

## STAŁY KOMITET KRAJÓW EFTA

### **Produkty lecznicze – wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych w drugim półroczu 2008 r. przez państwa EFTA należące do EOG**

(2009/C 230/08)

#### **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 24 kwietnia 2009 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2008 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 V	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 2008 r.** udzielone zostały następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/444/001/NO-008/NO	Ratiograstim	Norwegia	2.10.2008
EU/1/08/444/001-008	Ratiograstim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/444/001-008/IS	Ratiograstim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/445/001/NO-008/NO	Tevagrastim	Norwegia	8.10.2008
EU/1/08/445/001-008	Tevagrastim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/445/001-008/IS	Tevagrastim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/446/001/NO-002/NO	Bridion	Norwegia	12.9.2008
EU/1/08/449/001/NO-008/NO	Filgrastim	Norwegia	8.10.2008
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim Ratiopharm	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/449/001-008/IS	Filgrastim Ratiopharm	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/450/001/NO-008/NO	Biograstim	Norwegia	2.10.2008
EU/1/08/450/001-008	Biograstim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/450/001-008/IS	Biograstim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Norwegia	6.8.2008
EU/1/08/453/001/NO	Prepandemrix	Norwegia	18.9.2008
EU/1/08/455/001/NO-014/NO	Janumet	Norwegia	5.8.2008
EU/1/08/455/001-014	Janumet	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/455/001-014/IS	Janumet	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/456/001/NO-014/NO	Velmetia	Norwegia	5.8.2008
EU/1/08/456/001-014	Velmetia	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/456/001-014/IS	Velmetia	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/457/001/NO-014/NO	Efficib	Norwegia	5.8.2008
EU/1/08/457/001-014	Efficib	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/457/001-014/IS	Efficib	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/458/001/NO-011/NO	Trevaclyn	Norwegia	29.7.2008
EU/1/08/458/001-011	Trevaclyn	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/458/001-011/IS	Trevaclyn	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/459/001/NO-011/NO	Tredaptive	Norwegia	29.7.2008
EU/1/08/459/001-011	Tredaptive	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/459/001-011/IS	Tredaptive	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/460/001/NO-011/NO	Pelzont	Norwegia	29.7.2008
EU/1/08/460/001-011	Pelzont	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/460/001-011/IS	Pelzont	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/461/001	Firazyr (sierocy produkt leczniczy)	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/461/001/IS	Firazyr	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/461/001/NO	Firazyr	Norwegia	25.8.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/462/001-006/IS	Latixa	Islandia	28.7.2008
EU/1/08/463/001/NO-003/NO	Relistor	Norwegia	11.7.2008
EU/1/08/463/001-003	Relistor	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/463/001-003/IS	Relistor	Islandia	24.7.2008
EU/1/08/464/001/NO-017/NO	Clopidogrel BMS	Norwegia	7.8.2008
EU/1/08/464/001-017	Clopidogrel BMS	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/464/001-017/IS	Clopidogrel BMS	Islandia	22.9.2008
EU/1/08/465/001/NO-017/NO	Clopidogrel Winthrop	Norwegia	7.8.2008
EU/1/08/465/001-017	Clopidogrel Winthrop	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/465/001-017/IS	Clopidogrel Winthrop	Islandia	12.9.2008
EU/1/08/466/001-002	Bridion	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/466/001-002/IS	Bridion	Islandia	4.9.2008
EU/1/08/467/001	Doribax	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/467/001/IS	Doribax	Islandia	8.9.2008
EU/1/08/467/001/NO	Doribax	Norwegia	1.9.2008
