

COMITÉ PERMANENTE DE LOS ESTADOS DE LA AELC

Medicamentos — Lista de autorizaciones de comercialización concedidas por los Estados EEE-AELC para el segundo semestre de 2008

(2009/C 230/08)

Subcomité I — Libre circulación de mercancías

A la atención del Comité Mixto del EEE

Con referencia a la Decisión del Comité Mixto del EEE n° 74/1999, de 28 de mayo de 1999, se invita al Comité Mixto del EEE a que tome nota, durante su reunión de 24 de abril de 2009, de las siguientes listas relativas a autorizaciones de comercialización de medicamentos durante el período del 1 de julio al 31 de diciembre de 2008:

- Anexo I* Lista de nuevas autorizaciones de comercialización
 - Anexo II* Lista de autorizaciones de comercialización renovadas
 - Anexo III* Lista de autorizaciones de comercialización ampliadas
 - Anexo IV* Lista de autorizaciones de comercialización retiradas
 - Anexo V* Lista de autorizaciones de comercialización suspendidas
-

ANEXO I

Lista de nuevas autorizaciones de comercialización

En el período del **1 de julio al 31 de diciembre de 2008** se concedieron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados EEE-AELC:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/444/001/NO-008/NO	Ratiograstim	Noruega	2.10.2008
EU/1/08/444/001-008	Ratiograstim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/444/001-008/IS	Ratiograstim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/445/001/NO-008/NO	Tevagrastim	Noruega	8.10.2008
EU/1/08/445/001-008	Tevagrastim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/445/001-008/IS	Tevagrastim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/446/001/NO-002/NO	Bridion	Noruega	12.9.2008
EU/1/08/449/001/NO-008/NO	Filgrastim	Noruega	8.10.2008
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim Ratiopharm	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/449/001-008/IS	Filgrastim Ratiopharm	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/450/001/NO-008/NO	Biograstim	Noruega	2.10.2008
EU/1/08/450/001-008	Biograstim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/450/001-008/IS	Biograstim	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Noruega	6.8.2008
EU/1/08/453/001/NO	Prepandemrix	Noruega	18.9.2008
EU/1/08/455/001/NO-014/NO	Janumet	Noruega	5.8.2008
EU/1/08/455/001-014	Janumet	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/455/001-014/IS	Janumet	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/456/001/NO-014/NO	Velmetia	Noruega	5.8.2008
EU/1/08/456/001-014	Velmetia	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/456/001-014/IS	Velmetia	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/457/001/NO-014/NO	Efficib	Noruega	5.8.2008
EU/1/08/457/001-014	Efficib	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/457/001-014/IS	Efficib	Islandia	5.9.2008
EU/1/08/458/001/NO-011/NO	Trevaclyn	Noruega	29.7.2008
EU/1/08/458/001-011	Trevaclyn	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/458/001-011/IS	Trevaclyn	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/459/001/NO-011/NO	Tredaptive	Noruega	29.7.2008
EU/1/08/459/001-011	Tredaptive	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/459/001-011/IS	Tredaptive	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/460/001/NO-011/NO	Pelzont	Noruega	29.7.2008
EU/1/08/460/001-011	Pelzont	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/460/001-011/IS	Pelzont	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/461/001	Firazyr (orphan drug)	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/461/001/IS	Firazyr	Islandia	25.7.2008
EU/1/08/461/001/NO	Firazyr	Noruega	25.8.2008

