

AZ EURÓPAI GAZDASÁGI TÉRSÉGGEL KAPCSOLATOS TÁJÉKOZTATÁSOK

EFTA FELÜGYELETI HATÓSÁG

Gyógyszerkészítmények – 2008 első félévére az EGT-/EFTA-államok által kiadott forgalomba hozatali engedélyek listája

(2009/C 52/05)

Az áruk szabad mozgásával foglalkozó I. számú albizottság**Az EGT-Vegyesbizottság által feljegyzendő**

Hivatkozással az 1999. május 28-i 74/1999 EGT-vegyesbizottsági határozatra, felkérjük az EGT-Vegyesbizottságot, hogy a 2008. november 7-i ülésén jegyezze fel a gyógyszerkészítmények 2008. január 1. és június 30. közötti időszakra vonatkozó forgalomba hozatali engedélyének alábbi listáit:

- | | |
|-----------------------|---|
| <i>I. melléklet</i> | Az új forgalomba hozatali engedélyek listája |
| <i>II. melléklet</i> | A megújított forgalomba hozatali engedélyek listája |
| <i>III. melléklet</i> | A meghosszabbított forgalomba hozatali engedélyek listája |
| <i>IV. melléklet</i> | A visszavont forgalomba hozatali engedélyek listája |

I. MELLÉKLET

Az új forgalomba hozatali engedélyek listája

A 2008. január 1. és június 30. közötti időszakban az EGT-/EFTA-államokban az alábbi forgalomba hozatali engedélyeket adták ki:

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/05/312/001	Xyrem	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/334/001-004	Evoltra	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/370/001-024	Exforge	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/371/001-024	Dafiro	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/372/001-024	Copalia	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/373/001-024	Imprida	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/001-019/IS	Retacrit	Izland	2008.1.16.
EU/1/07/393/001	Soliris	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/400/001-016	Mircera	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/402/001/NO	Increlex	Norvégia	2008.1.31.
EU/1/07/421/001-009/IS	Pioglitazone	Izland	2008.1.9.
EU/1/07/422/001/NO-004/NO	Tasigna	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/07/422/001-004	Tasigna	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/423/001/NO-003/NO	Vectibix	Norvégia	2008.1.21.
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/423/001-003/IS	Vectibix	Izland	2008.1.28.
EU/1/07/427/001/NO-037/NO	Olanzapine Teva	Norvégia	2008.1.7.
EU/1/07/427/001-047/IS	Olanzapine Teva	Izland	2008.1.7.
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/428/001/IS	Abraxane	Izland	2008.1.24.
EU/1/07/428/001/NO	Abraxane	Norvégia	2008.1.21.
EU/1/07/430/001	Atripla	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/430/001/IS	Atripla	Izland	2008.1.28.
EU/1/07/430/001/NO	Atripla	Norvégia	2008.1.29.
EU/1/07/431/001/NO-019/NO	Retacrit	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/07/431/001-019	Retacrit	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/432/001/NO-019/NO	Silapo	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/07/432/001-019	Silapo	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/432/001-019/IS	Silapo	Izland	2008.1.16.
EU/1/07/433/001/IS	Nevanac	Izland	2008.1.8.
EU/1/07/434/001/NO-003/NO	Avamys	Norvégia	2008.1.23.

