

Produkty lecznicze — Wykaz pozwoleń na dopuszczenie do obrotu udzielonych przez państwa EFTA należące do EOG w pierwszym półroczu 2006 r.

(2007/C 266/05)

Podkomitet I — ds. swobodnego przepływu towarów

W nawiązaniu do decyzji Wspólnego Komitetu EOG nr 74/1999 z dnia 28 maja 1999 r. Wspólnemu Komitetowi EOG przekazuje się celem przyjęcia do wiadomości na posiedzeniu w dniu 8 grudnia 2006 r. następujące wykazy dotyczące pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych za okres od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r.:

ZAŁĄCZNIK I	Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
ZAŁĄCZNIK II	Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
ZAŁĄCZNIK III	Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
ZAŁĄCZNIK IV	Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu
ZAŁĄCZNIK V	Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

ZAŁĄCZNIK I

Wykaz nowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r. udzielono następujących pozwoleń na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/01/183/020-029	HBVAXPRO	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/03/258/015-022	Avandamet	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/03/262/001-006	Emend	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/03/265/003-004	Bonviva	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/03/266/001-002	Bondenza	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/04/307/005-010	Zonegran	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/05/322/001	Yttriga	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/05/322/001/IS	Yttriga	Islandia	17.2.2006
EU/1/05/322/001/NO	Yttriga	Norwegia	10.2.2006
EU/1/05/323/001/NO-011/NO	ProQuad	Norwegia	24.4.2006
EU/1/05/323/001-011	ProQuad	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/05/323/001-011/IS	ProQuad	Islandia	25.4.2006
EU/1/05/324/001	Naglazyme	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/05/324/001/IS	Naglazyme	Islandia	22.6.2006
EU/1/05/324/01/NO	Naglazyme	Norwegia	23.2.2006
EU/1/05/325/001	Macugen	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/05/325/001/IS	Macugen	Islandia	10.3.2006
EU/1/05/325/001/NO	Macugen	Norwegia	2.3.2006
EU/1/05/326/001	Ionsys	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/05/326/001/IS	Ionsys	Islandia	22.2.2006
EU/1/05/326/001/NO	Ionsys	Norwegia	16.2.2006
EU/1/05/327/001/NO-017/NO	Exubera	Norwegia	16.2.2006
EU/1/05/327/001-017	Exubera	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/05/327/001-017/IS	Exubera	Islandia	22.3.2006
EU/1/05/328/001/NO-002/NO	Cubicin	Norwegia	16.2.2006
EU/1/05/328/001-002	Cubicin	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/05/328/001-002/IS	Cubicin	Islandia	13.2.2006
EU/1/05/329/001/NO-005/NO	Kiovig	Norwegia	27.1.2006
EU/1/05/329/001-005	Kiovig	Lichtenstein	31.1.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/05/329/001-005/IS	Kiovig	Islandia	10.2.2006
EU/1/05/330/001/NO-004/NO	Rotarix	Norwegia	8.3.2006
EU/1/05/330/001-004	Rotarix	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/05/330/001-004/IS	Rotarix	Islandia	27.4.2006
EU/1/05/331/001/NO-013/NO	Neupro	Norwegia	17.3.2006
EU/1/05/331/001-013	Neupro	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/05/331/001-013/IS	Neupro	Islandia	10.4.2006