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/08/462/001-006/IS	Latixa	Islandia	28.7.2008
EU/1/08/463/001/NO-003/NO	Relistor	Noruega	11.7.2008
EU/1/08/463/001-003	Relistor	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/463/001-003/IS	Relistor	Islandia	24.7.2008
EU/1/08/464/001/NO-017/NO	Clopidogrel BMS	Noruega	7.8.2008
EU/1/08/464/001-017	Clopidogrel BMS	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/464/001-017/IS	Clopidogrel BMS	Islandia	22.9.2008
EU/1/08/465/001/NO-017/NO	Clopidogrel Winthrop	Noruega	7.8.2008
EU/1/08/465/001-017	Clopidogrel Winthrop	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/465/001-017/IS	Clopidogrel Winthrop	Islandia	12.9.2008
EU/1/08/466/001-002	Bridion	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/466/001-002/IS	Bridion	Islandia	4.9.2008
EU/1/08/467/001	Doribax	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/08/467/001/IS	Doribax	Islandia	8.9.2008
EU/1/08/467/001/NO	Doribax	Noruega	1.9.2008
EU/1/08/468/001	Intelence	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/468/001/IS	Intelence	Islandia	26.9.2008
EU/1/08/468/001/NO	Intelence	Noruega	18.9.2008
EU/1/08/468/001/NO-025/NO	Oprymea	Noruega	9.10.2008
EU/1/08/469/001-025	Oprymea	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/469/001-025/IS	Oprymea	Islandia	27.10.2008
EU/1/08/470/001/NO-016/NO	Vimpat	Noruega	22.9.2008
EU/1/08/470/001-015/IS	Vimpat	Islandia	10.9.2008
EU/1/08/470/001-016	Vimpat	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/471/001/NO-012/NO	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Noruega	29.10.2008
EU/1/08/471/001-012	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/471/001-012/IS	Duloxetine Boehringer Ingelheim	Islandia	7.11.2008
EU/1/08/472/001/NO-008/NO	Xarelto	Noruega	9.10.2008
EU/1/08/472/001-008	Xarelto	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/472/001-008/IS	Xarelto	Islandia	15.10.2008
EU/1/08/473/001/NO-003/NO	Evicel	Noruega	28.10.2008
EU/1/08/473/001-003	Evicel	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/473/001-003/IS	Evicel	Islandia	17.11.2008
EU/1/08/474/001-003	Fluticasone furoate GSK	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/475/001/NO-034/NO	Olanzapine Mylan	Noruega	29.10.2008
EU/1/08/475/001-034	Olanzapine Mylan	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/475/001-034/IS	Olanzapine Mylan	Islandia	21.11.2008
EU/1/08/476/001/NO-004/NO	Tadalafil	Noruega	23.10.2008
EU/1/08/476/001-004	Tadalafil Lilly	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/477/001	Ceplene (orphan)	Liechtenstein	31.10.2008

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/08/477/001/IS	Ceplene	Islandia	19.11.2008
EU/1/08/478/001	Prepandemic influenza vaccine (H5N1)	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/08/478/001/IS	Prepandemic influenza vaccine (H5N1)	Islandia	24.10.2008
EU/1/08/478/001/NO	Prepandemic influenza vaccine	Noruega	4.12.2008
EU/1/08/479/001/NO-003/NO	Zypadhera	Noruega	16.12.2008
EU/1/08/479/001-003	Zypadhera	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/479/001-003/IS	Zypadhera	Islandia	16.12.2008
EU/1/08/480/001-018	Irbesartan Krka	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/481/001-003	Kuvan (orphan drug)	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/482/001-002	Azarga	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/483/001-018	Zomarist	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/484/001-018	Vildagliptin	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/485/001/NO-011/NO	Jalra	Noruega	4.12.2008
EU/1/08/485/001-011	Jalra	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/485/001-011/IS	Jalra	Islandia	16.12.2008
EU/1/08/486/001/NO-011/NO	Xiliarx	Noruega	4.12.2008
EU/1/08/486/001-011	Xiliarx	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/08/486/001-011/IS	Xiliarx	Islandia	16.12.2008
EU/1/08477/001/NO	Ceplene	Noruega	28.10.2008
EU/2/08/080/001-004	Reconcile	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/080/001-004/IS	Reconcile	Islandia	5.8.2008
EU/2/08/081/001-003/IS	Posatex	Islandia	10.9.2008
EU/2/08/082/001-003	Zactran	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/082/001-003/IS	Zactran	Islandia	8.9.2008
EU/2/08/083/001	Equioxx	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/08/084/001/NO-005/NO	Trocoxil	Noruega	15.10.2008
EU/2/08/084/001-005	Trocoxil	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/08/084/001-005/IS	Trocoxil	Islandia	24.10.2008
EU/2/08/085/001	Easotic	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/086/001/NO-003/NO	Duvaxyn WNV	Noruega	18.12.2008
EU/2/08/086/001-003	Duvaxyn WNV	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/087/001-002	Masivet	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/08/087/001-002/IS	Masivet	Islandia	12.12.2008
EU/2/08/088/001-004	Acticam	Liechtenstein	31.12.2008

