

IV

(Informácie)

INFORMÁCIE INŠTITÚCIÍ, ORGÁNOV, ÚRADOV A AGENTÚR EURÓPSKEJ ÚNIE

EURÓPSKA KOMISIA

Súhrn rozhodnutí Európskej únie o povolení na uvedenie liekov na trh od 1. februára 2015 do 28. februára 2015*(Uverejnené v súlade s článkom 13 alebo 38 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004⁽¹⁾)*

(2015/C 148/01)

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 136, 30.4.2004, s. 1.

— **Udelenie povolenia na uvedenie na trh** (článok 38 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004): **Prijaté**

Dátum rozhodnutia	Názov lieku	INN (medzinárodný neregistrovaný názov)	Držiteľ povolenia na uvedenie na trh	Číslo záznamu v registri Spoločenstva	Lieková forma	Kód ATC (anatomicko-terapeuticko-chemický kód)	Dátum oznámenia
10.2.2015	Suvaxyn CSF Marker	živý rekombinantný vírus bovínnej vírusovej diarey s deletovaným E2 génom obsahujúci E2 glykoproteín (CP7_E2a1) klasickeho moru osípaných	Zoetis Belgium S.A. Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgique	EU/2/14/179	Lyofilizát pre prípravu injekčnej suspenzie s rozpúšťadlom	QI09AD04	12.2.2015

Ak sa chcete oboznámiť s verejnou hodnotiacou správou o príslušných liekoch a s ňou súvisiacimi rozhodnutiami, môžete kontaktovať:

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