EU/1/06/332/001/NO-003/NO	Omnitrope	Norwegia	5.5.2006
EU/1/06/332/001-003	Omnitrope	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/06/332/001-003/IS	Omnitrope	Islandia	11.5.2006
EU/1/06/333/001/NO-003/NO	Myozyme	Norwegia	8.5.2006
EU/1/06/333/001-003	Myozyme	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/06/334/001/NO-004/NO	Evoltra	Norwegia	27.6.2006
EU/1/06/334/001-004/IS	Evoltra	Islandia	26.6.2006
EU/1/06/335/001	Valtropin	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/335/001/IS	Valtropin	Islandia	12.5.2006
EU/1/06/335/001/NO	Valtropin	Norwegia	24.5.2006
EU/1/06/336/001	Tygacil	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/336/001/IS	Tygacil	Islandia	1.6.2006
EU/1/06/336/001/NO	Tygacil	Norwegia	24.5.2006
EU/1/06/337/001/NO-013/NO	M-M-Rvaxpro	Norwegia	19.5.2006
EU/1/06/337/001-013	M-M-Rvaxpro	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/337/001-013/IS	M-M-Rvaxpro	Islandia	13.6.2006
EU/1/06/338/001/NO-003/NO	DuoTrav	Norwegia	10.5.2006
EU/1/06/338/001-003	DuoTrav	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/338/001-003/IS	DuoTrav	Islandia	12.5.2006
EU/1/06/339/001/NO-002/NO	Preotact	Norwegia	19.5.2006
EU/1/06/339/001-002	Preotact	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/339/001-002/IS	Preotact	Islandia	18.5.2006
EU/1/06/340/001/NO-002/NO	Ganfort	Norwegia	1.6.2006
EU/1/06/340/001-002	Ganfort	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/340/001-002/IS	Ganfort	Islandia	15.6.2006
EU/1/06/341/001/NO-013/NO	Zostavax	Norwegia	6.6.2006
EU/1/06/341/001-013	Zostavax	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/341/001-013/IS	Zostavax	Islandia	19.6.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wydania pozwolenia
EU/1/06/344/001/NO-009/NO	Acomplia	Norwegia	30.6.2006
EU/1/06/344/001-009	Acomplia	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/06/345/001/NO-009/NO	Zimulti	Norwegia	30.6.2006
EU/1/06/345/001-009	Zimulti	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/96/022/019-022	Zyprexa	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/97/043/003	Revasc	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/97/044/007-008	Tasmar	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/97/046/031-033	Aprovel	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/97/049/031-033	Karvea	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/97/055/003	Viramune	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/98/063/007	Rebif	Lichtenstein	31.1.2006
EU/2/00/025/001-004	Advasure	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/03/037/005	ProteqFlu	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/03/038/005	ProteqFlu Te	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/04/043/001	Equilis StrepE	Lichtenstein	31.1.2006
EU/2/04/044/001	Aivlosin	Lichtenstein	31.1.2006
EU/2/04/044/002-005	Aivlosin	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/06/058/001/NO-003/NO	Flexicam	Norwegia	3.5.2006
EU/2/06/058/001-003	Flexicam	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/06/058/001-003/IS	Flexicam	Islandia	22.4.2006
EU/2/06/059/001	Convenia	Lichtenstein	30.6.2006
EU/2/97/004/014-015	Metacam	Lichtenstein	28.2.2006

