

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

(2008/C 146/03)

Podkomitet I — Ds. swobodnego przepływu towarów

Do wiadomości Wspólnego Komitetu EOG

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 14 marca 2008 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.:

<i>Załącznik I</i>	Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
<i>Załącznik II</i>	Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
<i>Załącznik III</i>	Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
<i>Załącznik IV</i>	Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
<i>Załącznik V</i>	Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

ZAŁĄCZNIK I

Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.** udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/361/001	Luminy	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/387/001-008	Advagraf	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/391/001/NO-004/NO	Revlimid	Norwegia	13.7.2007
EU/1/07/391/001-004/IS	Revlimid	Islandia	11.7.2007
EU/1/07/392/001	Circadin	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/392/001/IS	Circadin	Islandia	8.8.2007
EU/1/07/392/001/NO	Circadin	Norwegia	15.8.2007
EU/1/07/393/001/IS	Soliris	Islandia	19.7.2007
EU/1/07/393/001/NO	Soliris	Norwegia	19.7.2007
EU/1/07/394/001/NO-006/NO	Optaflu	Norwegia	20.8.2007
EU/1/07/395/001/NO-064/NO	Invega	Norwegia	17.7.2007
EU/1/07/395/001-064	Invega	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/395/001-064/IS	Invega	Islandia	20.7.2007
EU/1/07/396/001/NO-003/NO	Pergoveris	Norwegia	3.7.2007
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/396/001-003/IS	Pergoveris	Islandia	20.7.2007
EU/1/07/397/001	Siklos	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/397/001/IS	Siklos	Islandia	19.7.2007
EU/1/07/397/001/NO	Siklos	Norwegia	22.8.2007
EU/1/07/398/001/NO-014/NO	Optimark	Norwegia	20.8.2007
EU/1/07/398/001-014	OptiMark	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/398/001-014/IS	OptiMark	Islandia	20.8.2007
EU/1/07/399/001/NO-006/NO	Aerinaze	Norwegia	22.8.2007
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/399/001-006/IS	Aerinaze	Islandia	30.8.2007
EU/1/07/400/001/NO-016/NO	Mircera	Norwegia	3.9.2007
EU/1/07/400/001-016/IS	Mircera	Islandia	17.8.2007
EU/1/07/401/001/NO-006/NO	Orlistat GSK	Norwegia	20.8.2007
EU/1/07/401/001-006	Orlistat GSK	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/401/001-006/IS	Orlistat GSK	Islandia	21.8.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/402/001	Increlex	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/07/402/001/IS	Increlex	Islandia	31.8.2007
EU/1/07/403/001	Atriance	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/403/001/IS	Atriance	Islandia	20.9.2007
EU/1/07/403/001/NO	Atriance	Norwegia	4.9.2007
EU/1/07/404/001/NO-005/NO	Flebogammadif	Norwegia	13.9.2007
EU/1/07/404/001-005	Flebogammadif	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/404/001-005/IS	Flebogammadif	Islandia	13.9.2007
EU/1/07/405/001/NO-020/NO	Rasilez	Norwegia	14.9.2007
EU/1/07/405/001-020	Rasilez	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/405/001-020/IS	Rasilez	Islandia	6.9.2007
EU/1/07/406/001/NO-020/NO	Enviage	Norwegia	14.9.2007
EU/1/07/406/001-020	Enviage	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/406/001-020/IS	Enviage	Islandia	11.9.2007
EU/1/07/407/001/NO-020/NO	Sprimeo	Norwegia	14.9.2007
EU/1/07/407/001-020	Sprimeo	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/407/001-020/IS	Sprimeo	Islandia	11.9.2007
EU/1/07/408/001/NO-020/NO	Tekturna	Norwegia	14.9.2007
EU/1/07/408/001-020	Tekturna	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/408/001-020/IS	Tekturna	Islandia	6.9.2007
EU/1/07/409/001/NO-020/NO	Riprazo	Norwegia	14.9.2007
