

ZAWIADOMIENIA DOTYCZĄCE EUROPEJSKIEGO OBSZARU GOSPODARCZEGO

URZĄD NADZORU EFTA

Produkty lecznicze — Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2008 r.

(2009/C 52/05)

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 7 listopada 2008 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 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 I

Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 stycznia do dnia 30 czerwca 2008 r.** udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/05/312/001	Xyrem	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/334/001-004	Evoltra	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/370/001-024	Exforge	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/371/001-024	Dafiro	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/372/001-024	Copalia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/373/001-024	Imprida	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/001-019/IS	Retacrit	Islandia	16.1.2008
EU/1/07/393/001	Soliris	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/400/001-016	Mircera	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/402/001/NO	Increlex	Norwegia	31.1.2008
EU/1/07/421/001-009/IS	Pioglitazone	Islandia	9.1.2008
EU/1/07/422/001/NO-004/NO	Tasigna	Norwegia	17.1.2008
EU/1/07/422/001-004	Tasigna	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/423/001/NO-003/NO	Vectibix	Norwegia	21.1.2008
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/423/001-003/IS	Vectibix	Islandia	28.1.2008
EU/1/07/427/001/NO-037/NO	Olanzapine Teva	Norwegia	7.1.2008
EU/1/07/427/001-047/IS	Olanzapine Teva	Islandia	7.1.2008
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/428/001/IS	Abraxane	Islandia	24.1.2008
EU/1/07/428/001/NO	Abraxane	Norwegia	21.1.2008
EU/1/07/430/001	Atripla	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/430/001/IS	Atripla	Islandia	28.1.2008
EU/1/07/430/001/NO	Atripla	Norwegia	29.1.2008
EU/1/07/431/001/NO-019/NO	Retacrit	Norwegia	17.1.2008
EU/1/07/431/001-019	Retacrit	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/432/001/NO-019/NO	Silapo	Norwegia	17.1.2008
EU/1/07/432/001-019	Silapo	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/432/001-019/IS	Silapo	Islandia	16.1.2008
EU/1/07/433/001/IS	Nevanac	Islandia	8.1.2008
EU/1/07/434/001/NO-003/NO	Avamys	Norwegia	23.1.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/434/001-003/IS	Avamys	Islandia	25.1.2008
EU/1/07/435/001/NO-018/NO	Tesavel	Norwegia	24.1.2008
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/435/001-018/IS	Tesavel	Islandia	24.1.2008
EU/1/07/436/001/NO-002/NO	Isentress	Norwegia	16.1.2008
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Islandia	18.1.2008
EU/1/07/437/001/NO-002/NO	Ivemend	Norwegia	31.1.2008
EU/1/07/437/001-002	Ivemend	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/437/001-002/IS	Ivemend	Islandia	22.1.2008
EU/1/07/438/001/NO-004/NO	Myfenac	Norwegia	14.3.2008
EU/1/07/438/001-004	Myfenax	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/438/001-004/IS	Myfenax	Islandia	17.3.2008
EU/1/07/439/001/NO-004/NO	Mycophenolate mofetil Teva	Norwegia	14.3.2008
EU/1/07/439/001-004	Mycophenolate mofetil Teva	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/439/001-004/IS	Mycophenolate mofetil Teva	Islandia	17.3.2008
EU/1/07/440/001/NO-002/NO	Tyverb	Norwegia	17.6.2008
EU/1/07/440/001-002/IS	Tyverb	Islandia	26.6.2008
EU/1/08/441/001/NO-010/NO	Effentora	Norwegia	15.4.2008
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/441/001-010/IS	Effentora	Islandia	17.4.2008
EU/1/08/442/001/NO-008/NO	Pradaxa	Norwegia	14.4.2008
EU/1/08/442/001-008	Pradaxa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/442/001-008/IS	Pradaxa	Islandia	26.3.2008
EU/1/08/443/001	Thalidomide Pharmion	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/443/001/IS	Thalidomide Pharmion	Islandia	21.4.2008
EU/1/08/443/001/NO	Thalidomide Pharmion	Norwegia	16.5.2008
EU/1/08/446/001/NO-003/NO	Privigen	Norwegia	19.5.2008
EU/1/08/446/001-003	Privigen	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/446/001-003/IS	Privigen	Islandia	23.5.2008
EU/1/08/447/001/NO-004/NO	Adenuric	Norwegia	24.6.2008
EU/1/08/447/001-004	Adenuric	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/447/001-004/IS	Adenuric	Islandia	16.5.2008
EU/1/08/448/001/NO-002/NO	Mycamine	Norwegia	21.5.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/448/001-002/IS	Mycamine	Islandia	28.5.2008
EU/1/08/451/001/NO-004/NO	Volibris	Norwegia	29.4.2008
EU/1/08/451/001-002/IS	Volibris	Islandia	21.5.2008
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/452/001	Pandemrix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/452/001/IS	Pandemrix	Islandia	23.5.2008
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Norwegia	20.5.2008
EU/1/08/453/001	Prepandrix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/453/001/IS	Prepandrix	Islandia	23.5.2008
EU/1/08/454/001/NO-004/NO	Extavia	Norwegia	3.6.2008
EU/1/08/454/001-004	Extavia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/454/001-004/IS	Extavia	Islandia	30.5.2008
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/044/007/IS	Aivlosin	Islandia	19.6.2008
EU/2/07/073/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H7N1	Norwegia	4.1.2008
EU/2/07/076/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N6	Norwegia	13.3.2008
EU/2/07/076/001-004	Nobilis Influenza H5N6	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/077/001/NO-005/NO	Meloxivet	Norwegia	7.2.2008
EU/2/07/077/001-004/IS	Meloxivet	Islandia	27.6.2008
EU/2/07/078/001/NO-003/NO	Rheumocam	Norwegia	25.2.2008
EU/2/07/078/001-002/IS	Rheumocam	Islandia	25.1.2008
EU/2/07/078/001-003	Rheumocam	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001/NO-004/NO	Ingelvac CircoFLEX	Norwegia	26.3.2008
EU/2/07/079/001-004	Ingelvac CircoFLEX	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001-004/IS	Ingelvac CircoFLEX	Islandia	19.3.2008

