

INFORMATIONS RELATIVES À L'ESPACE ÉCONOMIQUE EUROPÉEN

AUTORITÉ DE SURVEILLANCE AELE

Médicaments — Liste des autorisations de mise sur le marché accordées par les États de l'AELE membres de l'EEE pour le premier semestre de 2008

(2009/C 52/05)

Sous-comité I — Libre circulation des marchandises**À l'attention du Comité mixte de l'EEE**

Comme suite à la décision n° 74/1999 du Comité mixte de l'EEE du 28 mai 1999, le Comité mixte de l'EEE est invité à prendre note, lors de sa réunion du 7 novembre 2008, des listes suivantes relatives aux autorisations de mise sur le marché de médicaments pour la période du 1^{er} janvier au 30 juin 2008:

- Annexe I* Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché
- Annexe II* Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées
- Annexe III* Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées
- Annexe IV* Liste des autorisations de mise sur le marché retirées

ANNEXE I

Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché

Pendant la période du **1^{er} janvier au 30 juin 2008**, les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été accordées dans les États de l'AELE membres de l'EEE:

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de l'autorisation |
|---------------------------|-----------------|---------------|------------------------|
| 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 | Islande | 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 | Norvège | 31.1.2008 |
| EU/1/07/421/001-009/IS | Pioglitazone | Islande | 9.1.2008 |
| EU/1/07/422/001/NO-004/NO | Tasigna | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/07/422/001-004 | Tasigna | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/07/423/001/NO-003/NO | Vectibix | Norvège | 21.1.2008 |
| EU/1/07/423/001-003 | Vectibix | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/07/423/001-003/IS | Vectibix | Islande | 28.1.2008 |
| EU/1/07/427/001/NO-037/NO | Olanzapine Teva | Norvège | 7.1.2008 |
| EU/1/07/427/001-047/IS | Olanzapine Teva | Islande | 7.1.2008 |
| EU/1/07/428/001 | Abraxane | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/07/428/001/IS | Abraxane | Islande | 24.1.2008 |
| EU/1/07/428/001/NO | Abraxane | Norvège | 21.1.2008 |
| EU/1/07/430/001 | Atripla | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/07/430/001/IS | Atripla | Islande | 28.1.2008 |
| EU/1/07/430/001/NO | Atripla | Norvège | 29.1.2008 |
| EU/1/07/431/001/NO-019/NO | Retacrit | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/07/431/001-019 | Retacrit | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/07/432/001/NO-019/NO | Silapo | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/07/432/001-019 | Silapo | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/07/432/001-019/IS | Silapo | Islande | 16.1.2008 |
| EU/1/07/433/001/IS | Nevanac | Islande | 8.1.2008 |
| EU/1/07/434/001/NO-003/NO | Avamys | Norvège | 23.1.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de l'autorisation |
|---------------------------|----------------------------|---------------|------------------------|
| EU/1/07/434/001-003 | Avamys | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/07/434/001-003/IS | Avamys | Islande | 25.1.2008 |
| EU/1/07/435/001/NO-018/NO | Tesavel | Norvège | 24.1.2008 |
| EU/1/07/435/001-018 | Tesavel | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/07/435/001-018/IS | Tesavel | Islande | 24.1.2008 |
| EU/1/07/436/001/NO-002/NO | Isentress | Norvège | 16.1.2008 |
| EU/1/07/436/001-002 | Isentress | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/07/436/001-002/IS | Isentress | Islande | 18.1.2008 |
