

**Liste des autorisations de mise sur le marché octroyées par les États de l'AELE membres de l'EEE
au cours du deuxième semestre 2005**

(2006/C 291/20)

Sur la base de la décision n° 74/1999 du Comité mixte de l'EEE du 28 mai 1999, le Comité mixte de l'EEE est invité à prendre note, lors de sa réunion du 2 juin 2006, des listes ci-après, concernant les autorisations de mise sur le marché de médicaments traitées au cours de la période allant du 1^{er} juin au 31 décembre 2005:

Annexe I	Délivrance de <i>nouvelles</i> autorisations de mise sur le marché
Annexe II	<i>Renouvellement</i> d'autorisations de mise sur le marché
Annexe III	<i>Prorogation</i> d'autorisations de mise sur le marché
Annexe IV	<i>Retrait</i> d'autorisations de mise sur le marché
Annexe V	<i>Suspension</i> d'autorisations de mise sur le marché

ANNEXE I

1. Délivrance de nouvelles autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché ci-après ont été délivrées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} juin au 31 décembre 2005:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/00/129/001-003	Azopt	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/00/131/001-030	PegIntron	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/134/008-011	Lantus	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/135/002	DaTSCAN	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/142/009-010	NovoMix	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/142/011-016	NovoMix	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/142/017-022	NovoMix	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/01/198/007-010	Glivec	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/02/215/001/NO-010/NO	Pritor Plus	Norvège	7.9.2005
EU/1/02/227/003	Neulasta	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/02/228/003	Neupopeg	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/03/255/001-003	Ventavis	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/03/258/013-014	Avandamet	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/03/263/001-003/IS	Dukoral, suspension de vaccin et granulés effervescent pour suspension buvable	Islande	6.10.2005
EU/1/03/265/003-004	Bonviva	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/03/266/003-004	Bondenza	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/03/269/001	Faslodex	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/03/270/003	Kentera	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/04/276/021-032	Abilify	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/04/276/033-035	Abilify	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/04/279/030-032	Lyrica	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/04/280/007	Yentreve	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/04/283/007	Ariclaim	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/04/289/002	Angiox	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/04/296/005-006	Cymbalta	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/04/297/005-006	Xeristar	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/05/310/001/NO-005/NO	Fosavance	Norvège	6.9.2005
EU/1/05/310/001-005	Fosavance	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/05/310/001-005/IS	Fosavance, comprimés	Islande	20.9.2005
EU/1/05/311/001/NO-003/NO	Tarceva	Norvège	26.9.2005
EU/1/05/311/001-003	Tarceva	Liechtenstein	30.9.2005

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/05/311/001-003/IS	Tarceva	Islande	18.10.2005
EU/1/05/312/001/IS	Xyrem	Islande	18.11.2005
EU/1/05/312/001/NO	Xyrem	Norvège	18.11.2005
EU/1/05/313/001/NO-009/NO	Vasovist	Norvège	14.10.2005
EU/1/05/313/001-009	Vasovist	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/313/001-009/IS	Vasovist	Islande	2.11.2005
EU/1/05/314/001	Kepivance	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/314/001/IS	Kepivance	Islande	24.11.2005
EU/1/05/314/001/NO	Kepivance	Norvège	22.11.2005
EU/1/05/315/001	Aptivus	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/315/001/IS	Aptivus	Islande	25.11.2005
EU/1/05/315/001/NO	Aptivus	Norvège	2.11.2005
EU/1/05/316/001/NO-014/NO	Procoralan	Norvège	10.11.2005
EU/1/05/316/001-014	Procoralan	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/316/001-014/IS	Procoralan	Islande	24.11.2005
EU/1/05/317/001/NO-014/NO	Corlantor	Norvège	10.11.2005
EU/1/05/317/001-014	Corlantor	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/317/001-014/IS	Corlantor	Islande	24.11.2005
EU/1/05/318/001	Revatio	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/318/001/IS	Revatio	Islande	28.11.2005
EU/1/05/318/001/NO	Revatio	Norvège	11.11.2005
EU/1/05/319/001/NO-002/NO	Xolair	Norvège	7.11.2005
EU/1/05/319/001-002	Xolair	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/319/001-002/IS	Xolair	Islande	25.11.2005
EU/1/05/320/001	Noxafil	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/320/001/IS	Noxafil	Islande	20.11.2005
EU/1/05/320/001/NO	Noxafil	Norvège	23.11.2005
EU/1/05/321/001	Posaconazole SP	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/05/321/001/IS	Posaconazole SP	Islande	24.11.2005
EU/1/05/321/001/NO	Posaconazole SP	Norvège	23.11.2005
EU/2/01/030/003-004	Virbagen Omega	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/04/047/001-002/IS	Purevax RCPCh Fel V, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005
EU/2/04/048/001-002/IS	Purevax RCP Fel V, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/2/04/049/001-002/IS	Purevax RCCh, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005
EU/2/04/050/001-002/IS	Purevax RCPCh, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005
EU/2/04/051/001-002/IS	Purevax RC, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005
EU/2/04/052/001-002/IS	Purevax RCP, lyophilisat et solvant pour suspension injectable	Islande	30.6.2005
EU/2/05/053/001	Naxcel	Liechtenstein	31.7.2005
EU/2/05/053/001/IS	Naxcel, suspension injectable	Islande	9.6.2005
EU/2/05/053/001/NO	Naxcel	Norvège	17.6.2005
EU/2/05/054/001/NO-017/NO	Profender	Norvège	30.8.2005
EU/2/05/054/001-017	Profender	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/05/054/001-017/IS	Profender Spot-on, solution	Islande	26.8.2005
EU/2/05/055/001/NO-002/NO	Equilis Te	Norvège	12.8.2005
EU/2/05/055/001-002	Equilis Te	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/05/055/001-002/IS	Equilis Te, suspension injectable	Islande	2.8.2005
EU/2/05/056/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza	Norvège	12.8.2005
EU/2/05/056/001-002	Equilis Prequenza	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/05/056/001-002/IS	Equilis Prequenza, suspension injectable	Islande	2.8.2005
EU/2/05/057/001/NO-002/NO	Equilis Prequenza Te	Norvège	12.8.2005
EU/2/05/057/001-002	Equilis Prequenza Te	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/05/057/001-002/IS	Equilis Prequenza Te, suspension injectable	Islande	2.8.2005
EU/2/97/004/011	Metacam	Liechtenstein	31.7.2005
EU/2/97/004/012-013	Metacam	Liechtenstein	30.9.2005

