

Seznam registrací udělených státy ESVO, které jsou členy EHP, pro druhou polovinu roku 2005

(2006/C 291/20)

S ohledem na rozhodnutí Smíšeného výboru EHP č. 74/1999 ze dne 28. května 1999 se Smíšený výbor vyzývá, aby na zasedání konaném dne 2. června 2006 vzal na vědomí tyto seznamy registrací léčivých přípravků za období od 1. června do 31. prosince 2005:

Příloha I	Seznam <i>nových</i> registrací
Příloha II	Seznam <i>obnovených</i> registrací
Příloha III	Seznam <i>prodloužených</i> registrací
Příloha IV	Seznam <i>zrušených</i> registrací
Příloha V	Seznam <i>pozastavených</i> registrací

PŘÍLOHA I

1. Nové registrace:

Státy ESVO, které jsou členy EHP, vydaly za období od **1. června do 31. prosince 2005** tyto registrace:

EU-číslo	Produkt	Země	Datum registrace
EU/1/00/129/001-003	Azopt	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/00/131/001-030	PegIntron	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/134/008-011	Lantus	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/135/002	DaTSCAN	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/142/009-010	NovoMix	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/142/011-016	NovoMix	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/142/017-022	NovoMix	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/01/198/007-010	Glivec	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/02/215/001/NO-010/NO	Pritor Plus	Norsko	7. 9. 2005
EU/1/02/227/003	Neulasta	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/02/228/003	Neupopeg	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/03/255/001-003	Ventavis	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/03/258/013-014	Avandamet	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/03/263/001-003/IS	Dukoral, Směs očkovacích látek a šumivé pilulky na perorální roztok	Island	6. 10. 2005
EU/1/03/265/003-004	Bonviva	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/03/266/003-004	Bondenza	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/03/269/001	Faslodex	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/03/270/003	Kentera	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/04/276/021-032	Abilify	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/04/276/033-035	Abilify	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/04/279/030-032	Lyrica	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/04/280/007	Yentreve	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/04/283/007	Ariclaim	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/04/289/002	Angiox	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/04/296/005-006	Cymbalta	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/04/297/005-006	Xeristar	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/05/310/001/NO-005/NO	Fosavance	Norsko	6. 9. 2005
EU/1/05/310/001-005	Fosavance	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/05/310/001-005/IS	Tablety Fosavance	Island	20. 9. 2005
EU/1/05/311/001/NO-003/NO	Tarceva	Norsko	26. 9. 2005
EU/1/05/311/001-003	Tarceva	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005

EU-číslo	Produkt	Země	Datum registrace
EU/1/05/311/001-003/IS	Tarceva	Island	18. 10. 2005
EU/1/05/312/001/IS	Xyrem	Island	18. 11. 2005
EU/1/05/312/001/NO	Xyrem	Norsko	18. 11. 2005
EU/1/05/313/001/NO-009/NO	Vasovist	Norsko	14. 10. 2005
EU/1/05/313/001-009	Vasovist	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/313/001-009/IS	Vasovist	Island	2. 11. 2005
EU/1/05/314/001	Kepivance	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/314/001/IS	Kepivance	Island	24. 11. 2005
EU/1/05/314/001/NO	Kepivance	Norsko	22. 11. 2005
EU/1/05/315/001	Aptivus	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/315/001/IS	Aptivus	Island	25. 11. 2005
EU/1/05/315/001/NO	Aptivus	Norsko	2. 11. 2005
EU/1/05/316/001/NO-014/NO	Procoralan	Norsko	10. 11. 2005
EU/1/05/316/001-014	Procoralan	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/316/001-014/IS	Procoralan	Island	24. 11. 2005
EU/1/05/317/001/NO-014/NO	Corlensor	Norsko	10. 11. 2005
EU/1/05/317/001-014	Corlensor	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/317/001-014/IS	Corlensor	Island	24. 11. 2005
EU/1/05/318/001	Revatio	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/318/001/IS	Revatio	Island	28. 11. 2005
EU/1/05/318/001/NO	Revatio	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/05/319/001/NO-002/NO	Xolair	Norsko	7. 11. 2005
EU/1/05/319/001-002	Xolair	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/319/001-002/IS	Xolair	Island	25. 11. 2005
EU/1/05/320/001	Noxafil	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/320/001/IS	Noxafil	Island	20. 11. 2005
EU/1/05/320/001/NO	Noxafil	Norsko	23. 11. 2005
EU/1/05/321/001	Posaconazole SP	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/05/321/001/IS	Posaconazole SP	Island	24. 11. 2005
EU/1/05/321/001/NO	Posaconazole SP	Norsko	23. 11. 2005
EU/2/01/030/003-004	Virbagen Omega	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/2/04/047/001-002/IS	Purevax RCPCh Fel V, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005
EU/2/04/048/001-002/IS	Purevax RCP Fel V, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005

