

**Medicinske specialiteter — liste over markedsføringstilladelser udstedt af EØS-EFTA-staterne
i første halvdel af 2012**

(2014/C 356/07)

Underudvalg I for frie varebevægelser

Til Det Blandede EØS-Udvalgs underretning

Under henvisning til afgørelse truffet af Det Blandede EØS-Udvalg nr. 74/1999 af 28. maj 1999 opfordres Det Blandede EØS-Udvalg til på sit møde den 15. juli 2013 at notere sig følgende lister over markedsføringstilladelser for medicinske specialiteter udstedt i perioden 1. januar-30. juni 2011:

Bilag I Liste over nye markedsføringstilladelser

Bilag II Liste over fornyede markedsføringstilladelser

Bilag III Liste over udvidede markedsføringstilladelser

Bilag IV Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser

Bilag V Liste over suspenderede markedsføringstilladelser

—

BILAG I

Liste over nye markedsføringstilladelser

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udstedt i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2012:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/11/711/001-030	Matever	Norge	1.6.2012
EU/1/11/712/001-028	Levetiracetam Accord	Norge	13.4.2012
EU/1/11/713/001-040	Levetiracetam Actavis	Norge	16.4.2012
EU/1/11/715/001-002	Plenadren	Island	23.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Norge	13.4.2012
EU/1/11/721/001-021	Paglitaz	Island	17.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Norge	11.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazon Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/722/001-030	Pioglitazone Accord	Island	20.4.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Norge	23.5.2012
EU/1/11/723/001-021	Pioglitazone Krka	Island	20.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova lab.	Norge	19.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Island	3.4.2012
EU/1/11/727/001	Mercaptopurine Nova Laboratories	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/729/001-006	Onduarp	Norge	8.5.2012
EU/1/11/730/001-060	Rasitrio	Island	3.2.2012
EU/1/11/738/001-003	Levetiracetam Actavis Gr.	Norge	1.3.2012
EU/1/11/739/001-008	Dasselta	Norge	16.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Island	5.1.2012
EU/1/11/740/001	Ameluz	Norge	16.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam SUN	Norge	27.1.2012
EU/1/11/741/001	Levetiracetam Sun	Island	9.1.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Norge	13.2.2012
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Island	24.1.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/11/742/001-010	Efavirenz Teva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Norge	13.2.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Island	19.1.2012
EU/1/11/743/001-015	Repaglinide Accord	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Island	22.1.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Island	3.2.2012
EU/1/11/745/001-009	Desloratadine Actavis	Norge	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Norge	13.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Island	3.2.2012
EU/1/11/746/001-012	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Island	29.2.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Island	7.2.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/749/001-003	Caprelsa	Island	9.3.2012
EU/1/11/749/001-002	Caprelsa	Norge	13.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Norge	30.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Island	14.3.2012
EU/1/12/750/001	Esmya	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Norge	14.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Island	7.3.2012
EU/1/12/751/001	Zelboraf	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Norge	1.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Island	9.3.2012
EU/1/12/752/001	Vepacel	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Norge	10.5.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Island	24.5.2012
EU/1/12/753/001-012	Signifor	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Norge	10.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Island	3.4.2012
EU/1/12/754/001-021	Sepioglin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Norge	13.4.2012
EU/1/12/755/001-027	Pioglitazone Actavis	Island	30.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Glidipion (ex Ogliton)	Norge	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Island	13.4.2012
EU/1/12/756/001-027	Pioglitazone Actavis Group	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Norge	11.4.2012
EU/1/12/757/001-030	Pioglitazone Teva	Island	23.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Norge	17.4.2012
EU/1/12/758/001-030	Pioglitazone Teva Pharma	Island	25.4.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Norge	8.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronic acid Actavis	Island	16.5.2012
EU/1/12/759/001-003	Zoledronsäure Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Norge	18.5.2012
EU/1/12/760/001-002	Bronchitol	Island	9.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Norge	30.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabine Teva	Island	20.5.2012
EU/1/12/761/001-002	Capecitabin Teva	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabine Accord	Island	20.5.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabin Accord	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Island	16.5.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabin Krka	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/763/001-018	Capecitabine Krka	Norge	14.6.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Norge	14.6.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Island	29.5.2012
EU/1/12/764/001	Pixuvri	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/765/001-004	Sabervel	Island	9.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Norge	8.5.2012
EU/1/12/765/001-006	Sabervel	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Norge	10.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Island	20.5.2012
EU/1/12/766/001	Sancuso	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Norge	1.5.2012
EU/1/12/767/001-007	Nimenrix	Island	16.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzole Zentiva	Island	25.5.2012
EU/1/12/768/001	Riluzol Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Island	12.6.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Norge	19.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Island	13.6.2012
EU/1/12/770/001-004	Docetaxel Kabi	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/11/134/001-014	Inflacam	Norge	6.1.2012
EU/2/11/135/001-003	Panacur AquaSol	Norge	10.2.2012
EU/2/11/136/001	Truscient	Norge	6.1.2012
EU/2/11/136/001	TruScient	Island	12.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Norge	13.2.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Island	25.1.2012
EU/2/11/137/001-015	Activyl Tick Plus	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/12/138/001-003	RevitaCAM	Island	14.3.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Norge	3.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Island	4.4.2012
EU/2/12/139/001-003	Zulvac 1 + 8 Bovis	Liechtenstein	30.4.2012