ANEXO II

Lista de autorizaciones de comercialización renovadas

En el período del **1 de julio al 31 de diciembre de 2008** se renovaron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados EEE-AELC:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/00/162/003/NO-005/NO; EU/1/00/162/009/NO-011/NO; EU/1/00/162/015/NO-017/NO; EU/1/00/162/019/NO-021/NO	Prandin	Noruega	15.8.2008
EU/1/00/162/003-005, 009-011, 015-017, 019-021	Prandin	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/00/162/003-005, 009-011, 015-017, 019-021/IS	Prandin	Islandia	26.9.2008
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Noruega	1.7.2008
EU/1/03/252/001/NO-003/NO	Fuzeon	Noruega	12.8.2008
EU/1/03/252/001-003	Fuzeon	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/252/001-003/IS	Fuzeon	Islandia	5.8.2008
EU/1/03/254/002	Busilvex	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/254/002/IS	Busilvex	Islandia	10.7.2008
EU/1/03/254/002/NO	Busilvex	Noruega	12.8.2008
EU/1/03/255/001/NO-006/NO	Ventavis	Noruega	29.9.2008
EU/1/03/255/001-006	Ventavis	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/255/001-006/IS	Ventavis	Islandia	19.10.2008
EU/1/03/256/001/NO-010/NO	Humira	Noruega	25.9.2008
EU/1/03/256/001-010	Humira	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/256/001-010/IS	Humira	Islandia	24.10.2008
EU/1/03/258/001/NO-022/NO	Avandamet	Noruega	9.9.2008
EU/1/03/258/001-022	Avandamet	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/258/001-022/IS	Avandamet	Islandia	20.10.2008
EU/1/03/259/001/NO-006/NO	Onsenal	Noruega	6.11.2008
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/259/001-006/IS	Onsenal	Islandia	12.12.2008
EU/1/03/260/001/NO-023/NO	Stalevo	Noruega	9.10.2008
EU/1/03/260/001-023	Stalevo	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/260/001-023/IS	Stalevo	Islandia	22.10.2008
EU/1/03/261/001/NO-003/NO	Emtriva	Noruega	10.11.2008
EU/1/03/261/001-003	Emtriva	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/261/001-003/IS	Emtriva	Islandia	27.10.2008
EU/1/03/262/001/NO-008/NO	Emend	Noruega	8.10.2008
EU/1/03/262/001-008	Emend	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/03/262/001-008/IS	Emend	Islandia	27.10.2008
EU/1/03/269/001	Faslodex	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Islandia	18.12.2008

