

INFORMAZZJONI DWAR L-ISPAZJU EKONOMIKU EWROPEW

L-AWTORITÀ TA' SORVELJANZA EFTA

Prodotti mediċinali — Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni moghtija mill-Istati EFTA taż-ŻEE għall-ewwel nofs tas-sena 2008

(2009/C 52/05)

Sottokomitat I — Dwar il-moviment liberu tal-merkanzija**Għall-attenzjoni tal-Komitat Kongunt taż-ŻEE**

B'referenza għad-Deċiżjoni tal-Komitat Kongunt taż-ŻEE Nru 74/1999 tat-28 ta' Mejju 1999, il-Komitat Kongunt taż-ŻEE huwa mistieden li jinnota l-listi li ġejjin rigward awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni għal prodotti mediċinali għall-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2008, fil-laqgħa tagħhom fis-7 ta' Novembru 2008:

- | | |
|-------------------|--|
| <i>Anness I</i> | Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni godda |
| <i>Anness II</i> | Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni mgedda |
| <i>Anness III</i> | Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni estiżi |
| <i>Anness IV</i> | Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni rtirati |

ANNEX I

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni ġodda

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin inghataw fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn **l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2008**:

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

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

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
EU/1/08/448/001-002	Mycamine	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/448/001-002/IS	Mycamine	L-Iżlanda	28.5.2008
EU/1/08/451/001/NO-004/NO	Volibris	In-Norveġja	29.4.2008
EU/1/08/451/001-002/IS	Volibris	L-Iżlanda	21.5.2008
EU/1/08/451/001-004	Volibris	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/08/452/001	Pandemrix	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/452/001/IS	Pandemrix	L-Iżlanda	23.5.2008
EU/1/08/452/001/NO	Pandemrix	In-Norveġja	20.5.2008
EU/1/08/453/001	Prepandrix	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/453/001/IS	Prepandrix	L-Iżlanda	23.5.2008
EU/1/08/454/001/NO-004/NO	Extavia	In-Norveġja	3.6.2008
EU/1/08/454/001-004	Extavia	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/08/454/001-004/IS	Extavia	L-Iżlanda	30.5.2008
EU/2/08/081/001-003	Posatex	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/044/007/IS	Aivlosin	L-Iżlanda	19.6.2008
EU/2/07/073/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H7N1	In-Norveġja	4.1.2008
EU/2/07/076/001/NO-004/NO	Nobilis Influenza H5N6	In-Norveġja	13.3.2008
EU/2/07/076/001-004	Nobilis Influenza H5N6	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/077/001/NO-005/NO	Meloxivet	In-Norveġja	7.2.2008
EU/2/07/077/001-004/IS	Meloxivet	L-Iżlanda	27.6.2008
EU/2/07/078/001/NO-003/NO	Rheumocam	In-Norveġja	25.2.2008
EU/2/07/078/001-002/IS	Rheumocam	L-Iżlanda	25.1.2008
EU/2/07/078/001-003	Rheumocam	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001/NO-004/NO	Ingelvac CircoFLEX	In-Norveġja	26.3.2008
EU/2/07/079/001-004	Ingelvac CircoFLEX	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/07/079/001-004/IS	Ingelvac CircoFLEX	L-Iżlanda	19.3.2008

ANNEX II

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni ġodda

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin inghataw fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2008:

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
EU/1/02/246/001/NO-003/NO	Carbaglu	In-Norveġja	30.5.2008
EU/1/02/246/001-003	Carbaglu	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/02/246/001-003/IS	Carbaglu	L-Iżlanda	29.5.2008
EU/1/03/247/001/NO-002/NO	Forsteo	In-Norveġja	1.7.2008
EU/1/03/247/001-002	Forsteo	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/247/001-002/IS	Forsteo	L-Iżlanda	21.5.2008
EU/1/03/248/001/NO-012/NO	Levitra	In-Norveġja	25.2.2008
EU/1/03/248/001-012/IS	Levitra	L-Iżlanda	19.2.2008
EU/1/03/249/001/NO-012/NO	Vivanza	In-Norveġja	25.2.2008
EU/1/03/249/001-012	Vivanza	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/249/001-012/IS	Vivanza	L-Iżlanda	19.2.2008
EU/1/03/250/001	Ytracis	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/03/250/001/IS	Ytracis	L-Iżlanda	28.2.2008
EU/1/03/250/001/NO	Ytracis	In-Norveġja	25.2.2008
EU/1/03/251/001/NO-002/NO	Hepsera	In-Norveġja	4.4.2008
EU/1/03/251/001-002	Hepsera	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/03/251/001-002/IS	Hepsera	L-Iżlanda	10.4.2008
EU/1/03/253/001/NO-003/NO	Aldurazyme	In-Norveġja	30.5.2008
EU/1/03/253/001-003	Aldurazyme	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/03/253/001-003/IS	Aldurazyme	L-Iżlanda	22.5.2008
EU/1/06/367/001/NO-012/NO	Diacomit	In-Norveġja	7.1.2008
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/367/001-012/IS	Diacomit	L-Iżlanda	7.1.2008
EU/1/06/380/001	Prezista	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/06/380/001/IS	Prezista	L-Iżlanda	22.1.2008
EU/1/06/380/001/NO	Prezista	In-Norveġja	21.1.2008
EU/1/97/045/001-004	Helicobacter Test INFAI	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/045/001-004/IS	Helicobacter Test INFAI	L-Iżlanda	9.4.2008

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
EU/1/97/054/001&004-005/IS	Viracept	L-Iżlanda	21.1.2008
EU/1/97/054/001, 004-005	Viracept	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/97/054/001/NO, 004/NO-005/NO	Viracept	In-Norveġja	17.1.2008
EU/1/97/055/001/NO-003/NO	Viramune	In-Norveġja	21.1.2008
EU/1/97/055/001-003	Viramune	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/97/055/001-003/IS	Viramune	L-Iżlanda	22.1.2008
EU/1/97/057/001/IS	Quadramet	L-Iżlanda	7.1.2008
EU/1/97/057/001/NO	Quadramet	In-Norveġja	17.1.2008
EU/1/98/058/001/NO-002/NO	Combivir	In-Norveġja	26.2.2008
EU/1/98/058/001-002	Combivir	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/058/001-002/IS	Combivir	L-Iżlanda	12.3.2008
EU/1/98/063/001/NO-006/NO	Rebif	In-Norveġja	3.6.2008
EU/1/98/063/001-007	Rebif	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/063/001-007/IS	Rebif	L-Iżlanda	2.6.2008
EU/1/98/065/001-002	Otpison	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001/NO-026/NO	Exelon	In-Norveġja	3.6.2008
EU/1/98/066/001-026	Exelon	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/066/001-026/IS	Exelon	L-Iżlanda	29.5.2008
EU/1/98/067/001/NO-002/NO	MabThera	In-Norveġja	24.6.2008
EU/1/98/067/001-002	Mabthera	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/067/001-002/IS	MabThera	L-Iżlanda	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	In-Norveġja	2.7.2008
EU/1/98/069/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Plavix	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/069/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Plavix	L-Iżlanda	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	In-Norveġja	2.7.2008

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
EU/1/98/070/001a-001b, 002a-002b, 003a-003b, -004a-004b, 005a-005b, 006a-006b, 007a-007b, 008-010	Iscover	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/070/001a-007a& 001b-007b&008-010/IS	Iscover	L-Iżlanda	27.6.2008
EU/1/98/071/001-006	Xenical	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001/NO-023/NO	Prometax	In-Norveġja	3.6.2008
EU/1/98/092/001-026	Prometax	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/1/98/092/001-026/IS	Prometax	L-Iżlanda	16.6.2008
EU/2/02/032/001/NO	Vaxxitek HVT + IBD	In-Norveġja	24.1.2008
EU/2/02/033/001/NO	Dexdomitor	In-Norveġja	21.1.2008
EU/2/02/034/001/NO	Nobivac Bb għall-qtates	In-Norveġja	24.1.2008
EU/2/02/035/001/NO-007/NO	SevoFlo	In-Norveġja	17.1.2008
EU/2/02/036/001/NO-002/NO	Nobilis OR inac	In-Norveġja	26.2.2008
EU/2/02/036/001-002	Nobilis OR inac	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/02/036/001-002/IS	Nobilis OR inac	L-Iżlanda	21.1.2008
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/037/005/IS	ProteqFlu	L-Iżlanda	21.1.2008
EU/2/03/037/005/NO	ProteqFlu	In-Norveġja	27.3.2008
EU/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/038/005/IS	ProteqFlu-Te	L-Iżlanda	21.1.2008
EU/2/03/038/005/NO	ProteqFlu Te	In-Norveġja	27.3.2008
EU/2/03/039/001/NO-030/NO	Advocate	In-Norveġja	22.4.2008
EU/2/03/039/001-004&013-14&019-022/IS	Advocate għall-qtates	L-Iżlanda	13.3.2008
EU/2/03/039/001-030	Advocate	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/2/03/039/005-012&015-018&023-030/IS	Advocate għall-klieb	L-Iżlanda	13.3.2008
EU/2/03/040/001-002	Gonazon	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/96/002/001/NO-003/NO	Fevaxyn Pentofel	In-Norveġja	12.2.2008
EU/2/97/001-018/IS	Dicural	L-Iżlanda	21.1.2008
EU/2/97/003/001/NO-018/NO	Dicural	In-Norveġja	25.2.2008
EU/2/97/003/001-018	Dicural	Il-Liechtenstein	29.2.2008