EU/1/08/468/001	Intelence	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/468/001/IS	Intelence	Islandia	26.9.2008
EU/1/08/468/001/NO	Intelence	Norwegia	18.9.2008
EU/1/08/468/001/NO-025/NO	Oprymea	Norwegia	9.10.2008
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/469/001-025/IS	Oprymea	Islandia	27.10.2008
EU/1/08/470/001/NO-016/NO	Vimpat	Norwegia	22.9.2008
EU/1/08/470/001-015/IS	Vimpat	Islandia	10.9.2008
EU/1/08/470/001-016	Vimpat	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/471/001/NO-012/NO	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Norwegia	29.10.2008
EU/1/08/471/001-012	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/471/001-012/IS	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Islandia	7.11.2008
EU/1/08/472/001/NO-008/NO	Xarelto	Norwegia	9.10.2008
EU/1/08/472/001-008	Xarelto	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/472/001-008/IS	Xarelto	Islandia	15.10.2008
EU/1/08/473/001/NO-003/NO	Evicel	Norwegia	28.10.2008
EU/1/08/473/001-003	Evicel	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/473/001-003/IS	Evicel	Islandia	17.11.2008
EU/1/08/474/001-003	Fluticasone furoate GSK	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/475/001/NO-034/NO	Olanzapine Mylan	Norwegia	29.10.2008
EU/1/08/475/001-034	Olanzapine Mylan	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/475/001-034/IS	Olanzapine Mylan	Islandia	21.11.2008
EU/1/08/476/001/NO-004/NO	Tadalafil	Norwegia	23.10.2008
EU/1/08/476/001-004	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/477/001	Ceplene (sierocy produkt leczniczy)	Liechtenstein	31.10.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/477/001/IS	Ceplene	Islandia	19.11.2008
EU/1/08/478/001	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1)	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/478/001/IS	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1)	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/478/001/NO	Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie	Norwegia	4.12.2008
EU/1/08/479/001/NO-003/NO	Zypadhera	Norwegia	16.12.2008
EU/1/08/479/001-003	Zypadhera	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/479/001-003/IS	Zypadhera	Islandia	16.12.2008
EU/1/08/480/001-018	Irbesartan Krka	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/481/001-003	Kuvan (sierocy produkt leczniczy)	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/482/001-002	Azarga	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/483/001-018	Zomarist	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/484/001-018	Vildagliptin	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/485/001/NO-011/NO	Jalra	Norwegia	4.12.2008
EU/1/08/485/001-011	Jalra	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/485/001-011/IS	Jalra	Islandia	16.12.2008
EU/1/08/486/001/NO-011/NO	Xiliarx	Norwegia	4.12.2008
EU/1/08/486/001-011	Xiliarx	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/486/001-011/IS	Xiliarx	Islandia	16.12.2008
EU/1/08477/001/NO	Ceplene	Norwegia	28.10.2008
EU/2/08/080/001-004	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/080/001-004/IS	Reconcile	Islandia	5.8.2008
EU/2/08/081/001-003/IS	Posatex	Islandia	10.9.2008
EU/2/08/082/001-003	Zactran	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/082/001-003/IS	Zactran	Islandia	8.9.2008
EU/2/08/083/001	Equioxx	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/084/001/NO-005/NO	Trocoxil	Norwegia	15.10.2008
EU/2/08/084/001-005	Trocoxil	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/08/084/001-005/IS	Trocoxil	Islandia	24.10.2008
EU/2/08/085/001	Easotic	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/086/001/NO-003/NO	Duvaxyn WNV	Norwegia	18.12.2008
EU/2/08/086/001-003	Duvaxyn WNV	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/087/001-002	Masivet	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/087/001-002/IS	Masivet	Islandia	12.12.2008
EU/2/08/088/001-004	Acticam	Liechtenstein	31.12.2008

