

**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 2016**

(2018/C 195/11)

Sous-comité I sur la libre-circulation des marchandises

À l'attention du Comité mixte de l'EEE

Sur la base de sa décision n° 74/1999 du 28 mai 1999, le Comité mixte de l'EEE est invité à prendre note, lors de sa réunion du 17 mars 2017, des listes suivantes relatives aux autorisations de mise sur le marché de médicaments pour la période allant du 1^{er} juillet au 31 décembre 2016:

- 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 délivrées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} juillet au 31 décembre 2016:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/793	Xalkori (levée de l'AMM conditionnelle)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/848	Erivedge (levée de l'AMM conditionnelle)	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Islande	13.7.2016
EU/1/15/1066	Ongentys	Norvège	4.7.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Islande	29.8.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Norvège	2.9.2016
EU/1/16/1091	Atazanavir Mylan	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Islande	7.12.2016
EU/1/16/1094	Ninlaro	Norvège	28.11.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Islande	11.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Norvège	12.8.2016
EU/1/16/1102	Bortezomib SUN	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1103	Neparvis	Islande	4.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Islande	25.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Norvège	27.7.2016
EU/1/16/1105	EndolucinBeta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1107	ZINBRYTA	Islande	14.7.2016
EU/1/16/1107	Zinbryta	Norvège	7.7.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1107	Zinbryta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Islande	25.7.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Norvège	4.8.2016
EU/1/16/1108	Qtern	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1109	ZAVICEFTA	Islande	12.7.2016
EU/1/16/1109	Zavicefta	Norvège	1.7.2016
EU/1/16/1112	Odefsey	Islande	12.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Islande	14.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Norvège	26.7.2016
EU/1/16/1113	Enzepi	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Islande	10.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Norvège	12.8.2016
EU/1/16/1114	Bortezomib Hospira	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Islande	16.8.2016
EU/1/16/1115	Pemetrexed Fresenius Kabi	Norvège	11.8.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Islande	12.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Norvège	11.7.2016
EU/1/16/1116	Epclusa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Islande	11.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Norvège	4.8.2016
EU/1/16/1119	Zepatier	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Islande	7.9.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Norvège	16.9.2016
EU/1/16/1121	Zalmoxis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Islande	2.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Norvège	8.9.2016
EU/1/16/1122	Aerivio Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Islande	2.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Norvège	13.9.2016
EU/1/16/1123	Airexar Spiromax	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Islande	7.9.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Norvège	30.8.2016
EU/1/16/1124	Nordimet	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Islande	7.9.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Norvège	31.8.2016
EU/1/16/1125	Cinquaero	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Islande	7.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Norvège	6.10.2016
EU/1/16/1126	Truberzi	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Islande	6.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1127	Tenofovir disoproxil Zentiva	Norvège	13.10.2016
EU/1/16/1128	Kisplyx	Islande	7.9.2016
EU/1/16/1128	Kisplyx	Norvège	31.8.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1128	Kisplyx	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Islande	16.12.2016
EU/1/16/1129	Tenofovir disoproxil Mylan	Norvège	21.12.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Islande	1.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Norvège	4.11.2016
EU/1/16/1130	Onivyde	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Islande	6.10.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Norvège	23.9.2016
EU/1/16/1131	Thorinane	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Islande	7.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Norvège	5.10.2016
EU/1/16/1132	Inhixa	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Islande	6.10.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Norvège	29.9.2016
EU/1/16/1134	Mysildecard	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Islande	7.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Norvège	14.10.2016
EU/1/16/1135	Sialanar	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1136	Cabometyx	Islande	6.10.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Norvège	20.9.2016
EU/1/16/1136	CABOMETYX	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Liechtenstein	31.12.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1137	Granpidam	Islande	6.12.2016
EU/1/16/1137	Granpidam	Norvège	28.11.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Islande	8.12.2016
EU/1/16/1138	Venclyxto	Norvège	13.12.2016
EU/1/16/1139	Ocaliva	Islande	19.12.2016
EU/1/16/1139	OCALIVA	Norvège	12.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Islande	15.12.2016
EU/1/16/1141	SomaKit TOC	Norvège	15.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Islande	1.12.2016
EU/1/16/1142	Parsabiv	Norvège	22.11.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Islande	1.12.2016
EU/1/16/1143	Lartruvo	Norvège	18.11.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Islande	2.12.2016
EU/1/16/1144	Ivabradine Zentiva	Norvège	28.11.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Islande	2.12.2016
EU/1/16/1145	Ivabradine JensonR	Norvège	5.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1146	Glyxambi	Islande	5.12.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/16/1146	Glyxambi	Norvège	9.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1147	Ibrance	Islande	1.12.2016
EU/1/16/1147	IBRANCE	Norvège	15.11.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabin/Tenofovir disoproxil Zentiva	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva	Islande	1.12.2016
EU/1/16/1148	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentvia	Norvège	15.11.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Norvège	21.12.2016
EU/1/16/1151	Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka	Islande	14.12.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Norvège	11.7.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/196	Sevocalm	Islande	12.7.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Islande	22.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Norvège	30.8.2016
EU/2/16/198	Sedadex	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/16/199	Eravac	Islande	10.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Norvège	5.10.2016
EU/2/16/199	ERAVAC	Liechtenstein	31.10.2016
EU/2/16/200	Cepedex	Islande	19.12.2016

