

INFORMAZIONI RELATIVE ALLO SPAZIO ECONOMICO EUROPEO

AUTORITÀ DI VIGILANZA EFTA

Medicinali — Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione concesse dagli Stati SEE-EFTA per la prima metà del 2008

(2009/C 52/05)

Sottocomitato I — sulla libera circolazione delle merci**All'attenzione del comitato misto SEE**

In riferimento alla decisione n. 74/1999 del comitato misto SEE, del 28 maggio 1999, il comitato misto SEE è invitato a prendere nota, nella riunione del 7 novembre 2008, dei seguenti elenchi riguardanti le autorizzazioni di commercializzazione di medicinali nel periodo 1° gennaio-30 giugno 2008:

- | | |
|---------------------|---|
| <i>Allegato I</i> | Elenco di autorizzazioni di commercializzazione nuove |
| <i>Allegato II</i> | Elenco di autorizzazioni di commercializzazione rinnovate |
| <i>Allegato III</i> | Elenco di autorizzazioni di commercializzazione prorogate |
| <i>Allegato IV</i> | Elenco di autorizzazioni di commercializzazione revocate |

ALLEGATO I

Elenco di autorizzazioni di commercializzazione nuove

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state rilasciate negli Stati SEE-EFTA per il periodo **1° gennaio-30 giugno 2008**:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/05/312/001	Xyrem	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/334/001-004	Evoltra	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/370/001-024	Exforge	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/371/001-024	Dafiro	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/372/001-024	Copalia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/373/001-024	Imprida	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/001-019/IS	Retacrit	Islanda	16.1.2008
EU/1/07/393/001	Soliris	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/400/001-016	Mircera	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/402/001/NO	Increlex	Norvegia	31.1.2008
EU/1/07/421/001-009/IS	Pioglitazone	Islanda	9.1.2008
EU/1/07/422/001/NO-004/NO	Tasigna	Norvegia	17.1.2008
EU/1/07/422/001-004	Tasigna	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/423/001/NO-003/NO	Vectibix	Norvegia	21.1.2008
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/423/001-003/IS	Vectibix	Islanda	28.1.2008
EU/1/07/427/001/NO-037/NO	Olanzapine Teva	Norvegia	7.1.2008
EU/1/07/427/001-047/IS	Olanzapine Teva	Islanda	7.1.2008
EU/1/07/428/001	Abraxane	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/428/001/IS	Abraxane	Islanda	24.1.2008
EU/1/07/428/001/NO	Abraxane	Norvegia	21.1.2008
EU/1/07/430/001	Atripla	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/430/001/IS	Atripla	Islanda	28.1.2008
EU/1/07/430/001/NO	Atripla	Norvegia	29.1.2008
EU/1/07/431/001/NO-019/NO	Retacrit	Norvegia	17.1.2008
EU/1/07/431/001-019	Retacrit	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/432/001/NO-019/NO	Silapo	Norvegia	17.1.2008
EU/1/07/432/001-019	Silapo	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/432/001-019/IS	Silapo	Islanda	16.1.2008
EU/1/07/433/001/IS	Nevanac	Islanda	8.1.2008
EU/1/07/434/001/NO-003/NO	Avamys	Norvegia	23.1.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/07/434/001-003	Avamys	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/434/001-003/IS	Avamys	Islanda	25.1.2008
EU/1/07/435/001/NO-018/NO	Tesavel	Norvegia	24.1.2008
EU/1/07/435/001-018	Tesavel	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/435/001-018/IS	Tesavel	Islanda	24.1.2008