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 stycznia do dnia 30 czerwca 2008 r.** odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/02/246/001/NO-003/NO	Carbaglu	Norwegia	30.5.2008
EU/1/02/246/001-003	Carbaglu	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/246/001-003/IS	Carbaglu	Islandia	29.5.2008
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Norwegia	1.7.2008
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/247/001-002/IS	Forsteo	Islandia	21.5.2008
EU/1/03/248/001/NO-012/NO	Levitra	Norwegia	25.2.2008
EU/1/03/248/001-012/IS	Levitra	Islandia	19.2.2008
EU/1/03/249/001/NO-012/NO	Vivanza	Norwegia	25.2.2008
EU/1/03/249/001-012	Vivanza	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/249/001-012/IS	Vivanza	Islandia	19.2.2008
EU/1/03/250/001	Ytracis	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/250/001/IS	Ytracis	Islandia	28.2.2008
EU/1/03/250/001/NO	Ytracis	Norwegia	25.2.2008
EU/1/03/251/001/NO-002/NO	Hepsera	Norwegia	4.4.2008
EU/1/03/251/001-002	Hepsera	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/03/251/001-002/IS	Hepsera	Islandia	10.4.2008
EU/1/03/253/001/NO-003/NO	Aldurazyme	Norwegia	30.5.2008
EU/1/03/253/001-003	Aldurazyme	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/253/001-003/IS	Aldurazyme	Islandia	22.5.2008
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Norwegia	7.1.2008
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Islandia	7.1.2008
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Islandia	22.1.2008
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norwegia	21.1.2008
EU/1/97/045/001-004	Helicobacter Test INFAI	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/045/001-004/IS	Helicobacter Test INFAI	Islandia	9.4.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/97/054/001&004-005/IS	Viracept	Islandia	21.1.2008
EU/1/97/054/001, 004-005	Viracept	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/97/054/001/NO, 004/NO-005/NO	Viracept	Norwegia	17.1.2008
EU/1/97/055/001/NO-003/NO	Viramune	Norwegia	21.1.2008
EU/1/97/055/001-003	Viramune	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/055/001-003/IS	Viramune	Islandia	22.1.2008
EU/1/97/057/001/IS	Quadramet	Islandia	7.1.2008
EU/1/97/057/001/NO	Quadramet	Norwegia	17.1.2008
EU/1/98/058/001/NO-002/NO	Combivir	Norwegia	26.2.2008
EU/1/98/058/001-002	Combivir	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/058/001-002/IS	Combivir	Islandia	12.3.2008
EU/1/98/063/001/NO-006/NO	Rebif	Norwegia	3.6.2008
EU/1/98/063/001-007	Rebif	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/063/001-007/IS	Rebif	Islandia	2.6.2008
EU/1/98/065/001-002	Otpison	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001/NO-026/NO	Exelon	Norwegia	3.6.2008
EU/1/98/066/001-026	Exelon	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001-026/IS	Exelon	Islandia	29.5.2008
EU/1/98/067/001/NO-002/NO	MabThera	Norwegia	24.6.2008
EU/1/98/067/001-002	Mabthera	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/067/001-002/IS	MabThera	Islandia	29.5.2008
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/1/98/069/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Plavix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/069/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Plavix	Islandia	27.6.2008
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