| EU/1/07/437/001/NO-002/NO | Ivemend | Norvège | 31.1.2008 |
| EU/1/07/437/001-002 | Ivemend | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/07/437/001-002/IS | Ivemend | Islande | 22.1.2008 |
| EU/1/07/438/001/NO-004/NO | Myfenac | Norvège | 14.3.2008 |
| EU/1/07/438/001-004 | Myfenax | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/07/438/001-004/IS | Myfenax | Islande | 17.3.2008 |
| EU/1/07/439/001/NO-004/NO | Mycophenolate mofetil Teva | Norvège | 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 | Islande | 17.3.2008 |
| EU/1/07/440/001/NO-002/NO | Tyverb | Norvège | 17.6.2008 |
| EU/1/07/440/001-002/IS | Tyverb | Islande | 26.6.2008 |
| EU/1/08/441/001/NO-010/NO | Effentora | Norvège | 15.4.2008 |
| EU/1/08/441/001-010 | Effentora | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/08/441/001-010/IS | Effentora | Islande | 17.4.2008 |
| EU/1/08/442/001/NO-008/NO | Pradaxa | Norvège | 14.4.2008 |
| EU/1/08/442/001-008 | Pradaxa | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/08/442/001-008/IS | Pradaxa | Islande | 26.3.2008 |
| EU/1/08/443/001 | Thalidomide Pharmion | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/08/443/001/IS | Thalidomide Pharmion | Islande | 21.4.2008 |
| EU/1/08/443/001/NO | Thalidomide Pharmion | Norvège | 16.5.2008 |
| EU/1/08/446/001/NO-003/NO | Privigen | Norvège | 19.5.2008 |
| EU/1/08/446/001-003 | Privigen | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/08/446/001-003/IS | Privigen | Islande | 23.5.2008 |
| EU/1/08/447/001/NO-004/NO | Adenuric | Norvège | 24.6.2008 |
| EU/1/08/447/001-004 | Adenuric | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/08/447/001-004/IS | Adenuric | Islande | 16.5.2008 |
| EU/1/08/448/001/NO-002/NO | Mycamine | Norvège | 21.5.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de l'autorisation |
|---------------------------|------------------------|---------------|------------------------|
| EU/1/08/448/001-002 | Mycamine | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/08/448/001-002/IS | Mycamine | Islande | 28.5.2008 |
| EU/1/08/451/001/NO-004/NO | Volibris | Norvège | 29.4.2008 |
| EU/1/08/451/001-002/IS | Volibris | Islande | 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 | Islande | 23.5.2008 |
| EU/1/08/452/001/NO | Pandemrix | Norvège | 20.5.2008 |
| EU/1/08/453/001 | Prepandrix | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/08/453/001/IS | Prepandrix | Islande | 23.5.2008 |
| EU/1/08/454/001/NO-004/NO | Extavia | Norvège | 3.6.2008 |
| EU/1/08/454/001-004 | Extavia | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/08/454/001-004/IS | Extavia | Islande | 30.5.2008 |
| EU/2/08/081/001-003 | Posatex | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/2/04/044/007/IS | Aivlosin | Islande | 19.6.2008 |
| EU/2/07/073/001/NO-004/NO | Nobilis Influenza H7N1 | Norvège | 4.1.2008 |
| EU/2/07/076/001/NO-004/NO | Nobilis Influenza H5N6 | Norvège | 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 | Norvège | 7.2.2008 |
| EU/2/07/077/001-004/IS | Meloxivet | Islande | 27.6.2008 |
| EU/2/07/078/001/NO-003/NO | Rheumocam | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/2/07/078/001-002/IS | Rheumocam | Islande | 25.1.2008 |
| EU/2/07/078/001-003 | Rheumocam | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/2/07/079/001/NO-004/NO | Ingelvac CircoFLEX | Norvège | 26.3.2008 |
| EU/2/07/079/001-004 | Ingelvac CircoFLEX | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/2/07/079/001-004/IS | Ingelvac CircoFLEX | Islande | 19.3.2008 |