ANNEXE II

2. Renouvellement d'autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché ci-après ont été renouvelées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} juin au 31 décembre 2005:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de renouvellement
EU/1/00/129/001/NO-003/NO	Azopt	Norvège	30.6.2005
EU/1/00/129/001-003/IS	Azopt, collyre en suspension, 1%	Islande	30.6.2005
EU/1/05/131/001/NO-005/NO	PegIntron	Norvège	24.6.2005
EU/1/00/131/001-050/IS	PegIntron	Islande	28.6.2005
EU/1/00/131/031-050	PegIntron	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/05/132/001/NO-005/NO	ViraféronPeg	Norvège	24.6.2005
EU/1/00/132/001-050	ViraféronPeg	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/00/132/001-050/IS	ViraféronPeg	Islande	28.6.2005
EU/1/00/133/001/NO-008/NO	Optisulin	Norvège	27.7.2005
EU/1/00/133/001-008	Optisulin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/133/001-008/IS	Optisulin	Islande	29.08.2005
EU/1/00/134/001/NO-029/NO	Lantus	Norvège	27.7.2005
EU/1/00/134/001-007, 012-029	Lantus	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/134/001-029/IS	Lantus	Islande	29.08.2005
EU/1/00/135/001	DaTSCAN	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/135/001/NO-002/NO	DaTSCAN	Norvège	20.9.2005
EU/1/00/135/001-002/IS	DaTSCAN	Islande	11.10.2005
EU/1/00/137/001/NO-012/NO	Avandia	Norvège	27.7.2005
EU/1/00/137/001-012	Avandia	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/137/001-012/IS	Avandia	Islande	16.9.2005
EU/1/00/140/001	Visudyne	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/00/140/001/IS	Visudyne 15 mg, poudre pour solution pour perfusion	Islande	14.7.2005
EU/1/00/140/001/NO	Visudyne	Norvège	27.7.2005
EU/1/00/141/001	Myocet	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/141/001/IS	Myocet	Islande	13.10.2005
EU/1/00/141/001/NO	Myocet	Norvège	28.9.2005
EU/1/00/142/004/NO-005/NO	NovoMix Penfill	Norvège	13.10.2005
EU/1/00/142/004-005	NovoMix	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/142/004-005/IS	NovoMix 30 Penfill	Islande	21.10.2005
EU/1/00/142/009/NO-010/NO	NovoMix Flexpen	Norvège	13.10.2005
EU/1/00/142/009-010/IS	NovoMix 30 FlexPen	Islande	21.10.2005

