

## IV

(Upplysningar)

UPPLYSNINGAR FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER, BYRÅER  
OCH ORGAN

## EUROPEISKA KOMMISSIONEN

**Översikt över EU-beslut om godkännande för försäljning av läkemedel fr.o.m. 1 januari 2014 t.o.m.  
31 januari 2014**(Offentliggjort i enlighet med artikel 13 eller artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG)  
nr 726/2004 <sup>(1)</sup>)

(2014/C 91/01)

**— Ändring av godkännande för försäljning (artikel 13 i Europaparlamentets och rådets förordning  
(EG) nr 726/2004): Godkännes**

| Datum för beslut | Läkemedlets namn | Innehavare av godkännande för försäljning                               | Nummer i gemenskapsregistret | Datum för delgivning |
|------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------|------------------------------|----------------------|
| 22.1.2014        | Protaphane       | Novo Nordisk A/S<br>Novo Allé,<br>DK-2880 Bagsvaerd,<br>Danmark         | EU/1/02/234                  | 24.1.2014            |
| 31.1.2014        | Leflunomide Teva | Teva Pharma B.V.<br>Computerweg 10,<br>NL-3542 DR Utrecht,<br>Nederland | EU/1/11/675                  | 5.2.2014             |

<sup>(1)</sup> EUT L 136, 30.4.2004, s. 1.