

INFORMAZZJONI DWAR IŻ-ŻONA EKONOMIKA EWROPEA

IL-KUMITAT PERMANENTI TA' L-ISTATI EFTA

Prodotti mediċinali — Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni mogħtija mill-istati EFTA taż-ŻEE għall-ewwel nofs tas-sena 2013

(2014/C 391/03)

Sottokomitati I rigward il-moviment hieles tal-merkanzija**Għall-attenzjoni tal-Komitati Kongunt taż-ŻEE**

B'referenza għad-Deċiżjoni tal-Komitati Kongunt taż-ŻEE Nru 74/1999 tat-28 ta' Mejju 1999, il-Komitati Kongunt taż-ŻEE huwa mistieden jinnota l-listi li ġejjin rigward l-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali għall-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2013, fil-laqgħa tagħhom fl-4 ta' April 2014:

- Anness I* Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni ġodda
- Anness II* Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni mġedda
- Anness III* Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni estiżi
- Anness IV* Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni rtirati
- Anness V* Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni sospiżi

ANNEX I

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni godda

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin ingħataw fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2013:

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/12/788/001-006	Seebri Breezhaler	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/789/001-006	Enurev Breezhaler	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/790/001-006	Tovanor Breezhaler	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/791/001	Glybera	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/795/001-010	Forxiga	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/797/001-002	Eylea	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/803/001-002	NexoBrid	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/803/001-002	NexoBrid	L-Iżlanda	14.1.2013
UE/1/12/803/001-002	NexoBrid	In-Norveġja	11.1.2013
UE/1/12/804/001-016	BindRen	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/804/001-016	BindRen	L-Iżlanda	8.2.2013
UE/1/12/804/001-016	BindRen	In-Norveġja	27.2.2013
UE/1/12/805	Amyvid	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/805/001-004	AMYViD	L-Iżlanda	6.2.2013
UE/1/12/805/001-004	AMYViD	In-Norveġja	4.2.2013
UE/1/12/806/001-005	Ryzodeg	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/806/001-005	Ryzodeg	L-Iżlanda	20.2.2013
UE/1/12/806/001-005	Ryzodeg	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/12/807/001-009	Tresiba	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/807/001-009	Tresiba	L-Iżlanda	20.2.2013
UE/1/12/807/001-009	Tresiba	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	L-Iżlanda	5.2.2013
UE/1/12/808/001-040	Imatinib Teva	In-Norveġja	22.1.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/12/809/001-014	Betmiga	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/809/001-014	Betmiga	L-Iżlanda	10.1.2013
UE/1/12/809/001-014	Betmiga	In-Norveġja	17.1.2013
UE/1/12/810	Krystexxa	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/810/001	Krystexxa	L-Iżlanda	14.1.2013
UE/1/12/810/001	Krystexxa	In-Norveġja	25.1.2013
UE/1/12/811/001-005	Lyxumia	L-Iżlanda	12.2.2013
UE/1/12/811/001-005	Lyxumia	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/12/812	Bexsero	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/812/001-004	Bexsero	L-Iżlanda	14.2.2013
UE/1/12/812/001-004	Bexsero	In-Norveġja	4.2.2013
UE/1/12/814	Zaltrap	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/814/001-003	Zaltrap	L-Iżlanda	12.2.2013
UE/1/12/814/001-003	Zaltrap	In-Norveġja	27.2.2013
UE/1/12/815/001-005	Selincro	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/815/001-005	Selincro	L-Iżlanda	19.3.2013
UE/1/12/815/001-005	Selincro	In-Norveġja	11.3.2013
