

COMITETUL PERMANENT AL STATELOR AELS

Medicamente – Lista autorizațiilor de comercializare acordate de către statele AELS care fac parte din SEE în prima jumătate a anului 2011

(2012/C 44/05)

Subcomitetul I pentru libera circulație a mărfurilor

În atenția Comitetului mixt al SEE

Referitor la Decizia nr. 74/1999 a Comitetului mixt al SEE din 28 mai 1999, Comitetul mixt al SEE este invitat să ia notă, în cadrul reuniunii din 30 septembrie 2011, de următoarele liste cuprinzând autorizațiile de comercializare a medicamentelor în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

- Anexa I* Lista noilor autorizații de comercializare
 - Anexa II* Lista autorizațiilor de comercializare reinnoite
 - Anexa III* Lista autorizațiilor de comercializare prelungite
 - Anexa IV* Lista autorizațiilor de comercializare retrase
 - Anexa V* Lista autorizațiilor de comercializare suspendate
-

ANEXA I

Lista noilor autorizații de comercializare

Următoarele autorizații de comercializare au fost acordate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/1/09/578/001	Vaccin pandemic gripal (H5N1) (virion fragmentat, inactivat, cu adjuvant) Glaxo-SmithKline Biologicals	Islanda	29.4.2011
EU/1/10/635/001-014	Olanzapin Apotex	Norvegia	14.2.2011
EU/1/10/639/001-030	Telmisartan Actavis	Norvegia	17.3.2011
EU/1/10/641/001	Ruconest	Islanda	24.1.2011
EU/1/10/642/001-004	Ibandronic Acid Teva	Islanda	17.1.2011
EU/1/10/647/001-002	Myclausen	Islanda	21.1.2011
EU/1/10/647/001-028	Twynsta	Islanda	21.1.2011
EU/1/10/650/001-015	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Islanda	1.2.2011
EU/1/10/651/001-015	Clopidogrel HCS	Islanda	1.2.2011
EU/1/10/654/001-004	Leflunomide ratiopharm	Islanda	14.3.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Islanda	13.1.2011
EU/1/10/656/001-006	Possia	Norvegia	25.1.2011
EU/1/10/657/001-002	Vaccin prepandemic gripal (H5N1) (antigen de suprafață, inactivat, cu adjuvant) Novartis Vaccines and Dia	Islanda	14.3.2011
EU/1/10/657/001-002	Vaccin prepandemic gripal	Norvegia	3.1.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Islanda	14.3.2011
EU/1/10/658/001-002	Aflunov	Norvegia	3.1.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Islanda	14.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Norvegia	17.2.2011
EU/1/10/659/001-010	Iasibon	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Islanda	16.3.2011
EU/1/10/660/001-002	Potactasol	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Islanda	16.3.2011
EU/1/10/661/001-002	Fluenz	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Islanda	17.2.2011

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Norvegia	17.3.2011
EU/1/10/662/001-002	Docetaxel Teva Pharma	Norvegia	17.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Norvegia	31.3.2011
EU/1/10/663/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Islanda	8.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Norvegia	13.4.2011
EU/1/10/664/001	Pumarix	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Islanda	21.3.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Norvegia	4.4.2011
EU/1/10/665/001-004	Entacapone Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Islanda	24.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Norvegia	15.3.2011
EU/1/11/666/001-003	Libertek	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Islanda	25.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Norvegia	15.3.2011
EU/1/11/667/001-003	Esbriet	Norvegia	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Islanda	12.4.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Norvegia	15.3.2011
EU/1/11/668/001-003	Daliresp	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Islanda	12.4.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Norvegia	24.5.2011
EU/1/11/669/001-004	Teysuno	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Islanda	28.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Norvegia	31.3.2011
EU/1/11/671/001	Xiapex	Liechtenstein	30.4.2011

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Islanda	8.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Norvegia	5.4.2011
EU/1/11/672/001-006	Xeplion	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Islanda	4.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Norvegia	6.4.2011
EU/1/11/673/001-024	Ifirmacombi	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Islanda	13.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Norvegia	26.4.2011
EU/1/11/674/001-010	Repso	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/675/001-0010	Leflunomide Teva	Islanda	8.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Lefluomide Teva	Norvegia	11.4.2011
EU/1/11/675/001-010	Leflunomid Teva	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Islanda	12.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Norvegia	6.4.2011
EU/1/11/676/001	Jevtana	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Islanda	13.4.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Norvegia	28.3.2011
EU/1/11/677/001-004	Gilenya	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Islanda	14.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Norvegia	6.4.2011
EU/1/11/678/001-002	Halaven	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Islanda	10.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Norvegia	11.5.2011
EU/1/11/679/001-006	Pravafenix	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Islanda	29.4.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Norvegia	24.5.2011
EU/1/11/680/001-080	Riprazo HCT	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Islanda	19.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Norvegia	4.4.2011
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Liechtenstein	30.6.2011