## ZAŁĄCZNIK II

## Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2008 r.** odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/00/162/003/NO-005/NO; EU/1/00/162/009/NO-011/NO; EU/1/00/162/015/NO-017/NO; EU/1/00/162/019/NO-021/NO	Prandin	Norwegia	15.8.2008
EU/1/00/162/003-005, 009-011, 015-017, 019-021	Prandin	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/00/162/003-005, 009-011, 015-017, 019-021/IS	Prandin	Islandia	26.9.2008
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Norwegia	1.7.2008
EU/1/03/252/001/NO-003/NO	Fuzeon	Norwegia	12.8.2008
EU/1/03/252/001-003	Fuzeon	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/252/001-003/IS	Fuzeon	Islandia	5.8.2008
EU/1/03/254/002	Busilvex	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/254/002/IS	Busilvex	Islandia	10.7.2008
EU/1/03/254/002/NO	Busilvex	Norwegia	12.8.2008
EU/1/03/255/001/NO-006/NO	Ventavis	Norwegia	29.9.2008
EU/1/03/255/001-006	Ventavis	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/255/001-006/IS	Ventavis	Islandia	19.10.2008
EU/1/03/256/001/NO-010/NO	Humira	Norwegia	25.9.2008
EU/1/03/256/001-010	Humira	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/256/001-010/IS	Humira	Islandia	24.10.2008
EU/1/03/258/001/NO-022/NO	Avandamet	Norwegia	9.9.2008
EU/1/03/258/001-022	Avandamet	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/258/001-022/IS	Avandamet	Islandia	20.10.2008
EU/1/03/259/001/NO-006/NO	Onsenal	Norwegia	6.11.2008
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/259/001-006/IS	Onsenal	Islandia	12.12.2008
EU/1/03/260/001/NO-023/NO	Stalevo	Norwegia	9.10.2008
EU/1/03/260/001-023	Stalevo	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/260/001-023/IS	Stalevo	Islandia	22.10.2008
EU/1/03/261/001/NO-003/NO	Emtriva	Norwegia	10.11.2008
EU/1/03/261/001-003	Emtriva	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/261/001-003/IS	Emtriva	Islandia	27.10.2008
EU/1/03/262/001/NO-008/NO	Emend	Norwegia	8.10.2008
EU/1/03/262/001-008	Emend	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/262/001-008/IS	Emend	Islandia	27.10.2008
EU/1/03/269/001	Faslodex	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Islandia	18.12.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/064/001	Pylobactell	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/064/001/IS	Pylobactell	Islandia	19.10.2008
EU/1/98/064/001/NO	Pylobactell	Norwegia	8.12.2008
EU/1/98/065/001/NO-002/NO	Optison	Norwegia	18.9.2008
EU/1/98/065/001-002/IS	Optison	Islandia	10.7.2008
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	Norwegia	2.7.2008
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	Norwegia	2.7.2008
EU/1/98/071/001/NO-006/NO	Xenical	Norwegia	9.9.2008
EU/1/98/071/001-006/IS	Xenical	Islandia	10.07.2008
EU/1/98/073/001/NO-004/NO	Evista	Norwegia	19.9.2008
EU/1/98/073/001-004	Evista	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/073/001-004/IS	Evista	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/074/001/NO-004/NO	Optruma	Norwegia	19.9.2008
EU/1/98/074/001-004	Optruma	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/074/001-004/IS	Optruma	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/076/004/NO-006/NO, EU/1/98/076/011/NO-013/NO, EU/1/98/076/018/NO-020/NO, EU/1/98/076/022/NO-024/NO	NovoNorm	Norwegia	15.8.2008
EU/1/98/076/004-006, 011-013, 018-020, 022-024	NovoNorm	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/076/004-006, 011-013, 018-020, 022-024/IS	NovoNorm	Islandia	25.9.2008
EU/1/98/077/002/NO-004/NO; EU/1/98/077/006/NO-008/NO; EU/1/98/077/010/NO-019/NO	Viagra	Norwegia	24.9.2008
EU/1/98/077/002-004, 006-008, 010-019/IS	Viagra	Islandia	25.10.2008
EU/1/98/080/001	Aldara	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/080/001/IS	Aldara	Islandia	19.11.2008
EU/1/98/080/001/NO	Aldara	Norwegia	9.10.2008
EU/1/98/081/001/NO-004/NO	Comtan	Norwegia	29.9.2008
EU/1/98/081/001-004	Comtan	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/081/001-004/IS	Comtan	Islandia	21.10.2008
EU/1/98/082/001/NO-003/NO; EU/1/98/082/005/NO	Comtess	Norwegia	29.9.2008
EU/1/98/082/001-003, 005	Comtess	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/082/001-003, 005/IS	Comtess	Islandia	21.10.2008
EU/1/98/084/001/NO-002/NO	Simulect	Norwegia	11.11.2008
EU/1/98/084/001-002	Simulect	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/084/001-002/IS	Simulect	Islandia	7.11.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/98/085/001/NO-034/NO	Karvezide	Norwegia	28.10.2008
EU/1/98/085/001-034	Karvezide	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/085/001-034/IS	Karvezide	Islandia	28.10.2008
EU/1/98/086/001/NO-034/NO	CoAprovel	Norwegia	28.10.2008
EU/1/98/086/001-034	CoAprovel	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/086/001-034/IS	CoAprovel	Islandia	28.10.2008
EU/1/98/089/001-022	Pritor	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/089/001-022/IS	Pritor	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/090/001-020	Micardis	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/090/001-020/IS	Micardis	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/091/001-014	Kinzalmono	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/091/001-014/IS	Kinzalmono	Islandia	18.12.2008
EU/2/03/040/001-002/IS	Gonazon	Islandia	11.07.2008
EU/2/03/041/001-005	Draxxin	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/03/041/001-005/IS	Draxxin	Islandia	27.10.2008
EU/2/98/009/001/NO-006/NO	Suvaxyn Aujeszky	Norwegia	18.12.2008
EU/2/98/009/001-006	Suvaxyn Aujeszky	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/99/011/001	Locatim	Liechtenstein	31.12.2008