BILAG II

Liste over fornyede markedsføringstilladelser

Følgende markedsføringstilladelser er blevet fornyet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2012:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/01/197/001-005	Foscan	Island	14.5.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Norge	6.1.2012
EU/1/01/200/001-002	Viread	Island	5.1.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Norge	8.3.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Island	7.2.2012
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Norge	6.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Island	14.3.2012
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Norge	19.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Island	20.1.2012
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Norge	8.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Island	20.5.2012
EU/1/02/220/001-006	Tracleer	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Norge	8.3.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Island	19.6.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/347/001-008	Sutent	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Norge	11.4.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Island	22.3.2012
EU/1/06/366/005-022	Tandemact	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norge	6.3.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Island	7.2.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/370/001-039	Exforge	Norge	16.1.2012
EU/1/06/370/001-039	EXFORGE	Island	3.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Island	8.2.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/372/001-039	Copalia	Norge	11.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Norge	16.1.2012
EU/1/06/373/001-039	Imprida	Island	6.2.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Norge	17.1.2012
EU/1/06/374/001	Lucentis	Island	12.1.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva (ex-Winthrop)	Norge	14.2.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Zentiva	Island	7.2.2012
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Winthrop	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva (ex-Winthrop)	Norge	16.4.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT Zentiva	Island	22.3.2012
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan HCT	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Norge	6.3.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Island	24.1.2012
EU/1/06/378/001-017	Inovelon	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Island	9.3.2012
EU/1/06/379/001	Cystadane	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/06/386/001-015, 020-024, 029-033, 038-042, 047-051, 056-057, 088102, 113-150, 163-168	Insulin Human Winthrop	Norge	6.1.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Norge	14.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Island	6.2.2012
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Liechtenstein	29.2.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Norge	26.3.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Island	11.5.2012
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Norge	10.4.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Island	23.3.2012
EU/1/07/384/003-005	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Norge	11.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Island	10.4.2012
EU/1/07/386/001-018	Toviaz	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Norge	2.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Island	9.5.2012
EU/1/07/387/001-026	Advagraf	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Norge	8.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Island	16.5.2012
EU/1/07/388/001-003	Sebivo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Norge	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Island	10.4.2012
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Norge	8.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Island	16.5.2012
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Norge	3.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Island	9.5.2012
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Norge	16.5.2012
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Island	10.5.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/07/392/001-003	Circadin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/394/001-009	Optaflu	Norge	20.6.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Island	20.6.2012
EU/1/07/396/001-003	Pergoveris	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Norge	27.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Norge	18.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/399/001-006	Aerinaze	Island	20.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Island	7.6.2012
EU/1/07/400/008-013, 017-024	Mircera	Norge	14.6.2012
EU/1/07/400/017-024	Mircera	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Norge	29.6.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Norge	19.3.2012
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Island	9.3.2012
EU/1/07/440/001-003	Tyverb	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Norge	2.5.2012
EU/1/07/440/001-006	Tyverb	Island	11.5.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Island	17.2.2012
EU/1/10/625/001&003	Arzerra	Norge	18.5.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Norge	19.6.2012
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Island	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Norge	19.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Island	13.6.2012
EU/1/11/699/001-004	Fampyra	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/05/053/001-003	Naxcel	Norge	14.2.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Norge	13.2.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Island	18.1.2012
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/070/001-008	Meloxidyl	Island	13.1.2012
EU/2/07/071/001-003	SLENTROL	Island	7.5.2012
EU/2/07/071/001-003	Slentrol	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Island	21.6.2012
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Island	13.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/07/075/001-004	Circovac	Island	4.6.2012