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^{er} juillet au 31 décembre 2016:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/06/347	Sutent	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Islande	1.12.2016
EU/1/06/347	Sutent	Norvège	15.11.2016
EU/1/06/355	ATryn	Islande	26.7.2016
EU/1/06/355	ATryn	Norvège	10.8.2016
EU/1/06/355	ATryn	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/360	Champix	Islande	13.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Norvège	7.7.2016
EU/1/06/360	Champix	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Islande	26.7.2016
EU/1/06/361	Luminity	Norvège	6.8.2016
EU/1/06/361	Luminity	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/362	Byetta	Islande	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Islande	18.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Norvège	12.8.2016
EU/1/06/363	Sprycel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/06/364	Adavance	Islande	16.10.2016
EU/1/06/365	Elaprase	Islande	16.10.2016
EU/1/06/366	Tandemact	Islande	16.10.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/06/374	Lucentis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Islande	2.12.2016
EU/1/06/374	Lucentis	Norvège	22.11.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Islande	7.12.2016
EU/1/06/379	Cystadane	Norvège	29.11.2016
EU/1/11/699	Fampyra	Norvège	8.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Norvège	4.8.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Islande	26.7.2016
EU/1/11/701	Levetiracetam Teva	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/706	Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion	Norvège	15.9.2016
EU/1/11/711	Matever	Islande	14.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Norvège	7.7.2016
EU/1/11/711	Matever	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Islande	10.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Norvège	11.8.2016
EU/1/11/712	Levetiracetam Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Islande	5.10.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Norvège	30.9.2016
EU/1/11/713	Levetiracetam Actavis	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Islande	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Norvège	15.8.2016
EU/1/11/715	Plenadren	Liechtenstein	31.8.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/716	Eurartesim	Islande	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Norvège	15.9.2016
EU/1/11/716	Eurartesim	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Islande	10.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Norvège	11.8.2016
EU/1/11/717	Vyndaqel	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/719	Telmisartan Teva Pharma	Islande	12.7.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Islande	13.12.2016
EU/1/11/722	Pioglitazone Accord	Norvège	21.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Islande	6.12.2016
EU/1/11/727	Xaluprine	Norvège	5.12.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Islande	26.7.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Norvège	4.8.2016
EU/1/11/728	Pramipexole Accord	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Islande	26.7.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Norvège	11.8.2016
EU/1/11/731	Komboglyze	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Islande	15.8.2016
EU/1/11/732	Desloratadine Teva	Norvège	22.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Islande	29.8.2016
EU/1/11/733	Dificlir	Norvège	30.8.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/733	Difclir	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Islande	2.12.2016
EU/1/11/734	Edarbi	Norvège	22.11.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Islande	10.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Norvège	11.8.2016
EU/1/11/736	EDURANT	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Islande	10.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Norvège	11.8.2016
EU/1/11/737	Eviplera	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Islande	15.8.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Norvège	2.9.2016
EU/1/11/738	Levetiracetam Actavis Group	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Islande	22.8.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Norvège	5.9.2016
EU/1/11/739	Dasselta	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Islande	7.12.2016
EU/1/11/740	Ameluz	Norvège	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam Sun	Islande	5.12.2016
EU/1/11/741	Levetiracetam SUN	Norvège	23.11.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Islande	16.10.2016
EU/1/11/742	Efavirenz Teva	Norvège	21.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Islande	14.10.2016
EU/1/11/743	Repaglinide Accord	Norvège	21.10.2016
EU/1/11/745	Desloratadin Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Islande	2.12.2016
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Norvège	25.11.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Islande	15.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Norvège	22.8.2016
EU/1/11/746	Desloratadine ratiopharm	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Islande	10.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Norvège	13.10.2016
EU/1/11/747	Colobreathe	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/750	Esmya	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Islande	5.12.2016
EU/1/12/750	Esmya	Norvège	29.11.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Norvège	6.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Islande	10.10.2016
EU/1/12/751	Zelboraf	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/753	Signifor	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Islande	6.12.2016
EU/1/12/753	Signifor	Norvège	24.11.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Norvège	9.12.2016
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Islande	2.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Norvège	9.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/12/756	Glidipion	Islande	2.12.2016
EU/1/12/763	Ecansya	Norvège	23.12.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Islande	10.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Norvège	12.8.2016
EU/1/12/793	XALKORI	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Islande	2.11.2016
EU/1/12/794	ADCETRIS	Norvège	8.11.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Islande	10.10.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Norvège	29.9.2016
EU/1/15/1047	Blincyto	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/16/1086	Tagrisso	Islande	19.12.2016
EU/2/06/061	Nobilis Influenza H5N2	Islande	13.7.2016
EU/2/11/128	Emdocam	Islande	13.7.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Islande	25.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Norvège	30.8.2016
EU/2/11/132	Nobivac Myxo-RHD	Liechtenstein	31.10.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/2/11/133	Recocam	Islande	17.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Norvège	25.8.2016
EU/2/11/133	Recocam	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Liechtenstein	31.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Islande	2.12.2016
EU/2/11/134	Inflacam	Norvège	25.11.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Liechtenstein	31.8.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Islande	2.9.2016
EU/2/11/135	Panacur AquaSol	Norvège	5.9.2016
EU/2/11/137	Activyl Tick Plus	Norvège	23.12.2016
EU/2/12/139	Zulvac 1 + 8 Bovis	Islande	19.12.2016

