

Κατάλογος προϊόντων στα οποία χορηγήθηκε άδεια κυκλοφορίας από τα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ για το δεύτερο εξάμηνο του 2005

(2006/C 291/20)

Βάσει της απόφασης αριθ. 74/1999 της Μεικτής Επιτροπής του ΕΟΧ, της 28ης Μαΐου 1999, η Μεικτή Επιτροπή του ΕΟΧ καλείται να λάβει γνώση, κατά τη συνεδρίαση της 2ας Ιουνίου 2006, των ακόλουθων καταλόγων που αφορούν τις άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων για την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Παράρτημα I	Εκδοθείσες νέες άδειες κυκλοφορίας
Παράρτημα II	Ανανεωθείσες άδειες κυκλοφορίας
Παράρτημα III	Παραταθείσες άδειες κυκλοφορίας
Παράρτημα IV	Ανακληθείσες άδειες κυκλοφορίας
Παράρτημα V	Ανασταλείσες άδειες κυκλοφορίας

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

1. Νέες άδειες κυκλοφορίας:

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας εκδόθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία έκδοσης άδειας
EU/1/00/129/001-003	Azopt	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/00/131/001-030	PegIntron	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/134/008-011	Lantus	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/135/002	DaTSCAN	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/142/009-010	NovoMix	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/142/011-016	NovoMix	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/142/017-022	NovoMix	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/01/198/007-010	Glivec	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/02/215/001/NO-010/NO	Pritor Plus	Νορβηγία	7.9.2005
EU/1/02/227/003	Neulasta	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/02/228/003	Neuropeg	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/03/255/001-003	Ventavis	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/03/258/013-014	Avandamet	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/03/263/001-003/IS	Dukoral, εναιώρημα εμβολίου και αναβράζοντα κοκκία για πόσιμο διάλυμα	Ισλανδία	6.10.2005
EU/1/03/265/003-004	Bonviva	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/03/266/003-004	Bondenza	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/03/269/001	Faslodex	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/03/270/003	Kentera	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/04/276/021-032	Abilify	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/04/276/033-035	Abilify	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/04/279/030-032	Lyrica	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/04/280/007	Yentreve	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/04/283/007	Ariclaim	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/04/289/002	Angiox	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/04/296/005-006	Cymbalta	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/04/297/005-006	Xeristar	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/05/310/001/NO-005/NO	Fosavance	Νορβηγία	6.9.2005
EU/1/05/310/001-005	Fosavance	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/05/310/001-005/IS	Fosavance σε δισκία	Ισλανδία	20.9.2005
EU/1/05/311/001/NO-003/NO	Tarceva	Νορβηγία	26.9.2005
EU/1/05/311/001-003	Tarceva	Λιχτενστάιν	30.9.2005

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία έκδοσης αδείας
EU/1/05/311/001-003/IS	Tarceva	Ισλανδία	18.10.2005
EU/1/05/312/001/IS	Χyrem	Ισλανδία	18.11.2005
EU/1/05/312/001/NO	Χyrem	Νορβηγία	18.11.2005
EU/1/05/313/001/NO-009/NO	Vasovist	Νορβηγία	14.10.2005
EU/1/05/313/001-009	Vasovist	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/313/001-009/IS	Vasovist	Ισλανδία	2.11.2005
EU/1/05/314/001	Kepivance	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/314/001/IS	Kepivance	Ισλανδία	24.11.2005
EU/1/05/314/001/NO	Kepivance	Νορβηγία	22.11.2005
EU/1/05/315/001	Aptivus	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/315/001/IS	Aptivus	Ισλανδία	25.11.2005
EU/1/05/315/001/NO	Aptivus	Νορβηγία	2.11.2005
EU/1/05/316/001/NO-014/NO	Procoralan	Νορβηγία	10.11.2005
EU/1/05/316/001-014	Procoralan	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/316/001-014/IS	Procoralan	Ισλανδία	24.11.2005
EU/1/05/317/001/NO-014/NO	Corlontor	Νορβηγία	10.11.2005
EU/1/05/317/001-014	Corlontor	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/317/001-014/IS	Corlontor	Ισλανδία	24.11.2005
EU/1/05/318/001	Revatio	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/318/001/IS	Revatio	Ισλανδία	28.11.2005
EU/1/05/318/001/NO	Revatio	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/05/319/001/NO-002/NO	Xolair	Νορβηγία	7.11.2005
EU/1/05/319/001-002	Xolair	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/319/001-002/IS	Xolair	Ισλανδία	25.11.2005
EU/1/05/320/001	Noxafil	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/320/001/IS	Noxafil	Ισλανδία	20.11.2005
EU/1/05/320/001/NO	Noxafil	Νορβηγία	23.11.2005
EU/1/05/321/001	Posaconazole SP	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/05/321/001/IS	Posaconazole SP	Ισλανδία	24.11.2005
EU/1/05/321/001/NO	Posaconazole SP	Νορβηγία	23.11.2005
EU/2/01/030/003-004	Virbagen Omega	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/04/047/001-002/IS	Purevax RCPCh Fel V, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005
EU/2/04/048/001-002/IS	Purevax RCP Fel V, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία έκδοσης αδείας
EU/2/04/049/001-002/IS	Purevax RCCh, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005
EU/2/04/050/001-002/IS	Purevax RCPCh, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005
EU/2/04/051/001-002/IS	Purevax RC, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005
EU/2/04/052/001-002/IS	Purevax RCP, σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	30.6.2005
EU/2/05/053/001	Naxcel	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/2/05/053/001/IS	Naxcel, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	9.6.2005
EU/2/05/053/001/NO	Naxcel	Νορβηγία	17.6.2005
EU/2/05/054/001/NO-017/NO	Profender	Νορβηγία	30.8.2005
EU/2/05/054/001-017	Profender	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/05/054/001-017/IS	Profender, διάλυμα για τοπική, εξωτερική χρήση	Ισλανδία	26.8.2005
EU/2/05/055/001/NO-002/NO	Equilis Te	Νορβηγία	12.8.2005
EU/2/05/055/001-002	Equilis Te	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/05/055/001-002/IS	Equilis Te, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	2.8.2005
EU/2/05/056/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza	Νορβηγία	12.8.2005
EU/2/05/056/001-002	Equilis Prequenza	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/05/056/001-002/IS	Equilis Prequenza, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	2.8.2005
EU/2/05/057/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza Te	Νορβηγία	12.8.2005
EU/2/05/057/001-002	Equilis Prequenza Te	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/05/057/001-002/IS	Equilis Prequenza Te, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	2.8.2005
EU/2/97/004/011	Metacam	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/2/97/004/012-013	Metacam	Λιχτενστάιν	30.9.2005