ZAŁĄCZNIK II

Wykaz odnowionych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r. odnowiono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/00/154/001/NO-002/NO	Neospect	Norwegia	27.2.2006
EU/1/00/154/001-002	NeoSpect	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/154/001-002/IS	NeoSpect	Islandia	22.2.2006
EU/1/00/155/001/NO-006/NO	Luveris	Norwegia	27.2.2006
EU/1/00/155/001-006	Luveris	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/00/155/001-006/IS	Luveris	Islandia	25.4.2006
EU/1/00/156/002/NO-003/NO	Trizivir	Norwegia	27.4.2006
EU/1/00/156/002-003	Trizivir	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/157/001-034	Azomyr	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/160/001-034	Aerius	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/161/001-034	Neoclarityn	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/163/001/NO	Xeloda	Norwegia	3.3.2006
EU/1/00/163/001-002	Xeloda	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/163/001-002/IS	Xeloda	Islandia	7.3.2006
EU/1/00/163/002/NO	Xeloda	Norwegia	3.3.2006
EU/1/00/164/003/NO-006/NO	NutropinAq	Norwegia	20.4.2006
EU/1/00/164/003-005	NutropinAq	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/164/003-005/IS	NutropinAq	Islandia	18.5.2006
EU/1/00/165/001/NO-007/NO	Ovitrelle	Norwegia	2.3.2006
EU/1/00/165/001-007	Ovitrelle	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/165/007/IS	Ovitrelle	Islandia	11.4.2006
EU/1/00/166/001/NO-003/NO	NeuroBloc	Norwegia	3.5.2006
EU/1/00/166/001-003	NeuroBloc	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/166/001-003/IS	NeuroBloc	Islandia	9.6.2006
EU/1/00/167/001/NO-007/NO	Prevenar	Norwegia	3.5.2006
EU/1/00/167/001-007	Prevenar	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/167/001-007/IS	Prevenar	Islandia	30.5.2006
EU/1/00/169/002/NO-004/NO	Metalyse	Norwegia	14.3.2006
EU/1/00/169/004-006	Metalyse	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/169/004-006/IS	Metalyse	Islandia	11.4.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/00/170/001/NO-002/NO	Fasturtec	Norwegia	27.2.2006
EU/1/00/170/001-002	Fasturtec	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/00/170/001-002/IS	Fasturtec	Islandia	7.3.2006
EU/1/01/171/001,007-012/IS	Rapamune	Islandia	8.6.2006
EU/1/01/171/001/NO, 007/NO-012/NO	Rapamune	Norwegia	5.5.2006
EU/1/01/172/001/NO-003/NO	Kaletra	Norwegia	26.4.2006
EU/1/01/172/001-003	Kaletra	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/01/172/001-003/IS	Kaletra	Islandia	23.5.2006
EU/1/01/173/001/NO-003/NO	Vaniqa	Norwegia	9.5.2006
EU/1/01/173/001-003	Vaniqa	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/01/173/001-003/IS	Vaniqa	Islandia	7.6.2006
EU/1/01/174/001/NO-007/NO	Starlix	Norwegia	23.5.2006
EU/1/01/174/001-021	Starlix	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/174/001-021/IS	Starlix	Islandia	7.6.2006
EU/1/01/175/001, 004-007, 008, 011-014, 015, 018-021/IS	Trazec	Islandia	7.6.2006
EU/1/01/175/001, 004-008, 011-015, 018-021	Trazec	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/175/001/NO, 004/NO-007/NO, 008/NO, 011/NO-014/NO, 015/NO, 018/NO-021/NO	Trazec	Norwegia	23.5.2006
EU/1/01/176/001/NO-003/NO	Zometa	Norwegia	2.5.2006
EU/1/01/176/001-006	Zometa	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/176/001-006/IS	Zometa	Islandia	22.5.2006
EU/1/01/177/001/NO-002/NO	SonoVue	Norwegia	4.5.2006
EU/1/01/177/001-002	SonoVue	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/01/177/002/IS	SonoVue	Islandia	8.6.2006
EU/1/01/178/001/IS	Targretin	Islandia	9.6.2006
EU/1/01/178/001/NO	Targretin	Norwegia	16.5.2006