BILAG III

Liste over udvidede markedsføringstilladelser

Følgende markedsføringstilladelser er blevet udvidet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2012:

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/00/141/002	Myocet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/02/222/05	Tamiflu	Island	6.2.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Norge	5.1.2012
EU/1/03/262/009-010	Emend	Island	3.2.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Norge	23.1.2012
EU/1/03/271/007-010	Advate	Island	17.1.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Norge	13.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Island	17.4.2012
EU/1/05/318/003	Revatio	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/339/003	Preotact	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/465/021	Clopidogrel Zentiva	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/08/468/002	INTELENCE	Island	3.1.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Norge	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Island	14.3.2012
EU/1/08/470/018-019	Vimpat	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/08/472/011-021	Xarelto	Norge	4.1.2012
EU/1/08/475/035-060	Olanzapin Mylan	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/536/003-004	Topotecan Actavis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Island	7.6.2012
EU/1/09/551/013-027	Vizarsin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/09/571/002	Pandemic influenza vaccine H5N1 Baxter	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/667/004	Esbriet	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/699/003-004	Fampyra	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/701/029-032	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	30.6.2012

EU-nummer	Vare	Land	Godkendelses dato
EU/1/11/703/003	Xgeva	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/704/002	Victrelis	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/11/720/002	Incivo	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/044/009	Tasmar	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Norge	13.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Island	7.2.2012
EU/2/07/078/015-017	Rheumocam	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/08/085/002-006	Easotic	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/08/090/027	Loxicom	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/10/114/003	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	29.2.2012
EU/2/97/004/049	Metacam	Liechtenstein	29.2.2012

BILAG IV

Liste over tilbagetrukne markedsføringstilladelser

Følgende markedsføringstilladelser er blevet trukket tilbage i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. januar-30. juni 2012:

EU-nummer	Vare	Land	Tilbagetrækningsdato
EU/1/02/255/001-002	Xigris	Island	25.6.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Norge	24.5.2012
EU/1/04/272/001-002	Photobarr	Island	20.5.2012
EU/1/04/272/001-002	PhotoBarr	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Island	5.6.2012
EU/1/06/335/001	Valtropin	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Island	11.4.2012
EU/1/06/351/001-003	Livensa	Liechtenstein	30.4.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/06/352/001-003	Intrinsa	Island	23.6.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Island	2.3.2012
EU/1/09/534/001-007	Clopidogrel Hexal	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Island	2.3.2012
EU/1/09/548/001-007	Clopidogrel Acino Pharma GmbH	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Island	2.3.2012
EU/1/09/549/001-007	Clopidogrel Acino Pharma	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Island	20.6.2012
EU/1/10/630/001-002	Docefrez	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/035/003-004	Refludan	Island	24.5.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Norge	6.6.2012
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Liechtenstein	30.6.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Island	17.4.2012
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Norge	2.4.2012

EU-nummer	Vare	Land	Tilbagetrækningsdato
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Island	17.4.2012
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	30.4.2012
EU/2/06/060/001-002	Poulvac FluFend H5N3 RG	Liechtenstein	30.6.2012

BILAG V

Liste over suspenderede markedsføringstilladelser

Følgende markedsføringstilladelser er blevet suspenderet i EØS-EFTA-staterne i perioden 1. Januar-30. juni 2012:

EU-nummer	Vare	Land	Suspensionsdato
EU/1/06/361/001-002	Luminy	Island	20.6.2012
EU/1/06/361/001-002	Luminy	Liechtenstein	30.6.2012
EU/1/97/037/001	Vistide	Liechtenstein	29.2.2012
EU/1/11/705/001	Vibativ	Island	27.6.2012