EU/1/07/409/001-020	Riprazo	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/409/001-020/IS	Riprazo	Islandia	11.9.2007
EU/1/07/410/001/NO-016/NO	Binocrit	Norwegia	13.9.2007
EU/1/07/410/001-016	Binocrit	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/410/001-016/IS	Binocrit	Islandia	18.9.2007
EU/1/07/411/001/NO-016/NO	Epoetin alfa Hexal	Norwegia	13.9.2007
EU/1/07/411/001-016	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/411/001-016/IS	Epoetin alfa Hexal	Islandia	19.9.2007
EU/1/07/412/001/NO-016/NO	Abseamed	Norwegia	12.9.2007
EU/1/07/412/001-016	Abseamed	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/412/001-016/IS	Abseamed	Islandia	19.9.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/413/001/NO-003/NO	Gliolan	Norwegia	28.9.2007
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/413/001-003/IS	Gliolan	Islandia	21.9.2007
EU/1/07/414/001/NO-017/NO	Galvus	Norwegia	8.10.2007
EU/1/07/414/001-017	Galvus	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/414/001-017/IS	Galvus	Islandia	18.10.2007
EU/1/07/415/001/NO-056/NO	Zalasta	Norwegia	16.10.2007
EU/1/07/415/001-056/IS	Zalasta	Islandia	26.10.2007
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/416/001	Ecalta	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/416/001/IS	Ecalta	Islandia	13.10.2007
EU/1/07/416/001/NO	Ecalta	Norwegia	28.9.2007
EU/1/07/417/001/NO-002/NO	Yondelis	Norwegia	23.10.2007
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/417/001-002/IS	Yondelis	Islandia	15.10.2007
EU/1/07/418/001/NO-010/NO	Celsentri	Norwegia	25.9.2007
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/418/001-010/IS	Celsentri	Islandia	13.10.2007
EU/1/07/419/001/NO-009/NO	Cervarix	Norwegia	25.9.2007
EU/1/07/419/001-009	Cervarix	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/07/419/001-009/IS	Cervarix	Islandia	12.10.2007
EU/1/07/420/001	Cyanokit	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/420/001/IS	Cyanokit	Islandia	17.12.2007
EU/1/07/420/001/NO	Cyanokit	Norwegia	19.12.2007
EU/1/07/421/001/NO-009/NO	Pioglitazon/metformin Takeda	Norwegia	19.12.2007
EU/1/07/421/001-009	Pioglitazone/Metformin Hydrochloride Takeda	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/422/001-004/IS	Tasigna	Islandia	14.12.2007
EU/1/07/424/001	Torisel	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/424/001/IS	Torisel	Islandia	10.12.2007
EU/1/07/424/001/NO	Torisel	Norwegia	3.12.2007
EU/1/07/425/001/NO-018/NO	Eucreas	Norwegia	5.12.2007
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Liechtenstein	31.12.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/425/001-018/IS	Eucreas	Islandia	6.12.2007
EU/1/07/426/001/NO-011/NO	Olanzapine Neopharma	Norwegia	19.12.2007
EU/1/07/426/001-011/IS	Olanzapine Neopharma	Islandia	7.12.2007
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/433/001	Nevanac	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/07/433/001/NO	Nevanac	Norwegia	18.12.2007
EU/107/427/001-037	Olanzapine Teva	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/06/067/001-002	Medicinal Oxygen Air Liquide Santé	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/06/070/001-003/IS	Meloxidyl	Islandia	17.8.2007
EU/2/07/072/001/NO-002/NO	Suprelorin	Norwegia	24.10.2007
EU/2/07/072/001-002	Suprelorin	Liechtenstein	31.8.2007
EU/2/07/072/001-002/IS	Suprelorin	Islandia	10.8.2007
EU/2/07/074/001/NO-006/NO	Prilactone	Norwegia	20.12.2007
EU/2/07/074/001-006/IS	Prilactone	Islandia	19.7.2007
EU/2/07/075/001/NO-004/NO	Circovac	Norwegia	20.12.2007
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Liechtenstein	31.8.2007
EU/2/07/075/001-004/IS	Circovac	Islandia	12.7.2007
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Liechtenstein	31.12.2007

