
EU/1/08/474/001-003	Alisade	Islanda	27.6.2013
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Liechtenstein	28.2.2013
EU/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Norvegia	8.2.2013
EU/1/10/656/001-006	Possia	Islanda	15.4.2013
EU/1/10/656/001-006	Possia	Norvegia	12.6.2013
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Norvegia	21.3.2013
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Norvegia	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	Islanda	3.6.2013
EU/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	Norvegia	22.5.2013

ANEXA V

Lista autorizațiilor de comercializare suspendate

Următoarele autorizații de comercializare au fost suspendate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2013:

Numărul UE	Produsul	Țara	Data suspendării
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Norvegia	3.1.2013
EU/1/09/527/001-006	Ribavirin Teva Pharma BV	Norvegia	3.1.2013

**Medicamente — Lista autorizațiilor de comercializare acordate de către Statele AELS care fac parte
din SEE în a doua jumătate a anului 2013**

(2014/C 391/04)

Subcomitetul I pentru libera circulație a mărfurilor

În atenția Comitetului mixt al SEE

Referitor la Decizia nr. 74/1999 a Comitetului mixt al SEE din 28 mai 1999, Comitetul mixt al SEE este invitat să ia notă, în cadrul reuniunii din 16 mai 2014, de următoarele liste cuprinzând autorizațiile de comercializare a medicamentelor în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

- Anexa I* Lista noilor autorizații de comercializare
 - Anexa II* Lista autorizațiilor de comercializare reînnoite
 - Anexa III* Lista autorizațiilor de comercializare prelungite
 - Anexa IV* Lista autorizațiilor de comercializare retrase
 - Anexa V* Lista autorizațiilor de comercializare suspendate
-

ANEXA I

Lista noilor autorizații de comercializare

Următoarele autorizații de comercializare au fost acordate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/818/001-004	Bosulif	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/820	Marixino	Islanda	22.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Islanda	21.8.2013
EU/1/13/822	PHEBURANE	Norvegia	29.8.2013
EU/1/13/830	Stribild	Norvegia	1.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Islanda	19.7.2013
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norvegia	26.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Islanda	19.7.2013
EU/1/13/832	Stayveer	Norvegia	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/833	NUEDEXTA	Islanda	24.7.2013
EU/1/13/833	Nuedexta	Norvegia	3.7.2013
EU/1/13/836	Memantine ratiopharm	Islanda	9.8.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Islanda	9.9.2013
EU/1/13/838	AUBAGIO	Norvegia	18.9.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Islanda	19.7.2013
EU/1/13/839	Iclusig	Norvegia	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	Islanda	19.7.2013
EU/1/13/841	Spedra	Norvegia	19.7.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/842	Incesync	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Islanda	14.10.2013
EU/1/13/842	Incesync	Norvegia	10.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Islanda	15.10.2013
EU/1/13/843	Vipdomet	Norvegia	10.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Islanda	15.10.2013
EU/1/13/844	Vipidia	Norvegia	10.10.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Islanda	18.7.2013
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Norvegia	18.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Islanda	19.7.2013
EU/1/13/846	Xtandi	Norvegia	17.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/847	MACI	Islanda	24.7.2013
EU/1/13/847	MACI	Norvegia	17.7.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Islanda	8.8.2013
EU/1/13/848	Erivedge	Norvegia	13.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Islanda	22.8.2013
EU/1/13/849	Somatropin Biopartners	Norvegia	10.9.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Islanda	23.8.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/850	Pomalidomide Celgene	Norvegia	15.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Islanda	21.8.2013
EU/1/13/851	Lojuxta	Norvegia	28.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Liechtenstein	31.8.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Islanda	20.8.2013
EU/1/13/852	Atosiban SUN	Norvegia	29.8.2013
EU/1/13/853	Remsima	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/853	Remsima	Islanda	20.9.2013
EU/1/13/853	Remsima	Norvegia	17.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Islanda	20.9.2013
EU/1/13/854	Inflectra	Norvegia	10.10.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/13/855	IMVANEX	Islanda	23.8.2013
EU/1/13/855	Imvanex	Norvegia	17.9.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Islanda	20.8.2013
EU/1/13/856	Lonquex	Norvegia	23.8.2013
EU/1/13/857	Voncento	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Islanda	11.10.2013
EU/1/13/857	Voncento	Norvegia	16.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Islanda	19.9.2013
EU/1/13/858	Stivarga	Norvegia	9.9.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Islanda	22.11.2013
EU/1/13/859	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz	Norvegia	10.12.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Islanda	9.9.2013
EU/1/13/860	Nexium Control	Norvegia	6.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Islanda	23.9.2013
EU/1/13/861	Procysbi	Norvegia	24.9.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Islanda	15.10.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/862	Ultibro Breezhaler	Norvegia	18.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Islanda	14.10.2013
EU/1/13/863	Xoterna Breezhaler	Norvegia	18.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Islanda	19.9.2013
EU/1/13/865	Tafinlar	Norvegia	18.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/866	Cholib	Islanda	19.9.2013
EU/1/13/866	Cholib	Norvegia	24.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/867	Provenge	Islanda	19.9.2013
EU/1/13/867	Provenge	Norvegia	24.9.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/868	EVARREST	Islanda	21.10.2013
EU/1/13/868	Evarrest	Norvegia	18.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Islanda	23.9.2013
EU/1/13/869	Lemtrada	Norvegia	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Islanda	10.10.2013
EU/1/13/870	Orphacol	Norvegia	25.9.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Islanda	22.10.2013
EU/1/13/871	Ovaleap	Norvegia	17.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Islanda	11.10.2013
EU/1/13/872	Tybost	Norvegia	17.10.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Liechtenstein	31.12.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/873	Xofigo	Islanda	11.12.2013
EU/1/13/873	Xofigo	Norvegia	9.12.2013
EU/1/13/876	Imatinib Medac	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Islanda	17.10.2013
EU/1/13/876	Imatinib medac	Norvegia	16.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Islanda	12.11.2013
EU/1/13/877	Grastofil	Norvegia	18.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Islanda	12.11.2013
EU/1/13/878	Defitelio	Norvegia	21.11.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Islanda	18.10.2013
EU/1/13/879	Giotrif	Norvegia	16.10.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Islanda	16.12.2013
EU/1/13/880	Memantine Accord	Norvegia	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	Islanda	12.12.2013
EU/1/13/881	Lidocaine/Prilocaine Plethora	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/882	ABILIFY MAINTENA	Islanda	12.12.2013
EU/1/13/882	Abilify Maintena	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Islanda	11.12.2013
EU/1/13/883	Vitekta	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Islanda	12.12.2013
EU/1/13/884	Invokana	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Liechtenstein	31.12.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/13/885	Kadcyla	Islanda	12.12.2013
EU/1/13/885	Kadcyla	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Islanda	11.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/886	Relvar Eliipta	Norvegia	25.11.2013
EU/1/13/887	Fluenz Tetra	Norvegia	4.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Islanda	11.12.2013
EU/1/13/888	NovoEight	Norvegia	16.12.2013
EU/1/13/893	Opsumit	Norvegia	20.12.2013
EU/2/13/148	Meloxidolor	Norvegia	6.8.2013
EU/2/13/150	Oncept IL-2	Islanda	18.7.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Islanda	8.8.2013
EU/2/13/152	ProZinc	Norvegia	5.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Liechtenstein	31.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Islanda	9.8.2013
EU/2/13/153	Aftovaxpur Doe	Norvegia	15.7.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Islanda	20.9.2013
EU/2/13/154	Apoquel	Norvegia	12.9.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/13/155	Trifexis	Islanda	14.10.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/156	Vectra 3D	Islanda	23.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Liechtenstein	31.12.2013
EU/2/13/157	BROADLINE	Islanda	23.12.2013