UE/1/13/813/001	Perjeta	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/813/001	Perjeta	L-Iżlanda	20.3.2013
UE/1/13/813/001	Perjeta	In-Norveġja	9.4.2013
UE/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	L-Iżlanda	21.3.2013
UE/1/13/817/001-041	Actelsar HCT	In-Norveġja	22.4.2013
UE/1/13/818/001-004	Bosulif	L-Iżlanda	15.4.2013
UE/1/13/818/001-004	Bosulif	In-Norveġja	30.4.2013
UE/1/13/819/001	JETREA	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/819/001	JETREA	L-Iżlanda	11.4.2013
UE/1/13/819/001	JETREA	In-Norveġja	22.3.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/13/820/001-026	Maruxa	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/13/820/001-026	Maruxa	In-Norveġja	24.5.2013
UE/1/13/821/001-030	Tolucombi	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/821/001-030	Tolucombi	L-Iżlanda	21.3.2013
UE/1/13/821/001-030	Tolucombi	In-Norveġja	22.3.2013
UE/1/13/823/001-002	Adasuve	In-Norveġja	12.3.2013
UE/1/13/823/001-002	Adasuve	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/823/001-002	Adasuve	L-Iżlanda	18.3.2013
UE/1/13/824	Nemdatine	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/824/001-020	Nemdatine	L-Iżlanda	21.5.2013
UE/1/13/824/001-020	Nemdatine	In-Norveġja	3.5.2013
UE/1/13/825	Imatinib Actavis	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	L-Iżlanda	16.5.2013
UE/1/13/825/001-018	Imatinib Actavis	In-Norveġja	20.6.2013
UE/1/13/826	Memantine LEK	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/826/001-011	Memantine LEK	L-Iżlanda	21.5.2013
UE/1/13/826/001-011	Memantine LEK	In-Norveġja	3.5.2013
UE/1/13/827	Memantine Mylan	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	L-Iżlanda	21.5.2013
UE/1/13/827/001-036	Memantine Mylan	In-Norveġja	3.5.2013
UE/1/13/828	Hexacima	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/828/001-007	Hexacima	L-Iżlanda	17.5.2013
UE/1/13/828/001-007	Hexacima	In-Norveġja	15.5.2013
UE/1/13/829	Hexyon	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/13/829/001-007	Hexyon	L-Iżlanda	17.5.2013
UE/1/13/829/001-007	Hexyon	In-Norveġja	15.5.2013
UE/1/13/830/001-002	Stribild	L-Iżlanda	19.6.2013
UE/1/13/830/001-002	Stribild	In-Norveġja	24.5.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/13/835/001-018	Voriconazole Accord	L-Iżlanda	31.5.2013
UE/1/13/835/001-018	Voriconazole Accord	In-Norveġja	31.5.2013
UE/1/13/836	Memantine ratiopharm	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/13/836/001-023	Memantine ratiopharm	In-Norveġja	25.6.2013
UE/1/13/840/001-005	HyQvia	L-Iżlanda	27.5.2013
UE/1/13/840/001-005	HyQvia	In-Norveġja	3.6.2013
UE/2/12/142/001-006	Cardalis	In-Norveġja	20.6.2013
UE/2/12/144/001-004	Contacera	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/2/12/144/001-004	Contacera	L-Iżlanda	3.1.2013
UE/2/12/144/001-004	Contacera	In-Norveġja	17.1.2013
UE/2/12/145/001-003	Kexxtone	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/12/145/001-003	Kexxtone	L-Iżlanda	27.2.2013
UE/2/12/145/001-003	Kexxtone	In-Norveġja	8.3.2013
UE/2/12/146/001	Semintra	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/12/146/001	Semintra	L-Iżlanda	12.3.2013
UE/2/12/146/001	Semintra	In-Norveġja	5.4.2013
UE/2/12/147/001-004	Pexion	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/12/147/001-004	Pexion	L-Iżlanda	19.3.2013
UE/2/12/147/001-004	Pexion	In-Norveġja	8.3.2013
UE/2/13/148	Meloxidolor	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/2/13/148/001-007	Meloxidolor	L-Iżlanda	21.5.2013
UE/2/13/148/001-007	Meloxidolor	In-Norveġja	22.4.2013
UE/2/13/149	ECOPORC SHIGA	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/13/149/001-002	ECOPORC SHIGA	L-Iżlanda	15.5.2013
UE/2/13/149/001-002	ECOPORC SHIGA	In-Norveġja	13.5.2013
UE/2/13/150	Oncept IL-2	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/2/13/151/001-003	Equilis West Nile	L-Iżlanda	27.6.2013

