

**Médicaments — Liste des autorisations de mise sur le marché octroyées par les États de l'AELE  
membres de l'EEE au cours du deuxième semestre 2012**

(2014/C 356/08)

**Sous-comité I — Libre circulation des marchandises**

**À l'attention du Comité mixte de l'EEE**

Comme suite à 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 8 novembre 2013, des listes suivantes relatives aux autorisations de mise sur le marché de médicaments pour la période du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

- Annexe I* Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché
  - Annexe II* Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées
  - Annexe III* Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées
  - Annexe IV* Liste des autorisations de mise sur le marché retirées
  - Annexe V* Liste des autorisations de mise sur le marché suspendues
-

## ANNEXE I

**Liste des nouvelles autorisations de mise sur le marché**

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été accordées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/685/001-005	Acide ibandronique Sandoz	Norvège	31.7.2012
EU/1/11/719/001-062	Telmisartan Teva Pharma	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/744/001-002	Topotecan Eagle	Norvège	30.8.2012
EU/1/11/747/001	Colobreathe	Norvège	11.7.2012
EU/1/11/748/001-006	Docetaxel Mylan	Norvège	17.12.2012
EU/1/12/762/001-018	Capecitabine Accord	Norvège	13.8.2012
EU/1/12/768/001	Riluzole Zentiva	Norvège	16.8.2012
EU/1/12/769/001-003	Docetaxel Accord	Norvège	13.8.2012
EU/1/12/771/001-006	Acide zolédronique Teva	Islande	10.9.2012
EU/1/12/771/001-006	Acide zolédronique Teva	Norvège	12.10.2012
EU/1/12/772/001-004	Acide zolédronique Teva Pharma	Islande	10.9.2012
EU/1/12/772/001-004	Acide zolédronique Teva Pharma	Norvège	10.10.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Norvège	5.9.2012
EU/1/12/773/001-003	Jakavi	Islande	19.9.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Norvège	14.8.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Islande	20.7.2012
EU/1/12/774/001-002	Rienso	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/775/001	NovoThirteen	Islande	17.9.2012
EU/1/12/775/001	Novo Thirteen	Norvège	19.9.2012
EU/1/12/775/001	Novo Thirteen	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Norvège	27.8.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/776/001-016	Fycompa	Islande	11.9.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Islande	14.9.2012
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Norvège	21.9.2012
EU/1/12/777/001-006	Inlyta	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Islande	13.8.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Norvège	15.8.2012
EU/1/12/778/001-003	Eklira Genuair	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Acide zolédronique medac	Norvège	15.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Acide zolédronique medac	Islande	27.8.2012
EU/1/12/779/001-006	Acide zolédronique medac	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentaduetto	Norvège	31.7.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentaduetto	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/780/001-028	Jentaduetto	Islande	17.8.2012
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Islande	13.8.2012
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Norvège	15.8.2012
EU/1/12/781/001-003	Bretaris Genuair	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Norvège	6.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Islande	21.8.2012
EU/1/12/782/001-002	Kalydeco	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Islande	12.9.2012
EU/1/12/783/001-003	Zyclara	Norvège	10.10.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Islande	7.9.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Norvège	25.9.2012
EU/1/12/784/001	Cuprymina	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/785/001	Zinfofo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/785/001	Zinfofo	Islande	6.9.2012
EU/1/12/785/001	Zinfofo	Norvège	17.9.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/786/001-003	Acide zolédronique Mylan	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/786/001-003	Acide zolédronique Mylan	Islande	4.9.2012
EU/1/12/786/001-003	Acide zolédronique Mylan	Norvège	12.10.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Islande	14.9.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Norvège	26.9.2012
EU/1/12/787/001	Revestive	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Islande	16.10.2012
EU/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Norvège	17.10.2012
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Islande	17.10.2012
EU/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Norvège	29.10.2012
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Islande	17.10.2012
EU/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Norvège	29.10.2012
EU/1/12/791/001	Glybera	Islande	15.11.2012
EU/1/12/791/001	Glybera	Norvège	6.12.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Islande	15.10.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Norvège	17.10.2012
EU/1/12/792/001	Dacogen	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Islande	8.11.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Norvège	14.11.2012
EU/1/12/793/001-004	Xalkori	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/794/001	Adcetris	Norvège	10.12.2012
EU/1/12/794/001	Adectris	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Norvège	6.12.2012
EU/1/12/795/001-010	Forxiga	Islande	7.12.2012
EU/1/12/796/001-002	Picato	Norvège	27.11.2012
EU/1/12/796/001-002	Picato	Islande	7.12.2012
EU/1/12/796/001-002	Picato	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Norvège	6.12.2012
EU/1/12/797/001-002	Eylea	Islande	13.12.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/798/001-004	Acide ibandronique Accord	Norvège	12.12.2012
EU/1/12/798/001-004	Acide ibandronique Accord	Islande	10.12.2012
EU/1/12/798/001-004	Acide ibandronique Accord	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/799/001-029	Memantine Merz	Islande	12.12.2012
EU/1/12/799/001-029	Memantine Merz	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Acide zolédronique Hospira	Islande	7.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Acide zolédronique Hospira	Norvège	17.12.2012
EU/1/12/800/001-004	Acide zolédronique Hospira	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Islande	13.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/801/001-004	Constella	Norvège	17.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Norvège	13.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Islande	18.12.2012
EU/1/12/802/001-042	Capecitabine medac	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Islande	8.11.2012
EU/2/11/122/001-003	Bluevac BTV8	Norvège	18.7.2012
EU/2/12/138/001-003	RevitaCAM	Norvège	19.9.2012
EU/2/12/140/001-008	Poulvac E. Coli	Islande	23.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Islande	5.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Norvège	31.7.2012
EU/2/12/141/001-009	Porcilis ColiClos	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/12/142/001-006	Cardalis 2,5/20 mg	Islande	20.8.2012
EU/2/12/143/001-005	Nobivac L4	Islande	20.8.2012
EU/2/12/143/001-005	Nobivac L4	Norvège	28.8.2012
EU/2/12/143/001-005	Nobivac L4	Liechtenstein	31.8.2012

