

COMITÉ PERMANENTE DOS ESTADOS DA AECL

Medicamentos — Lista de autorizações de introdução no mercado concedidas pelos Estados EEE/EFTA no primeiro semestre de 2011

(2012/C 44/05)

Subcomité I — livre circulação de mercadorias

À atenção do Comité Misto do EEE

Com referência à Decisão do Comité Misto n.º 74/1999 do EEE, de 28 de maio de 1999, solicita-se ao Comité Misto do EEE que, na sua reunião de 30 de setembro de 2011, tome conhecimento das seguintes listas relativas a autorizações de introdução de medicamentos no mercado no período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011:

Anexo I Lista de novas autorizações de introdução no mercado

Anexo II Lista de autorizações de introdução no mercado renovadas

Anexo III Lista de autorizações de introdução no mercado prorrogadas

Anexo IV Lista de autorizações de introdução no mercado retiradas

Anexo V Lista de autorizações de introdução no mercado suspensas

ANEXO I

Lista de novas autorizações de introdução no mercado

No período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011, foram concedidas nos Estados EEE/EFTA as seguintes autorizações de introdução no mercado:

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/09/578/001	Vacina contra a pandemia de gripe (H5N1) (virião fragmentado, inativado, com adjuvante) GlaxoSmithKline Biologicals	Islândia	29.4.2011
EU/1/10/635/001-014	Olanzapin Apotex	Noruega	14.2.2011
EU/1/10/639/001-030	Telmisartan Actavis	Noruega	17.3.2011
EU/1/10/641/001	Ruconest	Islândia	24.1.2011
EU/1/10/642/001-004	Ibandronic Acid Teva	Islândia	17.1.2011
EU/1/10/647/001-002	Myclausen	Islândia	21.1.2011
EU/1/10/647/001-028	Twynsta	Islândia	21.1.2011
EU/1/10/650/001-015	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Islândia	1.2.2011
EU/1/10/651/001-015	Clopidogrel HCS	Islândia	1.2.2011
EU/1/10/654/001-004	Leflunomide ratiopharm	Islândia	14.3.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Islândia	13.1.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Noruega	25.1.2011
EU/1/10/657/001-002	Vacina contra a pré-pandemia da gripe (H5N1) (antígeno de superfície, inativado, com adjuvante) Novartis Vaccines and Diagnostics	Islândia	14.3.2011
EU/1/10/657/001-002	Vacina contra a pré-pandemia da gripe	Noruega	3.1.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Islândia	14.3.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Noruega	3.1.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Islândia	14.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Noruega	17.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Islândia	16.3.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Islândia	16.3.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Islândia	17.2.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Noruega	17.3.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Noruega	17.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Noruega	31.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Islândia	8.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Noruega	13.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Islândia	21.3.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Noruega	4.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Islândia	24.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Noruega	15.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Islândia	25.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Noruega	15.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Noruega	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Islândia	12.4.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Noruega	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Islândia	12.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Noruega	24.5.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Islândia	28.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Noruega	31.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Listenstaine	30.4.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Islândia	8.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Noruega	5.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Islândia	4.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Noruega	6.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Islândia	13.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Noruega	26.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/675/001-0010	Leflunomide Teva	Islândia	8.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Lefluomide Teva	Noruega	11.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Leflunomid Teva	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Islândia	12.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Noruega	6.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Islândia	13.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Noruega	28.3.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Islândia	14.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Noruega	6.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Islândia	10.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Noruega	11.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Islândia	29.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Noruega	24.5.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Islândia	19.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Noruega	4.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Listenstaine	30.6.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/682/001	Cloreto de metiltionina Proveblue	Islândia	6.6.2011
EU/1/11/682/001	Cloreto de metiltionina Proveblue	Noruega	27.6.2011
EU/1/11/682/001	Cloreto de metiltionina Proveblue	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Islândia	12.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Noruega	24.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Islândia	12.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Noruega	9.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Islândia	28.6.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Noruega	27.6.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Noruega	31.5.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Islândia	28.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Noruega	10.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Islândia	28.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/190/649/001-016	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Islândia	30.6.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Islândia	12.4.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine	Noruega	31.3.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/11/126/001	MS-H Impfstoff	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Islândia	10.5.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Noruega	24.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/10/109/001-009	RHINISENG	Noruega	3.1.2011
EU/2/10/110/001-002	Coxevac	Islândia	26.1.2011
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Islândia	14.3.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Noruega	3.1.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Islândia	10.2.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Listenstaine	28.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Islândia	10.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Listenstaine	28.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Islândia	16.3.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Noruega	9.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Listenstaine	28.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Islândia	22.3.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Noruega	22.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Noruega	22.2.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Islândia	24.3.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Noruega	14.4.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Islândia	21.3.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Noruega	4.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Islândia	21.3.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Noruega	1.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Islândia	21.3.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Noruega	1.4.2011
EU/2/108/001-005	BTVPUR ALSap 2-4 0.72 U.SN	Islândia	10.2.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Islândia	13.4.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Noruega	18.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Islândia	13.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Noruega	11.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Islândia	28.6.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/2/11/123/001-002	Procox	Noruega	20.6.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Islândia	6.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Islândia	6.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/11/126/001	MS-H-vaccine	Islândia	28.6.2011

