

**Produkty lecznicze — Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w drugim półroczu 2006 r.**

(2007/C 266/06)

**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 8 grudnia 2006 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2006 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 lipca do dnia 31 grudnia 2006 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/333/001-003/IS	Myozyme	Islandia	10.8.2006
EU/1/06/342/001	Nexavar	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/342/001/IS	Nexavar	Islandia	4.8.2006
EU/1/06/342/001/NO	Nexavar	Norwegia	28.7.2006
EU/1/06/343/001/NO-005/NO	Baraclude	Norwegia	25.7.2006
EU/1/06/343/001-006/IS	Baraclude	Islandia	24.7.2006
EU/1/06/344/001-009/IS	Acomplia	Islandia	19.7.2006
EU/1/06/345/001-009/IS	Zimulti	Islandia	19.7.2006
EU/1/06/346/001	Tysabri	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/346/001/IS	Tysabri	Islandia	24.7.2006
EU/1/06/346/001/NO	Tysabri	Norwegia	13.7.2006
EU/1/06/347/001/NO-003/NO	Sutent	Norwegia	27.7.2006
EU/1/06/347/001-003	Sutent	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/347/001-003/IS	Sutent	Islandia	3.8.2006
EU/1/06/348/001/NO-002/NO	RotaTeq	Norwegia	12.7.2006
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/348/001-002/IS	RotaTeq	Islandia	26.7.2006
EU/1/06/349/001/NO-008/NO	Avaglim	Norwegia	13.7.2006
EU/1/06/349/001-008	Avaglim	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/349/001-008/IS	Avaglim	Islandia	25.7.2006
EU/1/06/350/001	Savene	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/350/001/IS	Savene	Islandia	18.8.2006
EU/1/06/350/001/NO	Savene	Norwegia	16.8.2006
EU/1/06/351/001/NO-003/NO	Livensa	Norwegia	6.9.2006
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/351/001-003/IS	Livensa	Islandia	28.8.2006
EU/1/06/352/001/NO-003/NO	Intrinsa	Norwegia	25.8.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/352/001-003/IS	Intrinsa	Islandia	18.8.2006
EU/1/06/353/001/NO-005/NO	Thelin	Norwegia	1.9.2006
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/06/353/001-005/IS	Thelin	Islandia	8.9.2006
EU/1/06/354/001/NO-009/NO	Competact	Norwegia	22.8.2006
EU/1/06/354/001-009	Competact	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/354/001-009/IS	Competact	Islandia	28.8.2006
EU/1/06/355/001/NO-003/NO	Atryn	Norwegia	21.8.2006
EU/1/06/355/001-003	Atryn	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/06/355/001-003/IS	Atryn	Islandia	17.8.2006
EU/1/06/356/001/NO-006/NO	Exjade	Norwegia	20.9.2006
EU/1/06/356/001-006	Exjade	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/06/356/001-006/IS	Exjade	Islandia	21.9.2006
EU/1/06/357/001/NO-017/NO	Gardasil	Norwegia	28.9.2006
EU/1/06/357/001-017	Gardasil	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/06/357/001-017/IS	Gardasil	Islandia	17.10.2006
EU/1/06/358/001/NO-017/NO	Silgard	Norwegia	29.9.2006
EU/1/06/358/001-017	Silgard	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/06/358/001-017/IS	Silgard	Islandia	19.10.2006
EU/1/06/359/001/NO-004/NO	Suboxone	Norwegia	26.10.2006
EU/1/06/359/001-004	Suboxone	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/06/359/001-004/IS	Suboxone	Islandia	24.10.2006
EU/1/06/360/001/NO-010/NO	Champix	Norwegia	20.10.2006
EU/1/06/360/001-010/IS	Champix	Islandia	24.10.2006
EU/1/06/361/001/IS	Luminity	Islandia	20.10.2006
EU/1/06/362/001/NO-004/NO	Byetta	Norwegia	13.12.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/362/001-004	Byetta	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/06/362/001-004/IS	Byetta	Islandia	19.12.2006
EU/1/06/363/001/NO-009/NO	Sprycel	Norwegia	20.12.2006
EU/1/06/363/001-009/IS	Sprycel	Islandia	15.12.2006
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	Islandia	3.8.2006
EU/2/06/059/001/IS	Convenia	Islandia	19.7.2006
EU/2/06/059/001/NO	Convenia	Norwegia	6.7.2006
EU/2/06/060/001/NO-002/NO	Poulvac FluFend H5N3	Norwegia	2.10.2006
EU/2/06/060/001-002	Poulvac Flufend H5N3 RG	Liechtenstein	31.10.2006
EU/2/06/060/001-002/IS	Poulvac Flufend H5N3 RG	Islandia	18.10.2006
EU/2/06/061/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N2	Norwegia	2.10.2006
EU/2/06/061/001-004	Nobilis Influenza H5N2	Liechtenstein	31.10.2006
EU/2/06/061/001-004/IS	Nobilis Influenza	Islandia	19.9.2006
EU/2/06/062/001/NO-005/NO	Cerenia	Norwegia	31.10.2006
EU/2/06/062/001-005	Cerenia	Liechtenstein	31.10.2006
EU/2/06/062/001-005/IS	Cerenia	Islandia	19.10.2006
EU/2/06/063/001/NO-003/NO	Yarvitan	Norwegia	14.12.2006
EU/2/06/063/001-003	Yarvitan	Liechtenstein	31.12.2006
EU/2/06/063/001-003/IS	Yarvitan	Islandia	7.12.2006

