

Relevé des décisions communautaires en matière d'autorisations de mise sur le marché des médicaments du 15 octobre au 15 novembre 1998

[Publication en vertu de l'article 12 ou de l'article 34 du règlement (CEE) n° 2309/93 du Conseil ()]*

(98/C 367/05)

— Délivrance d'une autorisation de mise sur le marché [article 12 du règlement (CEE) n° 2309/93]

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de la notification
15.10.1998	Coaprovel	Sanofi Pharma Bristol Myers Squibb SNC 32-34, rue Marbeuf F-75008 Paris	EU/1/98/086/001-006	19.10.1998
16.10.1998	Karvezide	Bristol Myers Squibb Pharma EEIG Swakeleys House Milton Road Ickenham UB10 8PU United Kingdom	EU/1/98/085/001-006	21.10.1998
20.10.1998	Cellcept	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 3AY United Kingdom	EU/1/96/005/005	23.10.1998
6.11.1998	Crixivan	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/96/024/006	11.11.1998
11.11.1998	Insuman	Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH Brüningstraße 50 D-65926 Frankfurt/Main	EU/1/97/030/028-054	13.11.1998

— Modification d'une autorisation de mise sur le marché [article 12 du règlement (CEE) n° 2309/93]

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de la notification
22.10.1998	Olansek	Eli Lilly and Company Limited Kingsclere Road Basingstoke Hampshire United Kingdom	EU/1/96/021/001-010	26.10.1998
22.10.1998	Zyprexa	Eli Lilly Nederland BV Krijtwal 17-23 3432 ZT Nieuwegein Nederland	EU/1/96/022/001-010	26.10.1998
23.10.1998	Avonex	Biogen France SA 55, avenue des Champs-Pierreux F-92012 Nanterre Cedex	EU/1/97/033/001	28.10.1998
29.10.1998	Infanrix HepB	SmithKline Beecham Biologicals SA rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/97/048/001-012	5.11.1998

(*) JO L 214 du 24.8.1993, p. 1.

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de la notification
29.10.1998	Crixivan	Merck Sharp & Dohme Ltd Hertford Road Hoddesdon Hertfordshire EN11 9BU United Kingdom	EU/1/96/024/001-005	5.11.1998
6.11.1998	Humalog	Eli Lilly Nederland BV Krijtwal 17-23 3432 ZT Nieuwegein Nederland	EU/1/96/007/001-004	12.11.1998
6.11.1998	Humalog-Pen	Eli Lilly Nederland BV Krijtwal 17-23 3432 ZT Nieuwegein Nederland	EU/1/97/042/001	12.11.1998
6.11.1998	Humalog-Humaject	Eli Lilly Nederland BV Krijtwal 17-23 3432 ZT Nieuwegein Nederland	EU/1/97/036/001	12.11.1998
6.11.1998	Avonex	Biogen France SA 55, avenue des Champs-Pierreux F-92012 Nanterre Cedex	EU/1/97/033/001	12.11.1998
11.11.1998	Neorecormon	Boehringer Mannheim GmbH Sandhofer Straße 116 D-68305 Mannheim	EU/1/97/031/001-013 EU/1/97/031/019-038	13.11.1998
11.11.1998	Betaferon	Schering AG D-13342 Berlin	EU/1/95/003/001-002	16.11.1998

— **Modification d'une autorisation de mise sur le marché [article 34 du règlement (CEE) n° 2309/93]**

Date de la décision	Nom du médicament	Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché	Numéro d'inscription au registre communautaire	Date de la notification
4.11.1998	Fevaxyn Pentofel	Fort Dodge Laboratories Ireland Finisklin Industrial Estate Sligo Ireland	EU/2/97/002/001-003	9.11.1998
12.11.1998	Dicural	Fort Dodge Animal Health Holland C. J. van Houtenlaan 36 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/97/003/001-003	18.11.1998

Toute personne intéressée peut obtenir sur demande la mise à disposition du rapport public d'évaluation des médicaments concernés et des décisions y afférentes en s'adressant à:

Agence européenne pour l'évaluation des médicaments
7 Westferry Circus, Canary Wharf
London E14 4HB
United Kingdom.