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/98/070/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Iscover	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/070/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Iscover	Islandia	27.6.2008
EU/1/98/071/001-006	Xenical	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001/NO-023/NO	Prometax	Norwegia	3.6.2008
EU/1/98/092/001-026	Prometax	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001-026/IS	Prometax	Islandia	16.6.2008
EU/2/02/032/001/NO	Vaxxitek HVT + IBD	Norwegia	24.1.2008
EU/2/02/033/001/NO	Dexdomitor	Norwegia	21.1.2008
EU/2/02/034/001/NO	Nobivac Bb dla kotów	Norwegia	24.1.2008
EU/2/02/035/001/NO-007/NO	SevoFlo	Norwegia	17.1.2008
EU/2/02/036/001/NO-002/NO	Nobilis OR inac	Norwegia	26.2.2008
EU/2/02/036/001-002	Nobilis OR inac	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	Islandia	21.1.2008
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/037/005/IS	ProteqFlu	Islandia	21.1.2008
EU/2/03/037/005/NO	ProteqFlu	Norwegia	27.3.2008
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/038/005/IS	ProteqFlu-Te	Islandia	21.1.2008
EU/2/03/038/005/NO	ProteqFlu Te	Norwegia	27.3.2008
EU/2/03/039/001/NO-030/NO	Advocate	Norwegia	22.4.2008
EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS	Advocate dla kotów	Islandia	13.3.2008
EU/2/03/039/001-030	Advocate	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/039/005-012&015-018&023-030/IS	Advocate dla psów	Islandia	13.3.2008
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/96/002/001/NO-003/NO	Fevaxyn Pentofel	Norwegia	12.2.2008
EU/2/97/001-018/IS	Dicural	Islandia	21.1.2008
EU/2/97/003/001/NO-018/NO	Dicural	Norwegia	25.2.2008
EU/2/97/003/001-018	Dicural	Liechtenstein	29.2.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/2/97/004/001&010/IS	Metacam dla bydła i świń	Islandia	4.1.2008
EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS	Metacam dla psów	Islandia	4.1.2008
EU/2/97/004/006&011/IS	Metacam dla psów i kotów	Islandia	4.1.2008
EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS	Metacam dla bydła, świń i koni	Islandia	4.1.2008
EU/2/97/004/009&030/IS	Metacam dla koni	Islandia	4.1.2008
EU/2/97/004/026/IS	Metcam dla kotów	Islandia	4.1.2008
EU/2/98/006/001-010	Nobilis IB 4-91	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/98/006/001-010/IS	Nobilis IB 4-91	Islandia	23.5.2008
EU/2/98/007/001/NO-003/NO	Clomicalm	Norwegia	26.5.2008
EU/2/98/007/001-003	Clomicalm	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/007/001-003/IS	Clomicalm	Islandia	21.4.2008
EU/2/98/008/001/NO-004/NO	Neocolipor	Norwegia	21.4.2008
EU/2/98/008/001-004	Neocolipor	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/008/001-004/IS	Neocolipor	Islandia	9.4.2008