## ZAŁĄCZNIK II

## Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2006 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/00/156/002-003/IS	Trizivir	Islandia	17.7.2006
EU/1/01/171/001, 007-012	Rapamune	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/179/001/IS	Osigraft	Islandia	4.9.2006
EU/1/01/183/001, 004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-029	HBVAXPRO	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/183/001/NO, 004/NO-005/NO, 007/NO-008/NO, 011/NO, 013/NO, 015/NO, 018/NO-029/NO	HBVAXPRO	Norwegia	1.9.2006
EU/1/01/184/001-056/IS	Nespo	Islandia	17.7.2006
EU/1/01/185/001-056/IS	Aranesp	Islandia	13.7.2006
EU/1/01/186/001/NO-002/NO	Nonafact	Norwegia	21.8.2006
EU/1/01/186/001-002	Nonafact	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/186/001-002/IS	Nonafact	Islandia	29.8.2006
EU/1/01/187/001/IS	Depocyte	Islandia	1.9.2006
EU/1/01/188/001/NO-006/NO	Fabrazyme	Norwegia	28.8.2006
EU/1/01/188/001-003/IS	Fabrazyme	Islandia	28.8.2006
EU/1/01/188/004-006	Fabrazyme	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/189/001-006	Replagal	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/189/001/IS	Replagal	Islandia	28.8.2006
EU/1/01/189/001/NO-006/NO	Replagal	Norwegia	28.8.2006
EU/1/01/190/001/NO-002/NO	Ceprotin	Norwegia	22.8.2006
EU/1/01/190/001-002	Ceprotin	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/190/001-002/IS	Ceprotin	Islandia	21.9.2006
EU/1/01/191/001/NO-005/NO	Ketek	Norwegia	16.10.2006
EU/1/01/191/001-005	Ketek	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/191/001-005/IS	Ketek	Islandia	18.9.2006
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviac	Norwegia	16.10.2006
EU/1/01/192/001-005	Levviac	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/192/001-005/IS	Levviac	Islandia	18.9.2006
EU/1/01/193/001/NO-002/NO	MabCampath	Norwegia	10.8.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/193/001-002/IS	MabCampath	Islandia	28.8.2006
EU/1/01/194/001/NO-002/NO	INOmax	Norwegia	28.8.2006
EU/1/01/194/001-002	INOmax	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/194/001-002/IS	INOmax	Islandia	8.11.2006
EU/1/01/196/001/NO-003/NO	Cancidas	Norwegia	1.12.2006
EU/1/01/196/001-003	Cancidas	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/196/001-003/IS	Cancidas	Islandia	13.10.2006
EU/1/01/197/001/NO-002/NO	Foscan	Norwegia	11.12.2006
EU/1/01/197/001-002	Foscan	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/01/197/001-002/IS	Foscan	Islandia	1.12.2006
EU/1/01/198/001/NO-013/NO	Glivec	Norwegia	16.10.2006
EU/1/01/198/001-013	Glivec	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/198/001-013/IS	Glivec	Islandia	16.10.2006
EU/1/01/199/001/NO-002/NO	Travatan	Norwegia	30.10.2006
EU/1/01/199/001-002	Travatan	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/199/001-002/IS	Travatan	Islandia	9.11.2006
EU/1/02/201/001/NO-006/NO	Protopic	Norwegia	5.12.2006
EU/1/02/201/001-006	Protopic	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/02/202/001/NO-006/NO	Protopy	Norwegia	5.12.2006
