

ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ЕВРОПЕЙСКОТО ИКОНОМИЧЕСКО ПРОСТРАНСТВО

НАДЗОРЕН ОРГАН НА ЕАСТ

Лекарствени продукти — Списък на разрешителните за пускане на пазара, издадени през първата половина на 2008 г. от държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП

(2009/С 52/05)

Подкомитет I — За свободното движение на стоки**Да се вземе предвид от Съвместния комитет на ЕИП**

Във връзка с Решение на Съвместния комитет на ЕИП № 74/1999 от 28 май 1999 г. Съвместният комитет на ЕИП се приканва да вземе предвид по време на заседанието си на 7 ноември 2008 г. следните списъци на разрешителни за пускане на пазара на лекарствени продукти през периода 1 януари-30 юни 2008 г.:

<i>Приложение I</i>	Списък на новите разрешителни за пускане на пазара
<i>Приложение II</i>	Списък на подновените разрешителни за пускане на пазара
<i>Приложение III</i>	Списък на разрешителните за пускане на пазара с удължен срок
<i>Приложение IV</i>	Списък на отнетите разрешителни за пускане на пазара

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Списък на новите разрешителни за пускане на пазара

През периода **1 януари-30 юни 2008 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, бяха издадени следните разрешителни за пускане на пазара:

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/05/312/001	Xyrem	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/334/001-004	Evoltra	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/370/001-024	Exforge	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/371/001-024	Dafiro	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/372/001-024	Copalia	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/373/001-024	Imprida	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/001-019/IS	Retacrit	Исландия	16.1.2008 г.
EU/1/07/393/001	Soliris	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/400/001-016	Mircera	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/402/001/NO	Increlex	Норвегия	31.1.2008 г.
EU/1/07/421/001-009/IS	Pioglitazone	Исландия	9.1.2008 г.
EU/1/07/422/001/NO-004/NO	Tasigna	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/07/422/001-004	Tasigna	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/423/001/NO-003/NO	Vectibix	Норвегия	21.1.2008 г.
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/423/001-003/IS	Vectibix	Исландия	28.1.2008 г.
EU/1/07/427/001/NO-037/NO	Olanzapine Teva	Норвегия	7.1.2008 г.
EU/1/07/427/001-047/IS	Olanzapine Teva	Исландия	7.1.2008 г.
EU/1/07/428/001	Abraxane	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/428/001/IS	Abraxane	Исландия	24.1.2008 г.
EU/1/07/428/001/NO	Abraxane	Норвегия	21.1.2008 г.
EU/1/07/430/001	Atripla	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/430/001/IS	Atripla	Исландия	28.1.2008 г.
EU/1/07/430/001/NO	Atripla	Норвегия	29.1.2008 г.
EU/1/07/431/001/NO-019/NO	Retacrit	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/07/431/001-019	Retacrit	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/432/001/NO-019/NO	Silapo	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/07/432/001-019	Silapo	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/432/001-019/IS	Silapo	Исландия	16.1.2008 г.
EU/1/07/433/001/IS	Nevanac	Исландия	8.1.2008 г.
EU/1/07/434/001/NO-003/NO	Avamys	Норвегия	23.1.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/434/001-003/IS	Avamys	Исландия	25.1.2008 г.
EU/1/07/435/001/NO-018/NO	Tesavel	Норвегия	24.1.2008 г.
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/07/435/001-018/IS	Tesavel	Исландия	24.1.2008 г.
EU/1/07/436/001/NO-002/NO	Isentress	Норвегия	16.1.2008 г.
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Исландия	18.1.2008 г.
EU/1/07/437/001/NO-002/NO	Ivemend	Норвегия	31.1.2008 г.
EU/1/07/437/001-002	Ivemend	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/437/001-002/IS	Ivemend	Исландия	22.1.2008 г.
EU/1/07/438/001/NO-004/NO	Myfenac	Норвегия	14.3.2008 г.
EU/1/07/438/001-004	Myfenax	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/07/438/001-004/IS	Myfenax	Исландия	17.3.2008 г.
EU/1/07/439/001/NO-004/NO	Mycophenolate mofetil Teva	Норвегия	14.3.2008 г.
EU/1/07/439/001-004	Mycophenolate mofetil Teva	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/07/439/001-004/IS	Mycophenolate mofetil Teva	Исландия	17.3.2008 г.
EU/1/07/440/001/NO-002/NO	Tyverb	Норвегия	17.6.2008 г.
EU/1/07/440/001-002/IS	Tyverb	Исландия	26.6.2008 г.
EU/1/08/441/001/NO-010/NO	Effentora	Норвегия	15.4.2008 г.
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/441/001-010/IS	Effentora	Исландия	17.4.2008 г.
EU/1/08/442/001/NO-008/NO	Pradaxa	Норвегия	14.4.2008 г.
EU/1/08/442/001-008	Pradaxa	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/442/001-008/IS	Pradaxa	Исландия	26.3.2008 г.
EU/1/08/443/001	Thalidomide Pharmion	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/443/001/IS	Thalidomide Pharmion	Исландия	21.4.2008 г.
EU/1/08/443/001/NO	Thalidomide Pharmion	Норвегия	16.5.2008 г.
EU/1/08/446/001/NO-003/NO	Privigen	Норвегия	19.5.2008 г.
EU/1/08/446/001-003	Privigen	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/08/446/001-003/IS	Privigen	Исландия	23.5.2008 г.
EU/1/08/447/001/NO-004/NO	Adenuric	Норвегия	24.6.2008 г.
EU/1/08/447/001-004	Adenuric	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/447/001-004/IS	Adenuric	Исландия	16.5.2008 г.
EU/1/08/448/001/NO-002/NO	Mycamine	Норвегия	21.5.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/448/001-002/IS	Mycamine	Исландия	28.5.2008 г.
EU/1/08/451/001/NO-004/NO	Volibris	Норвегия	29.4.2008 г.
EU/1/08/451/001-002/IS	Volibris	Исландия	21.5.2008 г.
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/08/452/001	Pandemrix	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/08/452/001/IS	Pandemrix	Исландия	23.5.2008 г.
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Норвегия	20.5.2008 г.
EU/1/08/453/001	Prepandrix	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/08/453/001/IS	Prepandrix	Исландия	23.5.2008 г.
EU/1/08/454/001/NO-004/NO	Extavia	Норвегия	3.6.2008 г.
EU/1/08/454/001-004	Extavia	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/08/454/001-004/IS	Extavia	Исландия	30.5.2008 г.
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/2/04/044/007/IS	Aivlosin	Исландия	19.6.2008 г.
EU/2/07/073/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H7N1	Норвегия	4.1.2008 г.
EU/2/07/076/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N6	Норвегия	13.3.2008 г.
EU/2/07/076/001-004	Nobilis Influenza H5N6	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/07/077/001/NO-005/NO	Meloxivet	Норвегия	7.2.2008 г.
EU/2/07/077/001-004/IS	Meloxivet	Исландия	27.6.2008 г.
EU/2/07/078/001/NO-003/NO	Rheumocam	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/2/07/078/001-002/IS	Rheumocam	Исландия	25.1.2008 г.
EU/2/07/078/001-003	Rheumocam	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/07/079/001/NO-004/NO	Ingelvac CircoFLEX	Норвегия	26.3.2008 г.
EU/2/07/079/001-004	Ingelvac CircoFLEX	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/07/079/001-004/IS	Ingelvac CircoFLEX	Исландия	19.3.2008 г.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

Списък на подновените разрешителни за пускане на пазара

През периода **1 януари-30 юни 2008 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, бяха подновени следните разрешителни за пускане на пазара:

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешителното
EU/1/02/246/001/NO-003/NO	Carbaglu	Норвегия	30.5.2008 г.
EU/1/02/246/001-003	Carbaglu	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/02/246/001-003/IS	Carbaglu	Исландия	29.5.2008 г.
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Норвегия	1.7.2008 г.
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/03/247/001-002/IS	Forsteo	Исландия	21.5.2008 г.
EU/1/03/248/001/NO-012/NO	Levitra	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/1/03/248/001-012/IS	Levitra	Исландия	19.2.2008 г.
EU/1/03/249/001/NO-012/NO	Vivanza	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/1/03/249/001-012	Vivanza	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/03/249/001-012/IS	Vivanza	Исландия	19.2.2008 г.
EU/1/03/250/001	Ytracis	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/03/250/001/IS	Ytracis	Исландия	28.2.2008 г.
EU/1/03/250/001/NO	Ytracis	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/1/03/251/001/NO-002/NO	Hepsera	Норвегия	4.4.2008 г.
EU/1/03/251/001-002	Hepsera	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/03/251/001-002/IS	Hepsera	Исландия	10.4.2008 г.
EU/1/03/253/001/NO-003/NO	Aldurazyme	Норвегия	30.5.2008 г.
EU/1/03/253/001-003	Aldurazyme	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/03/253/001-003/IS	Aldurazyme	Исландия	22.5.2008 г.
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Норвегия	7.1.2008 г.
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Исландия	7.1.2008 г.
EU/1/06/380/001	Prezista	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Исландия	22.1.2008 г.
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Норвегия	21.1.2008 г.
EU/1/97/045/001-004	Helicobacter Test INFAI	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/97/045/001-004/IS	Helicobacter Test INFAI	Исландия	9.4.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешителното
EU/1/97/054/001&004-005/IS	Viracept	Исландия	21.1.2008 г.
EU/1/97/054/001, 004-005	Viracept	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/97/054/001/NO, 004/NO-005/NO	Viracept	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/97/055/001/NO-003/NO	Viramune	Норвегия	21.1.2008 г.
EU/1/97/055/001-003	Viramune	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/97/055/001-003/IS	Viramune	Исландия	22.1.2008 г.
EU/1/97/057/001/IS	Quadramet	Исландия	7.1.2008 г.
EU/1/97/057/001/NO	Quadramet	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/98/058/001/NO-002/NO	Combivir	Норвегия	26.2.2008 г.
EU/1/98/058/001-002	Combivir	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/98/058/001-002/IS	Combivir	Исландия	12.3.2008 г.
EU/1/98/063/001/NO-006/NO	Rebif	Норвегия	3.6.2008 г.
EU/1/98/063/001-007	Rebif	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/063/001-007/IS	Rebif	Исландия	2.6.2008 г.
EU/1/98/065/001-002	Otpison	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/066/001/NO-026/NO	Exelon	Норвегия	3.6.2008 г.
EU/1/98/066/001-026	Exelon	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/066/001-026/IS	Exelon	Исландия	29.5.2008 г.
EU/1/98/067/001/NO-002/NO	MabThera	Норвегия	24.6.2008 г.
EU/1/98/067/001-002	Mabthera	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/067/001-002/IS	MabThera	Исландия	29.5.2008 г.
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	Норвегия	2.7.2008 г.