ANEXA II

Lista autorizațiilor de comercializare reînnoite

Următoarele autorizații de comercializare au fost reînnoite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/03/255	Ventavis	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Islanda	9.9.2013
EU/1/03/255	Ventavis	Norvegia	18.9.2013
EU/1/06/380	Prezista	Islanda	11.10.2013
EU/1/06/380	Prezista	Norvegia	18.10.2013
EU/1/07/440	Tyverb	Islanda	26.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Islanda	19.8.2013
EU/1/08/444	Ratiograstim	Norvegia	15.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Islanda	19.8.2013
EU/1/08/445	Tevagrastim	Norvegia	15.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Islanda	20.8.2013
EU/1/08/450	Biograstim	Norvegia	27.8.2013
EU/1/08/456	Velmetia	Norvegia	11.9.2013
EU/1/08/457	Efficib	Norvegia	11.9.2013
EU/1/08/466	Bridion	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/466	Bridion	Islanda	17.7.2013
EU/1/08/466	Bridion	Norvegia	19.7.2013
EU/1/08/467	Doribax	Norvegia	29.7.2013
EU/1/08/468	INTELENCE	Islanda	17.7.2013
EU/1/08/468	Intelence	Norvegia	24.7.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Liechtenstein	31.8.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/08/470	Vimpat	Islanda	21.8.2013
EU/1/08/470	Vimpat	Norvegia	13.8.2013
EU/1/08/473	Evicel	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Islanda	16.12.2013
EU/1/08/473	Evicel	Norvegia	18.12.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Islanda	11.9.2013
EU/1/08/477	Ceplene	Norvegia	18.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Islanda	9.9.2013
EU/1/08/479	Zypadhera	Norvegia	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Islanda	9.9.2013
EU/1/08/480	Ifirmasta	Norvegia	11.9.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Islanda	11.12.2013
EU/1/08/481	Kuvan	Norvegia	10.12.2013
EU/1/08/482	Azarga	Islanda	5.9.2013
EU/1/08/482	Azarga	Norvegia	18.9.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Islanda	21.8.2013
EU/1/08/483	Zomarist	Norvegia	5.9.2013
EU/1/08/484	Icandra	Islanda	21.8.2013
EU/1/08/484	Icandra	Norvegia	5.9.2013
EU/1/08/485	Jalra	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Islanda	16.12.2013
EU/1/08/485	Jalra	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Islanda	16.12.2013
EU/1/08/486	Xiliarx	Norvegia	16.12.2013

