

**Arzneimittel — Liste der Zulassungen in der ersten Hälfte des Jahres 2007 in den dem EWR
angehörigen EFTA-Staaten**

(2008/C 40/05)

Unterausschuss I — Für den freien Warenverkehr

Der Gemeinsame EWR-Ausschuss wird unter Bezugnahme auf seinen Beschluss Nr. 74/1999 vom 28. Mai 1999 ersucht, in der Sitzung vom 28. September 2007 von den folgenden Listen betreffend Zulassungen von Arzneimitteln im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2007 Kenntnis zu nehmen:

ANHANG I Liste neuer Zulassungen

ANHANG II Liste verlängerter Zulassungen

ANHANG III Liste erweiterter Zulassungen

ANHANG IV Liste widerrufenen Zulassungen

ANHANG I

Liste neuer Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2007 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erteilt:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/06/001-012/IS	Diacomit	Island	23.1.2007
EU/1/06/343/001-005	Baraclude	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/360/001-010	Champix	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/361/001/NO	Luminity	Norwegen	7.2.2007
EU/1/06/363/001-009	Sprycel	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/364/001-005	Adrovanse	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/364/001-005/IS	Adrovanse	Island	22.1.2007
EU/1/06/364/001-005/NO	Adrovanse	Norwegen	14.2.2007
EU/1/06/365/001-003	Elaprase	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/365/001-003/IS	Elaprase	Island	6.2.2007
EU/1/06/365/001-003/NO	Elaprase	Norwegen	30.1.2007
EU/1/06/366/001-004	Tandemact	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/366/001-004/IS	Tandemact	Island	24.1.2007
EU/1/06/366/001-004/NO	Tandemact	Norwegen	30.1.2007
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/367/001-012/NO	Diacomit	Norwegen	9.2.2007
EU/1/06/368/001-002/IS, 011-019/IS	Insulin Human Winthrop Rapid	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/001-002/NO, 011-019/NO	Insulin Human Winthrop Rapid	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/368/001-057	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/368/003-004/IS, 020-028/IS	Insulin Human Winthrop Basal	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/003-004/NO, 020-028/NO	Insulin Human Winthrop Basal	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/368/005-006/IS, 029-037/IS	Insulin Human Winthrop Comb 15	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/005-006/NO, 029-037/NO	Insulin Human Winthrop Comb 15	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/368/007-008/IS, 038-046/IS	Insulin Human Winthrop Comb 25	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/007-008/NO, 038-046/NO	Insulin Human Winthrop Comb 25	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/368/009-010/IS, 047-055/IS	Insulin Human Winthrop Comb 50	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/009-010/NO, 047-055/NO	Insulin Human Winthrop Comb 50	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/368/056-057/IS	Insulin Human Winthrop Infusat	Island	15.2.2007
EU/1/06/368/056-057/NO	Insulin Human Winthrop Infusat	Norwegen	13.2.2007
EU/1/06/369/001-028	Irbesartan Hydrochlorothiazide BMS	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/369/001-028/IS	Irbesartan HCT BMS	Island	16.2.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/06/369/001-028/NO	Irbesartan HCT BMS	Norwegen	15.2.2007
EU/1/06/370/001-024/IS	Exforge	Island	14.2.2007
EU/1/06/370/001-024/NO	Exforge	Norwegen	22.2.2007
EU/1/06/371/001-024/IS	Dafiro	Island	14.2.2007
EU/1/06/371/001-024/NO	Dafiro	Norwegen	5.3.2007
EU/1/06/372/001-024/IS	Copalia	Island	14.2.2007
EU/1/06/372/001-024/NO	Copalia	Norwegen	5.3.2007
EU/1/06/373/001-024/IS	Imprida	Island	14.2.2007
EU/1/06/373/001-024/NO	Imprida	Norwegen	5.3.2007
EU/1/06/374/001	Lucentis	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/374/001/IS	Lucentis	Island	12.2.2007
EU/1/06/374/001/NO	Lucentis	Norwegen	7.2.2007
EU/1/06/375/001-033	Irbesartan BMS	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/375/001-033/IS	Irbesartan BMS	Island	15.2.2007
EU/1/06/375/001-033/NO	Irbesartan BMS	Norwegen	15.2.2007
EU/1/06/376/001-033	Irbesartan Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/376/001-033/IS	Irbesartan Winthrop	Island	16.2.2007
EU/1/06/376/001-033/NO	Irbesartan Winthrop	Norwegen	15.2.2007