Numéro UE	Produit	Pays	Date de renouvellement
EU/1/00/143/001/NO-006/NO	Kogenate Bayer	Norvège	7.9.2005
EU/1/00/143/001-006	Kogenate	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/143/001-006/IS	Kogenate Bayer	Islande	7.10.2005
EU/1/00/144/001/NO-003/NO	Helixate NexGen	Norvège	7.9.2005
EU/1/00/144/001-003	Helixate	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/144/001-003/IS	Helixate NexGen	Islande	7.10.2005
EU/1/00/145/001	Herceptin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/145/001/IS	Herceptin	Islande	28.11.2005
EU/1/00/145/001/NO	Herceptin	Norvège	23.9.2005
EU/1/00/146/001/NO-029/NO	Keppra	Norvège	8.8.2005
EU/1/00/146/001-029	Keppra	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/00/146/001-029/IS	Keppra	Islande	12.9.2005
EU/1/00/148/001/NO-004/NO	Agenerase	Norvège	12.12.2005
EU/1/00/148/001-004	Agenerase	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/148/001-004/IS	Agenerase	Islande	16.12.2005
EU/1/00/149/001	Panretin	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/149/001/IS	Panretin	Islande	16.12.2005
EU/1/00/149/001/NO	Panretin	Norvège	09.12.2005
EU/1/00/150/001/NO-015/NO	Actos	Norvège	2.11.2005
EU/1/00/150/001-015	Actos	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/150/001-015/IS	Actos	Islande	11.11.2005
EU/1/00/151/001/NO-013/NO	Glustin	Norvège	2.11.2005
EU/1/00/151/001-013	Glustin	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/151/001-013/IS	Glustin	Islande	11.11.2005
EU/1/00/152/001-018	Infanrix hexa	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/153/001-010	Infanrix penta	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/153/001-010/IS	Infanrix penta	Islande	16.12.2005
EU/1/00/153/001-010/NO	Infanrix penta	Norvège	7.12.2005
EU/1/00152/001-018/NO	Infanrix hexa	Norvège	7.12.2005
EU/1/95/001/001, 003-005, 009, 012, 021-022, 025-028, 031-035/IS	Gonal-F	Islande	15.11.2005
EU/1/95/001/001/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/95/001/003/NO-006/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/95/001/009/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/95/001/012/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005

Numéro UE	Produit	Pays	Date de renouvellement
EU/1/95/001/021/NO-022/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/95/001/025/NO-028/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/95/001/031/NO-035/NO	Gonal-F	Norvège	11.11.2005
EU/1/98/093/002	Forcaltonin	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/99/127/001/NO-044/NO	IntronA	Norvège	20.6.2005
EU/1/99/127/001-044	IntronA	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/99/127/001-044/IS	IntronA	Islande	27.6.2005
EU/1/99/128/001/NO-037/NO	Viraféron	Norvège	20.6.2005
EU/1/99/128/001-037	Viraféron	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/99/128/001-037/IS	Viraféron	Islande	27.6.2005
EU/2/00/018/001	Incurin	Liechtenstein	31.7.2005
EU/2/00/018/001/NO	Incurin	Norvège	16.6.2005
EU/2/00/022/002b-03a	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/022/001/NO-017/NO	Ibaflin	Norvège	31.8.2005
EU/2/00/022/001-017/IS	Ibaflin	Islande	15.7.2005
EU/2/00/022/001a	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/022/001b-02a	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/022/003b-04a	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/022/004b	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/022/005-017	Ibaflin	Liechtenstein	30.9.2005
EU/2/00/024/001/IS	Pruban	Islande	16.12.2005
EU/2/99/016/001/NO-006/NO	Porcilis Pesti	Norvège	18.7.2005
EU/2/99/016/001-006	Porcilis Pesti	Liechtenstein	31.7.2005
EU/2/99/016/001-006/IS	Porcilis Pesti	Islande	13.7.2005
EU/2/99/017/001/NO-006/NO	Ibraxion	Norvège	2.6.2005