EU/1/07/436/001/NO-002/NO	Isentress	Norvegia	16.1.2008
EU/1/07/436/001-002	Isentress	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/436/001-002/IS	Isentress	Islanda	18.1.2008
EU/1/07/437/001/NO-002/NO	Ivemend	Norvegia	31.1.2008
EU/1/07/437/001-002	Ivemend	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/437/001-002/IS	Ivemend	Islanda	22.1.2008
EU/1/07/438/001/NO-004/NO	Myfenac	Norvegia	14.3.2008
EU/1/07/438/001-004	Myfenax	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/438/001-004/IS	Myfenax	Islanda	17.3.2008
EU/1/07/439/001/NO-004/NO	Mycophenolate mofetil Teva	Norvegia	14.3.2008
EU/1/07/439/001-004	Mycophenolate mofetil Teva	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/07/439/001-004/IS	Mycophenolate mofetil Teva	Islanda	17.3.2008
EU/1/07/440/001/NO-002/NO	Tyverb	Norvegia	17.6.2008
EU/1/07/440/001-002/IS	Tyverb	Islanda	26.6.2008
EU/1/08/441/001/NO-010/NO	Effentora	Norvegia	15.4.2008
EU/1/08/441/001-010	Effentora	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/441/001-010/IS	Effentora	Islanda	17.4.2008
EU/1/08/442/001/NO-008/NO	Pradaxa	Norvegia	14.4.2008
EU/1/08/442/001-008	Pradaxa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/442/001-008/IS	Pradaxa	Islanda	26.3.2008
EU/1/08/443/001	Thalidomide Pharmion	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/443/001/IS	Thalidomide Pharmion	Islanda	21.4.2008
EU/1/08/443/001/NO	Thalidomide Pharmion	Norvegia	16.5.2008
EU/1/08/446/001/NO-003/NO	Privigen	Norvegia	19.5.2008
EU/1/08/446/001-003	Privigen	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/446/001-003/IS	Privigen	Islanda	23.5.2008
EU/1/08/447/001/NO-004/NO	Adenuric	Norvegia	24.6.2008
EU/1/08/447/001-004	Adenuric	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/447/001-004/IS	Adenuric	Islanda	16.5.2008
EU/1/08/448/001/NO-002/NO	Mycamine	Norvegia	21.5.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/448/001-002/IS	Mycamine	Islanda	28.5.2008
EU/1/08/451/001/NO-004/NO	Volibris	Norvegia	29.4.2008
EU/1/08/451/001-002/IS	Volibris	Islanda	21.5.2008
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/452/001	Pandemrix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/452/001/IS	Pandemrix	Islanda	23.5.2008
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	Norvegia	20.5.2008
EU/1/08/453/001	Prepandrix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/453/001/IS	Prepandrix	Islanda	23.5.2008
EU/1/08/454/001/NO-004/NO	Extavia	Norvegia	3.6.2008
EU/1/08/454/001-004	Extavia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/454/001-004/IS	Extavia	Islanda	30.5.2008
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/044/007/IS	Aivlosin	Islanda	19.6.2008
EU/2/07/073/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H7N1	Norvegia	4.1.2008
EU/2/07/076/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N6	Norvegia	13.3.2008
EU/2/07/076/001-004	Nobilis Influenza H5N6	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/077/001/NO-005/NO	Meloxivet	Norvegia	7.2.2008
EU/2/07/077/001-004/IS	Meloxivet	Islanda	27.6.2008
EU/2/07/078/001/NO-003/NO	Rheumocam	Norvegia	25.2.2008
EU/2/07/078/001-002/IS	Rheumocam	Islanda	25.1.2008
EU/2/07/078/001-003	Rheumocam	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001/NO-004/NO	Ingelvac CircoFLEX	Norvegia	26.3.2008
EU/2/07/079/001-004	Ingelvac CircoFLEX	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001-004/IS	Ingelvac CircoFLEX	Islanda	19.3.2008