EU/1/06/377/001-028	Irbesartan Hydrochlorothiazide Winthrop	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/377/001-028/IS	Irbesartan HCT Winthrop	Island	16.2.2007
EU/1/06/377/001-028/NO	Irbesartan HCT Winthrop	Norwegen	15.2.2007
EU/1/06/378/001-016	Inovelon	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/378/001-016/IS	Inovelon	Island	25.2.2007
EU/1/06/378/001-016/NO	Inovelon	Norwegen	15.2.2007
EU/1/06/379/001	Cystadane	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/379/001/IS	Cystadane	Island	23.2.2007
EU/1/06/379/001/NO	Cystadane	Norwegen	27.2.2007
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Island	21.2.2007
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norwegen	26.2.2007
EU/1/06/381/001-008	Daronrix	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/06/381/001-008/IS	Daronrix	Island	26.3.2007
EU/1/06/381/001-008/NO	Daronrix	Norwegen	20.4.2007
EU/1/07/382/001-018	Xelevia	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/07/382/001-018/IS	Xelevia	Island	11.4.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/1/07/382/001-018/NO	Xelevia	Norwegen	18.4.2007
EU/1/07/383/001-018	Januvia	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/07/383/001-018/IS	Januvia	Island	10.4.2007
EU/1/07/383/001-018/NO	Januvia	Norwegen	18.4.2007
EU/1/07/384/001-002	Docetaxel Winthrop	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/384/001-002/IS	Docetaxel Winthrop	Island	18.5.2007
EU/1/07/384/001-002/NO	Docetaxel Winthrop	Norwegen	10.5.2007
EU/1/07/385/001-004	Focetria	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/385/001-004/IS	Focetria	Island	19.6.2007
EU/1/07/385/001-004/NO	Focetria	Norwegen	18.6.2007
EU/1/07/386/001-010	Toviaz	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/386/001-010/IS	Toviaz	Island	24.5.2007
EU/1/07/386/001-010/NO	Toviaz	Norwegen	31.5.2007
EU/1/07/387/001-008	Advagraf	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/387/001-008/IS	Advagraf	Island	16.5.2007
EU/1/07/387/001-008/NO	Advagraf	Norwegen	18.5.2007
EU/1/07/388/001	Sebivo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/388/001/IS	Sebivo	Island	24.5.2007
EU/1/07/388/001/NO	Sebivo	Norwegen	14.5.2007
EU/1/07/389/001-003	Orencia	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/389/001-003/IS	Orencia	Island	18.6.2007
EU/1/07/389/001-003/NO	Orencia	Norwegen	19.6.2007
EU/1/07/390/001-004	Altargo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/390/001-004/IS	Altargo	Island	21.6.2007
EU/1/07/390/001-004/NO	Altargo	Norwegen	21.6.2007
EU/1/07/391/001-004	Revlimid	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/394/001-006	Optaflu	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/07/394/001-006/IS	Optaflu	Island	21.6.2007
EU/2/06/064/001-004	ProMeris	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/064/001-004/IS	ProMeris	Island	18.1.2007
EU/2/06/064/001-004/NO	ProMeris	Norwegen	20.2.2007
EU/2/06/065/001-010	ProMeris Duo	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/065/001-010/IS	ProMeris Duo	Island	18.1.2007
EU/2/06/065/001-010/NO	ProMeris Duo	Norwegen	20.2.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Zulassung
EU/2/06/066/001-012	Prac-Tic	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/066/001-012/IS	PRAC-TIC	Island	21.1.2007
EU/2/06/066/001-012/NO	Prac-tic	Norwegen	23.1.2007
EU/2/06/067/001-002/IS	Medicinal Oxygen	Island	16.3.2007
EU/2/06/068/001-004	Ypozane	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/068/001-004/IS	Ypozane	Island	26.1.2007
EU/2/06/068/001-004/NO	Ypozane	Norwegen	19.2.2007
EU/2/06/069/001	Cortavance	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/069/001/IS	Cortavance	Island	23.2.2007
EU/2/06/069/001/NO	Cortavance	Norwegen	20.2.2007
EU/2/06/070/001-003	Meloxicam CEVA	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/06/070/001-003/NO	Meloxicam Ceva	Norwegen	20.2.2007
EU/2/07/071/001-003	Slentrol	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/07/071/001-003/IS	Slentrol	Island	26.4.2007
EU/2/07/071/001-003/NO	Slentrol	Norwegen	19.6.2007
EU/2/07/073/001-004	Nobilis Influenza H7N1	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/07/073/001-004/IS	Nobilis Influenza H7N1	Island	1.6.2007
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Liechtenstein	30.6.2007