EU/1/01/179/001	Osigraft	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/179/001/NO	Osigraft	Norwegia	30.5.2006
EU/1/01/184/001/NO-056/NO	Nespo	Norwegia	26.6.2006
EU/1/01/184/001-056	Nespo	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/185/001/NO-056/NO	Aranesp	Norwegia	26.6.2006
EU/1/01/185/001-056	Aranesp	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/187/001	DepoCyte	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/195/001/NO-015 /NO	Liprolog	Norwegia	14.3.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/1/01/195/001-015	Liprolog	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/01/195/001-015/IS	Liprolog	Islandia	13.3.2006
EU/1/03/262/007-008/IS	Emend	Islandia	19.6.2006
EU/1/95/001/001, 003-005, 009, 012, 021-022, 025-028, 031-035	Gonal-f	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/95/002/001/NO-002/NO	Taxotere	Norwegia	23.2.2006
EU/1/95/002/001-002	Taxotere	Lichtenstein	31.1.2006
EU/1/95/002/001-002/IS	Taxotere	Islandia	23.2.2006
EU/1/95/003/003/NO-004/NO	Betaferon	Norwegia	2.3.2006
EU/1/95/003/003-004	Betaferon	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/95/003/003-004/IS	Betaferon	Islandia	10.4.2006
EU/1/96/004/001/NO-002/NO	Fareston	Norwegia	1.3.2006
EU/1/96/004/001-002	Fareston	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/96/005/001/NO-006/NO	CellCept	Norwegia	6.4.2006
EU/1/96/005/001-006	CellCept	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/96/005/001-006/IS	CellCept	Islandia	5.5.2006
EU/1/96/006/001/NO-003/NO	Novoseven	Norwegia	3.3.2006
EU/1/96/006/001-003	NovoSeven	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/96/006/001-003/IS	NovoSeven	Islandia	10.4.2006
EU/1/96/007/002, 004-006, 008, 010-011, 015-021, 023-030	Humalog	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/96/007/002, 004-006, 008, 010-011, 015-021, 023-030/IS	Humalog	Islandia	13.3.2006
EU/1/96/007/002/NO, 004/NO-006/NO, 008/NO, 010/NO-011/NO, 015/NO-021/NO, 023/NO-030/NO	Humalog	Norwegia	3.3.2006
EU/1/96/008/001/NO-040/NO	Puregon	Norwegia	26.6.2006
EU/1/96/008/001-041	Puregon	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/96/009/001/NO-002/NO	Zerit	Norwegia	2.5.2006
EU/1/96/009/001-009	Zerit	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/96/009/001-009/IS	Zerit	Islandia	24.5.2006
EU/1/96/011/001/NO-004/NO	Caelyx	Norwegia	26.5.2006
EU/1/96/011/001-004	Caelyx	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/96/011/001-004/IS	Caelyx	Islandia	16.6.2006
EU/1/98/093/002/IS	Forcaltonin	Islandia	31.5.2006
EU/1/98/093/002/NO	Forcaltonin	Norwegia	21.6.2006
EU/2/00/019/001-003/IS	Purevax FeLV	Islandia	9.3.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data odnowienia pozwolenia
EU/2/00/025/001/NO-004/NO	Advasure	Norwegia	15.3.2006
EU/2/00/026/001/NO-004/NO	Porcilis AR-T DF	Norwegia	10.3.2006
EU/2/00/026/001-004	Porcilis AR-T DF	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/00/026/001-004/IS	Porcilis AR-T DF	Islandia	8.3.2006
EU/2/00/027/001/NO-003/NO	Pirsue	Norwegia	10.3.2006
EU/2/00/027/001-003	Pirsue	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/00/028/002/NO-008 /NO	Zubrin	Norwegia	7.4.2006
EU/2/00/028/002-008	Zubrin	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/00/028/002-008/IS	Zubrin	Islandia	11.4.2006
EU/2/01/029/001/NO-003/NO	Eurican Herpes	Norwegia	18.5.2006
EU/2/01/029/001-003	Eurican Herpes	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/01/029/001-003/IS	Eurican Herpes	Islandia	8.6.2006
EU/2/96/001/001-010	Porcilis Porcoli	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/96/001/NO-010/NO	Porcilis Porcoli	Norwegia	5.5.2006