EU/1/02/202/001-006	Protopy	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/06/015/001/NO-005/NO	Epivir	Norwegia	17.8.2006
EU/1/96/004/001-002/IS	Fareston	Islandia	18.9.2006
EU/1/96/008/001-041/IS	Puregon	Islandia	30.8.2006
EU/1/96/010/001	Rilutek	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/96/010/001/IS	Rilutek	Islandia	4.9.2006
EU/1/96/010/001/NO	Rilutek	Norwegia	4.9.2006
EU/1/96/012/001-013/IS	Bondronat	Islandia	28.8.2006
EU/1/96/012/004, 009-013	Bondronat	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/96/012/004/NO, 009/NO-010/NO, 011/NO-013/NO	Bondronat	Norwegia	24.7.2006
EU/1/96/014/001/NO-003/NO	Tritanrix HepB	Norwegia	21.8.2006
EU/1/96/014/001-003	Tritanrix HepB	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/96/015/001-005	Epivir	Liechtenstein	31.8.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/96/015/001-005/IS	Epivir	Islandia	22.9.2006
EU/1/96/016/001, 003	Norvir	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/96/016/001, 003/IS	Norvir	Islandia	29.11.2006
EU/1/96/016/001/NO, 003/NO	Norvir	Norwegia	6.12.2006
EU/1/96/018/001	Rapilysin	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/96/018/001/IS	Rapilysin	Islandia	4.9.2006
EU/1/96/018/001/NO	Rapilysin	Norwegia	6.9.2006
EU/1/96/020/001/NO-009/NO	Twinrix Adult	Norwegia	25.9.2006
EU/1/96/020/001-009	Twinrix Adult	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/96/020/001-009/IS	Twinrix Adult	Islandia	16.10.2006
EU/1/96/022/002, 004, 006, 008-012, 014, 016-017, 019-022	Zyprexa	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/96/022/002, 004, 006, 008-012, 014, 016-017, 019-022/IS	Zyprexa	Islandia	29.9.2006
EU/1/96/022/002/NO, 004/NO, 006/NO, 008/NO-012/NO, 014/NO, 016/NO-017/NO, 019/NO-022/NO	Zyprexa	Norwegia	26.10.2006
EU/1/96/024/001/NO-005/NO, 007/NO-008/NO, 010/NO	Crixivan	Norwegia	7.12.2006
EU/1/96/024/001-005, 007-008, 010	Crixivan	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/96/024/001-005, 007-008, 010/IS	Crixivan	Islandia	1.12.2006
EU/1/96/026/001/NO-002/NO	Invirase	Norwegia	12.12.2006
EU/1/96/026/001-002	Invirase	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/96/026/001-002/IS	Invirase	Islandia	19.12.2006
EU/1/96/027/001, 003-005	Hycamtin	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/96/027/001/NO-005/NO	Hycamtin	Norwegia	4.12.2006
EU/1/97/029/001/NO-010/NO	Twinrix Paediatric	Norwegia	25.9.2006
EU/1/97/029/001-0010/IS	Twinrix Paediatric	Islandia	16.10.2006
EU/1/97/029/001-010	Twinrix Paediatric	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/99/125/001/NO-008/NO	Zyprexa Velotab	Norwegia	26.10.2006
EU/1/99/125/001-008	Zyprexa Velotab	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/99/125/001-008/IS	Zyprexa Velotab	Islandia	29.9.2006
EU/2/00/023/001-004/IS	Advasure	Islandia	7.11.2006
EU/2/00/027/001-003/IS	Pirsue	Islandia	7.11.2006
EU/2/01/030/001-004	Virbagen Omega	Liechtenstein	31.12.2006
EU/2/01/030/001-004/IS	Virbagen Omega	Islandia	4.12.2006
EU/2/96/001/001-002, 009-010/IS	Porcilis Porcoli	Islandia	3.10.2006