ANHANG II

Liste verlängerter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2007 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten verlängert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Verlängerung
EU/1/01/200/001	Viread	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/01/200/001/IS	Viread	Island	22.1.2007
EU/1/01/200/001/NO	Viread	Norwegen	29.1.2007
EU/1/02/201/001-006/IS	Protopic	Island	8.1.2007
EU/1/02/202/001-006/IS	Protopy	Island	8.1.2007
EU/1/02/203/001-004	Kineret	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/203/001-004/IS	Kineret	Island	22.3.2007
EU/1/02/203/001-004/NO	Kineret	Norwegen	18.4.2007
EU/1/02/204/001	Trisenox	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/02/204/001/IS	Trisenox	Island	14.3.2007
EU/1/02/204/001/NO	Trisenox	Norwegen	22.3.2007
EU/1/02/205/001-002	Lumigan	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/205/001-002/IS	Lumigan	Island	14.3.2007
EU/1/02/205/001-002/NO	Lumigan	Norwegen	29.3.2007
EU/1/02/206/001-020	Arixtra	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/206/001-020/IS	Arixtra	Island	23.4.2007
EU/1/02/206/001-020/NO	Arixtra	Norwegen	18.5.2007
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Island	23.4.2007
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Norwegen	18.5.2007
EU/1/02/209/001-008	Dynastat	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/209/001-008/IS	Dynastat	Island	25.4.2007
EU/1/02/211/001-005	Dynepo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/211/001-005, 010-012/IS	Dynepo	Island	25.4.2007
EU/1/02/211/001-005, 010-012/NO	Dynepo	Norwegen	18.5.2007
EU/1/02/212/001-026	Vfend	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/212/001-026/IS	Vfend	Island	16.5.2007
EU/1/02/212/001-026/NO	Vfend	Norwegen	23.5.2007
EU/1/02/213/001-016	MicardisPlus	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/213/001-016/IS	MicardisPlus	Island	23.5.2007
EU/1/02/213/001-016/NO	MicardisPlus	Norwegen	18.6.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Verlängerung
EU/1/02/214/001-010	Kinzalkomb	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/214/001-010/IS	Kinzalkomb	Island	23.5.2007
EU/1/02/214/001-010/NO	Kinzalkomb	Norwegen	18.6.2007
EU/1/02/215/001-014	PritorPlus	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/215/001-014/IS	PritorPlus	Island	13.6.2007
EU/1/02/215/001-014/NO	PritorPlus	Norwegen	18.6.2007
EU/1/02/216/001-002	Invanz	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/216/001-002/IS	Invanz	Island	21.3.2007
EU/1/02/217/001-002	Opatanol	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/217/001-002/IS	Opatanol	Island	19.6.2007
EU/1/02/217/001-002/NO	Opatanol	Norwegen	28.6.2007
EU/1/02/219/001-015	Ebixa	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/220/001-005	Tracleer	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/02/220/001-005/IS	Tracleer	Island	22.6.2007
EU/1/07/183/001, 004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-029/IS	HBVAXPRO	Island	21.2.2007
EU/1/96/014/001-003/IS	Tritanrix HepH	Island	21.2.2007
EU/1/96/027/001, 003-005/IS	Hycamtin	Island	9.1.2007
EU/1/97/030/028-084	Insuman	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/97/030/033-037, 057-58, 69-72/IS	Insuman Basal	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/033-037, 057-58, 69-72/NO	Insuman Basal	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/030/038-042, 59-60, 73-76/IS	Insuman Comb 15	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/038-042, 59-60, 73-76/NO	Insuman Comb 15	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/030/043-047, 61-62, 77-80/IS	Insuman Comb 25	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/043-047, 61-62, 77-80/NO	Insuman Comb 25	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/030/048-052, 63-64, 81-84/IS	Insuman Comb 50	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/048-052, 63-64, 81-84/NO	Insuman Comb 50	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/030/053-054/IS	Insuman Comb Infusat	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/053-054/NO	Insuman Comb Infusat	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/030/28-32, 55-56, 65-68/IS	Insuman Rapid	Island	16.2.2007
EU/1/97/030/28-32, 55-56, 65-68/NO	Insuman Rapid	Norwegen	13.2.2007
EU/1/97/032/001	Leukoscan	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/032/001/IS	Leukoscan	Island	27.6.2007
EU/1/97/033/001-003	Avonex	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/97/033/001-003/IS	Avonex	Island	13.3.2007
EU/1/97/033/001-003/NO	Avonex	Norwegen	20.3.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Verlängerung
EU/1/97/035/001-004	Refludan	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/97/035/001-004/IS	Refludan	Island	14.3.2007
EU/1/97/035/001-004/NO	Refludan	Norwegen	10.4.2007
EU/1/97/037/001	Vistide	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/040/001-002	Teslscan	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/97/040/001-002/IS	Teslscan	Island	19.6.2007
EU/2/01/030/001-004/NO	Virbagen Omega	Norwegen	14.3.2007
EU/2/02/032/001	Vaxxitek HVT+IBD	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/96/002/001-003	Fevaxyn Pentofel	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/96/002/001-003/IS	Fevaxyn Pentofel	Island	14.3.2007