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
EU/2/97/004/001&010/IS	Metacam għall-ifat u l-hnieżer	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/97/004/003-005&012-013&016-025&029/IS	Metacam għall-klieb	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/97/004/006&011/IS	Metacam għall-klieb u l-qtates	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/97/004/007-008&014-015&027-028&031-032/IS	Metacam għall-ifat, il-hnieżer u ż-żwiemel	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/97/004/009&030/IS	Metacam għaž-żwiemel	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/97/004/026/IS	Metacam għall-qtates	L-Iżlanda	4.1.2008
EU/2/98/006/001-010	Nobilis IB 4-91	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/98/006/001-010/IS	Nobilis IB 4-91	L-Iżlanda	23.5.2008
EU/2/98/007/001/NO-003/NO	Clomicalm	In-Norveġja	26.5.2008
EU/2/98/007/001-003	Clomicalm	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/007/001-003/IS	Clomicalm	L-Iżlanda	21.4.2008
EU/2/98/008/001/NO-004/NO	Neocolipor	In-Norveġja	21.4.2008
EU/2/98/008/001-004	Neocolipor	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/2/98/008/001-004/IS	Neocolipor	L-Iżlanda	9.4.2008

ANNEX III

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni estiżi

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin ġew estiżi fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2008:

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

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

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data tal-estensjoni
EU/1/96/006/004-006	NovoSeven	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/006/004-006/IS	NovoSeven	L-Iżlanda	22.5.2008
EU/1/96/007/031/NO-038/NO	Humalog	In-Norveġja	31.1.2008
EU/1/96/007/031-038	Humalog	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/96/027/006/NO-007/NO	Hycamtin	In-Norveġja	9.4.2008
EU/1/96/027/006-007	Hycamtin	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/96/027/006-007/IS	Hycamtin	L-Iżlanda	26.3.2008
EU/1/97/030/085-139	Insuman	Il-Liechtenstein	29.2.2008
EU/1/98/069/008/NO-010/NO	Plavix	In-Norveġja	22.4.2008
EU/1/98/069/008-010	Plavix	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/069/008-010/IS	Plavix	L-Iżlanda	17.4.2008
EU/1/98/070/008/NO-010/NO	Iscover	In-Norveġja	19.5.2008
EU/1/98/070/008-010	Iscover	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/98/070/008-010/IS	Iscover	L-Iżlanda	17.4.2008
EU/1/99/119/015	NovoRapid	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/99/119/015/NO	NovoRapid	In-Norveġja	25.2.2008
EU/2/04/044/007	Aivlosin	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/04/045/007/NO	Previcox	In-Norveġja	29.1.2008
EU/2/97/004/031-032	Metacam	Il-Liechtenstein	30.6.2008

ANNEX IV

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni rtirati

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin ġew irtirati fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2008:

Numru tal-UE	Prodott	Pajjiż	Data ta' rtirar
EU/1/01/192/001/NO-005/NO	Levviax	In-Norveġja	24.1.2008
EU/1/02/207/001-020	Quixidar	Il-Liechtenstein	30.4.2008
EU/1/02/207/001-020/IS	Quixidar	L-Iżlanda	11.3.2008
EU/1/02/207/001-020/NO	Quixidar	In-Norveġja	2.4.2008
EU/1/99/098/001-002	Zenapax	Il-Liechtenstein	30.6.2008
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Il-Liechtenstein	30.6.2008