## ZAŁĄCZNIK III

## Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2006 r. przedłużono okres obowiązywania następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/02/215/011-012	PritorPlus	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/00/143/007-009	Kogenate	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/00/160/035-036	Aerius	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/01/172/004/NO-005/NO	Kaletra	Norwegia	11.7.2006
EU/1/01/172/004-005	Kaletra	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/01/172/004-005/IS	Kaletra	Islandia	12.7.2006
EU/1/01/184/057-068	Nespo	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/01/185/057-068	Aranesp	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/01/188/001-003	Fabrazyme	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/02/206/018-020	Arixtra	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/02/207/018-020	Quixidar	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/02/213/011-012	MicardisPlus	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/02/219/014-015	Ebixa	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/03/256/007-010	Humira	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/03/257/007-010	Trudexa	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/03/260/013-015	Stalevo	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/03/266/005-006/IS	Bondenza	Islandia	25.8.2006
EU/1/04/276/036	Abilify	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/04/276/036/NO	Abilify	Norwegia	21.12.2006
EU/1/04/279/033-035/IS	LYRICA	Islandia	21.7.2006
EU/1/04/285/029-036	Apidra	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/05/308/002	Aclasta	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/05/323/012-013	ProQuad	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/95/003/005-006	Betaferon	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/98/082/005	Comtess	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/98/085/023/NO-028/NO	Karvezide	Norwegia	22.9.2006
EU/1/98/085/023-028	Karvezide	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/98/085/023-028/IS	Karvezide	Islandia	18.9.2006
EU/1/98/086/023/NO-028/NO	CoAprovel	Norwegia	22.9.2006



Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/98/086/023-028	CoAprovel	Liechtenstein	31.10.2006
EU/1/98/086/023-028/IS	CoAprovel	Islandia	18.9.2006
EU/1/98/090/015-016	Micardis	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/99/111/010-011	Stocrin	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/99/111/010-011/IS	Stocrin	Islandia	15.12.2006
EU/1/99/126/012	Enbrel	Liechtenstein	31.8.2006
EU/1/99/126/012/NO	Enbrel	Norwegia	23.8.2006
EU/1/99/126/012-18/IS	Enbrel	Islandia	11.10.2006
EU/1/99/126/013/NO-018/NO	Enbrel	Norwegia	23.10.2006
EU/1/99/126/013-018	Enbrel	Liechtenstein	31.10.2006
EU/2/05/053/002	Naxcel	Liechtenstein	31.10.2006
EU/2/05/056/003-004	Equilis Prequenza	Liechtenstein	31.8.2006
EU/2/05/057/003-004	Equilis Prequenza Te	Liechtenstein	31.8.2006

## ZAŁĄCZNIK IV

## Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 lipca do dnia 31 grudnia 2006 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/02/235/001-004	Monotard	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/02/235/001-004/IS	Monotard	Islandia	16.11.2006
EU/1/02/235/001-004/NO	Monotard	Norwegia	20.12.2006
EU/1/02/236/001-004	Ultratard	Liechtenstein	31.12.2006
EU/1/02/236/001-004/IS	Ultratard	Islandia	20.11.2006
EU/1/02/236/001-004/NO	Ultratard	Norwegia	13.12.2006
EU/1/98/075/001/NO-002/NO	Fortovase	Norwegia	6.7.2006
EU/1/98/075/001-002/IS	Fortovase	Islandia	4.7.2006