ALLEGATO II

Elenco di autorizzazioni di commercializzazione rinnovate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state rinnovate negli Stati SEE-EFTA durante il periodo **1° gennaio-30 giugno 2008**:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/02/246/001/NO-003/NO	Carbaglu	Norvegia	30.5.2008
EU/1/02/246/001-003	Carbaglu	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/246/001-003/IS	Carbaglu	Islanda	29.5.2008
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	Norvegia	1.7.2008
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/247/001-002/IS	Forsteo	Islanda	21.5.2008
EU/1/03/248/001/NO-012/NO	Levitra	Norvegia	25.2.2008
EU/1/03/248/001-012/IS	Levitra	Islanda	19.2.2008
EU/1/03/249/001/NO-012/NO	Vivanza	Norvegia	25.2.2008
EU/1/03/249/001-012	Vivanza	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/249/001-012/IS	Vivanza	Islanda	19.2.2008
EU/1/03/250/001	Ytracis	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/250/001/IS	Ytracis	Islanda	28.2.2008
EU/1/03/250/001/NO	Ytracis	Norvegia	25.2.2008
EU/1/03/251/001/NO-002/NO	Hepsera	Norvegia	4.4.2008
EU/1/03/251/001-002	Hepsera	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/03/251/001-002/IS	Hepsera	Islanda	10.4.2008
EU/1/03/253/001/NO-003/NO	Aldurazyme	Norvegia	30.5.2008
EU/1/03/253/001-003	Aldurazyme	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/253/001-003/IS	Aldurazyme	Islanda	22.5.2008
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	Norvegia	7.1.2008
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	Islanda	7.1.2008
EU/1/06/380/001	Prezista	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	Islanda	22.1.2008
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	Norvegia	21.1.2008
EU/1/97/045/001-004	Helicobacter Test INFAI	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/045/001-004/IS	Helicobacter Test INFAI	Islanda	9.4.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/97/054/001&004-005/IS	Viracept	Islanda	21.1.2008
EU/1/97/054/001, 004-005	Viracept	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/97/054/001/NO, 004/NO-005/NO	Viracept	Norvegia	17.1.2008
EU/1/97/055/001/NO-003/NO	Viramune	Norvegia	21.1.2008
EU/1/97/055/001-003	Viramune	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/055/001-003/IS	Viramune	Islanda	22.1.2008
EU/1/97/057/001/IS	Quadramet	Islanda	7.1.2008
EU/1/97/057/001/NO	Quadramet	Norvegia	17.1.2008
EU/1/98/058/001/NO-002/NO	Combivir	Norvegia	26.2.2008
EU/1/98/058/001-002	Combivir	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/058/001-002/IS	Combivir	Islanda	12.3.2008
EU/1/98/063/001/NO-006/NO	Rebif	Norvegia	3.6.2008
EU/1/98/063/001-007	Rebif	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/063/001-007/IS	Rebif	Islanda	2.6.2008
EU/1/98/065/001-002	Otpison	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001/NO-026/NO	Exelon	Norvegia	3.6.2008
EU/1/98/066/001-026	Exelon	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001-026/IS	Exelon	Islanda	29.5.2008
EU/1/98/067/001/NO-002/NO	MabThera	Norvegia	24.6.2008
EU/1/98/067/001-002	Mabthera	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/067/001-002/IS	MabThera	Islanda	29.5.2008