## ZAŁĄCZNIK III

## Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2008 r.** przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/01/183/030-032	HBVAXPRO	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/01/195/022-027	Liprolog	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/01/195/022-027/IS	Liprolog	Islandia	11.8.2008
EU/1/02/214/011/NO-015/NO	Kinzalkomb	Norwegia	15.9.2008
EU/1/02/215/015/NO-021/NO	PritorPlus	Norwegia	15.9.2008
EU/1/03/255/006	Ventavis	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/267/010	Reyataz	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/291/003	Raptiva	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/291/003/NO	Raptiva	Norwegia	26.11.2008
EU/1/04/305/002	Truvada	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/305/002/NO	Truvada	Norwegia	16.9.2008
EU/1/05/330/005/NO-011/NO	Rotarix	Norwegia	6.10.2008
EU/1/05/330/005-011	Rotarix	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/330/005-011/IS	Rotarix	Islandia	27.9.2008
EU/1/05/331/038/NO-055/NO	Neupro	Norwegia	25.9.2008
EU/1/05/331/038-055	Neupro	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/331/038-055/IS	Neupro	Islandia	15.10.2008
EU/1/06/343/006-007	Baraclude	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/06/356/007-009	Exjade	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/360/012	Champix	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/06/368/088/NO-142/NO	Insulin Human Winthrop	Norwegia	28.11.2008
EU/1/06/368/088-142	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/386/011-012	Toviaz	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/386/013-016	Toviaz	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/392/002	Circadin	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/394/007-009	Optaflu	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/400/017/NO-021/NO	Mircera	Norwegia	13.10.2008
EU/1/07/400/017-020/IS	Mircera	Islandia	17.10.2008
EU/1/07/400/017-021	Mircera	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/07/410/017-020	Binocrit	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/411/017-020	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/412/017-020	Abseamed	Liechtenstein	31.8.2008



Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/414/018	Galvus	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/07/419/010-012	Cervarix	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/431/020/NO-025/NO	Retacrit	Norwegia	15.12.2008
EU/1/07/431/020-025	Retacrit	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/432/020-022	Silapo	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/95/003/007/NO-008/NO	Betaferon	Norwegia	13.11.2008
EU/1/95/003/007-008	Betaferon	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/97/030/140/NO-169/NO	Insuman	Norwegia	1.12.2008
EU/1/97/030/140-169	Insuman	Liechtenstein	31.12.2008
EU/102/206/021/NO-035/NO	Arixtra	Norwegia	8.9.2008
EU/102/206/021-035	Arixtra	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/02/033/002	Dexdomitor	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/05/054/018/NO-031/NO	Profender	Norwegia	24.9.2008
EU/2/05/054/018-031	Profender	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/05/054/018-031/IS	Profender	Islandia	1.10.2008
EU/2/06/058/004	Flexicam	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/99/015/002	Oxyglobin	Liechtenstein	31.10.2008

## ZAŁĄCZNIK IV

## Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2008 r.** wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/184/001-073	Nespo	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/01/185/023-030	Aranesp	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/02/202/001-006	Protopy	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/02/202/001-006/IS	Protopy	Islandia	27.9.2008
EU/1/02/228/001-003	Neupopeg	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/293/001-012	Parareg	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/301/001/NO-005/NO	Quintanrix	Norwegia	25.11.2008
EU/1/04/301/001-005	Quintanrix	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/301/001-005/IS	Quintanrix	Islandia	27.9.2008
EU/1/05/327/001/NO-018/NO	Exubera	Norwegia	25.11.2008
EU/1/05/327/001-018	Exubera	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/327/001-018/IS	Exubera	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/093/002	Forcaltonin	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/093/002/IS	Forcaltonin	Islandia	29.11.2008
EU/1/98/093/002/NO	Forcaltonin	Norwegia	25.11.2008
EU/1/99/128/001/NO-037/NO	Viraferon	Norwegia	29.10.2008
EU/1/99/128/001-037	Viraferon	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/99/128/001-037/IS	Viraferon	Islandia	22.10.2008

## ZAŁĄCZNIK V

**Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu**

W okresie od dnia **1 lipca do dnia 31 grudnia 2008 r.** zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia
EU/1/06/344/001-011	Acomplia	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/344/001-011/IS	Acomplia	Islandia	26.11.2008
EU/1/06/345/001-011	Zimulti	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/345/001-011/IS	Zimulti	Islandia	26.11.2008