ANNEXE III

Liste des autorisations de mise sur le marché prolongées

Les autorisations de mise sur le marché suivantes ont été prolongées dans les États de l'AELE membres de l'EEE au cours de la période allant du 1^{er} juillet au 31 décembre 2016:

Numéro UE	Produit	Pays	Date d'autorisation
EU/1/03/267/012	Reyataz	Islande	13.7.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Norvège	24.11.2016
EU/1/08/494/005	Stelara	Islande	5.12.2016
EU/1/11/714/002-003	Zytiga	Islande	1.12.2016
EU/1/11/714/003	Zytiga	Norvège	25.11.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Islande	11.10.2016
EU/1/12/776/024	Fycompa	Norvège	10.10.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Islande	13.7.2016
EU/1/14/939/005-006	Daklinza	Norvège	4.7.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Islande	24.8.2016
EU/1/15/1024/002	KEYTRUDA	Norvège	26.8.2016
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Norvège	29.8.2016

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^{er} juillet au 31 décembre 2016:

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/00/137	Avandia	Islande	12.8.2016
EU/1/03/258	Avandamet	Islande	12.8.2016
EU/1/07/385	Focetria	Islande	12.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Islande	14.7.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Norvège	11.8.2016
EU/1/08/489	Opgenra	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/08/500	Fablyn	Islande	12.8.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Islande	7.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/08/506	Celvapan	Norvège	21.12.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Islande	7.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Norvège	20.10.2016
EU/1/09/518	PANTECTA Control	Liechtenstein	31.10.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Islande	15.8.2016
EU/1/09/563	ChondroCelect	Norvège	11.8.2016
EU/1/10/657	Vaccin grippal prépandémique (H5N1) (antigène de surface, inactivé, avec adjuvant) Novartis Vaccins et Diagnostic	Islande	12.8.2016
EU/1/11/721	Paglitaz	Islande	12.8.2016

Numéro UE	Produit	Pays	Date du retrait
EU/1/12/810	Krystexxa	Islande	14.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Norvège	6.7.2016
EU/1/12/810	Krystexxa	Liechtenstein	31.8.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Islande	13.7.2016
EU/1/13/831	Capecitabine SUN	Norvège	6.7.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Islande	10.11.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Liechtenstein	31.12.2016
EU/1/13/883	Vitekta	Norvège	15.12.2016
EU/1/14/942	Clopidogrel/Acide acétylsalicylique Teva	Islande	26.7.2016

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^{er} juillet au 31 décembre 2016:

Numéro UE	Produit	Pays	Date de la suspension
EU/2/15/192	Velactis	Islande	30.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Norvège	29.8.2016
EU/2/15/192	Velactis	Liechtenstein	31.8.2016