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/434/001-003/IS	Avamys	Izland	2008.1.25.
EU/1/07/435/001/NO-018/NO	Tesavel	Norvégia	2008.1.24.
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/07/435/001-018/IS	Tesavel	Izland	2008.1.24.
EU/1/07/436/001/NO-002/NO	Isentress	Norvégia	2008.1.16.
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Izland	2008.1.18.
EU/1/07/437/001/NO-002/NO	Ivemend	Norvégia	2008.1.31.
EU/1/07/437/001-002	Ivemend	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/437/001-002/IS	Ivemend	Izland	2008.1.22.
EU/1/07/438/001/NO-004/NO	Myfenac	Norvégia	2008.3.14.
EU/1/07/438/001-004	Myfenax	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/07/438/001-004/IS	Myfenax	Izland	2008.3.17.
EU/1/07/439/001/NO-004/NO	Mycophenolate mofetil Teva	Norvégia	2008.3.14.
EU/1/07/439/001-004	Mycophenolate mofetil Teva	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/07/439/001-004/IS	Mycophenolate mofetil Teva	Izland	2008.3.17.
EU/1/07/440/001/NO-002/NO	Tyverb	Norvégia	2008.6.17.
EU/1/07/440/001-002/IS	Tyverb	Izland	2008.6.26.
EU/1/08/441/001/NO-010/NO	Effentora	Norvégia	2008.4.15.
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/441/001-010/IS	Effentora	Izland	2008.4.17.
EU/1/08/442/001/NO-008/NO	Pradaxa	Norvégia	2008.4.14.
EU/1/08/442/001-008	Pradaxa	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/442/001-008/IS	Pradaxa	Izland	2008.3.26.
EU/1/08/443/001	Thalidomide Pharmion	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/443/001/IS	Thalidomide Pharmion	Izland	2008.4.21.
EU/1/08/443/001/NO	Thalidomide Pharmion	Norvégia	2008.5.16.
EU/1/08/446/001/NO-003/NO	Privigen	Norvégia	2008.5.19.
EU/1/08/446/001-003	Privigen	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/08/446/001-003/IS	Privigen	Izland	2008.5.23.
EU/1/08/447/001/NO-004/NO	Adenuric	Norvégia	2008.6.24.
EU/1/08/447/001-004	Adenuric	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/447/001-004/IS	Adenuric	Izland	2008.5.16.
EU/1/08/448/001/NO-002/NO	Mycamine	Norvégia	2008.5.21.

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/448/001-002/IS	Mycamine	Izland	2008.5.28.
EU/1/08/451/001/NO-004/NO	Volibris	Norvégia	2008.4.29.
EU/1/08/451/001-002/IS	Volibris	Izland	2008.5.21.
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/08/452/001	Pandemrix	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/08/452/001/IS	Pandemrix	Izland	2008.5.23.
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Norvégia	2008.5.20.
EU/1/08/453/001	Prepandrix	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/08/453/001/IS	Prepandrix	Izland	2008.5.23.
EU/1/08/454/001/NO-004/NO	Extavia	Norvégia	2008.6.3.
EU/1/08/454/001-004	Extavia	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/08/454/001-004/IS	Extavia	Izland	2008.5.30.
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/2/04/044/007/IS	Aivlosin	Izland	2008.6.19.
EU/2/07/073/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H7N1	Norvégia	2008.1.4.
EU/2/07/076/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N6	Norvégia	2008.3.13.
EU/2/07/076/001-004	Nobilis Influenza H5N6	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/07/077/001/NO-005/NO	Meloxivet	Norvégia	2008.2.7.
EU/2/07/077/001-004/IS	Meloxivet	Izland	2008.6.27.
EU/2/07/078/001/NO-003/NO	Rheumocam	Norvégia	2008.2.25.
EU/2/07/078/001-002/IS	Rheumocam	Izland	2008.1.25.
EU/2/07/078/001-003	Rheumocam	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/07/079/001/NO-004/NO	Ingelvac CircoFLEX	Norvégia	2008.3.26.
EU/2/07/079/001-004	Ingelvac CircoFLEX	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/07/079/001-004/IS	Ingelvac CircoFLEX	Izland	2008.3.19.

II. MELLÉKLET

A megújított forgalomba hozatali engedélyek listája

A 2008. január 1. és június 30. közötti időszakban az EGT-/EFTA-államokban az alábbi forgalomba hozatali engedélyeket újították meg:

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/02/246/001/NO-003/NO	Carbaglu	Norvégia	2008.5.30.
EU/1/02/246/001-003	Carbaglu	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/02/246/001-003/IS	Carbaglu	Izland	2008.5.29.
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Norvégia	2008.7.1.
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/03/247/001-002/IS	Forsteo	Izland	2008.5.21.
EU/1/03/248/001/NO-012/NO	Levitra	Norvégia	2008.2.25.
EU/1/03/248/001-012/IS	Levitra	Izland	2008.2.19.
EU/1/03/249/001/NO-012/NO	Vivanza	Norvégia	2008.2.25.
EU/1/03/249/001-012	Vivanza	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/03/249/001-012/IS	Vivanza	Izland	2008.2.19.
EU/1/03/250/001	Ytracis	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/03/250/001/IS	Ytracis	Izland	2008.2.28.
EU/1/03/250/001/NO	Ytracis	Norvégia	2008.2.25.
EU/1/03/251/001/NO-002/NO	Hepsera	Norvégia	2008.4.4.
EU/1/03/251/001-002	Hepsera	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/03/251/001-002/IS	Hepsera	Izland	2008.4.10.
EU/1/03/253/001/NO-003/NO	Aldurazyme	Norvégia	2008.5.30.
EU/1/03/253/001-003	Aldurazyme	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/03/253/001-003/IS	Aldurazyme	Izland	2008.5.22.
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Norvégia	2008.1.7.
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Izland	2008.1.7.
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Izland	2008.1.22.
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norvégia	2008.1.21.
EU/1/97/045/001-004	Helicobacter Test INFAI	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/97/045/001-004/IS	Helicobacter Test INFAI	Izland	2008.4.9.

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/97/054/001&004-005/IS	Viracept	Izland	2008.1.21.
EU/1/97/054/001, 004-005	Viracept	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/97/054/001/NO, 004/NO-005/NO	Viracept	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/97/055/001/NO-003/NO	Viramune	Norvégia	2008.1.21.
EU/1/97/055/001-003	Viramune	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/97/055/001-003/IS	Viramune	Izland	2008.1.22.
EU/1/97/057/001/IS	Quadramet	Izland	2008.1.7.
EU/1/97/057/001/NO	Quadramet	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/98/058/001/NO-002/NO	Combivir	Norvégia	2008.2.26.
EU/1/98/058/001-002	Combivir	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/98/058/001-002/IS	Combivir	Izland	2008.3.12.
EU/1/98/063/001/NO-006/NO	Rebif	Norvégia	2008.6.3.
EU/1/98/063/001-007	Rebif	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/063/001-007/IS	Rebif	Izland	2008.6.2.
EU/1/98/065/001-002	Otpison	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/066/001/NO-026/NO	Exelon	Norvégia	2008.6.3.
EU/1/98/066/001-026	Exelon	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/066/001-026/IS	Exelon	Izland	2008.5.29.
EU/1/98/067/001/NO-002/NO	MabThera	Norvégia	2008.6.24.
EU/1/98/067/001-002	Mabthera	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/067/001-002/IS	MabThera	Izland	2008.5.29.
EU/1/98/069/001a/NO-007a/NO; EU/1/98/069/001b/NO-007b/NO; EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Norvégia	2008.7.2.
EU/1/98/069/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Plavix	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/069/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Plavix	Izland	2008.6.27.
EU/1/98/070/001a/NO-007a/NO; EU/1/98/070/001b/NO-007b/NO; EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Norvégia	2008.7.2.

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/1/98/070/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Iscover	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/070/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Iscover	Izland	2008.6.27.
EU/1/98/071/001-006	Xenical	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/092/001/NO-023/NO	Prometax	Norvégia	2008.6.3.
EU/1/98/092/001-026	Prometax	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/98/092/001-026/IS	Prometax	Izland	2008.6.16.
EU/2/02/032/001/NO	Vaxxitek HVT + IBD	Norvégia	2008.1.24.
EU/2/02/033/001/NO	Dexdomitor	Norvégia	2008.1.21.
EU/2/02/034/001/NO	Nobivac Bb macskák számára	Norvégia	2008.1.24.
EU/2/02/035/001/NO-007/NO	SevoFlo	Norvégia	2008.1.17.
EU/2/02/036/001/NO-002/NO	Nobilis OR inac	Norvégia	2008.2.26.
EU/2/02/036/001-002	Nobilis OR inac	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	Izland	2008.1.21.
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/03/037/005/IS	ProteqFlu	Izland	2008.1.21.
EU/2/03/037/005/NO	ProteqFlu	Norvégia	2008.3.27.
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/03/038/005/IS	ProteqFlu-Te	Izland	2008.1.21.
EU/2/03/038/005/NO	ProteqFlu Te	Norvégia	2008.3.27.
EU/2/03/039/001/NO-030/NO	Advocate	Norvégia	2008.4.22.
EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS	Advocate macskák számára	Izland	2008.3.13.
EU/2/03/039/001-030	Advocate	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/2/03/039/005-012&015-018&023-030/IS	Advocate kutyák számára	Izland	2008.3.13.
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/2/96/002/001/NO-003/NO	Fevaxyn Pentofel	Norvégia	2008.2.12.
EU/2/97/001-018/IS	Dicural	Izland	2008.1.21.
EU/2/97/003/001/NO-018/NO	Dicural	Norvégia	2008.2.25.
EU/2/97/003/001-018	Dicural	Liechtenstein	2008.2.29.