## ANNEXE II

**Liste des autorisations de mise sur le marché renouvelées**

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été renouvelées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Norvège	13.8.2012
EU/1/01/197/001-005	Foscan	Norvège	7.9.2012
EU/1/02/222/001-005	Tamiflu	Norvège	21.8.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Islande	5.7.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Norvège	27.8.2012
EU/1/02/223/001-003	Evra	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Islande	21.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Norvège	27.8.2012
EU/1/02/224/001-005	Ambirix	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/226/001	InductOs	Norvège	2.8.2012
EU/1/02/226/001	InductOs	Islande	14.8.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Norvège	11.10.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Islande	17.10.2012
EU/1/02/237/001-009	Cialis	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Islande	22.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Norvège	29.10.2012
EU/1/02/238/001	Zavesca	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/05/314/001	Kepivance	Norvège	11.9.2012
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Norvège	28.8.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Norvège	12.12.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Islande	13.12.2012
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/06/371/001-039	Dafiro	Norvège	26.9.2012
EU/1/06/376/001-039	Irbesartan Zentiva	Islande	28.9.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/07/393/001	Soliris	Islande	5.7.2012
EU/1/07/393/001	Soliris	Norvège	13.8.2012
EU/1/07/394/001-009	Optaflu	Islande	8.11.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Islande	31.8.2012
EU/1/07/395/001-095	Invega	Norvège	11.9.2012
EU/1/07/397/001-004	Siklos	Islande	23.7.2012
EU/1/07/397/001-004	Siklos	Norvège	9.8.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Islande	5.7.2012
EU/1/07/398/001-014	Optimark	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Islande	20.7.2012
EU/1/07/401/007-016	alli	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/402/001	Increlex	Islande	29.8.2012
EU/1/07/402/001	Increlex	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/402/001	Increlex	Norvège	3.9.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Islande	20.7.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Norvège	7.8.2012
EU/1/07/403/001	Atriance	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/404/001-008	Flebogamma DIF	Islande	11.9.2012
EU/1/07/404/001-008	Flebogamma DIF	Norvège	12.10.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Islande	19.9.2012
EU/1/07/405/001-040	Rasilez	Norvège	10.10.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Islande	12.9.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Norvège	10.10.2012
EU/1/07/409/001-040	Riprazo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Norvège	27.8.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Islande	20.7.2012
EU/1/07/410/001-052	Binocrit	Liechtenstein	31.8.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Islande	19.7.2012
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Norvège	27.8.2012
EU/1/07/411/001-052	Epoetin alfa Hexal	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Islande	20.7.2012
EU/1/07/412/001-052	Abseamed	Norvège	27.8.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Islande	7.9.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Norvège	15.10.2012
EU/1/07/413/001-003	Gliolan	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/414/001-010, 018	Galvus	Islande	17.8.2012
EU/1/07/414/001-010, 018	Galvus	Norvège	31.7.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Norvège	24.8.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Islande	25.8.2012
EU/1/07/415/001-056	Zalasta	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Islande	3.9.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/416/002	Ecalta	Norvège	26.9.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Islande	28.8.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/417/001-002	Yondelis	Norvège	17.9.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Islande	12.9.2012
EU/1/07/418/001-010	Celsentri	Norvège	18.9.2012
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Islande	12.10.2012
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Norvège	12.10.2012
EU/1/07/419/001-012	Cervarix	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Islande	14.8.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Norvège	17.8.2012
EU/1/07/420/001-002	Cyanokit	Liechtenstein	31.8.2012



Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Islande	12.10.2012
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Norvège	12.10.2012
EU/1/07/421/001-009	Glubrava	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Norvège	24.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/422/001-012	Tasigna	Islande	6.12.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Islande	12.10.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Norvège	22.10.2012
EU/1/07/424/001	Torisel	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Norvège	31.7.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Islande	21.8.2012
EU/1/07/425/001-018	Eucreas	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Islande	17.10.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Norvège	24.10.2012
EU/1/07/426/001-011	Olanzapine Neopharma	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Norvège	6.12.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Islande	7.12.2012
EU/1/07/427/001-057	Olanzapine Teva	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Norvège	26.9.2012
EU/1/07/430/001-002	Atripla	Islande	12.10.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Islande	7.12.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Norvège	17.12.2012
EU/1/07/431/001-025	Retacrit	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Islande	22.8.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Norvège	24.8.2012
EU/1/07/432/001-022	Silapo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/433/001	Nevanac	Norvège	15.10.2012
EU/1/07/433/001	Nevanac	Liechtenstein	31.10.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Islande	15.10.2012
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Norvège	15.10.2012
EU/1/07/437/001-004	IVEMEND	Islande	7.12.2012
EU/1/07/437/003-004	IVEMEND	Norvège	6.12.2012
EU/1/07/437/003-004	IVEMEND	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/07/438/001-006	Myfenax	Islande	12.12.2012
EU/1/07/438/006	Myfenax	Norvège	13.12.2012
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Islande	12.12.2012
EU/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Norvège	17.12.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Islande	16.8.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Norvège	27.8.2012
EU/1/08/468/001-002	INTELENCE	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Norvège	16.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Islande	25.8.2012
EU/1/11/710/001-007	Votubia	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Islande	16.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Norvège	24.8.2012
EU/1/97/047/004-007	BeneFIX	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/02/032/001-002	Vaxxitek HVT + IBD	Islande	23.7.2012
EU/2/02/032/001-002	Vaxxitek HVT + IBD	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Islande	18.9.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Norvège	23.10.2012
EU/2/02/034/001	Nobivac Bb	Liechtenstein	31.10.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Norvège	31.7.2012
EU/2/07/072/001-004	Suprelorin	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/07/074/001-006	Prilactone	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Islande	6.12.2012
EU/2/07/077/001-005	Meloxivet	Liechtenstein	31.10.2012

