

Produkty lecznicze — Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2007 r.

(2008/C 40/05)

Podkomitet I — ds. swobodnego przepływu towarów

W nawiązaniu do decyzji Wspólnego Komitetu EOG nr 74/1999 z dnia 28 maja 1999 r. Wspólnemu Komitetowi EOG przekazuje się celem przyjęcia do wiadomości na posiedzeniu w dniu 28 września 2007 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2007 r.:

- ZAŁĄCZNIK I Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
- ZAŁĄCZNIK II Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
- ZAŁĄCZNIK III Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
- ZAŁĄCZNIK IV Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

ZAŁĄCZNIK I

Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2007 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/001-012/IS	Diacomit	Islandia	23.1.2007
EU/1/06/343/001-005	Baraclude	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/360/001-010	Champix	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/361/001/NO	Luminity	Norwegia	7.2.2007
EU/1/06/363/001-009	Sprycel	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/364/001-005	Adrovanace	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/364/001-005/IS	Adrovanace	Islandia	22.1.2007
EU/1/06/364/001-005/NO	Adrovanace	Norwegia	14.2.2007
EU/1/06/365/001-003	Elaprase	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/365/001-003/IS	Elaprase	Islandia	6.2.2007
EU/1/06/365/001-003/NO	Elaprase	Norwegia	30.1.2007
EU/1/06/366/001-004	Tandemact	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/366/001-004/IS	Tandemact	Islandia	24.1.2007
EU/1/06/366/001-004/NO	Tandemact	Norwegia	30.1.2007
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/367/001-012/NO	Diacomit	Norwegia	9.2.2007
EU/1/06/368/001-002/IS, 011-019/IS	Insulin Human Winthrop Rapid	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/001-002/NO, 011-019/NO	Insulin Human Winthrop Rapid	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/368/001-057	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/368/003-004/IS, 020-028/IS	Insulin Human Winthrop Basal	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/003-004/NO, 020-028/NO	Insulin Human Winthrop Basal	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/368/005-006/IS, 029-037/IS	Insulin Human Winthrop Comb 15	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/005-006/NO, 029-037/NO	Insulin Human Winthrop Comb 15	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/368/007-008/IS, 038-046/IS	Insulin Human Winthrop Comb 25	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/007-008/NO, 038-046/NO	Insulin Human Winthrop Comb 25	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/368/009-010/IS, 047-055/IS	Insulin Human Winthrop Comb 50	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/009-010/NO, 047-055/NO	Insulin Human Winthrop Comb 50	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/368/056-057/IS	Insulin Human Winthrop Infusat	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/368/056-057/NO	Insulin Human Winthrop Infusat	Norwegia	13.2.2007
EU/1/06/369/001-028	Irbesartan Hydrochlorothiazide BMS	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/369/001-028/IS	Irbesartan HCT BMS	Islandia	16.2.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/369/001-028/NO	Irbesartan HCT BMS	Norwegia	15.2.2007
EU/1/06/370/001-024/IS	Exforge	Islandia	14.2.2007
EU/1/06/370/001-024/NO	Exforge	Norwegia	22.2.2007
EU/1/06/371/001-024/IS	Dafiro	Islandia	14.2.2007
EU/1/06/371/001-024/NO	Dafiro	Norwegia	5.3.2007
EU/1/06/372/001-024/IS	Copalia	Islandia	14.2.2007
EU/1/06/372/001-024/NO	Copalia	Norwegia	5.3.2007
EU/1/06/373/001-024/IS	Imprida	Islandia	14.2.2007
EU/1/06/373/001-024/NO	Imprida	Norwegia	5.3.2007
EU/1/06/374/001	Lucentis	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/374/001/IS	Lucentis	Islandia	12.2.2007
EU/1/06/374/001/NO	Lucentis	Norwegia	7.2.2007
EU/1/06/375/001-033	Irbesartan BMS	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/375/001-033/IS	Irbesartan BMS	Islandia	15.2.2007
EU/1/06/375/001-033/NO	Irbesartan BMS	Norwegia	15.2.2007
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/376/001-033/IS	Irbesartan Winthrop	Islandia	16.2.2007