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

2. Ανανεωθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας ανανεώθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία ανανέωσης της άδειας
EU/1/00/129/001/NO-003/NO	Azopt	Νορβηγία	30.6.2005
EU/1/00/129/001-003/IS	Azopt, οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα 1 %	Ισλανδία	30.6.2005
EU/1/05/131/001/NO-005/NO	PegIntron	Νορβηγία	24.6.2005
EU/1/00/131/001-050/IS	PegIntron	Ισλανδία	28.6.2005
EU/1/00/131/031-050	PegIntron	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/05/132/001/NO-005/NO	ViraferonPeg	Νορβηγία	24.6.2005
EU/1/00/132/001-050	ViraferonPeg	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/00/132/001-050/IS	ViraferonPeg	Ισλανδία	28.6.2005
EU/1/00/133/001/NO-008/NO	Optisulin	Νορβηγία	27.7.2005
EU/1/00/133/001-008	Optisulin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/133/001-008/IS	Optisulin	Ισλανδία	29.8.2005
EU/1/00/134/001/NO-029/NO	Lantus	Νορβηγία	27.7.2005
EU/1/00/134/001-007, 012-029	Lantus	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/134/001-029/IS	Lantus	Ισλανδία	29.8.2005
EU/1/00/135/001	DaTSCAN	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/135/001/NO-002/NO	DaTSCAN	Νορβηγία	20.9.2005
EU/1/00/135/001-002/IS	DaTSCAN	Ισλανδία	11.10.2005
EU/1/00/137/001/NO-012/NO	Avandia	Νορβηγία	27.7.2005
EU/1/00/137/001-012	Avandia	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/137/001-012/IS	Avandia	Ισλανδία	16.9.2005
EU/1/00/140/001	Visudyne	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/00/140/001/IS	Visudyne, σκόνη για ενέσιμο διάλυμα 15 mg	Ισλανδία	14.7.2005
EU/1/00/140/001/NO	Visudyne	Νορβηγία	27.7.2005
EU/1/00/141/001	Myocet	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/141/001/IS	Myocet	Ισλανδία	13.10.2005
EU/1/00/141/001/NO	Myocet	Νορβηγία	28.9.2005
EU/1/00/142/004/NO-005/NO	NovoMix Penfill	Νορβηγία	13.10.2005
EU/1/00/142/004-005	NovoMix	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/142/004-005/IS	NovoMix 30 Penfill	Ισλανδία	21.10.2005
EU/1/00/142/009/NO-010/NO	NovoMix Flexpen	Νορβηγία	13.10.2005
EU/1/00/142/009-010/IS	NovoMix 30 FlexPen	Ισλανδία	21.10.2005