EU/1/98/069/001a/NO-007a/NO; EU/1/98/069/001b/NO-007b/NO; EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Norvegia	2.7.2008
EU/1/98/069/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Plavix	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/069/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Plavix	Islanda	27.6.2008
EU/1/98/070/001a/NO-007a/NO; EU/1/98/070/001b/NO-007b/NO; EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Norvegia	2.7.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/1/98/070/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Iscover	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/070/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Iscover	Islanda	27.6.2008
EU/1/98/071/001-006	Xenical	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001/NO-023/NO	Prometax	Norvegia	3.6.2008
EU/1/98/092/001-026	Prometax	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001-026/IS	Prometax	Islanda	16.6.2008
EU/2/02/032/001/NO	Vaxxitek HVT + IBD	Norvegia	24.1.2008
EU/2/02/033/001/NO	Dexdomitor	Norvegia	21.1.2008
EU/2/02/034/001/NO	Nobivac Bb per gatti	Norvegia	24.1.2008
EU/2/02/035/001/NO-007/NO	SevoFlo	Norvegia	17.1.2008
EU/2/02/036/001/NO-002/NO	Nobilis OR inac	Norvegia	26.2.2008
EU/2/02/036/001-002	Nobilis OR inac	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	Islanda	21.1.2008
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/037/005/IS	ProteqFlu	Islanda	21.1.2008
EU/2/03/037/005/NO	ProteqFlu	Norvegia	27.3.2008
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/038/005/IS	ProteqFlu-Te	Islanda	21.1.2008
EU/2/03/038/005/NO	ProteqFlu Te	Norvegia	27.3.2008
EU/2/03/039/001/NO-030/NO	Advocate	Norvegia	22.4.2008
EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS	Advocate per gatti	Islanda	13.3.2008
EU/2/03/039/001-030	Advocate	Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/039/005-012&015-018&023-030/IS	Advocate per cani	Islanda	13.3.2008
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/96/002/001/NO-003/NO	Fevaxyn Pentofel	Norvegia	12.2.2008
EU/2/97/001-018/IS	Dicural	Islanda	21.1.2008
EU/2/97/003/001/NO-018/NO	Dicural	Norvegia	25.2.2008
EU/2/97/003/001-018	Dicural	Liechtenstein	29.2.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di autorizzazione
EU/2/97/004/001&010/IS	Metacam per bovini e suini	Islanda	4.1.2008
EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS	Metacam per cani	Islanda	4.1.2008
EU/2/97/004/006&011/IS	Metacam per cani e gatti	Iceland	4.1.2008
EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS	Metacam per bovini, suini e cavalli	Islanda	4.1.2008
EU/2/97/004/009&030/IS	Metacam per cavalli	Islanda	4.1.2008
EU/2/97/004/026/IS	Metcam per gatti	Islanda	4.1.2008
EU/2/98/006/001-010	Nobilis IB 4-91	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/98/006/001-010/IS	Nobilis IB 4-91	Islanda	23.5.2008
EU/2/98/007/001/NO-003/NO	Clomicalm	Norvegia	26.5.2008
EU/2/98/007/001-003	Clomicalm	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/007/001-003/IS	Clomicalm	Islanda	21.4.2008
EU/2/98/008/001/NO-004/NO	Neocolipor	Norvegia	21.4.2008
EU/2/98/008/001-004	Neocolipor	Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/008/001-004/IS	Neocolipor	Islanda	9.4.2008