EU/1/06/376/001-033/NO	Irbesartan Winthrop	Norwegia	15.2.2007
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan Hydrochlorothiazide Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/377/001-028/IS	Irbesartan HCT Winthrop	Islandia	16.2.2007
EU/1/06/377/001-028/NO	Irbesartan HCT Winthrop	Norwegia	15.2.2007
EU/1/06/378/001-016	Inovelon	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/378/001-016/IS	Inovelon	Islandia	25.2.2007
EU/1/06/378/001-016/NO	Inovelon	Norwegia	15.2.2007
EU/1/06/379/001	Cystadane	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/379/001/IS	Cystadane	Islandia	23.2.2007
EU/1/06/379/001/NO	Cystadane	Norwegia	27.2.2007
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Islandia	21.2.2007
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norwegia	26.2.2007
EU/1/06/381/001-008	Daronrix	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/381/001-008/IS	Daronrix	Islandia	26.3.2007
EU/1/06/381/001-008/NO	Daronrix	Norwegia	20.4.2007
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/07/382/001-018/IS	Xelevia	Islandia	11.4.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/382/001-018/NO	Xelevia	Norwegia	18.4.2007
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/07/383/001-018/IS	Januvia	Islandia	10.4.2007
EU/1/07/383/001-018/NO	Januvia	Norwegia	18.4.2007
EU/1/07/384/001-002	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/384/001-002/IS	Docetaxel Winthrop	Islandia	18.5.2007
EU/1/07/384/001-002/NO	Docetaxel Winthrop	Norwegia	10.5.2007
EU/1/07/385/001-004	Focetria	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/385/001-004/IS	Focetria	Islandia	19.6.2007
EU/1/07/385/001-004/NO	Focetria	Norwegia	18.6.2007
EU/1/07/386/001-010	Toviaz	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/386/001-010/IS	Toviaz	Islandia	24.5.2007
EU/1/07/386/001-010/NO	Toviaz	Norwegia	31.5.2007
EU/1/07/387/001-008	Advagraf	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/387/001-008/IS	Advagraf	Islandia	16.5.2007
EU/1/07/387/001-008/NO	Advagraf	Norwegia	18.5.2007
EU/1/07/388/001	Sebivo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/388/001/IS	Sebivo	Islandia	24.5.2007
EU/1/07/388/001/NO	Sebivo	Norwegia	14.5.2007
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/389/001-003/IS	Orencia	Islandia	18.6.2007
EU/1/07/389/001-003/NO	Orencia	Norwegia	19.6.2007
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/390/001-004/IS	Altargo	Islandia	21.6.2007
EU/1/07/390/001-004/NO	Altargo	Norwegia	21.6.2007
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/394/001-006	Optaflu	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/394/001-006/IS	Optaflu	Islandia	21.6.2007
EU/2/06/064/001-004	ProMeris	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/064/001-004/IS	ProMeris	Islandia	18.1.2007
EU/2/06/064/001-004/NO	ProMeris	Norwegia	20.2.2007
EU/2/06/065/001-010	ProMeris Duo	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/065/001-010/IS	ProMeris Duo	Islandia	18.1.2007
EU/2/06/065/001-010/NO	ProMeris Duo	Norwegia	20.2.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/06/066/001-012	Prac-Tic	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/066/001-012/IS	PRAC-TIC	Islandia	21.1.2007
EU/2/06/066/001-012/NO	Prac-tic	Norwegia	23.1.2007
EU/2/06/067/001-002/IS	Medicinal Oxygen	Islandia	16.3.2007
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/068/001-004/IS	Ypozane	Islandia	26.1.2007
EU/2/06/068/001-004/NO	Ypozane	Norwegia	19.2.2007
EU/2/06/069/001	Cortavance	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/069/001/IS	Cortavance	Islandia	23.2.2007
EU/2/06/069/001/NO	Cortavance	Norwegia	20.2.2007
EU/2/06/070/001-003	Meloxicam CEVA	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/070/001-003/NO	Meloxicam Ceva	Norwegia	20.2.2007
EU/2/07/071/001-003	Slentrol	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/07/071/001-003/IS	Slentrol	Islandia	26.4.2007
EU/2/07/071/001-003/NO	Slentrol	Norwegia	19.6.2007
EU/2/07/073/001-004	Nobilis Influenza H7N1	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/07/073/001-004/IS	Nobilis Influenza H7N1	Islandia	1.6.2007
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Liechtenstein	30.6.2007