ANEXO II

Lista de autorizações de introdução no mercado renovadas

No período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011, foram renovadas nos Estados EEE/EFTA as seguintes autorizações de introdução no mercado:

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/00/135/001-002	DaTSCAN	Islândia	14.3.2011
EU/1/00/149/001	Panretin	Islândia	18.1.2011
EU/1/00/156/002-004	Trizivir	Islândia	14.2.2011
EU/1/00/166/001-003	NeuroBloc	Islândia	15.2.2011
EU/1/00/166/001-003	NeuroBloc	Noruega	15.2.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Islândia	25.3.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Noruega	3.3.2011
EU/1/00/167/001-008	Prevenar	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/00/173/001-003	Vaniqa	Islândia	15.4.2011
EU/1/01/171/001, 007-010, 013-014	Rapamune	Islândia	21.2.2011
EU/1/01/171/001, EU/1/01/171/007-010 EU/1/01/171/013-014	Rapamune	Noruega	2.2.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Islândia	21.3.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Noruega	27.4.2011
EU/1/01/172/001-008	Kaletra	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/01/173/001-003	Vaniqa	Noruega	3.5.2011
EU/1/01/173/001-003	Vaniqa	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Islândia	17.5.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Noruega	15.6.2011
EU/1/01/179/001	Osigraft	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/01/183/001&004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-032	HBVAXPRO	Islândia	18.4.2011
EU/1/01/183/001, EU/1/01/183/004-005 EU/1/01/183/007-008, EU/1/01/183/011 EU/1/01/183/013, EU/1/01/183/015 EU/1/01/183/018-032	HBVAXPRO	Noruega	14.4.2011
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Islândia	23.6.2011
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek 400 mg	Islândia	9.6.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek	Noruega	31.5.2011
EU/1/01/191/001-005	Ketek	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Islândia	23.6.2011
EU/1/01/193/001-002	MabCampath	Noruega	15.6.2011
EU/1/05/312/001	Xyrem	Islândia	14.1.2011
EU/1/05/313/001-009	Ablavar	Islândia	28.1.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/05/314/001	Kepivance	Islândia	17.1.2011
EU/1/05/315/001-002	Aptivus	Islândia	27.1.2011
EU/1/05/320/001	Noxafil	Islândia	18.1.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Islândia	18.3.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Noruega	20.1.2011
EU/1/05/322/001	Yttriga	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Islândia	15.4.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Noruega	6.4.2011
EU/1/05/323/001-013	ProQuad	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Islândia	23.3.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Noruega	7.2.2011
EU/1/05/324/001-002	Naglazyme	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Islândia	15.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Noruega	1.2.2011
EU/1/05/325/002	Macugen	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/05/328/001-004	Cubicin	Islândia	14.2.2011
EU/1/05/328/001-004	Cubicin	Noruega	11.1.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Islândia	24.2.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Noruega	2.2.2011
EU/1/05/329/001-006	Kiovig	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/05/330/001-011	Rotarix	Islândia	22.3.2011
EU/1/05/330/001-011	Rotarix	Noruega	13.5.2011
EU/1/05/331/001-055	Neupro	Islândia	15.2.2011
EU/1/05/331/001-055	Neupro	Noruega	10.1.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Islândia	28.6.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Noruega	5.4.2011