ANHANG III

Liste erweiterter Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2007 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten erweitert:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Erweiterung
EU/1/00/134/030-037	Lantus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/00/157/035-067	Azomyr	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/157/035-067/IS	Azomyr	Island	22.5.2007
EU/1/00/157/035-067/NO	Azomyr	Norwegen	5.6.2007
EU/1/00/160/037-069	Aerius	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/160/037-069/IS	Aerius	Island	22.5.2007
EU/1/00/160/037-069/NO	Aerius	Norwegen	5.6.2007
EU/1/00/161/035/067/IS	Neoclarityn	Island	22.5.2007
EU/1/00/161/035-067	Neoclarityn	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/00/161/035-067/NO	Neoclarityn	Norwegen	5.6.2007
EU/1/01/184/069-073	Nespo	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/01/184/069-073/IS	Nespo	Island	1.6.2007
EU/1/01/185/069-073	Aranesp	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/01/185/069-073/IS	Aranesp	Island	25.5.2007
EU/1/02/211/010-012	Dynepo	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/02/213/013-016	MicardisPlus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/02/215/013-014	PritorPlus	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/03/251/002	Hepsera	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/03/266/005-006	Bondenza	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/276/036/IS	Abilify	Island	18.1.2007
EU/1/04/280/008	Yentreve	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/281/002-005	Erbitux	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/04/281/002-005/IS	Erbitux	Island	21.2.2007
EU/1/04/281/002-005/NO	Erbitux	Norwegen	14.3.2007
EU/1/04/307/011-013	Zonegran	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/05/327/018	Exubera	Liechtenstein	30.4.2007
EU/1/05/331/014-037	Ne juin upro	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/06/332/004-006	Omnitrope	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/06/332/004-006/IS	Omnitrope	Island	18.5.2007
EU/1/06/349/009-010	Avaglim	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/06/360/011	Champix	Liechtenstein	30.6.2007

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt der Erweiterung
EU/1/96/016/004	Norvir	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/069/005a, 005b, 006a, 006b	Plavix	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/070/005a, 005b, 006a, 006b	Iscover	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/089/020-022	Pritor	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/090/017-020	Micardis	Liechtenstein	28.2.2007
EU/1/98/096/009-012	Temodal	Liechtenstein	30.6.2007
EU/1/98/096/009-012/IS	Temodal	Island	22.5.2007
EU/1/98/096/009-012/NO	Temodal	Norwegen	29.5.2007
EU/1/99/111/010-011/NO	Stocrin	Norwegen	8.1.2007
EU/1/99/123/012	Renagel	Liechtenstein	30.6.2007
EU/2/03/040/002	Gonazon	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/03/040/002/IS	Gonazon	Island	29.1.2007
EU/2/03/040/002/NO	Gonazon	Norwegen	20.2.2007
EU/2/04/044/006	Aivlosin	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/04/045/005-006	Previcox	Liechtenstein	28.2.2007
EU/2/04/045/007	Previcox	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/04/045/007/IS	Previcox	Island	21.3.2007
EU/2/97/004/024-025	Metacam	Liechtenstein	30.4.2007
EU/2/97/004/026-028	Metacam	Liechtenstein	30.6.2007

ANHANG IV

Liste widerrufenener Zulassungen

Folgende Zulassungen wurden im Zeitraum 1. Januar bis 30. Juni 2007 in den dem EWR angehörenden EFTA-Staaten widerrufen:

EU-Nummer	Produkt	Staat	Zeitpunkt des Widerrufs
EU/1/02/236/001-004/IS	Ultratard	Island	1.1.2007
EU/1/02/235/001-004/IS	Monotard	Island	1.1.2007