ANNEX II

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni mġedda

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin ġew imġedda fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2013:

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/03/247	Forsteo	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/03/247/001-002	Forsteo	L-Iżlanda	19.2.2013
UE/1/03/247/001-002	Forsteo	In-Norveġja	6.3.2013
UE/1/07/423	Vectibix	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/423/001-003	Vectibix	L-Iżlanda	5.2.2013
UE/1/07/423/001-003	Vectibix	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/07/428/001	Abraxane	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/428/001	Abraxane	L-Iżlanda	5.2.2013
UE/1/07/428/001	Abraxane	In-Norveġja	11.2.2013
UE/1/07/430/001-002	Atripla	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/433/001	Nevanac	L-Iżlanda	9.1.2013
UE/1/07/434	Avamys	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/07/434/001-003	Avamys	L-Iżlanda	11.1.2013
UE/1/07/434/001-003	Avamys	In-Norveġja	14.1.2013
UE/1/07/435/001-018	Tesavel	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/438/001-006	Myfenax	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/439/001-006	Mycophenolate mofetil Teva	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/440	Tyverb	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/440/001-007	Tyverb	In-Norveġja	15.5.2013
UE/1/08/441	Effentora	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/441/001-010	Effentora	L-Iżlanda	20.3.2013
UE/1/08/441/001-010	Effentora	In-Norveġja	12.3.2013
UE/1/08/442/001-019	Pradaxa	In-Norveġja	26.2.2013
UE/1/08/442/001-019	Pradaxa	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/442/001-019	Pradaxa	L-Iżlanda	15.2.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	L-Iżlanda	14.1.2013
UE/1/08/443/001	Thalidomide Celgene	In-Norveġja	16.1.2013
UE/1/08/446/001-006	Privigen	L-Iżlanda	22.3.2013
UE/1/08/446/001-006	Privigen	In-Norveġja	21.3.2013
UE/1/08/447/001-012	Adenuric	In-Norveġja	15.1.2013
UE/1/08/447/001-012	Adenuric	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/447/001-012	Adenuric	L-Iżlanda	14.1.2013
UE/1/08/448/001-002	Mycamine	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/448/001-002	Mycamine	L-Iżlanda	24.1.2013
UE/1/08/448/001-002	Mycamine	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/08/451	Volibris	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/451/001-004	Volibris	L-Iżlanda	5.2.2013
UE/1/08/451/001-004	Volibris	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/08/453	Prepandrix	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/453/002	Prepandrix	L-Iżlanda	6.2.2013
UE/1/08/453/002	Prepandrix	In-Norveġja	4.2.2013
UE/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	L-Iżlanda	9.1.2013
UE/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/454/001-002, 005-007	Extavia	In-Norveġja	10.1.2013
UE/1/08/455	Janumet	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/455/001-006	Janumet	In-Norveġja	10.4.2013
UE/1/08/455/001-016	Janumet	L-Iżlanda	25.3.2013
UE/1/08/456	Velmetia	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/456/001-016	Velmetia	L-Iżlanda	26.3.2013
UE/1/08/457	Efficib	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/457/001-016	Efficib	L-Iżlanda	26.3.2013
UE/1/08/461	Firazyr	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/461/001-002	Firazyr	L-Iżlanda	11.4.2013
UE/1/08/461/001-002	Firazyr	In-Norveġja	10.4.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/08/462	Ranexa	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/462/001-002	Ranexa	In-Norveġja	9.4.2013
UE/1/08/462/001-012	Ranexa	L-Iżlanda	20.3.2013
UE/1/08/463	Relistor	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/08/463/001-011	Relistor	L-Iżlanda	21.6.2013
UE/1/08/463/001-011	Relistor	In-Norveġja	26.6.2013
UE/1/08/465	Clopidogrel Zentiva	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	L-Iżlanda	3.1.2013
UE/1/08/465/001-021	Clopidogrel Zentiva	In-Norveġja	5.2.2013
UE/1/08/467	Doribax	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/08/467/001-002	Doribax	L-Iżlanda	17.5.2013
UE/1/08/469	Oprymea	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/08/469/001-025	Oprymea	L-Iżlanda	14.5.2013
UE/1/08/469/001-025	Oprymea	In-Norveġja	24.5.2013
UE/1/08/472	Xarelto	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/08/472/001-033	Xarelto	In-Norveġja	13.6.2013
UE/1/08/472/001-033	Xarelto	L-Iżlanda	20.6.2013
UE/1/08/475	Olanzapine Mylan	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	L-Iżlanda	20.6.2013
UE/1/08/475/001-060	Olanzapine Mylan	In-Norveġja	7.6.2013
UE/1/08/476	Adcirca	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/1/08/476/005-006	Adcirca	L-Iżlanda	31.5.2013
UE/1/08/476/005-006	Adcirca	In-Norveġja	4.6.2013
UE/1/10/625	Arzerra	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/10/625/001, 003	Arzerra	L-Iżlanda	15.3.2013
UE/1/10/625/001, 003	Arzerra	In-Norveġja	9.4.2013
UE/1/11/749	Caprelsa	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/11/749/001-002	Caprelsa	L-Iżlanda	12.3.2013