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 stycznia do dnia 30 czerwca 2008 r.** przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/00/143/010/NO-011/NO	Kogenate Bayer	Norwegia	28.1.2008
EU/1/00/143/010-011	Kogenate Bayer	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/00/143/010-011/IS	Kogenate Bayer	Islandia	16.1.2008
EU/1/00/144/004	Helixate NexGen	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/00/144/004/IS	Helixate NexGen	Islandia	16.1.2008
EU/1/00/144/004/NO	Helixate NexGen	Norwegia	28.1.2008
EU/1/00/167/008	Prevenar	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/01/172/006	Kaletra	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/01/172/006/IS	Kaletra	Islandia	14.4.2008
EU/1/01/172/006/NO	Kaletra	Norwegia	14.4.2008
EU/1/01/195/016/NO-021/NO	Liprolog	Norwegia	29.1.2008
EU/1/01/195/016-021	Liprolog	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/01/200/002	Viread	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/01/200/002/NO	Viread	Norwegia	23.4.2008
EU/1/02/213/017-023	MicardisPlus	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/213/017/NO-023/NO	MicardisPlus	Norwegia	27.5.2008
EU/1/02/213/017-023/IS	MicardisPlus	Islandia	15.4.2008
EU/1/02/214/011-015	Kinzalcomb	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/215/015-021	Pritor Plus	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/218/012-029	Axura	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/218/012-029/IS	Axura	Islandia	28.5.2008
EU/1/02/218/016/NO-023/NO	Axura	Norwegia	27.5.2008
EU/1/02/219/016-021	Ebixa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/219/022/NO-049/NO	Ebixa	Norwegia	21.5.2008
EU/1/02/219/022-049	Ebixa	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/219/022-049/IS	Ebixa	Islandia	27.5.2008
EU/1/03/260/019/NO-023/NO	Stalevo	Norwegia	27.5.2008
EU/1/03/260/019-023	Stalevo	Liechtenstein	30.4.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/03/260/019-023/IS	Stalevo	Islandia	20.5.2008
EU/1/03/267/008/NO-009/NO	Reyataz	Norwegia	16.5.2008
EU/1/03/267/008-009	Reyataz	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/03/267/008-009/IS	Reyataz	Islandia	22.4.2008
EU/1/03/268/004	Cholestagel	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/271/001-006/IS	Advate	Islandia	30.5.2008
EU/1/03/271/005/NO-006/NO	Advate	Norwegia	3.6.2008
EU/1/03/271/005-006	Advate	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/04/274/002	Velcade	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/04/274/002/NO	Velcade	Norwegia	21.4.2008
EU/1/04/279/036-043	Lyrca	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/04/283/008/NO-012/NO	Ariclaim	Norwegia	17.1.2008
EU/1/04/283/008-012/IS	Ariclaim	Islandia	15.2.2008
EU/1/04/298/003	Kivexa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/04/298/003/NO	Kivexa	Norwegia	29.2.2008
EU/1/06/357/018-021	Gardasil	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/358/018-021	Silgard	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/366/017/NO-022/NO	Tandemact	Norwegia	22.4.2008
EU/1/06/366/017-022	Tandemact	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/366/017-022/IS	Tandemact	Islandia	16.4.2008
EU/1/06/368/058-087	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/370/025-033	Exforge	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/371/025-033	Dafiro	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/372/025-033	Copalia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/373/025-033	Imprida	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/387/009/NO-010/NO	Advagraf	Norwegia	25.1.2008
EU/1/07/387/009-010	Advagraf	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/388/002	Sebivo	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/388/002/NO	Sebivo	Norwegia	28.2.2008
EU/1/96/006/004/NO-006/NO	NovoSeven	Norwegia	21.5.2008

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/96/006/004-006	NovoSeven	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/006/004-006/IS	NovoSeven	Islandia	22.5.2008
EU/1/96/007/031/NO-038/NO	Humalog	Norwegia	31.1.2008
EU/1/96/007/031-038	Humalog	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/96/027/006/NO-007/NO	Hycamtin	Norwegia	9.4.2008
EU/1/96/027/006-007	Hycamtin	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/027/006-007/IS	Hycamtin	Islandia	26.3.2008
EU/1/97/030/085-139	Insuman	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Norwegia	22.4.2008
EU/1/98/069/008-010	Plavix	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/069/008-010/IS	Plavix	Islandia	17.4.2008
EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Norwegia	19.5.2008
EU/1/98/070/008-010	Iscover	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/070/008-010/IS	Iscover	Islandia	17.4.2008
EU/1/99/119/015	NovoRapid	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/99/119/015/NO	NovoRapid	Norwegia	25.2.2008
EU/2/04/044/007	Aivlosin	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/045/007/NO	Previcox	Norwegia	29.1.2008
EU/2/97/004/031-032	Metacam	Liechtenstein	30.6.2008

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia **1 stycznia do dnia 30 czerwca 2008 r.** wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviax	Norwegia	24.1.2008
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Islandia	11.3.2008
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Norwegia	2.4.2008
EU/1/99/098/001-002	Zenapax	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Liechtenstein	30.6.2008