EU-szám	Termék	Ország	Engedélyezés időpontja
EU/2/97/004/001&010/IS	Metacam szarvasmarhák és sertések számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS	Metacam kutyák számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/97/004/006&011/IS	Metacam kutyák és macskák számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS	Metacam szarvasmarhák, sertések és lovak számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/97/004/009&030/IS	Metacam lovak számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/97/004/026/IS	Metacam macskák számára	Izland	2008.1.4.
EU/2/98/006/001-010	Nobilis IB 4-91	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/2/98/006/001-010/IS	Nobilis IB 4-91	Izland	2008.5.23.
EU/2/98/007/001/NO-003/NO	Clomicalm	Norvégia	2008.5.26.
EU/2/98/007/001-003	Clomicalm	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/2/98/007/001-003/IS	Clomicalm	Izland	2008.4.21.
EU/2/98/008/001/NO-004/NO	Neocolipor	Norvégia	2008.4.21.
EU/2/98/008/001-004	Neocolipor	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/2/98/008/001-004/IS	Neocolipor	Izland	2008.4.9.

III. MELLÉKLET

A meghosszabbított forgalomba hozatali engedélyek listája

A 2008. január 1. és június 30. közötti időszakban az EGT-/EFTA-államokban az alábbi forgalomba hozatali engedélyeket hosszabbították meg:

EU-szám	Termék	Ország	Meghosszabbítás időpontja
EU/1/00/143/010/NO-011/NO	Kogenate Bayer	Norvégia	2008.1.28.
EU/1/00/143/010-011	Kogenate Bayer	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/00/143/010-011/IS	Kogenate Bayer	Izland	2008.1.16.
EU/1/00/144/004	Helixate NexGen	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/00/144/004/IS	Helixate NexGen	Izland	2008.1.16.
EU/1/00/144/004/NO	Helixate NexGen	Norvégia	2008.1.28.
EU/1/00/167/008	Prevenar	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/01/172/006	Kaletra	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/01/172/006/IS	Kaletra	Izland	2008.4.14.
EU/1/01/172/006/NO	Kaletra	Norvégia	2008.4.14.
EU/1/01/195/016/NO-021/NO	Liprolog	Norvégia	2008.1.29.
EU/1/01/195/016-021	Liprolog	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/01/200/002	Viread	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/01/200/002/NO	Viread	Norvégia	2008.4.23.
EU/1/02/213/017-023	MicardisPlus	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/02/213/017/NO-023/NO	MicardisPlus	Norvégia	2008.5.27.
EU/1/02/213/017-023/IS	MicardisPlus	Izland	2008.4.15.
EU/1/02/214/011-015	Kinzalcomb	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/02/215/015-021	Pritor Plus	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/02/218/012-029	Axura	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/02/218/012-029/IS	Axura	Izland	2008.5.28.
EU/1/02/218/016/NO-023/NO	Axura	Norvégia	2008.5.27.
EU/1/02/219/016-021	Ebixa	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/02/219/022/NO-049/NO	Ebixa	Norvégia	2008.5.21.
EU/1/02/219/022-049	Ebixa	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/02/219/022-049/IS	Ebixa	Izland	2008.5.27.
EU/1/03/260/019/NO-023/NO	Stalevo	Norvégia	2008.5.27.
EU/1/03/260/019-023	Stalevo	Liechtenstein	2008.4.30.