EU/1/06/332/001-009	Omnitrope	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Islândia	20.4.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Noruega	22.3.2011
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Islândia	18.4.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Noruega	25.5.2011
EU/1/06/334/001-005	Evoltra	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Islândia	12.5.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Noruega	3.6.2011
EU/1/06/335/001	Valtropin	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/336/001	Tygacil	Noruega	31.5.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/06/336/001	Tygacil	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Islândia	16.5.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Noruega	31.5.2011
EU/1/06/337/001-013	M-M-RVAXPRO	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/338/001-003	DuoTrav	Islândia	21.1.2011
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Islândia	11.5.2011
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/341/001-013	Zostavax	Islândia	18.4.2011
EU/1/06/341/001-013	Zostavax	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/343/001-007	Baraclude	Islândia	23.6.2011
EU/1/06/343/001-007	Baraclude	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/346/001	Tysabri	Islândia	27.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Islândia	23.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Noruega	17.6.2011
EU/1/06/348/001-002	RotaTeq	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Islândia	24.6.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Noruega	23.6.2011
EU/1/06/354/001-011	Competact	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/360/001-013	Champix	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Islândia	11.2.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Noruega	15.2.2011
EU/1/06/367/001-012	Diacomit	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Islândia	15.2.2011
EU/1/07/423/001-003	Vectibix	Noruega	25.1.2011
EU/1/07/440/001-003	Tyverb	Noruega	3.6.2011
EU/1/10/625/001	Arzerra	Islândia	22.2.2011
EU/1/10/625/001-002	Arzerra	Noruega	17.2.2011
EU/1/10/625/001-002	Arzerra	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/628/001-004	Votrient	Islândia	6.6.2011
EU/1/183/001, 004-005, 007-008, 011, 013, 015, 018-032	HBVAXPRO	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/96/009/001-008	Zerit	Islândia	16.5.2011
EU/1/96/009/001-009	Zerit	Noruega	6.5.2011
EU/1/96/009/001-009	Zerit	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/00/026/001-004	Porcilis AR-T DF	Noruega	3.1.2011
EU/2/00/026/001-006	Porcilis AR-T DF	Islândia	17.1.2011
EU/2/04/045/001-007	Previcox	Noruega	18.4.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/2/04/048/001-002	Purevax RCP FeLV	Noruega	13.4.2011
EU/2/04/049/001-002	Purevax RCCh	Noruega	13.4.2011
EU/2/04/050/001-002	Purevax RCPCh	Noruega	13.4.2011
EU/2/04/051/001-002	Purevax RC	Noruega	13.4.2011
EU/2/04/052/001-002	Purevax RCP	Noruega	13.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Islândia	8.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Noruega	26.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Listenstaine	30.4.2011
EU/2/06/059/001	Convenia	Islândia	27.6.2011

ANEXO III

Lista de autorizações de introdução no mercado prorrogadas

No período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011, foram prorrogadas nos Estados EEE/EFTA as seguintes autorizações de introdução no mercado:

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/01/185/100-111	Aranesp	Islândia	15.4.2011
EU/1/01/194/003-004	INOmax	Islândia	15.4.2011
EU/1/02/227/003	Neulasta	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/06/332/010-012	Omnitrope	Islândia	16.6.2011
EU/1/06/332/010-012	Omnitrope	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/354/010-011	Competact	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/06/354/012	Competact	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/06/370/037-039	Exforge	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/06/371/037-039	Dafiro	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/06/373/037-039	Imprida	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/07/387/014-026	Advagraf	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Islândia	25.3.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Noruega	5.4.2011
EU/1/07/397/002-004	Siklos	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/07/401/012-015	Alli	Islândia	16.2.2011
EU/1/07/401/012-015	Alli	Noruega	26.1.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Islândia	17.2.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Noruega	14.1.2011
EU/1/07/404/006-008	Flebogamma DIF	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/07/407/021-040	Sprimeo	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/07/410/027-052	Binocrit	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/07/411/027-052	Epoetin alfa Hexal	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/07/420/002	Cyanokit	Islândia	20.1.2011
EU/1/07/420/002	Cyanokit	Noruega	14.2.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Islândia	23.3.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Noruega	21.1.2011
EU/1/07/422/005-006	Tasigna	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/07/438/005-006	Myfenax	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/07/439/005-006	Mycophenole mofetil Teva	Listenstaine	30.6.2011

Número UE	Produto	País	Data de autorização
EU/1/08/461/002	Firazyr	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/08/490/017-024	Pramipexole Teva	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/09/511/005	Conbriza	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/09/535/015-016	Grepid	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Islândia	14.4.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Noruega	25.3.2011
EU/1/09/545/011-015	Onglyza	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/09/581/003-008	Resolor	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/10/614/002	Menveo	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/96/022/035-040	Zyprexa	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/97/033/005-006	Avonex	Listenstaine	30.6.2011
EU/1/99/103/005	ReFacto AF	Islândia	6.6.2011
EU/1/99/103/005-008	ReFacto AF	Noruega	1.6.2011
EU/1/99/103/005-008	ReFacto AF	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Islândia	18.4.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Noruega	9.2.2011
EU/2/07/078/009-010	Rheumocam	Listenstaine	28.2.2011
EU/2/07/078/011-014	Rheumocam	Islândia	28.6.2011
EU/2/07/078/011-014	Rheumocam	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/08/082/007	Zactran	Listenstaine	30.6.2011
EU/2/97/004/041-048	Metacam	Listenstaine	28.2.2011
EU/2/98/010/025	Econor	Islândia	18.2.2011
EU/2/98/010/025	Econor	Listenstaine	28.2.2011
EU/99/119/017-018	NovoRapid	Listenstaine	30.4.2011

ANEXO IV

Lista de autorizações de introdução no mercado retiradas

No período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011, foram retiradas nos Estados EEE/EFTA as seguintes autorizações de introdução no mercado:

Número UE	Produto	País	Data de retirada
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Islândia	20.4.2011
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/05/326/001	Ionsys	Islândia	20.4.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Islândia	15.3.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Islândia	12.5.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Listenstaine	28.2.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Islândia	16.3.2011
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Listenstaine	30.4.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Islândia	29.6.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Listenstaine	30.6.2011

ANEXO V

Lista de autorizações de introdução no mercado suspensas

No período compreendido entre 1 de janeiro e 30 de junho de 2011, foram suspensas nos Estados EEE/EFTA as seguintes autorizações de introdução no mercado:

Número UE	Produto	País	Data de suspensão
EU/1/00/137/002-018	Avandia	Islândia	13.1.2011
EU/1/03/258/001-022	Avandamet	Islândia	13.1.2011
EU/1/06/349/001-010	Avaglim	Islândia	17.1.2011
EU/2/06/058/001-003	Flexicam	Islândia	14.1.2011
EU/2/08/088/001-003	Acticam	Noruega	7.3.2011
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Islândia	22.3.2011