EU-číslo	Produkt	Země	Datum registrace
EU/2/04/049/001-002/IS	Purevax RCCh, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005
EU/2/04/050/001-002/IS	Purevax RCPCh, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005
EU/2/04/051/001-002/IS	Purevax RC, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005
EU/2/04/052/001-002/IS	Purevax RCP, prášek a rozpouštědlo na injekční suspenzi	Island	30. 6. 2005
EU/2/05/053/001	Naxcel	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/2/05/053/001/IS	Naxcel, injekční suspenze	Island	9. 6. 2005
EU/2/05/053/001/NO	Naxcel	Norsko	17. 6. 2005
EU/2/05/054/001/NO-017/NO	Profender	Norsko	30. 8. 2005
EU/2/05/054/001-017	Profender	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/2/05/054/001-017/IS	Profender roztok na lokální použití	Island	26. 8. 2005
EU/2/05/055/001/NO-002/NO	Equilis Te	Norsko	12. 8. 2005
EU/2/05/055/001-002	Equilis Te	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/2/05/055/001-002/IS	Equilis Te, injekční suspenze	Island	2. 8. 2005
EU/2/05/056/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza	Norsko	12. 8. 2005
EU/2/05/056/001-002	Equilis Prequenza	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/2/05/056/001-002/IS	Equilis Prequenza, injekční suspenze	Island	2. 8. 2005
EU/2/05/057/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza Te	Norsko	12. 8. 2005
EU/2/05/057/001-002	Equilis Prequenza Te	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/2/05/057/001-002/IS	Equilis Prequenza Te, injekční suspenze	Island	2. 8. 2005
EU/2/97/004/011	Metacam	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/2/97/004/012-013	Metacam	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005

PŘÍLOHA II

2. Obnovené registrace

Státy ESVO, které jsou členy EHP, obnovily za období od **1. června – 31. prosince 2005** tyto registrace:

EU-číslo	Produkt	Země	Datum obnovení
EU/1/00/129/001/NO-003/NO	Azopt	Norsko	30. 6. 2005
EU/1/00/129/001-003/IS	Azopt, oční kapky, suspenze 1%	Island	30. 6. 2005
EU/1/05/131/001/NO-005/NO	PegIntron	Norsko	24. 6. 2005
EU/1/00/131/001-050/IS	PegIntron	Island	28. 6. 2005
EU/1/00/131/031-050	PegIntron	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/05/132/001/NO-005/NO	ViraferonPeg	Norsko	24. 6. 2005
EU/1/00/132/001-050	ViraferonPeg	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/00/132/001-050/IS	ViraferonPeg	Island	28. 6. 2005
EU/1/00/133/001/NO-008/NO	Optisulin	Norsko	27. 7. 2005
EU/1/00/133/001-008	Optisulin	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/133/001-008/IS	Optisulin	Island	29. 8. 2005
EU/1/00/134/001/NO-029/NO	Lantus	Norsko	27. 7. 2005
EU/1/00/134/001-007, 012-029	Lantus	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/134/001-029/IS	Lantus	Island	29. 8. 2005
EU/1/00/135/001	DaTSCAN	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/135/001/NO-002/NO	DaTSCAN	Norsko	20. 9. 2005
EU/1/00/135/001-002/IS	DaTSCAN	Island	11. 10. 2005
EU/1/00/137/001/NO-012/NO	Avandia	Norsko	27. 7. 2005
EU/1/00/137/001-012	Avandia	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/137/001-012/IS	Avandia	Island	16. 9. 2005
EU/1/00/140/001	Visudyne	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/00/140/001/IS	Visudyne 15 mg prášek pro injekční rozpouštědlo	Island	14. 7. 2005
EU/1/00/140/001/NO	Visudyne	Norsko	27. 7. 2005
EU/1/00/141/001	Myocet	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/141/001/IS	Myocet	Island	13. 10. 2005
EU/1/00/141/001/NO	Myocet	Norsko	28. 9. 2005
EU/1/00/142/004/NO-005/NO	NovoMix Penfill	Norsko	13. 10. 2005
EU/1/00/142/004-005	NovoMix	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/142/004-005/IS	NovoMix 30 Penfill	Island	21. 10. 2005
EU/1/00/142/009/NO-010/NO	NovoMix Flexpen	Norsko	13. 10. 2005
EU/1/00/142/009-010/IS	NovoMix 30 FlexPen	Island	21. 10. 2005