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/11/749/001-002	Caprelsa	In-Norveġja	9.4.2013
UE/1/12/764	Pixuvri	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/12/764/001	Pixuvri	L-Iżlanda	12.4.2013
UE/1/12/764/001	Pixuvri	In-Norveġja	9.4.2013
UE/1/97/055/001-009	Viramune	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/97/055/001-009	Viramune	L-Iżlanda	14.1.2013
UE/1/97/055/001-009	Viramune	In-Norveġja	22.1.2013
UE/2/02/032/001-002	Vaxxitec HVT+IBD	In-Norveġja	11.6.2013
UE/2/03/037	ProteqFlu	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/03/037/005	ProteqFlu	L-Iżlanda	21.3.2013
UE/2/03/037/005	ProteqFlu	In-Norveġja	20.6.2013
UE/2/03/038	ProteqFlu-Te	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	L-Iżlanda	21.3.2013
UE/2/03/038/005	ProteqFlu-Te	In-Norveġja	20.6.2013
UE/2/03/039	Advocate	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/2/03/039/001-054	Advocate	L-Iżlanda	19.2.2013
UE/2/03/039/001-054	Advocate	In-Norveġja	5.3.2013
UE/2/07/074/001-006	Prilactone	In-Norveġja	11.6.2013
UE/2/07/077/001-005	Meloxivet	In-Norveġja	5.4.2013
UE/2/07/078	Rheumocam	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/2/07/078/001-020	Rheumocam	L-Iżlanda	11.1.2013
UE/2/07/078/001-020	Rheumocam	In-Norveġja	21.1.2013
UE/2/07/079	Ingelvac CircoFLEX	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/2/07/079/001-008	Ingelvac CircoFLEX	L-Iżlanda	7.2.2013
UE/2/07/079/001-008	Ingelvac CircoFLEX	In-Norveġja	5.3.2013
UE/2/08/081/001-003	Posatex	L-Iżlanda	14.6.2013
UE/2/08/081/001-003	Posatex	In-Norveġja	11.6.2013
UE/2/08/083/001-005	Equioxx	L-Iżlanda	28.6.2013
UE/2/08/083/001-005	Equioxx	In-Norveġja	20.6.2013

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 2013:

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data tal-awtorizzazzjoni
UE/1/01/200/003-009	Viread	In-Norveġja	11.1.2013
UE/1/02/221/017	Pegasys	L-Iżlanda	26.3.2013
UE/1/02/221/017	Pegasys	In-Norveġja	26.3.2013
UE/1/06/380/006-007	Prezista	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/06/380/007	Prezista	L-Iżlanda	6.2.2013
UE/1/06/380/007	Prezista	In-Norveġja	11.2.2013
UE/1/07/433/002	Nevanac	In-Norveġja	24.5.2013
UE/1/07/436/003-004	Isentress	L-Iżlanda	19.3.2013
UE/1/07/436/003-004	Isentress	In-Norveġja	25.2.2013
UE/1/08/468/003	Intelence	In-Norveġja	17.4.2013
UE/1/09/538/009-010	Afinitor	L-Iżlanda	5.2.2013
UE/1/09/538/009-010	Afinitor	In-Norveġja	16.1.2013
UE/1/09/576/041-042	Irbesartan Teva	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/11/690/003-004	Zoely	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/11/693/017-024	Rivastigmine Actavis	L-Iżlanda	17.5.2013
UE/1/11/693/017-024	Rivastigmine Actavis	In-Norveġja	25.6.2013
UE/1/12/750/002	Esmya	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/12/770/005	Docetaxel Kabi	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/98/066/027-030	Exelon	L-Iżlanda	7.2.2013
UE/1/98/066/027-030	Exelon	In-Norveġja	12.2.2013
UE/1/98/077/020-023	Viagra	L-Iżlanda	17.5.2013
UE/1/98/077/020-023	Viagra	In-Norveġja	15.5.2013
UE/100/146/033-037	Keppra	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/2/08/090/029-031	Loxicom	L-Iżlanda	21.3.2013
UE/2/08/090/029-031	Loxicom	In-Norveġja	6.3.2013
UE/2/10/115/016-019	Comfortis	L-Iżlanda	8.2.2013
UE/2/10/115/016-019	Comfortis	In-Norveġja	14.1.2013
UE/2/11/134/018-020	Inflacam	In-Norveġja	17.1.2013

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 2013:

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data ta' rtirar
UE/1/03/266	Bondenza	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/03/266/001-006	Bondenza	In-Norveġja	12.6.2013
UE/1/07/409	Riprazo	Il-Liechtenstein	30.4.2013
UE/1/07/409/001-040	Riprazo	L-Iżlanda	27.5.2013
UE/1/07/409/001-040	Riprazo	In-Norveġja	14.3.2013
UE/1/08/458/001-014	Trevaclyn	L-Iżlanda	15.5.2013
UE/1/08/458/001-014	Trevaclyn	In-Norveġja	23.4.2013
UE/1/08/459/001-014	Tredaptive	L-Iżlanda	15.5.2013
UE/1/08/459/001-014	Tredaptive	In-Norveġja	23.4.2013
UE/1/08/460/001-014	Pelzont	L-Iżlanda	15.5.2013
UE/1/08/460/001-014	Pelzont	In-Norveġja	23.4.2013
UE/1/08/474/001-003	Alisade	L-Iżlanda	27.6.2013
UE/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/1/09/582/001	Rilonacept Regeneron	In-Norveġja	8.2.2013
UE/1/10/656/001-006	Possia	L-Iżlanda	15.4.2013
UE/1/10/656/001-006	Possia	In-Norveġja	12.6.2013
UE/1/11/683/001-080	Sprimeo HCT	In-Norveġja	21.3.2013
UE/1/12/754/001-021	Sepioglin	In-Norveġja	20.6.2013
UE/1/97/040/001-002	Teslascan	Il-Liechtenstein	28.2.2013
UE/2/04/046	Nobivac Piro	Il-Liechtenstein	30.6.2013
UE/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	L-Iżlanda	3.6.2013
UE/2/04/046/001-003	Nobivac Piro	In-Norveġja	22.5.2013

ANNEX V

Lista ta' awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni sospiżi

L-awtorizzazzjonijiet ta' kummerċjalizzazzjoni li ġejjin ġew sospiżi fl-Istati EFTA taż-ŻEE matul il-perjodu bejn l-1 ta' Jannar u t-30 ta' Ġunju 2013:

Numru tal-UE	Prodott	Il-pajjiż	Data ta' sospensjoni
UE/1/09/509/001-004	Ribavirin Teva	In-Norveġja	3.1.2013
UE/1/09/527/001-006	Ribavirin Teva Pharma BV	In-Norveġja	3.1.2013