ANNEXE III

3. Prorogation d'autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché ci-après ont été prorogées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du **1^{er} juin au 31 décembre 2005**:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de prorogation
EU/1/00/142/011/NO-013/NO	NovoMix Penfill 50	Norvège	1.11.2005
EU/1/00/142/001-013/IS	NovoMix 50 Penfill suspension injectable	Islande	5.10.2005
EU/1/00/142/014/NO-016/NO	NovoMix Flexpen 50	Norvège	1.11.2005
EU/1/00/142/014-016/IS	NovoMix 50 FlexPen suspension injectable	Islande	5.10.2005
EU/1/00/142/017/NO-019/NO	NovoMix Penfill 70	Norvège	1.11.2005
EU/1/00/142/017-019/IS	NovoMix 70 Penfill suspension injectable	Islande	5.10.2005
EU/1/00/142/020/NO-022/NO	NovoMix Flexpen 70	Norvège	1.11.2005
EU/1/00/142/020-022/IS	NovoMix 70 FlexPen suspension injectable	Islande	5.10.2005
EU/1/03/265/003/NO-004/NO	Bonviva, comprimés pelliculés	Norvège	28.9.2005
EU/1/03/265/003-004/IS	Bonviva, comprimés pelliculés	Islande	25.10.2005
EU/1/03/266/003/NO-004/NO	Bondenza, comprimés pelliculés	Norvège	28.9.2005
EU/1/03/266/003-004/IS	Bondenza, comprimés pelliculés	Islande	21.10.2005
EU/1/04/276/021/NO-023/NO	Abilify, comprimés orodispersibles 5 mg	Norvège	18.7.2005
EU/1/04/276/021-023/IS	Abilify, comprimés orodispersibles 5 mg	Islande	14.7.2005
EU/1/04/276/024/NO-026/NO	Abilify, comprimés orodispersibles 10 mg	Norvège	18.7.2005
EU/1/04/276/024-026/IS	Abilify, comprimés orodispersibles 10 mg	Islande	14.7.2005
EU/1/04/276/027/NO-029/NO	Abilify, comprimés orodispersibles 15 mg	Norvège	18.7.2005
EU/1/04/276/027-029/IS	Abilify, comprimés orodispersibles 15 mg	Islande	14.7.2005
EU/1/04/276/030/NO-032/NO	Abilify, comprimés orodispersibles 30 mg	Norvège	18.7.2005
EU/1/04/276/030-032/IS	Abilify, comprimés orodispersibles 30 mg	Islande	14.7.2005
EU/1/04/276/033/NO-035/NO	Abilify 1mg/ml, solution buvable	Norvège	9.11.2005
EU/1/04/276/033-035/IS	Abilify 1 mg/ml, solution buvable	Islande	1.12.2005
EU/1/96/026/002/IS	Invirase, comprimés pelliculés 500 mg	Islande	19.7.2005
EU/1/96/026/002/NO	Invirase	Norvège	9.6.2005
EU/2/97/004/012/NO-013/NO	Metacam 0,5 mg/ml, suspension orale pour chiens	Norvège	5.9.2005
EU/2/97/004/012-013/IS	Metacam 0,5 mg/ml, suspension orale pour chiens	Islande	2.9.2005

ANNEXE IV

4. Retrait d'autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché ci-après ont été retirées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du **1^{er} juin au 31 décembre 2005**:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de retrait
EU/1/00/158/001-034/IS	Opulis	Islande	9.9.2005
EU/1/00/168/001/NO-006/NO	Tenecteplase	Norvège	9.08.2005
EU/1/00/168/001-006	Tenecteplase	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/02/208/001-008/IS	Xapit	Islande	9.9.2005
EU/1/02/210/001/NO-008/NO	Rayzon	Norvège	22.7.2005
EU/1/02/210/001-008	Rayzon	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/02/210/001-008/IS	Rayzon	Islande	5.7.2005
EU/1/02/242/001-024	Valdyn	Liechtenstein	30.9.2005
EU/1/02/242/001-024/IS	Valdyn, comprimés pelliculés	Islande	5.7.2005
EU/1/02/244/001/NO-024/NO	Valdyn	Norvège	22.7.2005
EU/1/02/244/001-024/IS	Valdyn	Liechtenstein	31.7.2005
EU/1/96/009/010/NO-017/NO	Zerit	Norvège	30.9.2005
EU/1/96/009/010-017/IS	Zérit, gélules à libération prolongée	Islande	29.11/05
EU/1/96/023/001	Cea-Scan	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/96/023/001/IS	CEA-Scan	Islande	9.11.2005
EU/1/97/048/001-014/IS	Infanrix HepB, suspension injectable	Islande	15.6.2005
EU/2/00/023/001-003	Pulsaflox	Liechtenstein	30.11.2005

ANNEXE V

5. Suspension d'autorisations de mise sur le marché

Les autorisations de mise sur le marché ci-après ont été suspendues dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du **1^{er} juin au 31 décembre 2005**:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de suspension
EU/1/00/147/001/NO-012/NO	Hexavac	Norvège	17.11.2005
EU/1/00/147/001-008	Hexavac	Liechtenstein	30.11.2005
EU/1/00/147/001-008/IS	Hexavac	Islande	17.11.2005