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.** odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/02/209/001/NO-008/NO	Dynastat	Norwegia	14.9.2007
EU/1/02/216/001/NO-002/NO	Invanz	Norwegia	4.7.2007
EU/1/02/218/001/NO-011/NO	Axura	Norwegia	16.7.2007
EU/1/02/218/001-011/IS	Axura	Islandia	11.7.2007
EU/1/02/219/001/NO-015/NO	Ebixa	Norwegia	11.7.2007
EU/1/02/219/001-015/IS	Ebixa	Islandia	6.7.2007
EU/1/02/220/001/NO-005/NO	Tracleer	Norwegia	13.8.2007
EU/1/02/221/001/NO-010/NO	Pegasys	Norwegia	18.7.2007
EU/1/02/221/001-010/IS	Pegasys	Islandia	13.7.2007
EU/1/02/221/001-010	Pegasys	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/02/222/001/NO-002/NO	Tamiflu	Norwegia	31.7.2007
EU/1/02/222/001-002	Tamiflu	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/02/222/001-004/IS	Tamiflu	Islandia	13.7.2007
EU/1/02/223/001/NO-003/NO	Evra	Norwegia	17.9.2007
EU/1/02/223/001-003	Evra	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/223/001-003/IS	Evra	Islandia	1.10.2007
EU/1/02/224/001/NO-005/NO	Ambirix	Norwegia	25.9.2007
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/224/001-005/IS	Ambirix	Islandia	1.10.2007
EU/1/02/225/001/NO-002/NO	Xigris	Norwegia	27.8.2007
EU/1/02/225/001-002	Xigris	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/02/225/001-002/IS	Xigris	Islandia	16.8.2007
EU/1/02/226/001	InductOs	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/226/001/IS	InductOs	Islandia	17.9.2007
EU/1/02/226/001/NO	InductOs	Norwegia	10.9.2007
EU/1/02/227/001/NO-003/NO	Neulasta	Norwegia	27.8.2007
EU/1/02/227/001-003	Neulasta	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/02/227/001-003/IS	Neulasta	Islandia	16.8.2007
EU/1/02/228/001-003/IS	Neupopeg	Islandia	15.8.2007
EU/1/02/228/001/NO-003/NO	Neupopeg	Norwegia	27.8.2007
EU/1/02/228/001-003	Neupopeg	Liechtenstein	31.8.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/02/229/001/NO-037/NO	Actraphane	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/229/001-037	Actraphane	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/229/001-037/IS	Actraphane	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/230/001/NO-017/NO	Actrapid	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/230/001-017	Actrapid	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/230/001-017/IS	Actrapid	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/231/001/NO-037/NO	Mixtard	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/231/001-037	Mixtard	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/231/001-037/IS	Mixtard	Islandia	16.10.2007
EU/1/02/232/001/NO-003/NO	Velosulin	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/232/001-003	Velosulin	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/232/001-003/IS	Velosulin	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/233/001/NO-017/NO	Insulatard	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/233/001-017	Insulatard	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/233/001-017/IS	Insulatard	Islandia	16.10.2007
EU/1/02/234/001/NO-017/NO	Protaphane	Norwegia	9.10.2007
EU/1/02/234/001-017	Protaphane	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/234/001-017/IS	Protaphane	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/237/001/NO-008/NO	Cialis	Norwegia	15.10.2007
EU/1/02/237/001-008	Cialis	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/237/001-008/IS	Cialis	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/238/001	Zavesca	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/238/001/IS	Zavesca	Islandia	1.10.2007
EU/1/02/238/001/NO	Zavesca	Norwegia	17.9.2007
EU/1/02/240/001/NO-004/NO	Somavert	Norwegia	26.9.2007
EU/1/02/240/001-004	Somavert	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/240/001-004/IS	Somavert	Islandia	19.10.2007
EU/1/97/031/001/NO-003/NO, 019/NO-046/NO	Neorecormon	Norwegia	17.7.2007
EU/1/97/031/001-003, 019-046	NeoRecormon	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/97/031/001-013, 019-024, 027-046/IS	NeoRecormon	Islandia	11.7.2007
EU/1/97/032/001/NO	LeukoScan	Norwegia	4.7.2007
EU/1/97/037/001/IS	Vistide	Islandia	6.7.2007
EU/1/97/037/001/NO	Vistide	Norwegia	13.9.2007
EU/1/97/039/001/NO-004/NO	Cystagon	Norwegia	31.7.2007
EU/1/97/039/001-004	Cystagon	Liechtenstein	31.8.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/97/039/001-004/IS	Cystagon	Islandia	11.7.2007
EU/1/97/040/001/NO-002/NO	Teslascan	Norwegia	20.8.2007
EU/1/97/043/001/NO-003/NO	Revasc	Norwegia	16.7.2007
EU/1/97/043/001-003	Revasc	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/97/043/001-003/IS	Revasc	Islandia	11.7.2007
EU/1/97/046/001/NO-039/NO	Aprovel	Norwegia	19.9.2007
EU/1/97/046/001-033	Aprovel	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/046/001-039/IS	Aprovel	Islandia	18.9.2007
EU/1/97/047/001/NO-007/NO	BeneFIX	Norwegia	11.9.2007
EU/1/97/047/001-007	Benefix	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/047/001-007/IS	BeneFix	Islandia	31.8.2007
EU/1/97/049/001/NO-039/NO	Karvea	Norwegia	20.9.2007
EU/1/97/049/001-033	Karvea	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/049/001-039/IS	Karvea	Islandia	17.9.2007
EU/1/97/050/001/NO-006/NO, 009/NO-012/NO	Sifrol	Norwegia	16.10.2007
EU/1/97/050/001-006, 009-012	Sifrol	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/050/001-006, 009-012/IS	Sifrol	Islandia	15.10.2007
EU/1/97/051/001/NO-006/NO, 009/NO-012/NO	Mirapexin	Norwegia	15.10.2007
EU/1/97/051/001-006, 009-012	Mirapexin	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/051/001-006, 009-012/IS	Mirapexin	Islandia	15.10.2007
EU/1/97/053/001/NO-005/NO	Cerezyme	Norwegia	9.10.2007
EU/1/97/053/001-005	Cerezyme	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/053/001-005/IS	Cerezyme	Islandia	15.10.2007
EU/1/97/057/001	Quadramet	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/02/032/001/IS	Vaxxitek HVT + IBD	Islandia	10.7.2007
EU/2/02/033/001/IS	Dexdomitor	Islandia	17.8.2007
EU/2/02/034/001/IS	Nobivac Bb cat	Islandia	19.10.2007
EU/2/02/035/001-007	SevoFlo	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/02/035/001-007/IS	SevoFlo	Islandia	6.12.2007
EU/2/033/001	Dexdomitor	Liechtenstein	31.10.2007
EU/2/034/001	Nobivac Bb	Liechtenstein	31.10.2007
EU/2/97/001-009/IS	Quadrisol	Islandia	10.12.2007
EU/2/97/004/001, EU/2/97/004/003-028	Metacam	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/97/004/001/NO, 003/NO-030/NO	Metacam	Norwegia	17.12.2007
EU/2/97/005/001-009	Quadrisol	Liechtenstein	31.12.2007
EU/2/98/010/004-014, 017-018, 021-024/IS	Econor	Islandia	8.11.2007