ANNEXE II

Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées

Pendant la période du **1^{er} janvier au 30 juin 2008**, les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'un renouvellement dans les États de l'AELE membres de l'EEE:

| Numéro UE | Produit | Pays | Date du renouvellement |
|---------------------------|-------------------------|---------------|------------------------|
| EU/1/02/246/001/NO-003/NO | Carbaglu | Norvège | 30.5.2008 |
| EU/1/02/246/001-003 | Carbaglu | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/02/246/001-003/IS | Carbaglu | Islande | 29.5.2008 |
| EU/1/03/247/001/NO-002/NO | Forsteo | Norvège | 1.7.2008 |
| EU/1/03/247/001-002 | Forsteo | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/03/247/001-002/IS | Forsteo | Islande | 21.5.2008 |
| EU/1/03/248/001/NO-012/NO | Levitra | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/1/03/248/001-012/IS | Levitra | Islande | 19.2.2008 |
| EU/1/03/249/001/NO-012/NO | Vivanza | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/1/03/249/001-012 | Vivanza | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/03/249/001-012/IS | Vivanza | Islande | 19.2.2008 |
| EU/1/03/250/001 | Ytracis | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/03/250/001/IS | Ytracis | Islande | 28.2.2008 |
| EU/1/03/250/001/NO | Ytracis | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/1/03/251/001/NO-002/NO | Hepsera | Norvège | 4.4.2008 |
| EU/1/03/251/001-002 | Hepsera | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/03/251/001-002/IS | Hepsera | Islande | 10.4.2008 |
| EU/1/03/253/001/NO-003/NO | Aldurazyme | Norvège | 30.5.2008 |
| EU/1/03/253/001-003 | Aldurazyme | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/03/253/001-003/IS | Aldurazyme | Islande | 22.5.2008 |
| EU/1/06/367/001/NO-012/NO | Diacomit | Norvège | 7.1.2008 |
| EU/1/06/367/001-012 | Diacomit | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/06/367/001-012/IS | Diacomit | Islande | 7.1.2008 |
| EU/1/06/380/001 | Prezista | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/06/380/001/IS | Prezista | Islande | 22.1.2008 |
| EU/1/06/380/001/NO | Prezista | Norvège | 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 | Islande | 9.4.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date du renouvellement |
|---|-----------|---------------|------------------------|
| EU/1/97/054/001&004-005/IS | Viracept | Islande | 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 | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/97/055/001/NO-003/NO | Viramune | Norvège | 21.1.2008 |
| EU/1/97/055/001-003 | Viramune | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/97/055/001-003/IS | Viramune | Islande | 22.1.2008 |
| EU/1/97/057/001/IS | Quadramet | Islande | 7.1.2008 |
| EU/1/97/057/001/NO | Quadramet | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/98/058/001/NO-002/NO | Combivir | Norvège | 26.2.2008 |
| EU/1/98/058/001-002 | Combivir | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/98/058/001-002/IS | Combivir | Islande | 12.3.2008 |
| EU/1/98/063/001/NO-006/NO | Rebif | Norvège | 3.6.2008 |
| EU/1/98/063/001-007 | Rebif | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/063/001-007/IS | Rebif | Islande | 2.6.2008 |
| EU/1/98/065/001-002 | Otpison | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/066/001/NO-026/NO | Exelon | Norvège | 3.6.2008 |
| EU/1/98/066/001-026 | Exelon | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/066/001-026/IS | Exelon | Islande | 29.5.2008 |