EU/1/98/069/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Plavix	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/069/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Plavix	Исландия	27.6.2008 г.
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	Норвегия	2.7.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешителното
EU/1/98/070/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Iscover	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/070/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Iscover	Исландия	27.6.2008 г.
EU/1/98/071/001-006	Xenical	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/092/001/NO-023/NO	Prometax	Норвегия	3.6.2008 г.
EU/1/98/092/001-026	Prometax	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/98/092/001-026/IS	Prometax	Исландия	16.6.2008 г.
EU/2/02/032/001/NO	Vaxxitek HVT + IBD	Норвегия	24.1.2008 г.
EU/2/02/033/001/NO	Dexdomitor	Норвегия	21.1.2008 г.
EU/2/02/034/001/NO	Nobivac Bb за котки	Норвегия	24.1.2008 г.
EU/2/02/035/001/NO-007/NO	SevoFlo	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/2/02/036/001/NO-002/NO	Nobilis OR inac	Норвегия	26.2.2008 г.
EU/2/02/036/001-002	Nobilis OR inac	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	Исландия	21.1.2008 г.
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/03/037/005/IS	ProteqFlu	Исландия	21.1.2008 г.
EU/2/03/037/005/NO	ProteqFlu	Норвегия	27.3.2008 г.
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/03/038/005/IS	ProteqFlu-Te	Исландия	21.1.2008 г.
EU/2/03/038/005/NO	ProteqFlu Te	Норвегия	27.3.2008 г.
EU/2/03/039/001/NO-030/NO	Advocate	Норвегия	22.4.2008 г.
EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS	Advocate за котки	Исландия	13.3.2008 г.
EU/2/03/039/001-030	Advocate	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/2/03/039/005-012&015-018&023-030/IS	Advocate за котки	Исландия	13.3.2008 г.
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/2/96/002/001/NO-003/NO	Fevaxyn Pentofel	Норвегия	12.2.2008 г.
EU/2/97/001-018/IS	Dicural	Исландия	21.1.2008 г.
EU/2/97/003/001/NO-018/NO	Dicural	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/2/97/003/001-018	Dicural	Лихтенщайн	29.2.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на разрешителното
EU/2/97/004/001&010/IS	Metacam за говеда и свине	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS	Metacam за кучета	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/97/004/006&011/IS	Metacam за кучета и котки	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS	Metacam за говеда, свине и коне	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/97/004/009&030/IS	Metacam за коне	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/97/004/026/IS	Metacam за котки	Исландия	4.1.2008 г.
EU/2/98/006/001-010	Nobilis IB 4-91	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/2/98/006/001-010/IS	Nobilis IB 4-91	Исландия	23.5.2008 г.
EU/2/98/007/001/NO-003/NO	Clomicalm	Норвегия	26.5.2008 г.
EU/2/98/007/001-003	Clomicalm	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/2/98/007/001-003/IS	Clomicalm	Исландия	21.4.2008 г.
EU/2/98/008/001/NO-004/NO	Neocolipor	Норвегия	21.4.2008 г.
EU/2/98/008/001-004	Neocolipor	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/2/98/008/001-004/IS	Neocolipor	Исландия	9.4.2008 г.