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία ανανέωσης της άδειας
EU/1/00/143/001/NO-006/NO	Kogenate Bayer	Νορβηγία	7.9.2005
EU/1/00/143/001-006	Kogenate	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/143/001-006/IS	Kogenate Bayer	Ισλανδία	7.10.2005
EU/1/00/144/001/NO-003/NO	Helixate NexGen	Νορβηγία	7.9.2005
EU/1/00/144/001-003	Helixate	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/144/001-003/IS	Helixate NexGen	Ισλανδία	7.10.2005
EU/1/00/145/001	Herceptin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/145/001/IS	Herceptin	Ισλανδία	28.11.2005
EU/1/00/145/001/NO	Herceptin	Νορβηγία	23.9.2005
EU/1/00/146/001/NO-029/NO	Keppra	Νορβηγία	8.8.2005
EU/1/00/146/001-029	Keppra	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/00/146/001-029/IS	Keppra	Ισλανδία	12.9.2005
EU/1/00/148/001/NO-004/NO	Agenerase	Νορβηγία	12.12.2005
EU/1/00/148/001-004	Agenerase	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/148/001-004/IS	Agenerase	Ισλανδία	16.12.2005
EU/1/00/149/001	Panretin	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/149/001/IS	Panretin	Ισλανδία	16.12.2005
EU/1/00/149/001/NO	Panretin	Νορβηγία	9.12.2005
EU/1/00/150/001/NO-015/NO	Actos	Νορβηγία	2.11.2005
EU/1/00/150/001-015	Actos	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/150/001-015/IS	Actos	Ισλανδία	11.11.2005
EU/1/00/151/001/NO-013/NO	Glustin	Νορβηγία	2.11.2005
EU/1/00/151/001-013	Glustin	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/151/001-013/IS	Glustin	Ισλανδία	11.11.2005
EU/1/00/152/001-018	Infanrix hexa	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/153/001-010	Infanrix penta	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/153/001-010/IS	Infanrix penta	Ισλανδία	16.12.2005
EU/1/00/153/001-010/NO	Infanrix penta	Νορβηγία	7.12.2005
EU/1/00152/001-018/NO	Infanrix hexa	Νορβηγία	7.12.2005
EU/1/95/001/001, 003-005, 009, 012, 021-022, 025-028, 031-035/IS	Gonal-F	Ισλανδία	15.11.2005
EU/1/95/001/001/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/95/001/003/NO-006/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/95/001/009/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/95/001/012/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία ανανέωσης της άδειας
EU/1/95/001/021/NO-022/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/95/001/025/NO-028/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/95/001/031/NO-035/NO	Gonal-F	Νορβηγία	11.11.2005
EU/1/98/093/002	Forcaltonin	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/99/127/001/NO-044/NO	IntronA	Νορβηγία	20.6.2005
EU/1/99/127/001-044	IntronA	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/99/127/001-044/IS	IntronA	Ισλανδία	27.6.2005
EU/1/99/128/001/NO-037/NO	Viraferon	Νορβηγία	20.6.2005
EU/1/99/128/001-037	Viraferon	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/99/128/001-037/IS	Viraferon	Ισλανδία	27.6.2005
EU/2/00/018/001	Incurin	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/2/00/018/001/NO	Incurin	Νορβηγία	16.6.2005
EU/2/00/022/002b-03a	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/022/001/NO-017/NO	Ibaflin	Νορβηγία	31.8.2005
EU/2/00/022/001-017/IS	Ibaflin	Ισλανδία	15.7.2005
EU/2/00/022/001a	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/022/001b-02a	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/022/003b-04a	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/022/004b	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/022/005-017	Ibaflin	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/2/00/024/001/IS	Pruban	Ισλανδία	16.12.2005
EU/2/99/016/001/NO-006/NO	Porcilis Pesti	Νορβηγία	18.7.2005
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/2/99/016/001-006/IS	Porcilis Pesti	Ισλανδία	13.7.2005
EU/2/99/017/001/NO-006/NO	Ibraxion	Νορβηγία	2.6.2005