EU-číslo	Produkt	Země	Datum obnovení
EU/1/00/143/001/NO-006/NO	Kogenate Bayer	Norsko	7. 9. 2005
EU/1/00/143/001-006	Kogenate	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/143/001-006/IS	Kogenate Bayer	Island	7. 10. 2005
EU/1/00/144/001/NO-003/NO	Helixate NexGen	Norsko	7. 9. 2005
EU/1/00/144/001-003	Helixate	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/144/001-003/IS	Helixate NexGen	Island	7. 10. 2005
EU/1/00/145/001	Herceptin	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/145/001/IS	Herceptin	Island	28. 11. 2005
EU/1/00/145/001/NO	Herceptin	Norsko	23. 9. 2005
EU/1/00/146/001/NO-029/NO	Keppra	Norsko	8. 8. 2005
EU/1/00/146/001-029	Keppra	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/00/146/001-029/IS	Keppra	Island	12. 9. 2005
EU/1/00/148/001/NO-004/NO	Agenerase	Norsko	12. 12. 2005
EU/1/00/148/001-004	Agenerase	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/148/001-004/IS	Agenerase	Island	16. 12. 2005
EU/1/00/149/001	Panretin	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/149/001/IS	Panretin	Island	16. 12. 2005
EU/1/00/149/001/NO	Panretin	Norsko	9. 12. 2005
EU/1/00/150/001/NO-015/NO	Actos	Norsko	2. 11. 2005
EU/1/00/150/001-015	Actos	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/150/001-015/IS	Actos	Island	11. 11. 2005
EU/1/00/151/001/NO-013/NO	Glustin	Norsko	2. 11. 2005
EU/1/00/151/001-013	Glustin	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/151/001-013/IS	Glustin	Island	11. 11. 2005
EU/1/00/152/001-018	Infanrix hexa	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/153/001-010	Infanrix penta	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/153/001-010/IS	Infanrix penta	Island	16. 12. 2005
EU/1/00/153/001-010/NO	Infanrix penta	Norsko	7. 12. 2005
EU/1/00152/001-018/NO	Infanrix hexa	Norsko	7. 12. 2005
EU/1/95/001/001, 003-005, 009, 012, 021-022, 025-028, 031-035/IS	Gonal-F	Island	15. 11. 2005
EU/1/95/001/001/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/95/001/003/NO-006/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/95/001/009/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/95/001/012/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005

EU-číslo	Produkt	Země	Datum obnovení
EU/1/95/001/021/NO-022/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/95/001/025/NO-028/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/95/001/031/NO-035/NO	Gonal-F	Norsko	11. 11. 2005
EU/1/98/093/002	Forcaltonin	Lichtenštejsko	31. 7. 2005
EU/1/99/127/001/NO-044/NO	IntronA	Norsko	20. 6. 2005
EU/1/99/127/001-044	IntronA	Lichtenštejsko	31. 7. 2005
EU/1/99/127/001-044/IS	IntronA	Island	27. 6. 2005
EU/1/99/128/001/NO-037/NO	Viraferon	Norsko	20. 6. 2005
EU/1/99/128/001-037	Viraferon	Lichtenštejsko	31. 7. 2005
EU/1/99/128/001-037/IS	Viraferon	Island	27. 6. 2005
EU/2/00/018/001	Incurin	Lichtenštejsko	31. 7. 2005
EU/2/00/018/001/NO	Incurin	Norsko	16. 6. 2005
EU/2/00/022/002b-03a	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/022/001/NO-017/NO	Ibafin	Norsko	31. 8. 2005
EU/2/00/022/001-017/IS	Ibafin	Island	15. 7. 2005
EU/2/00/022/001a	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/022/001b-02a	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/022/003b-04a	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/022/004b	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/022/005-017	Ibafin	Lichtenštejsko	30. 9. 2005
EU/2/00/024/001/IS	Pruban	Island	16. 12. 2005
EU/2/99/016/001/NO-006/NO	Porcilis Pesti	Norsko	18. 7. 2005
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Lichtenštejsko	31. 7. 2005
EU/2/99/016/001-006/IS	Porcilis Pesti	Island	13. 7. 2005
EU/2/99/017/001/NO-006/NO	Ibraxion	Norsko	2. 6. 2005

PŘÍLOHA III

3. Prodloužené registrace

Státy ESVO, které jsou členy EHP, prodloužily za období od **1. června – 31. prosince 2005** tyto registrace:

EU-číslo	Produkt	Země	Datum prodloužení
EU/1/00/142/011/NO-013/NO	NovoMix Penfill 50	Norsko	1. 11. 2005
EU/1/00/142/001-013/IS	NovoMix 50 Penfill injekční suspenze	Island	5. 10. 2005
EU/1/00/142/014/NO-016/NO	NovoMix Flexpen 50	Norsko	1. 11. 2005
EU/1/00/142/014-016/IS	NovoMix 50 FlexPen injekční suspenze	Island	5. 10. 2005
EU/1/00/142/017/NO-019/NO	NovoMix Penfill 70	Norsko	1. 11. 2005
EU/1/00/142/017-019/IS	NovoMix 70 Penfill injekční suspenze	Island	5. 10. 2005
EU/1/00/142/020/NO-022/NO	NovoMix Flexpen 70	Norsko	1. 11. 2005
EU/1/00/142/020-022/IS	NovoMix 70 FlexPen injekční suspenze	Island	5. 10. 2005
EU/1/03/265/003/NO-004/NO	Bonviva, potahované tablety	Norsko	28. 9. 2005
EU/1/03/265/003-004/IS	Bonviva, potahované tablety	Island	25. 10. 2005
EU/1/03/266/003/NO-004/NO	Bondenza, potahované tablety	Norsko	28. 9. 2005
EU/1/03/266/003-004/IS	Bondenza, potahované tablety	Island	21. 10. 2005
EU/1/04/276/021/NO-023/NO	Abilify, tablety na rozpuštění 5 mg	Norsko	18. 7. 2005
EU/1/04/276/021-023/IS	Abilify, tablety na rozpuštění 5 mg	Island	14. 7. 2005
EU/1/04/276/024/NO-026/NO	Abilify, tablety na rozpuštění 10 mg	Norsko	18. 7. 2005
EU/1/04/276/024-026/IS	Abilify, tablety na rozpuštění 10 mg	Island	14. 7. 2005
EU/1/04/276/027/NO-029/NO	Abilify, tablety na rozpuštění 15 mg	Norsko	18. 7. 2005
EU/1/04/276/027-029/IS	Abilify, tablety na rozpuštění 15 mg	Island	14. 7. 2005
EU/1/04/276/030/NO-032/NO	Abilify, tablety na rozpuštění 30 mg	Norsko	18. 7. 2005
EU/1/04/276/030-032/IS	Abilify, tablety na rozpuštění 30 mg	Island	14. 7. 2005
EU/1/04/276/033/NO-035/NO	Abilify, perorální roztok 1mg/ml	Norsko	9. 11. 2005
EU/1/04/276/033-035/IS	Abilify, perorální roztok 1 mg/ml	Island	1. 12. 2005
EU/1/96/026/002/IS	Invirase, potahované tablety 500 mg	Island	19. 7. 2005
EU/1/96/026/002/NO	Invirase	Norsko	9. 6. 2005
EU/2/97/004/012/NO-013/NO	Metacam, perorální suspenze pro psy 0,5 mg/ml	Norsko	5. 9. 2005
EU/2/97/004/012-013/IS	Metacam, perorální suspenze pro psy 0,5 mg/ml	Island	2. 9. 2005

PŘÍLOHA IV

4. Zrušené registrace

Státy ESVO, které jsou členy EHP, zrušily za období od **1. června – 31. prosince 2005** tyto registrace:

EU-číslo	Produkt	Země	Datum zrušení
EU/1/00/158/001-034/IS	Opulis	Island	9. 9. 2005
EU/1/00/168/001/NO-006/NO	Tenecteplase	Norsko	9. 8. 2005
EU/1/00/168/001-006	Tenecteplase	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/02/208/001-008/IS	Xapit	Island	9. 9. 2005
EU/1/02/210/001/NO-008/NO	Rayzon	Norsko	22. 7. 2005
EU/1/02/210/001-008	Rayzon	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/02/210/001-008/IS	Rayzon	Island	5. 7. 2005
EU/1/02/242/001-024	Valdyn	Lichtenštejnsko	30. 9. 2005
EU/1/02/242/001-024/IS	Valdyn, potahované tablety	Island	5. 7. 2005
EU/1/02/244/001/NO-024/NO	Valdyn	Norsko	22. 7. 2005
EU/1/02/244/001-024/IS	Valdyn	Lichtenštejnsko	31. 7. 2005
EU/1/96/009/010/NO-017/NO	Zerit	Norsko	30. 9. 2005
EU/1/96/009/010-017/IS	Zerit tobolky s prodlouženým uvolňováním	Island	29. 11. 2005
EU/1/96/023/001	Cea-Scan	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/96/023/001/IS	CEA-Scan	Island	9. 11. 2005
EU/1/97/048/001-014/IS	Infanrix HepB, injekční suspenze	Island	15. 6. 2005
EU/2/00/023/001-003	Pulsaflox	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005

PŘÍLOHA V

5. Pozastavené registrace

Státy ESVO, které jsou členy EHP, pozastavily v období od **1. června do 31. prosince 2005** tyto registrace:

EU-číslo	Produkt	Země	Datum pozastavení
EU/1/00/147/001/NO-012/NO	Hexavac	Norsko	17. 11. 2005
EU/1/00/147/001-008	Hexavac	Lichtenštejnsko	30. 11. 2005
EU/1/00/147/001-008/IS	Hexavac	Island	17. 11. 2005