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/064/001	Pylobactell	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/064/001/IS	Pylobactell	Islandia	19.10.2008
EU/1/98/064/001/NO	Pylobactell	Noruega	8.12.2008
EU/1/98/065/001/NO-002/NO	Optison	Noruega	18.9.2008
EU/1/98/065/001-002/IS	Optison	Islandia	10.7.2008
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	Noruega	2.7.2008
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	Noruega	2.7.2008
EU/1/98/071/001/NO-006/NO	Xenical	Noruega	9.9.2008
EU/1/98/071/001-006/IS	Xenical	Islandia	10.7.2008
EU/1/98/073/001/NO-004/NO	Evista	Noruega	19.9.2008
EU/1/98/073/001-004	Evista	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/073/001-004/IS	Evista	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/074/001/NO-004/NO	Optruma	Noruega	19.9.2008
EU/1/98/074/001-004	Optruma	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/074/001-004/IS	Optruma	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/076/004/NO-006/NO, EU/1/98/076/011/NO-013/NO, EU/1/98/076/018/NO-020/NO, EU/1/98/076/022/NO-024/NO	NovoNorm	Noruega	15.8.2008
EU/1/98/076/004-006, 011-013, 018-020, 022-024	NovoNorm	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/98/076/004-006, 011-013, 018-020, 022-024/IS	NovoNorm	Islandia	25.9.2008
EU/1/98/077/002/NO-004/NO; EU/1/98/077/006/NO-008/NO; EU/1/98/077/010/NO-019/NO	Viagra	Noruega	24.9.2008
EU/1/98/077/002-004, 006-008, 010-019/IS	Viagra	Islandia	25.10.2008
EU/1/98/080/001	Aldara	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/080/001/IS	Aldara	Islandia	19.11.2008
EU/1/98/080/001/NO	Aldara	Noruega	9.10.2008
EU/1/98/081/001/NO-004/NO	Comtan	Noruega	29.9.2008
EU/1/98/081/001-004	Comtan	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/081/001-004/IS	Comtan	Islandia	21.10.2008
EU/1/98/082/001/NO-003/NO; EU/1/98/082/005/NO	Comtess	Noruega	29.9.2008
EU/1/98/082/001-003, 005	Comtess	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/082/001-003, 005/IS	Comtess	Islandia	21.10.2008
EU/1/98/084/001/NO-002/NO	Simulect	Noruega	11.11.2008
EU/1/98/084/001-002	Simulect	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/98/084/001-002/IS	Simulect	Islandia	7.11.2008

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/98/085/001/NO-034/NO	Karvezide	Noruega	28.10.2008
EU/1/98/085/001-034	Karvezide	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/085/001-034/IS	Karvezide	Islandia	28.10.2008
EU/1/98/086/001/NO-034/NO	CoAprovel	Noruega	28.10.2008
EU/1/98/086/001-034	CoAprovel	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/086/001-034/IS	CoAprovel	Islandia	28.10.2008
EU/1/98/089/001-022	Pritor	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/089/001-022/IS	Pritor	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/090/001-020	Micardis	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/090/001-020/IS	Micardis	Islandia	18.12.2008
EU/1/98/091/001-014	Kinzalmono	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/091/001-014/IS	Kinzalmono	Islandia	18.12.2008
EU/2/03/040/001-002/IS	Gonazon	Islandia	11.7.2008
EU/2/03/041/001-005	Draxxin	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/03/041/001-005/IS	Draxxin	Islandia	27.10.2008
EU/2/98/009/001/NO-006/NO	Suvaxyn Aujeszky	Noruega	18.12.2008
EU/2/98/009/001-006	Suvaxyn Aujeszky	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/99/011/001	Locatim	Liechtenstein	31.12.2008

ANEXO III

Lista de autorizaciones de comercialización ampliadas

En el período del **1 de julio al 31 de diciembre de 2008** se ampliaron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados EEE-AELC:

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/01/183/030-032	HBVAXPRO	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/01/195/022-027	Liprolog	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/01/195/022-027/IS	Liprolog	Islandia	11.8.2008
EU/1/02/214/011/NO-015/NO	Kinzalkomb	Noruega	15.9.2008
EU/1/02/215/015/NO-021/NO	PritorPlus	Noruega	15.9.2008
EU/1/03/255/006	Ventavis	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/03/267/010	Reyataz	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/291/003	Raptiva	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/291/003/NO	Raptiva	Noruega	26.11.2008
EU/1/04/305/002	Truvada	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/305/002/NO	Truvada	Noruega	16.9.2008
EU/1/05/330/005/NO-011/NO	Rotarix	Noruega	6.10.2008
EU/1/05/330/005-011	Rotarix	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/330/005-011/IS	Rotarix	Islandia	27.9.2008
EU/1/05/331/038/NO-055/NO	Neupro	Noruega	25.9.2008
EU/1/05/331/038-055	Neupro	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/331/038-055/IS	Neupro	Islandia	15.10.2008
EU/1/06/343/006-007	Baraclude	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/06/356/007-009	Exjade	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/360/012	Champix	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/06/368/088/NO-142/NO	Insulin Human Winthrop	Noruega	28.11.2008
EU/1/06/368/088-142	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/386/011-012	Toviaz	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/386/013-016	Toviaz	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/392/002	Circadin	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/394/007-009	Optaflu	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/400/017/NO-021/NO	Mircera	Noruega	13.10.2008
EU/1/07/400/017-020/IS	Mircera	Islandia	17.10.2008
EU/1/07/400/017-021	Mircera	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/07/410/017-020	Binocrit	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/411/017-020	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/07/412/017-020	Abseamed	Liechtenstein	31.8.2008