| EU/1/98/067/001/NO-002/NO | MabThera | Norvège | 24.6.2008 |
| EU/1/98/067/001-002 | Mabthera | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/067/001-002/IS | MabThera | Islande | 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 | Norvège | 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 | Islande | 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 | Norvège | 2.7.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date du renouvellement |
|---|-----------------------|---------------|------------------------|
| 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 | Islande | 27.6.2008 |
| EU/1/98/071/001-006 | Xenical | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/092/001/NO-023/NO | Prometax | Norvège | 3.6.2008 |
| EU/1/98/092/001-026 | Prometax | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/98/092/001-026/IS | Prometax | Islande | 16.6.2008 |
| EU/2/02/032/001/NO | Vaxxitek HVT + IBD | Norvège | 24.1.2008 |
| EU/2/02/033/001/NO | Dexdomitor | Norvège | 21.1.2008 |
| EU/2/02/034/001/NO | Nobivac Bb pour chats | Norvège | 24.1.2008 |
| EU/2/02/035/001/NO-007/NO | SevoFlo | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/2/02/036/001/NO-002/NO | Nobilis OR inac | Norvège | 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 | Islande | 21.1.2008 |
| EU/2/03/037/005 | ProteqFlu | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/2/03/037/005/IS | ProteqFlu | Islande | 21.1.2008 |
| EU/2/03/037/005/NO | ProteqFlu | Norvège | 27.3.2008 |
| EU/2/03/038/005 | ProteqFlu-Te | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/2/03/038/005/IS | ProteqFlu-Te | Islande | 21.1.2008 |
| EU/2/03/038/005/NO | ProteqFlu Te | Norvège | 27.3.2008 |
| EU/2/03/039/001/NO-030/NO | Advocate | Norvège | 22.4.2008 |
| EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS | Advocate pour chats | Islande | 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 pour chiens | Islande | 13.3.2008 |
| EU/2/03/040/001-002 | Gonazon | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/2/96/002/001/NO-003/NO | Fevaxyn Pentofel | Norvège | 12.2.2008 |
| EU/2/97/001-018/IS | Dicural | Islande | 21.1.2008 |
| EU/2/97/003/001/NO-018/NO | Dicural | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/2/97/003/001-018 | Dicural | Liechtenstein | 29.2.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date du renouvellement |
|--|---|---------------|------------------------|
| EU/2/97/004/001&010/IS | Metacam pour bovins et porcins | Islande | 4.1.2008 |
| EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS | Metacam pour chiens | Islande | 4.1.2008 |
| EU/2/97/004/006&011/IS | Metacam pour chiens et chats | Islande | 4.1.2008 |
| EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS | Metacam pour bovins, porcins et chevaux | Islande | 4.1.2008 |
| EU/2/97/004/009&030/IS | Metacam pour chevaux | Islande | 4.1.2008 |
| EU/2/97/004/026/IS | Metcam pour chats | Islande | 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 | Islande | 23.5.2008 |
| EU/2/98/007/001/NO-003/NO | Clomicalm | Norvège | 26.5.2008 |
| EU/2/98/007/001-003 | Clomicalm | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/2/98/007/001-003/IS | Clomicalm | Islande | 21.4.2008 |
| EU/2/98/008/001/NO-004/NO | Neocolipor | Norvège | 21.4.2008 |
| EU/2/98/008/001-004 | Neocolipor | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/2/98/008/001-004/IS | Neocolipor | Islande | 9.4.2008 |