ALLEGATO III

Elenco di autorizzazioni di commercializzazione prorogate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state prorogate negli Stati SEE-EFTA per il periodo **1° gennaio-30 giugno 2008**:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di proroga
EU/1/00/143/010/NO-011/NO	Kogenate Bayer	Norvegia	28.1.2008
EU/1/00/143/010-011	Kogenate Bayer	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/00/143/010-011/IS	Kogenate Bayer	Islanda	16.1.2008
EU/1/00/144/004	Helixate NexGen	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/00/144/004/IS	Helixate NexGen	Islanda	16.1.2008
EU/1/00/144/004/NO	Helixate NexGen	Norvegia	28.1.2008
EU/1/00/167/008	Prevenar	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/01/172/006	Kaletra	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/01/172/006/IS	Kaletra	Islanda	14.4.2008
EU/1/01/172/006/NO	Kaletra	Norvegia	14.4.2008
EU/1/01/195/016/NO-021/NO	Liprolog	Norvegia	29.1.2008
EU/1/01/195/016-021	Liprolog	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/01/200/002	Viread	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/01/200/002/NO	Viread	Norvegia	23.4.2008
EU/1/02/213/017-023	MicardisPlus	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/213/017/NO-023/NO	MicardisPlus	Norvegia	27.5.2008
EU/1/02/213/017-023/IS	MicardisPlus	Islanda	15.4.2008
EU/1/02/214/011-015	Kinzalcomb	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/215/015-021	Pritor Plus	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/218/012-029	Axura	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/218/012-029/IS	Axura	Islanda	28.5.2008
EU/1/02/218/016/NO-023/NO	Axura	Norvegia	27.5.2008
EU/1/02/219/016-021	Ebixa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/219/022/NO-049/NO	Ebixa	Norvegia	21.5.2008
EU/1/02/219/022-049	Ebixa	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/219/022-049/IS	Ebixa	Islanda	27.5.2008
EU/1/03/260/019/NO-023/NO	Stalevo	Norvegia	27.5.2008
EU/1/03/260/019-023	Stalevo	Liechtenstein	30.4.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di proroga
EU/1/03/260/019-023/IS	Stalevo	Islanda	20.5.2008
EU/1/03/267/008/NO-009/NO	Reyataz	Norvegia	16.5.2008
EU/1/03/267/008-009	Reyataz	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/03/267/008-009/IS	Reyataz	Islanda	22.4.2008
EU/1/03/268/004	Cholestagel	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/271/001-006/IS	Advate	Islanda	30.5.2008
EU/1/03/271/005/NO-006/NO	Advate	Norvegia	3.6.2008
EU/1/03/271/005-006	Advate	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/04/274/002	Velcade	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/04/274/002/NO	Velcade	Norvegia	21.4.2008
EU/1/04/279/036-043	Lyrica	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/04/283/008/NO-012/NO	Ariclaim	Norvegia	17.1.2008
EU/1/04/283/008-012/IS	Ariclaim	Islanda	15.2.2008
EU/1/04/298/003	Kivexa	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/04/298/003/NO	Kivexa	Norvegia	29.2.2008
EU/1/06/357/018-021	Gardasil	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/358/018-021	Silgard	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/366/017/NO-022/NO	Tandemact	Norvegia	22.4.2008
EU/1/06/366/017-022	Tandemact	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/06/366/017-022/IS	Tandemact	Islanda	16.4.2008
EU/1/06/368/058-087	Insulin Human Winthrop	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/370/025-033	Exforge	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/371/025-033	Dafiro	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/372/025-033	Copalia	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/06/373/025-033	Imprida	Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/07/387/009/NO-010/NO	Advagraf	Norvegia	25.1.2008
EU/1/07/387/009-010	Advagraf	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/388/002	Sebivo	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/07/388/002/NO	Sebivo	Norvegia	28.2.2008
EU/1/96/006/004/NO-006/NO	NovoSeven	Norvegia	21.5.2008

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di proroga
EU/1/96/006/004-006	NovoSeven	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/006/004-006/IS	NovoSeven	Islanda	22.5.2008
EU/1/96/007/031/NO-038/NO	Humalog	Norvegia	31.1.2008
EU/1/96/007/031-038	Humalog	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/96/027/006/NO-007/NO	Hycamtin	Norvegia	9.4.2008
EU/1/96/027/006-007	Hycamtin	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/027/006-007/IS	Hycamtin	Islanda	26.3.2008
EU/1/97/030/085-139	Insuman	Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	Norvegia	22.4.2008
EU/1/98/069/008-010	Plavix	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/069/008-010/IS	Plavix	Islanda	17.4.2008
EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	Norvegia	19.5.2008
EU/1/98/070/008-010	Iscover	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/070/008-010/IS	Iscover	Islanda	17.4.2008
EU/1/99/119/015	NovoRapid	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/99/119/015/NO	NovoRapid	Norvegia	25.2.2008
EU/2/04/044/007	Aivlosin	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/045/007/NO	Previcox	Norvegia	29.1.2008
EU/2/97/004/031-032	Metacam	Liechtenstein	30.6.2008

ALLEGATO IV

Elenco di autorizzazioni di commercializzazione revocate

Le seguenti autorizzazioni di commercializzazione sono state revocate negli Stati SEE-EFTA per il periodo **1° gennaio-30 giugno 2008**:

Numero UE	Prodotto	Paese	Data di revoca
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviax	Norvegia	24.1.2008
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	Islanda	11.3.2008
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	Norvegia	2.4.2008
EU/1/99/098/001-002	Zenapax	Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Liechtenstein	30.6.2008