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/1/11/681/001-013	Trobalt	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/682/001	Methylthionium chloride Proveblue	Islanda	6.6.2011
EU/1/11/682/001	Methylthioninium chloride Proveblue	Norvegia	27.6.2011
EU/1/11/682/001	Methylthioninchlorid Proveblue	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Islanda	12.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Norvegia	24.5.2011
EU/1/11/686/001-056	Rasilamlo	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Islanda	12.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Norvegia	9.5.2011
EU/1/11/687/001-012	Hizentra	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Islanda	28.6.2011
EU/1/11/688/001	Cinryze	Norvegia	27.6.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Norvegia	31.5.2011
EU/1/11/691/001-005	Eliquis	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Islanda	28.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Norvegia	10.6.2011
EU/1/11/692/001	Yellox	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Islanda	28.6.2011
EU/1/11/693/001-016	Rivastigmine Actavis	Liechtenstein	30.6.2011
EU/1/190/649/001-016	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Islanda	30.6.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine/Zidovudine Teva	Islanda	12.4.2011
EU/1/98/058/001-002	Lamivudine	Norvegia	31.3.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/11/126/001	MS-H Impfstoff	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Islanda	10.5.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Norvegia	24.6.2011
EU/2/10/107/001-014	Veraflox	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/109/001-009	RHINISENG	Norvegia	3.1.2011
EU/2/10/110/001-002	Coxevac	Islanda	26.1.2011
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Islanda	14.3.2011

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/2/10/111/001-004	Meloxoral	Norvegia	3.1.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Islanda	10.2.2011
EU/2/10/112/001-005	BTVPUR ALSap 1	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Islanda	10.2.2011
EU/2/10/113/001-005	BTVPUR ALSap 1-8	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Islanda	16.3.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR marker Live	Norvegia	9.2.2011
EU/2/10/114/001-002	Hiprabovis IBR Marker Live	Liechtenstein	28.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Islanda	22.3.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Norvegia	22.2.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/115/001-010	Comfortis	Norvegia	22.2.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Islanda	24.3.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Norvegia	14.4.2011
EU/2/10/116/001-004	Melosus	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Islanda	21.3.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Norvegia	4.4.2011
EU/2/10/117/001-002	Purevax Rabies	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Islanda	21.3.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Norvegia	1.4.2011
EU/2/10/118/001-014	Activyl	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Islanda	21.3.2011
EU/2/10/119/001-012	Cimalgex	Norvegia	1.4.2011
EU/2/108/001-005	BTVPUR ALSap 2-4 0.72 U.S.N	Islanda	10.2.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Islanda	13.4.2011
EU/2/11/120/001-003	Zulvac 1 + 8 Ovis	Norvegia	18.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Islanda	13.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Norvegia	11.4.2011
EU/2/11/121/001-009	CaniLeish	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Islanda	28.6.2011

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/2/11/123/001-002	Procox	Norvegia	20.6.2011
EU/2/11/123/001-002	Procox	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Islanda	6.6.2011
EU/2/11/124/001-008	Zuprevo	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Islanda	6.6.2011
EU/2/11/125/001-008	Certifect	Liechtenstein	30.6.2011
EU/2/11/126/001	MS-H-vaccine	Islanda	28.6.2011

ANEXA II

Lista autorizațiilor de comercializare reînnoite

Următoarele autorizații de comercializare au fost reînnoite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

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

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

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

Număr UE	Produs	Țara	Data autorizării
EU/2/04/048/001-002	Purevax RCP FeLV	Norvegia	13.4.2011
EU/2/04/049/001-002	Purevax RCCh	Norvegia	13.4.2011
EU/2/04/050/001-002	Purevax RCPCh	Norvegia	13.4.2011
EU/2/04/051/001-002	Purevax RC	Norvegia	13.4.2011
EU/2/04/052/001-002	Purevax RCP	Norvegia	13.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Islanda	8.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Norvegia	26.4.2011
EU/2/06/058/004	Flexicam	Liechtenstein	30.4.2011
EU/2/06/059/001	Convenia	Islanda	27.6.2011

ANEXA III

Lista autorizațiilor de comercializare prelungite

Următoarele autorizații de comercializare au fost prelungite în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

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

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

ANEXA IV

Lista autorizațiilor de comercializare retrase

Următoarele autorizații de comercializare au fost retrase în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

Număr UE	Produs	Țara	Data retragerii
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Islanda	20.4.2011
EU/1/03/259/001-006	Onsenal	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/05/326/001	Ionsys	Islanda	20.4.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Islanda	15.3.2011
EU/1/06/353/001-005	Thelin	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/08/449/001-008	Filgrastim ratiopharm	Islanda	12.5.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Liechtenstein	28.2.2011
EU/1/09/542/001-007	Clopidogrel 1A Pharma	Islanda	16.3.2011
EU/1/09/547/001-007	Clopidogrel Sandoz	Liechtenstein	30.4.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Islanda	29.6.2011
EU/1/10/629/001	Humenza	Liechtenstein	30.6.2011

ANEXA V

Lista autorizațiilor de comercializare suspendate

Următoarele autorizații de comercializare au fost suspendate în statele AELS care fac parte din SEE în perioada 1 ianuarie-30 iunie 2011:

Număr UE	Produs	Țara	Data suspendării
EU/1/00/137/002-018	Avandia	Islanda	13.1.2011
EU/1/03/258/001-022	Avandamet	Islanda	13.1.2011
EU/1/06/349/001-010	Avaglim	Islanda	17.1.2011
EU/2/06/058/001-003	Flexicam	Islanda	14.1.2011
EU/2/08/088/001-003	Acticam	Norvegia	7.3.2011
EU/2/09/099/001-006	Suvaxyn PCV	Islanda	22.3.2011