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

3. Παραταθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας παρατάθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία παράτασης της άδειας
EU/1/00/142/011/NO-013/NO	NovoMix Penfill 50	Νορβηγία	1.11.2005
EU/1/00/142/001-013/IS	NovoMix 50 Penfill, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	5.10.2005
EU/1/00/142/014/NO-016/NO	NovoMix Flexpen 50	Νορβηγία	1.11.2005
EU/1/00/142/014-016/IS	NovoMix 50 FlexPen, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	5.10.2005
EU/1/00/142/017/NO-019/NO	NovoMix Penfill 70	Νορβηγία	1.11.2005
EU/1/00/142/017-019/IS	NovoMix 70 Penfill, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	5.10.2005
EU/1/00/142/020/NO-022/NO	NovoMix Flexpen 70	Νορβηγία	1.11.2005
EU/1/00/142/020-022/IS	NovoMix 70 FlexPen, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	5.10.2005
EU/1/03/265/003/NO-004/NO	Bonviva σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία	Νορβηγία	28.9.2005
EU/1/03/265/003-004/IS	Bonviva σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία	Ισλανδία	25.10.2005
EU/1/03/266/003/NO-004/NO	Bondenza σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία	Νορβηγία	28.9.2005
EU/1/03/266/003-004/IS	Bondenza σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία	Ισλανδία	21.10.2005
EU/1/04/276/021/NO-023/NO	Abilify δισκία των 5 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Νορβηγία	18.7.2005
EU/1/04/276/021-023/IS	Abilify δισκία των 5 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Ισλανδία	14.7.2005
EU/1/04/276/024/NO-026/NO	Abilify, δισκία των 10 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Νορβηγία	18.7.2005
EU/1/04/276/024-026/IS	Abilify, δισκία των 10 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Ισλανδία	14.7.2005
EU/1/04/276/027/NO-029/NO	Abilify, δισκία των 15 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Νορβηγία	18.7.2005
EU/1/04/276/027-029/IS	Abilify, δισκία των 15 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Ισλανδία	14.7.2005
EU/1/04/276/030/NO-032/NO	Abilify, δισκία των 30 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Νορβηγία	18.7.2005
EU/1/04/276/030-032/IS	Abilify, δισκία των 30 mg διασπειρόμενα στο στόμα	Ισλανδία	14.7.2005
EU/1/04/276/033/NO-035/NO	Abilify, πόσιμο διάλυμα του 1mg/ml	Νορβηγία	9.11.2005
EU/1/04/276/033-035/IS	Abilify, πόσιμο διάλυμα του 1 mg/ml	Ισλανδία	1.12.2005
EU/1/96/026/002/IS	Invirase, σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία των 500 mg	Ισλανδία	19.7.2005
EU/1/96/026/002/NO	Invirase	Νορβηγία	9.6.2005
EU/2/97/004/012/NO-013/NO	Metacam 0,5 mg/ml πόσιμο εναιώρημα για σκύλους	Νορβηγία	5.9.2005
EU/2/97/004/012-013/IS	Metacam 0,5 mg/ml πόσιμο εναιώρημα για σκύλους	Ισλανδία	2.9.2005

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

4. Ανακληθείσες άδειες κυκλοφορίας

Οι ακόλουθες άδειες κυκλοφορίας ανακλήθηκαν στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία ανάκλησης της άδειας
EU/1/00/158/001-034/IS	Opulis	Ισλανδία	9.9.2005
EU/1/00/168/001/NO-006/NO	Tenecteplase	Νορβηγία	9.8.2005
EU/1/00/168/001-006	Tenecteplase	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/02/208/001-008/IS	Χapit	Ισλανδία	9.9.2005
EU/1/02/210/001/NO-008/NO	Rayzon	Νορβηγία	22.7.2005
EU/1/02/210/001-008	Rayzon	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/02/210/001-008/IS	Rayzon	Ισλανδία	5.7.2005
EU/1/02/242/001-024	Valdyn	Λιχτενστάιν	30.9.2005
EU/1/02/242/001-024/IS	Valdyn σε επικαλυμμένα με υμένιο δισκία	Ισλανδία	5.7.2005
EU/1/02/244/001/NO-024/NO	Valdyn	Νορβηγία	22.7.2005
EU/1/02/244/001-024/IS	Valdyn	Λιχτενστάιν	31.7.2005
EU/1/96/009/010/NO-017/NO	Zerit	Νορβηγία	30.9.2005
EU/1/96/009/010-017/IS	Zerit, κάψουλες παρατεταμένης απελευθέρωσης	Ισλανδία	29.11.2005
EU/1/96/023/001	Cea-Scan	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/96/023/001/IS	CEA-Scan	Ισλανδία	9.11.2005
EU/1/97/048/001-014/IS	Infanrix HepB, ενέσιμο εναιώρημα	Ισλανδία	15.6.2005
EU/2/00/023/001-003	Pulsaflox	Λιχτενστάιν	30.11.2005

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

5. Ανασταλείσες άδειες κυκλοφορίας

Η ισχύς των ακόλουθων αδειών κυκλοφορίας αναστάλη στα κράτη ΕΖΕΣ του ΕΟΧ κατά την περίοδο από την 1η Ιουνίου έως την 31η Δεκεμβρίου 2005:

Αριθμός ΕΕ	Προϊόν	Χώρα	Ημερομηνία αναστολής της άδειας
EU/1/00/147/001/NO-012/NO	Hexavac	Νορβηγία	17.11.2005
EU/1/00/147/001-008	Hexavac	Λιχτενστάιν	30.11.2005
EU/1/00/147/001-008/IS	Hexavac	Ισλανδία	17.11.2005