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.** przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/00/151/023-024	Glustin	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/01/197/003/NO-005/NO	Foscan	Norwegia	8.11.2007
EU/1/01/197/003-005	Foscan	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/01/197/003-005/IS	Foscan	Islandia	12.11.2007
EU/1/02/222/003/NO-004/NO	Tamiflu	Norwegia	27.9.2007
EU/1/02/222/003-004	Tamiflu	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/02/222/003-004/IS	Tamiflu	Islandia	15.10.2007
EU/1/02/237/006/NO-008/NO	Cialis	Norwegia	3.7.2007
EU/1/02/237/006-008	Cialis	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/03/254/002	Busilvex	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/03/260/016-018	Stalevo	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/04/290/002	Alimta	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/04/290/002/IS	Alimta	Islandia	15.11.2007
EU/1/04/296/009	Cymbalta	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/05/310/006/NO-009/NO	Fosavance	Norwegia	8.11.2007
EU/1/05/310/006-009	Fosavance	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/05/310/006-009/IS	Fosavance	Islandia	19.10.2007
EU/1/05/325/002	Macugen	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/06/332/004/NO-006/NO	Omnitrope	Norwegia	10.9.2007
EU/1/06/332/007/NO-009/NO	Omnitrope	Norwegia	8.11.2007
EU/1/06/332/007-009	Omnitrope	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/06/332/007-009/IS	Omnitrope	Islandia	17.10.2007
EU/1/06/344/010-011	Acomplia	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/06/345/010-011	Zimulti	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/06/347/004-006	Sutent	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/06/361/002	Luminy	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/06/364/006/NO-009/NO	Adrovanca	Norwegia	14.11.2007
EU/1/06/364/006-009	Adrovanca	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/06/364/006-009/IS	Adrovanca	Islandia	19.10.2007
EU/1/06/366/005-016	Tandemact	Liechtenstein	31.12.2007