ANNEXE III

Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées

Pendant la période du **1^{er} janvier au 30 juin 2008**, les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'une prolongation dans les États de l'AELE membres de l'EEE:

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de la prolongation |
|---------------------------|-----------------|---------------|-------------------------|
| EU/1/00/143/010/NO-011/NO | Kogenate Bayer | Norvège | 28.1.2008 |
| EU/1/00/143/010-011 | Kogenate Bayer | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/00/143/010-011/IS | Kogenate Bayer | Islande | 16.1.2008 |
| EU/1/00/144/004 | Helixate NexGen | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/00/144/004/IS | Helixate NexGen | Islande | 16.1.2008 |
| EU/1/00/144/004/NO | Helixate NexGen | Norvège | 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 | Islande | 14.4.2008 |
| EU/1/01/172/006/NO | Kaletra | Norvège | 14.4.2008 |
| EU/1/01/195/016/NO-021/NO | Liprolog | Norvège | 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 | Norvège | 23.4.2008 |
| EU/1/02/213/017-023 | MicardisPlus | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/02/213/017/NO-023/NO | MicardisPlus | Norvège | 27.5.2008 |
| EU/1/02/213/017-023/IS | MicardisPlus | Islande | 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 | Islande | 28.5.2008 |
| EU/1/02/218/016/NO-023/NO | Axura | Norvège | 27.5.2008 |
| EU/1/02/219/016-021 | Ebixa | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/02/219/022/NO-049/NO | Ebixa | Norvège | 21.5.2008 |
| EU/1/02/219/022-049 | Ebixa | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/02/219/022-049/IS | Ebixa | Islande | 27.5.2008 |
| EU/1/03/260/019/NO-023/NO | Stalevo | Norvège | 27.5.2008 |
| EU/1/03/260/019-023 | Stalevo | Liechtenstein | 30.4.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de la prolongation |
|---------------------------|------------------------|---------------|-------------------------|
| EU/1/03/260/019-023/IS | Stalevo | Islande | 20.5.2008 |
| EU/1/03/267/008/NO-009/NO | Reyataz | Norvège | 16.5.2008 |
| EU/1/03/267/008-009 | Reyataz | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/03/267/008-009/IS | Reyataz | Islande | 22.4.2008 |
| EU/1/03/268/004 | Cholestagel | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/1/03/271/001-006/IS | Advate | Islande | 30.5.2008 |
| EU/1/03/271/005/NO-006/NO | Advate | Norvège | 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 | Norvège | 21.4.2008 |
| EU/1/04/279/036-043 | Lyrca | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/04/283/008/NO-012/NO | Ariclaim | Norvège | 17.1.2008 |
| EU/1/04/283/008-012/IS | Ariclaim | Islande | 15.2.2008 |
| EU/1/04/298/003 | Kivexa | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/04/298/003/NO | Kivexa | Norvège | 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 | Norvège | 22.4.2008 |
| EU/1/06/366/017-022 | Tandemact | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/06/366/017-022/IS | Tandemact | Islande | 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 | Norvège | 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 | Norvège | 28.2.2008 |
| EU/1/96/006/004/NO-006/NO | NovoSeven | Norvège | 21.5.2008 |

| Numéro UE | Produit | Pays | Date de la prolongation |
|---------------------------|-----------|---------------|-------------------------|
| EU/1/96/006/004-006 | NovoSeven | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/96/006/004-006/IS | NovoSeven | Islande | 22.5.2008 |
| EU/1/96/007/031/NO-038/NO | Humalog | Norvège | 31.1.2008 |
| EU/1/96/007/031-038 | Humalog | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/96/027/006/NO-007/NO | Hycamtin | Norvège | 9.4.2008 |
| EU/1/96/027/006-007 | Hycamtin | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/96/027/006-007/IS | Hycamtin | Islande | 26.3.2008 |
| EU/1/97/030/085-139 | Insuman | Liechtenstein | 29.2.2008 |
| EU/1/98/069/008/NO-010/NO | Plavix | Norvège | 22.4.2008 |
| EU/1/98/069/008-010 | Plavix | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/98/069/008-010/IS | Plavix | Islande | 17.4.2008 |
| EU/1/98/070/008/NO-010/NO | Iscover | Norvège | 19.5.2008 |
| EU/1/98/070/008-010 | Iscover | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/98/070/008-010/IS | Iscover | Islande | 17.4.2008 |
| EU/1/99/119/015 | NovoRapid | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/99/119/015/NO | NovoRapid | Norvège | 25.2.2008 |
| EU/2/04/044/007 | Aivlosin | Liechtenstein | 30.6.2008 |
| EU/2/04/045/007/NO | Previcox | Norvège | 29.1.2008 |
| EU/2/97/004/031-032 | Metacam | Liechtenstein | 30.6.2008 |

ANNEXE IV

Liste des autorisations de mise sur le marché retirées

Pendant la période du **1^{er} janvier au 30 juin 2008**, les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'un retrait dans les États de l'AELE membres de l'EEE:

| Numéro UE | Produit | Pays | Date du retrait |
|---------------------------|----------|---------------|-----------------|
| EU/1/01/192/001/NO-005/NO | Levviax | Norvège | 24.1.2008 |
| EU/1/02/207/001-020 | Quixidar | Liechtenstein | 30.4.2008 |
| EU/1/02/207/001-020/IS | Quixidar | Islande | 11.3.2008 |
| EU/1/02/207/001-020/NO | Quixidar | Norvège | 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 |