

**Estratto delle decisioni comunitarie in materia di autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali dal 15 marzo 2004 al 15 aprile 2004**

[Pubblicazione a norma dell'articolo 12 o dell'articolo 34 del regolamento (CEE) n. 2309/93 del Consiglio <sup>(1)</sup>]

(2004/C 115/10)

**— Rilascio di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 12 del regolamento (CEE) n. 2309/93 del Consiglio]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
25.3.2004	PhotoBarr	Axcan Pharma International BV Engelenkampstraat 72 6131 JJ Sittard Nederland	EU/1/04/272/001-002	29.3.2004
14.4.2004	Litak	Lipomed GmbH Schönaugasse 11 D-79713 Bad Säckingen	EU/1/04/275/001-002	19.4.2004

**— Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 12 del regolamento (CEE) n. 2309/93 del Consiglio]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
16.3.2004	ViraferonPeg	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 1180 Bruxelles	EU/1/00/132/031-050	18.3.2004
16.3.2004	PegIntron	Schering Plough Europe Rue de Stalle, 73 1180 Bruxelles	EU/1/00/131/031-050	18.3.2004
19.3.2004	Mabthera	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 3AY United Kingdom	EU/1/98/067/001-002	23.3.2004
19.3.2004	NutropinAq	IPSEN Limited 190 Bath Road Slough, Berkshire, SL1 3XE United Kingdom	EU/1/00/164/003-005	23.3.2004
25.3.2004	Norvir	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/96/016/001 EU/1/96/016/003	29.3.2004
25.3.2004	Xeloda	Roche Registration Limited 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire AL7 3AY United Kingdom	EU/1/00/163/001-002	26.3.2004
25.3.2004	Synagis	Abbott laboratories Ltd Queenborough Kent ME11 5EL United Kingdom	EU/1/99/117/001-002	29.3.2004

(<sup>1</sup>) GU L 214 del 24.8.1993, pag. 1.

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
25.3.2004	Infergen	Yamanouchi Europe B.V. Elisabethhof 19 2353 EW Leiderdorp Nederland	EU/1/98/087/001-003	26.3.2004
31.3.2004	Glivec	Novartis Europharm Limited Wimblehurst Road, Horsham West Sussex RH12 5AB United Kingdom	EU/1/01/198/001-010	2.4.2004
31.3.2004	NovoNorm	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsvaerd	EU/1/98/076/001-002 EU/1/98/076/004-009 EU/1/98/076/011-016 EU/1/98/076/018-021	2.4.2004
31.3.2004	Sonata	Wyeth Europa Limited Huntercombe Lane South Taplow, Maidenhead Berkshire, SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/102/001-008	2.4.2004
31.3.2004	Regranex	Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg, 30 B-2340 Beerse	EU/1/99/101/001	2.4.2004
31.3.2004	Zerene	Wyeth Research (UK) Limited Huntercombe Lane South Taplow, Maidenhead Berkshire, SL6 0PH United Kingdom	EU/1/99/099/001-006	2.4.2004
31.3.2004	Ambirix	GlaxoSmithKline Biologicals s.a. rue de l'Institut 89 B-1330 Rixensart	EU/1/02/224/001-005	5.4.2004
5.4.2004	Prandin	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsvaerd	EU/1/00/162/001-018	7.4.2004
7.4.2004	NovoRapid W28-29	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsvaerd	EU/1/99/119/001 EU/1/99/119/003 EU/1/99/119/005-014	14.4.2004
13.4.2004	Ventavis	Schering AG Müllerstrasse 170-178 D-13342 Berlin	EU/1/03/255/001-003	16.4.2004
14.4.2004	Aranesp	Amgen Europe B.V. Minervum 7061 4817 ZK Breda Nederland	EU/1/01/185/001-032	16.4.2004
14.4.2004	Nespo	Dompé Biotec S.p.A. Via San Martino, 12 I-20122 Milano	EU/1/01/184/001-032	16.4.2004
14.4.2004	Zenapax	Roche Registration Ltd 40 Broadwater Road Welwyn Garden City Hertfordshire, AL7 3AY	EU/1/99/098/001-002	16.4.2004

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
14.4.2004	Forcaltonin	Unigene UK Limited 63 High Road Bushey Heath, Herts, WD2 1EE	EU/1/98/093/002	16.4.2004
15.4.2004	NovoMix 30	Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsvaerd	EU/1/00/142/004-005 EU/1/00/142/007-010	19.4.2004

— **Modifica di un'autorizzazione all'immissione in commercio [articolo 34 del regolamento (CEE) n. 2309/93 del Consiglio]: Accettazione**

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
15.3.2004	Suvaxyn Aujeszky 783 +O/W	Fort Dodge Animal Health Holland 36, C. J. van Houtenlaan 1381 CP Weesp Nederland	EU/2/98/009/001-006	17.3.2004
15.3.2004	Quadrisol	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/97/005/001-009	17.3.2004
19.3.2004	Gonazon	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/03/040/001	23.3.2004
19.3.2004	Porcilis Pesti	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/99/016/001-006	23.3.2004
19.3.2004	Nobilis OR inac	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/02/036/001-002	23.3.2004
19.3.2004	METACAM	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH D-55216 Ingelheim am Rhein	EU/2/97/004/010	23.3.2004
19.3.2004	Nobivac Bb	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/02/034/001	23.3.2004
25.3.2004	Gallivac HVT IBD	Merial 29 avenue Tony Garnier F-69007 Lyon	EU/2/02/032/001	26.3.2004
31.3.2004	Econor	Novartis Animal Health Austria GmbH Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundl	EU/2/98/010/001-024	2.4.2004
7.4.2004	IBAFLIN	Intervet International BV Wim de Körverstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/00/022/009-012	14.4.2004

Data della decisione	Nome del medicinale	Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio	N. di iscrizione nel registro comunitario	Data della notifica
7.4.2004	Incurin	Intervet International BV Wim de Körperstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/00/018/001	14.4.2004
13.4.2004	Advocate	Bayer Healthcare AG D-51368 Leverkusen Bayer AG D-51368 Leverkusen	EU/2/03/039/001-018	16.4.2004
14.4.2004	Nobilis IB 4-91	Intervet International BV Wim de Körperstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/98/006/001-010	16.4.2004
14.4.2004	Pruban	Intervet International BV Wim de Körperstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/00/024/001	16.4.2004
14.4.2004	Porcilis AR-T DF	Intervet International BV Wim de Körperstraat 35 5831 AN Boxmeer Nederland	EU/2/00/026/001-004	16.4.2004

Gli interessati possono richiedere comunicazione della relazione pubblica di valutazione dei medicinali in questione e delle relative decisioni rivolgendosi a:

Agenzia europea di valutazione dei medicinali  
7, Westferry Circus  
Canary Wharf  
United Kingdom  
London E14 4HB

---