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/1/08/488	Vidaza	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Islanda	10.12.2013
EU/1/08/488	Vidaza	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgenra	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/489	Opgenra	Islanda	16.12.2013
EU/1/08/489	Opgenra	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Islanda	23.9.2013
EU/1/08/490	Pramipexole Teva	Norvegia	20.9.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Islanda	25.11.2013
EU/1/08/491	Rasilez HCT	Norvegia	18.12.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Islanda	17.10.2013
EU/1/08/492	RoActemra	Norvegia	16.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Liechtenstein	31.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Islanda	14.10.2013
EU/1/08/494	Stelara	Norvegia	2.10.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Islanda	26.11.2013
EU/1/08/495	Zarzio	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Islanda	25.11.2013
EU/1/08/496	Filgrastim Hexal	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Liechtenstein	31.12.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Islanda	25.11.2013
EU/1/08/498	Thymanax	Norvegia	16.12.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Islanda	25.11.2013
EU/1/08/499	Valdoxan	Norvegia	17.12.2013
EU/1/08/503	Efient	Liechtenstein	31.12.2013

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

Numărul EU	Produsul	Țara	Data autorizării
EU/2/08/086	Equip WNV	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/086	Equip WNV	Islanda	24.9.2013
EU/2/08/087	Masivet	Liechtenstein	31.10.2013
EU/2/08/087	Masivet	Islanda	17.10.2013
EU/2/08/089	Onsior	Islanda	22.11.2013
EU/2/08/091	Porcilis PCV	Liechtenstein	31.12.2013

ANEXA III

Lista autorizațiilor de comercializare prelungite

Următoarele autorizații de comercializare au fost prelungite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

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

ANEXA IV

Lista autorizațiilor de comercializare retrase

Următoarele autorizații de comercializare au fost retrase în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

Numărul EU	Produsul	Țara	Data retragerii
EU/1/01/189	Replagal	Norvegia	14.8.2013
EU/1/03/266	Bondenza	Islanda	12.11.2013
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Norvegia	25.11.2013
EU/1/10/656	Possia	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/11/687	Hizentra	Norvegia	14.8.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Islanda	20.9.2013
EU/1/11/730	Rasitrio	Norvegia	3.9.2013
EU/1/12/754	Sepioglin	Islanda	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	Islanda	16.10.2013
EU/2/09/093	Netvax	Norvegia	19.9.2013
EU/2/98/010	Econor	Norvegia	5.8.2013

ANEXA V

Lista autorizațiilor de comercializare suspendate

Următoarele autorizații de comercializare au fost suspendate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 iulie-31 decembrie 2013:

Numărul EU	Produsul	Țara	Data suspendării
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Liechtenstein	31.8.2013
EU/1/09/527	Ribavirin Teva Pharma BV	Islanda	24.7.2013

V

(Anunțuri)

PROCEDURI ADMINISTRATIVE

OFICIUL EUROPEAN PENTRU SELECȚIA PERSONALULUI
(EPSO)

ANUNȚ DE CONCURS GENERAL

(2014/C 391/05)

Oficiul European pentru Selecția Personalului (EPSO) organizează următorul concurs general:

EPSO/AD/294/14 – Administratori (AD 6) în domeniul protecției datelor.

Anunțul de concurs este publicat în 24 de limbi în Jurnalul Oficial **C 391 A din 6 noiembrie 2014**.

Puteți obține informații suplimentare pe site-ul EPSO: <http://blogs.ec.europa.eu/eu-careers.info/>

RECTIFICĂRI

Rectificare la Comunicarea Comisiei privind articolul 4 alineatul (3) din Directiva 2009/22/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind acțiunile în încetare în ceea ce privește protecția intereselor consumatorilor, de codificare a Directivei 98/27/CE referitor la entitățile calificate să introducă o acțiune în justiție, în temeiul articolului 2 din directiva menționată

(Jurnalul Oficial al Uniunii Europene C 363 din 14 octombrie 2014)

(2014/C 391/06)

La pagina 43, la partea „ROMÂNIA”, în coloana „Date de contact”:

în loc de: „Bd. N. Bălcescu nr. 32-34, et. 4,
Cam. 16, sector 1,
RO-010055, București

Tel: +40 213110243

Fax: +40 213157149

E-mail: office@apc-romania.ro

Site: www.apc-romania.ro”,

se va citi: „Intr. Licurici 2, bloc 2, ap. 2, sector 3,
030894 București
ROMÂNIA

Tel./fax +40 213110243

E-mail: office@apc-romania.ro

Site: www.apc-romania.ro”.

ISSN 1977-1029 (ediție electronică)
ISSN 1830-3668 (ediție tipărită)



Oficiul pentru Publicații al Uniunii Europene
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

RO