ПРИЛОЖЕНИЕ III

Списък на разрешителните за пускане на пазара с удължен срок

През периода **1 януари-30 юни 2008 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, бяха удължени сроковете на следните разрешителни за пускане на пазара:

EU номер	Продукт	Държава	Дата на удължаване на срока
EU/1/00/143/010/NO-011/NO	Kogenate Bayer	Норвегия	28.1.2008 г.
EU/1/00/143/010-011	Kogenate Bayer	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/00/143/010-011/IS	Kogenate Bayer	Исландия	16.1.2008 г.
EU/1/00/144/004	Helixate NexGen	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/00/144/004/IS	Helixate NexGen	Исландия	16.1.2008 г.
EU/1/00/144/004/NO	Helixate NexGen	Норвегия	28.1.2008 г.
EU/1/00/167/008	Prevenar	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/01/172/006	Kaletra	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/01/172/006/IS	Kaletra	Исландия	14.4.2008 г.
EU/1/01/172/006/NO	Kaletra	Норвегия	14.4.2008 г.
EU/1/01/195/016/NO-021/NO	Liprolog	Норвегия	29.1.2008 г.
EU/1/01/195/016-021	Liprolog	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/01/200/002	Viread	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/01/200/002/NO	Viread	Норвегия	23.4.2008 г.
EU/1/02/213/017-023	MicardisPlus	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/02/213/017/NO-023/NO	MicardisPlus	Норвегия	27.5.2008 г.
EU/1/02/213/017-023/IS	MicardisPlus	Исландия	15.4.2008 г.
EU/1/02/214/011-015	Kinzalcomb	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/02/215/015-021	Pritor Plus	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/02/218/012-029	Axura	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/02/218/012-029/IS	Axura	Исландия	28.5.2008 г.
EU/1/02/218/016/NO-023/NO	Axura	Норвегия	27.5.2008 г.
EU/1/02/219/016-021	Ebixa	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/02/219/022/NO-049/NO	Ebixa	Норвегия	21.5.2008 г.
EU/1/02/219/022-049	Ebixa	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/02/219/022-049/IS	Ebixa	Исландия	27.5.2008 г.
EU/1/03/260/019/NO-023/NO	Stalevo	Норвегия	27.5.2008 г.
EU/1/03/260/019-023	Stalevo	Лихтенщайн	30.4.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на удължаване на срока
EU/1/03/260/019-023/IS	Stalevo	Исландия	20.5.2008 г.
EU/1/03/267/008/NO-009/NO	Reyataz	Норвегия	16.5.2008 г.
EU/1/03/267/008-009	Reyataz	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/03/267/008-009/IS	Reyataz	Исландия	22.4.2008 г.
EU/1/03/268/004	Cholestagel	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/03/271/001-006/IS	Advate	Исландия	30.5.2008 г.
EU/1/03/271/005/NO-006/NO	Advate	Норвегия	3.6.2008 г.
EU/1/03/271/005-006	Advate	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/04/274/002	Velcade	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/04/274/002/NO	Velcade	Норвегия	21.4.2008 г.
EU/1/04/279/036-043	Lyrica	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/04/283/008/NO-012/NO	Ariclaim	Норвегия	17.1.2008 г.
EU/1/04/283/008-012/IS	Ariclaim	Исландия	15.2.2008 г.
EU/1/04/298/003	Kivexa	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/04/298/003/NO	Kivexa	Норвегия	29.2.2008 г.
EU/1/06/357/018-021	Gardasil	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/06/358/018-021	Silgard	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/06/366/017/NO-022/NO	Tandemact	Норвегия	22.4.2008 г.
EU/1/06/366/017-022	Tandemact	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/06/366/017-022/IS	Tandemact	Исландия	16.4.2008 г.
EU/1/06/368/058-087	Insulin Human Winthrop	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/06/370/025-033	Exforge	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/371/025-033	Dafiro	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/372/025-033	Copalia	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/06/373/025-033	Imprida	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/1/07/387/009/NO-010/NO	Advagraf	Норвегия	25.1.2008 г.
EU/1/07/387/009-010	Advagraf	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/388/002	Sebivo	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/07/388/002/NO	Sebivo	Норвегия	28.2.2008 г.
EU/1/96/006/004/NO-006/NO	NovoSeven	Норвегия	21.5.2008 г.

EU номер	Продукт	Държава	Дата на удължаване на срока
EU/1/96/006/004-006	NovoSeven	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/96/006/004-006/IS	NovoSeven	Исландия	22.5.2008 г.
EU/1/96/007/031/NO-038/NO	Humalog	Норвегия	31.1.2008 г.
EU/1/96/007/031-038	Humalog	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/96/027/006/NO-007/NO	Hycamtin	Норвегия	9.4.2008 г.
EU/1/96/027/006-007	Hycamtin	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/96/027/006-007/IS	Hycamtin	Исландия	26.3.2008 г.
EU/1/97/030/085-139	Insuman	Лихтенщайн	29.2.2008 г.
EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Норвегия	22.4.2008 г.
EU/1/98/069/008-010	Plavix	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/98/069/008-010/IS	Plavix	Исландия	17.4.2008 г.
EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Норвегия	19.5.2008 г.
EU/1/98/070/008-010	Iscover	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/98/070/008-010/IS	Iscover	Исландия	17.4.2008 г.
EU/1/99/119/015	NovoRapid	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/99/119/015/NO	NovoRapid	Норвегия	25.2.2008 г.
EU/2/04/044/007	Aivlosin	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/2/04/045/007/NO	Previcox	Норвегия	29.1.2008 г.
EU/2/97/004/031-032	Metacam	Лихтенщайн	30.6.2008 г.

ПРИЛОЖЕНИЕ IV

Списък на отчетите разрешителни за пускане на пазара

През периода **1 януари-30 юни 2008 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, бяха отчетени следните разрешителни за пускане на пазара:

EU номер	Продукт	Държава	Дата на отнемане
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviax	Норвегия	24.1.2008 г.
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Лихтенщайн	30.4.2008 г.
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Исландия	11.3.2008 г.
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Норвегия	2.4.2008 г.
EU/1/99/098/001-002	Zenapax	Лихтенщайн	30.6.2008 г.
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Лихтенщайн	30.6.2008 г.