Número UE	Producto	País	Fecha de autorización
EU/1/07/414/018	Galvus	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/07/419/010-012	Cervarix	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/431/020/NO-025/NO	Retacrit	Noruega	15.12.2008
EU/1/07/431/020-025	Retacrit	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/07/432/020-022	Silapo	Liechtenstein	31.8.2008
EU/1/95/003/007/NO-008/NO	Betaferon	Noruega	13.11.2008
EU/1/95/003/007-008	Betaferon	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/97/030/140/NO-169/NO	Insuman	Noruega	1.12.2008
EU/1/97/030/140-169	Insuman	Liechtenstein	31.12.2008
EU/102/206/021/NO-035/NO	Arixtra	Noruega	8.9.2008
EU/102/206/021-035	Arixtra	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/02/033/002	Dexdomitor	Liechtenstein	31.8.2008
EU/2/05/054/018/NO-031/NO	Profender	Noruega	24.9.2008
EU/2/05/054/018-031	Profender	Liechtenstein	31.10.2008
EU/2/05/054/018-031/IS	Profender	Islandia	1.10.2008
EU/2/06/058/004	Flexicam	Liechtenstein	31.12.2008
EU/2/99/015/002	Oxyglobin	Liechtenstein	31.10.2008

ANEXO IV

Lista de autorizaciones de comercialización retiradas

En el período del **1 de julio al 31 de diciembre de 2008** se retiraron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados EEE-AELC:

Número UE	Producto	País	Fecha de retirada
EU/1/01/184/001-073	Nespo	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/01/185/023-030	Aranesp	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/02/202/001-006	Protopy	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/02/202/001-006/IS	Protopy	Islandia	27.9.2008
EU/1/02/228/001-003	Neupopeg	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/293/001-012	Parareg	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/04/301/001/NO-005/NO	Quintanrix	Noruega	25.11.2008
EU/1/04/301/001-005	Quintanrix	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/04/301/001-005/IS	Quintanrix	Islandia	27.9.2008
EU/1/05/327/001/NO-018/NO	Exubera	Noruega	25.11.2008
EU/1/05/327/001-018	Exubera	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/05/327/001-018/IS	Exubera	Islandia	22.10.2008
EU/1/98/093/002	Forcaltonin	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/98/093/002/IS	Forcaltonin	Islandia	29.11.2008
EU/1/98/093/002/NO	Forcaltonin	Noruega	25.11.2008
EU/1/99/128/001/NO-037/NO	Viraferon	Noruega	29.10.2008
EU/1/99/128/001-037	Viraferon	Liechtenstein	31.10.2008
EU/1/99/128/001-037/IS	Viraferon	Islandia	22.10.2008

ANEXO V

Lista de autorizaciones de comercialización suspendidas

En el período del **1 de julio al 31 de diciembre de 2008** se suspendieron las siguientes autorizaciones de comercialización en los Estados EEE-AELC:

Número UE	Producto	País	Fecha de suspensión
EU/1/06/344/001-011	Acomplia	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/344/001-011/IS	Acomplia	Islandia	26.11.2008
EU/1/06/345/001-011	Zimulti	Liechtenstein	31.12.2008
EU/1/06/345/001-011/IS	Zimulti	Islandia	26.11.2008