## ANNEXE III

**Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées**

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'une prolongation dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/01/200/003-009	Viread	Islande	18.12.2012
EU/1/04/274/001-002	Velcade	Norvège	18.10.2012
EU/1/04/306/002-003	Aloxi	Norvège	19.11.2012
EU/1/06/368/169-174	Insuline humaine Winthrop	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/06/376/034, 036-039	Irbesartan Zentiva	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/06/376/034, 036-039	Irbesartan Zentiva	Norvège	30.8.2012
EU/1/06/377/029-034	Irbesartan HCT Zentiva	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/06/377/029-034	Irbesartan HCT Zentiva	Norvège	12.11.2012
EU/1/06/380/006	Prezista	Islande	14.11.2012
EU/1/06/380/006	Prezista	Norvège	24.10.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Norvège	13.11.2012
EU/1/07/389/004-009	Orencia	Islande	19.10.2012
EU/1/07/391/005-006	Revlimid	Norvège	25.9.2012
EU/1/07/391/005-006	Revlimid	Islande	11.10.2012
EU/1/07/440/007	Tyverb	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/07/440/007	Tyverb	Norvège	31.7.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Islande	3.9.2012
EU/1/09/514/021-023	Zebinix	Norvège	25.9.2012
EU/1/10/616/025-036	Temozolomide HEXAL	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/10/617/025-036	Temozolomide Sandoz	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Islande	11.12.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Norvège	19.12.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/712/029-040	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/11/731/013-014	Komboglyze	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/11/731/013-014	Komboglyze	Norvège	24.9.2012
EU/1/11/734/012-018	Edarbi	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/735/012-018	Ipreziv	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/12/752/002	Vepacel	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/12/765/007-009	Sabervel	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/97/030/196-201	Insuman	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Islande	4.9.2012
EU/1/97/047/008	BeneFIX	Norvège	10.10.2012
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Islande	13.9.2012
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Norvège	30.8.2012
EU/2/02/033/003-004	Dexdomitor	Liechtenstein	31.10.2012
EU/2/07/074/007-009	Prilactone	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/07/078/018-020	Rheumocam	Norvège	6.12.2012
EU/2/07/078/018-020	Rheumocam	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/08/090/028	Loxicom	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/10/118/015-021	Activyl	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Islande	5.9.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Norvège	1.11.2012
EU/2/11/134/015-017	Inflacam	Liechtenstein	31.8.2012
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Islande	6.12.2012
EU/2/11/134/018-020	Inflacam	Liechtenstein	31.12.2012
EU/2/99/015/003-004	Oxyglobin	Liechtenstein	31.12.2012

## ANNEXE IV

**Liste des autorisations de mise sur le marché retirées**

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont fait l'objet d'un retrait dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/00/147/001-012	Hexavac	Islande	23.7.2012
EU/1/00/147/001-012	Hexavac	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Norvège	8.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Islande	30.8.2012
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/02/205/005-006	Lumigan	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/02/209/001-004	Dynastat	Norvège	18.7.2012
EU/1/04/281/001-002, 004	Erbitux	Norvège	30.8.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Islande	23.7.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Norvège	4.7.2012
EU/1/07/407/001-040	Sprimeo	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Norvège	10.9.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Islande	20.9.2012
EU/1/09/513/001-020	Rivastigmine Teva	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/09/520/001-020	Exalief	Islande	6.12.2012
EU/1/09/520/001-020	Exalief	Norvège	30.7.2012
EU/1/09/570/001-060	Imprida HCT	Islande	7.12.2012
EU/1/09/576/040	Irbesartan Teva	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/09/582/001	Riloncept Regeneron	Islande	14.11.2012
EU/1/09/582/001	Riloncept Regeneron	Norvège	24.10.2012
EU/1/10/634/005-011	Ribavirin Mylan	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/638/001-080	Sprimeo HCT	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/11/669/005	Teysuno	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/679/007	Pravafénix	Liechtenstein	31.12.2012

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Norvège	30.8.2012
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Islande	12.9.2012
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Norvège	6.7.2012
EU/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	Islande	23.7.2012
EU/1/11/691/006-013	Eliquis	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/11/697/013-024	Temozolomide SUN	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/765/007-009	Sabervel	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/776/017-023	Fycompa	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/12/780/029-034	Jentadueto	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/96/006/008-011	NovoSeven	Liechtenstein	31.12.2012
EU/1/97/040/001-002	Teslascan	Islande	14.9.2012
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Norvège	23.8.2012
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Islande	7.9.2012
EU/1/99/099/001-006	Zerene	Liechtenstein	31.10.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Norvège	16.7.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Liechtenstein	31.8.2012
EU/1/99/101/001	Regranex	Islande	14.8.2012
EU/1/99/103/009	Refacto AF	Liechtenstein	31.12.2012

## ANNEXE V

**Liste des autorisations de mise sur le marché suspendues**

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été suspendues dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1<sup>er</sup> juillet au 31 décembre 2012:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de la suspension
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Islande	14.12.2012
EU/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	Norvège	6.12.2012
EU/1/09/527/001-016	Ribavirin Teva Pharma BV	Islande	14.12.2012
EU/1/09/527/001-016	Ribavirin Teva Pharma BV	Norvège	6.12.2012