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2007 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/01/200/001	Viread	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/01/200/001/IS	Viread	Islandia	22.1.2007
EU/1/01/200/001/NO	Viread	Norwegia	29.1.2007
EU/1/02/201/001-006/IS	Protopic	Islandia	8.1.2007
EU/1/02/202/001-006/IS	Protopy	Islandia	8.1.2007
EU/1/02/203/001-004	Kineret	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/203/001-004/IS	Kineret	Islandia	22.3.2007
EU/1/02/203/001-004/NO	Kineret	Norwegia	18.4.2007
EU/1/02/204/001	Trisenox	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/02/204/001/IS	Trisenox	Islandia	14.3.2007
EU/1/02/204/001/NO	Trisenox	Norwegia	22.3.2007
EU/1/02/205/001-002	Lumigan	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/205/001-002/IS	Lumigan	Islandia	14.3.2007
EU/1/02/205/001-002/NO	Lumigan	Norwegia	29.3.2007
EU/1/02/206/001-020	Arixtra	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/206/001-020/IS	Arixtra	Islandia	23.4.2007
EU/1/02/206/001-020/NO	Arixtra	Norwegia	18.5.2007
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Islandia	23.4.2007
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Norwegia	18.5.2007
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/209/001-008/IS	Dynastat	Islandia	25.4.2007
EU/1/02/211/001-005	Dynepo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/211/001-005, 010-012/IS	Dynepo	Islandia	25.4.2007
EU/1/02/211/001-005, 010-012/NO	Dynepo	Norwegia	18.5.2007
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/212/001-026/IS	Vfend	Islandia	16.5.2007
EU/1/02/212/001-026/NO	Vfend	Norwegia	23.5.2007
EU/1/02/213/001-016	MicardisPlus	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/213/001-016/IS	MicardisPlus	Islandia	23.5.2007
EU/1/02/213/001-016/NO	MicardisPlus	Norwegia	18.6.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/02/214/001-010	Kinzalkomb	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/214/001-010/IS	Kinzalkomb	Islandia	23.5.2007
EU/1/02/214/001-010/NO	Kinzalkomb	Norwegia	18.6.2007
EU/1/02/215/001-014	PritorPlus	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/215/001-014/IS	PritorPlus	Islandia	13.6.2007
EU/1/02/215/001-014/NO	PritorPlus	Norwegia	18.6.2007
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/216/001-002/IS	Invanz	Islandia	21.3.2007
EU/1/02/217/001-002	Opatanol	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/217/001-002/IS	Opatanol	Islandia	19.6.2007
EU/1/02/217/001-002/NO	Opatanol	Norwegia	28.6.2007
EU/1/02/219/001-015	Ebixa	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/220/001-005	Tracleer	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/220/001-005/IS	Tracleer	Islandia	22.6.2007
EU/1/07/183/001, 004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-029/IS	HBVAXPRO	Islandia	21.2.2007
EU/1/96/014/001-003/IS	Tritanrix HepH	Islandia	21.2.2007
EU/1/96/027/001, 003-005/IS	Hycamtin	Islandia	9.1.2007
EU/1/97/030/028-084	Insuman	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/97/030/033-037, 057-58, 69-72/IS	Insuman Basal	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/033-037, 057-58, 69-72/NO	Insuman Basal	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/030/038-042, 59-60, 73-76/IS	Insuman Comb 15	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/038-042, 59-60, 73-76/NO	Insuman Comb 15	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/030/043-047, 61-62, 77-80/IS	Insuman Comb 25	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/043-047, 61-62, 77-80/NO	Insuman Comb 25	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/030/048-052, 63-64, 81-84/IS	Insuman Comb 50	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/048-052, 63-64, 81-84/NO	Insuman Comb 50	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/030/053-054/IS	Insuman Comb Infusat	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/053-054/NO	Insuman Comb Infusat	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/030/28-32, 55-56, 65-68/IS	Insuman Rapid	Islandia	16.2.2007
EU/1/97/030/28-32, 55-56, 65-68/NO	Insuman Rapid	Norwegia	13.2.2007
EU/1/97/032/001	Leukoscan	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/032/001/IS	Leukoscan	Islandia	27.6.2007
EU/1/97/033/001-003	Avonex	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/97/033/001-003/IS	Avonex	Islandia	13.3.2007
EU/1/97/033/001-003/NO	Avonex	Norwegia	20.3.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/97/035/001-004/IS	Refludan	Islandia	14.3.2007
EU/1/97/035/001-004/NO	Refludan	Norwegia	10.4.2007
EU/1/97/037/001	Vistide	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/040/001-002	Teslscan	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/040/001-002/IS	Teslscan	Islandia	19.6.2007
EU/2/01/030/001-004/NO	Virbagen Omega	Norwegia	14.3.2007
EU/2/02/032/001	Vaxxitek HVT+IBD	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/96/002/001-003	Fevaxyn Pentofel	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/96/002/001-003/IS	Fevaxyn Pentofel	Islandia	14.3.2007