ZAŁĄCZNIK III

Wykaz przedłużonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r. przedłużono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/1/00/137/013-018	Avandia	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/00/146/030	Keppra	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/146/030/IS	Keppra	Islandia	7.4.2006
EU/1/00/146/030/NO	Keppra	Norwegia	28.4.2006
EU/1/00/150/016-024	Actos	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/151/014-022	Glustin	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/00/162/019-021	Prandin	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/03/255/004-005	Ventavis	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/03/262/007/NO-008/NO	Emend	Norwegia	28.6.2006
EU/1/03/262/007-008	Emend	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/03/262/007-008/IS	Emend	Islandia	19.6.2006
EU/1/03/265/005/NO-006/NO	Bonviva	Norwegia	2.5.2006
EU/1/03/265/005-006/IS	Bonviva	Islandia	12.6.2006
EU/1/03/266/005/NO-006/NO	Bondenza	Norwegia	8.5.2006
EU/1/04/279/033/NO-035/NO	Lyrica	Norwegia	19.6.2006
EU/1/04/279/033-035	Lyrica	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/04/296/007	Cymbalta	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/04/296/008	Cymbalta	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/04/297/007	Xeristar	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/04/297/008	Xeristar	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/04/302/004	Prialt	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/04/302/004/IS	Prialt	Islandia	22.4.2006
EU/1/04/302/004/NO	Prialt	Norwegia	29.3.2006
EU/1/05/319/003-004	Xolair	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/96/007/029-030	Humalog	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/98/063/007/IS	Rebif	Islandia	30.5.2006
EU/1/98/063/007/NO	Rebif	Norwegia	16.2.2006
EU/1/98/076/022-024	NovoNorm	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/98/089/017-019	Pritor	Lichtenstein	30.4.2006
EU/1/99/107/005	Rebetol	Lichtenstein	30.4.2006

Numer UE	Produkt	Państwo	Data przedłużenia pozwolenia
EU/2/00/019/005-007/IS	Purevax FeL V	Islandia	9.3.2006
EU/2/02/035/007	SevoFlo	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/03/037/005/NO	Proteqflu	Norwegia	15.3.2006
EU/2/03/038/005/NO	Proteqflu-Te	Norwegia	15.3.2006
EU/2/04/044/002/NO	Aivlosin	Norwegia	4.3.2006
EU/2/04/044/003-005/IS	Aivlosin	Islandia	22.3.2006
EU/2/97/004/016/NO-023/NO	Metacam	Norwegia	22.4.2006
EU/2/97/004/016-023	Metacam	Lichtenstein	30.4.2006
EU/2/97/004/016-023/IS	Metacam	Islandia	7.4.2006

ZAŁĄCZNIK IV

Wykaz wycofanych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r. wycofano następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data wycofania pozwolenia
EU/1/00/137/001	Avandia	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/01/183/002-003, 006, 009-010, 012, 014, 016-17	HBVAXPRO	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/02/245/001	Theryttrex	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/02/245/001/IS	Theryttrex	Islandia	10.2.2006
EU/1/06/024/006, 009	Crixivan	Liechtenstein	31.1.2006
EU/1/96/022/001, 003, 005, 007, 013, 015	Zyprexa	Liechtenstein	31.1.2006
EU/1/97/052/001/NO-006/NO, 009/NO-010/NO	Daquiran	Norwegia	22.2.2006
EU/1/97/052/001-006, 009-010	Daquiran	Lichtenstein	28.2.2006
EU/1/97/052/001-010/IS	Daquiran	Islandia	10.2.2006
EU/1/98/075/001-002	Fortovase	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/98/075/001-002/IS	Fortovase- Saquinavir	Islandia	26.6.2006
EU/1/98/087/001/NO-003/NO	Infergen	Norwegia	30.5.2006
EU/1/98/087/001-003	Infergen	Lichtenstein	30.6.2006
EU/1/98/087/001-003/IS	Infergen	Islandia	16.6.2006
EU/2/00/028/001	Zubrin	Lichtenstein	28.2.2006
EU/2/98/010/001-003, 015-016, 019-020	Econor	Lichtenstein	31.1.2006

ZAŁĄCZNIK V

Wykaz zawieszonych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu

W okresie od dnia 1 stycznia do dnia 30 czerwca 2006 r. zawieszono następujące pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w państwach EFTA należących do EOG:

Numer UE	Produkt	Państwo	Data zawieszenia pozwolenia
EU/1/02/239/001-030	Bextra	Lichtenstein	31.1.2006