EU-szám	Termék	Ország	Meghosszabbítás időpontja
EU/1/03/260/019-023/IS	Stalevo	Izland	2008.5.20.
EU/1/03/267/008/NO-009/NO	Reyataz	Norvégia	2008.5.16.
EU/1/03/267/008-009	Reyataz	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/03/267/008-009/IS	Reyataz	Izland	2008.4.22.
EU/1/03/268/004	Cholestagel	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/03/271/001-006/IS	Advate	Izland	2008.5.30.
EU/1/03/271/005/NO-006/NO	Advate	Norvégia	2008.6.3.
EU/1/03/271/005-006	Advate	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/04/274/002	Velcade	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/04/274/002/NO	Velcade	Norway	2008.4.21.
EU/1/04/279/036-043	Lyrica	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/04/283/008/NO-012/NO	Ariclaim	Norvégia	2008.1.17.
EU/1/04/283/008-012/IS	Ariclaim	Izland	2008.2.15.
EU/1/04/298/003	Kivexa	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/04/298/003/NO	Kivexa	Norvégia	2008.2.29.
EU/1/06/357/018-021	Gardasil	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/06/358/018-021	Silgard	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/06/366/017/NO-022/NO	Tandemact	Norvégia	2008.4.22.
EU/1/06/366/017-022	Tandemact	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/06/366/017-022/IS	Tandemact	Izland	2008.4.16.
EU/1/06/368/058-087	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/06/370/025-033	Exforge	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/371/025-033	Dafiro	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/372/025-033	Copalia	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/06/373/025-033	Imprida	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/1/07/387/009/NO-010/NO	Advagraf	Norvégia	2008.1.25.
EU/1/07/387/009-010	Advagraf	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/388/002	Sebivo	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/07/388/002/NO	Sebivo	Norvégia	2008.2.28.
EU/1/96/006/004/NO-006/NO	NovoSeven	Norvégia	2008.5.21.

EU-szám	Termék	Ország	Meghosszabbítás időpontja
EU/1/96/006/004-006	NovoSeven	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/96/006/004-006/IS	NovoSeven	Izland	2008.5.22.
EU/1/96/007/031/NO-038/NO	Humalog	Norway	2008.1.31.
EU/1/96/007/031-038	Humalog	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/96/027/006/NO-007/NO	Hycamtin	Norvégia	2008.4.9.
EU/1/96/027/006-007	Hycamtin	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/96/027/006-007/IS	Hycamtin	Izland	2008.3.26.
EU/1/97/030/085-139	Insuman	Liechtenstein	2008.2.29.
EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Norvégia	2008.4.22.
EU/1/98/069/008-010	Plavix	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/98/069/008-010/IS	Plavix	Izland	2008.4.17.
EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Norvégia	2008.5.19.
EU/1/98/070/008-010	Iscover	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/98/070/008-010/IS	Iscover	Izland	2008.4.17.
EU/1/99/119/015	NovoRapid	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/99/119/015/NO	NovoRapid	Norvégia	2008.2.25.
EU/2/04/044/007	Aivlosin	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/2/04/045/007/NO	Previcox	Norvégia	2008.1.29.
EU/2/97/004/031-032	Metacam	Liechtenstein	2008.6.30.

IV. MELLÉKLET

A visszavont forgalomba hozatali engedélyek listája

A 2008. január 1. és június 30. közötti időszakban az EGT-/EFTA-államokban az alábbi forgalomba hozatali engedélyeket vonták vissza:

EU-szám	Termék	Ország	Visszavonás időpontja
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviax	Norvégia	2008.1.24.
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Liechtenstein	2008.4.30.
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Izland	2008.3.11.
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Norvégia	2008.4.2.
EU/1/99/098/001-002	Zenapax	Liechtenstein	2008.6.30.
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Liechtenstein	2008.6.30.