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2007 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/00/134/030-037	Lantus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/00/157/035-067	Azomyr	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/157/035-067/IS	Azomyr	Islandia	22.5.2007
EU/1/00/157/035-067/NO	Azomyr	Norwegia	5.6.2007
EU/1/00/160/037-069	Aerius	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/160/037-069/IS	Aerius	Islandia	22.5.2007
EU/1/00/160/037-069/NO	Aerius	Norwegia	5.6.2007
EU/1/00/161/035/067/IS	Neoclarityn	Islandia	22.5.2007
EU/1/00/161/035-067	Neoclarityn	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/161/035-067/NO	Neoclarityn	Norwegia	5.6.2007
EU/1/01/184/069-073	Nespo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/01/184/069-073/IS	Nespo	Islandia	1.6.2007
EU/1/01/185/069-073	Aranesp	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/01/185/069-073/IS	Aranesp	Islandia	25.5.2007
EU/1/02/211/010-012	Dynepo	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/213/013-016	MicardisPlus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/02/215/013-014	PritorPlus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/03/251/002	Hepsera	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/03/266/005-006	Bondenza	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/276/036/IS	Abilify	Islandia	18.1.2007
EU/1/04/280/008	Yentreve	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/281/002-005	Erbitux	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/281/002-005/IS	Erbitux	Islandia	21.2.2007
EU/1/04/281/002-005/NO	Erbitux	Norwegia	14.3.2007
EU/1/04/307/011-013	Zonegran	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/05/327/018	Exubera	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/05/331/014-037	Ne juin upro	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/332/004-006	Omnitrope	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/06/332/004-006/IS	Omnitrope	Islandia	18.5.2007
EU/1/06/349/009-010	Avaglim	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/06/360/011	Champix	Liechtenstein	30.6.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/96/016/004	Norvir	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/069/005a, 005b, 006a, 006b	Plavix	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/070/005a, 005b, 006a, 006b	Iscover	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/089/020-022	Pritor	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/090/017-020	Micardis	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/096/009-012	Temodal	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/096/009-012/IS	Temodal	Islandia	22.5.2007
EU/1/98/096/009-012/NO	Temodal	Norwegia	29.5.2007
EU/1/99/111/010-011/NO	Stocrin	Norwegia	8.1.2007
EU/1/99/123/012	Renagel	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/03/040/002	Gonazon	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/03/040/002/IS	Gonazon	Islandia	29.1.2007
EU/2/03/040/002/NO	Gonazon	Norwegia	20.2.2007
EU/2/04/044/006	Aivlosin	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/04/045/005-006	Previcox	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/04/045/007	Previcox	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/04/045/007/IS	Previcox	Islandia	21.3.2007
EU/2/97/004/024-025	Metacam	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/97/004/026-028	Metacam	Liechtenstein	30.6.2007

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2007 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/02/236/001-004/IS	Ultratard	Islandia	1.1.2007
EU/1/02/235/001-004/IS	Monotard	Islandia	1.1.2007