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/95/003/005-006	Betaferon	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/96/022/023-034	Zyprexa	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/97/033/004	Avonex	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/97/046/034-039	Aprovel	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/97/047/004/NO-007/NO	BeneFIX	Norwegia	4.9.2007
EU/1/97/047/004-007	BenFix	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/97/047/007/IS	Benefix	Islandia	31.8.2007
EU/1/97/049/034-039	Karvea	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/98/066/019/NO-026/NO	Exelon	Norwegia	10.10.2007
EU/1/98/066/019-026	Exelon	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/98/066/019-026/IS	Exelon	Islandia	17.10.2007
EU/1/98/069/007a, 007b	Plavix	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/98/070/007a, 007b	Iscover	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/98/085/029-034	Karvezide	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/98/086/029-034	CoAprovel	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/98/092/019/NO-026/NO	Prometax	Norwegia	10.10.2007
EU/1/98/092/019-026	Prometax	Liechtenstein	31.10.2007
EU/1/98/092/019-026/IS	Prometax	Islandia	18.10.2007
EU/1/99/108/002-003	Ferriprox	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/99/108/002/NO-003/NO	Ferriprox	Norwegia	5.12.2007
EU/1/99/108/002-003/IS	Ferriprox	Islandia	10.12.2007
EU/2/039/019-030	Advocate	Liechtenstein	31.8.2007
EU/2/97/004/029-030	Metacam	Liechtenstein	31.12.2007

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.** wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/92/001-005	Levviax	Liechtenstein	31.12.2007
EU/1/03/257/001/NO-010/NO	Trudexa	Norwegia	29.8.2007
EU/1/03/257/001-010	Trudexa	Liechtenstein	31.8.2007
EU/1/03/257/001-010/IS	Trudexa	Islandia	9.8.2007

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2007 r.** zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/97/054/001, 003-005	Viracept	Liechtenstein	31.8.2007 (*)
EU/1/97/054/001-005/IS	Viracept	Islandia	7.8.2007 (**)
EU/1/97/054/001/NO, 003/NO-005/NO	Viracept	Norwegia	27.8.2007 (***)

(*) Zniesienie zawieszenia dnia 31 października 2007 r. — Viracept EU/1/97/054/001, 003-005.

(**) Zniesienie zawieszenia dnia 14 listopada 2007 r. — Viracept EU/1/97/054/001, 004-005/IS.

(***) Zniesienie zawieszenia dnia 29 października 2007 r. — Viracept EU/1/97/054/001/NO, 003/NO-005/NO.