



LATVIJAS VĒSTNESIS

LATVIJAS REPUBLIKAS OFICIĀLAIS LAIKRAKSTS
Galvenais redaktors — OSKARS GERTS

DOKUMENTI

VALSTS NORMATĪVIE TIESĪBU AKTI
2004.gads, 3.februāris

EIROPAS SAVIENĪBAS DOKUMENTI

Oficiālā publikācija

ES 11. burtnīca

TRATADO RELATIVO A LA ADHESIÓN A LA UNIÓN EUROPEA 2003
SMLOUVA O PŘISTOUPENÍ K EVROPSKÉ UNII 2003
TRAKTAT OM TILTRÆDELSE AF DEN EUROPÆISKE UNION 2003
VERTRAG ÜBER DEN BEITRITT ZUR EUROPÄISCHEN UNION 2003
2003. AASTA EUROOPA LIIDUGA ÜHINEMISE LEPING
ΣΥΝΘΗΚΗ ΠΡΟΣΧΩΡΗΣΕΩΣ ΣΤΗΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ 2003
TREATY OF ACCESSION TO THE EUROPEAN UNION 2003
TRAITE RELATIF A L'ADHESION A L'UNION EUROPEENNE DE 2003
CONRADH AONTACHAIS LEIS AN AONTAS EORPACH 2003
TRATTATO DI ADESIONE ALL'UNIONE EUROPEA 2003
LĪGUMS PAR PIEVIENOŠANOS EIROPAS SAVIENĪBAI, 2003
2003 M. STOJIMO Į EUROPOS SAJUNGĄ SUTARTIS
AZ EURÓPAI UNIÓHOZ TÖRTÉNŐ CSATLAKOZÁS RÓL SZÓLÓ SZERZŐDÉS 2003
IT-TRATTAT TA' L-ADEŻJONI MA' L-UNJONI EWROPEA 2003
VERDRAG BETREFFENDE DE TOETREDING TOT DE EUROPESE UNIE 2003
TRAKTAT O PRZYSTĄPIENIU DO UNII EUROPEJSKIEJ 2003
TRATADO DE ADESAO À UNIÃO EUROPEIA DE 2003
ZMLUVA O PRISTÚPENÍ K EURÓPSKEJ ÚNII 2003
POGODBA O PRISTOPU K EVROPSKI UNIJI 2003
SOPIMUS LIITTYMISESTÄ EUROOPAN UNIONIIN 2003
FÖRDRAGET OM ANSLUTNING TILL EUROPEISKA UNIONEN 2003

**Akts par pievienošanās nosacījumiem un pielāgojumiem
līgumos, kas ir Eiropas Savienības pamatā**

- X pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Ungārija
XI pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Malta
Pielikuma
A papildinājums. Farmaceitisko produktu saraksts, kas iekļaujams pie pasākumiem,
kuri saskaņoti attiecībā uz 1. sadaļu (0–8; A–D)

Dokumentu publikācijas satura rādītājs

	Burt- nīca	Lap- puse		Burt- nīca	Lap- puse
L i k u m s par līgumu			Pielikumi		
par pievienošanos Eiropas Savienībai	1	6	I p i e l i k u m s. Šengenas <i>acquis</i> noteikumi, kas iekļauti Eiropas Savienības sistēmā, kā arī akti, kas pieņemti atbilstīgi tam vai kā citādi saistīti ar to, kuri no pievienošanās ir saistoši jaunajām dalībvalstīm un piemērojami tajās (minēti Pievienošanās akta 3. pantā)	1	20
L i ģ u m s starp Beļģijas Karalisti, Dānijas Karalisti, Vācijas Federatīvo Republiku, Grieķijas Republiku, Spānijas Karalisti, Francijas Republiku, Īriju, Itālijas Republiku, Luksemburgas Lielhercogisti, Nīderlandes Karalisti, Austrijas Republiku, Portugāles Republiku, Somijas Republiku, Zviedrijas Karalisti, Lielbritānijas un Ziemeļīrijas Apvienoto Karalisti (Eiropas Savienības dalībvalstīm) un Čehijas Republiku, Igaunijas Republiku, Kipras Republiku, Latvijas Republiku, Lietuvas Republiku, Ungārijas Republiku, Maltas Republiku, Polijas Republiku, Slovēnijas Republiku, Slovākijas Republiku par Čehijas Republikas, Igaunijas Republikas, Kipras Republikas, Latvijas Republikas, Lietuvas Republikas, Ungārijas Republikas, Maltas Republikas, Polijas Republikas, Slovēnijas Republikas un Slovākijas Republikas pievienošanās Eiropas Savienībai	1	7	I I p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 20. pantā minētais saraksts	1	22
A k t s par Čehijas Republikas, Igaunijas Republikas, Kipras Republikas, Latvijas Republikas, Lietuvas Republikas, Ungārijas Republikas, Maltas Republikas, Polijas Republikas, Slovēnijas Republikas un Slovākijas Republikas pievienošanās nosacījumiem un pielāgojumiem līgumos, kas ir Eiropas Savienības pamatā	1	10	1. Brīva preču aprīte	1	22
P i r m ā d a ļ a. PRINCIPI	1	10	A. Mehāniskie transportlīdzekļi	1	22
O t r ā d a ļ a. LĪGUMU PIELĀGOJUMI	1	12	B. Mēslojumi	1	29
I sadaļa. Organizatoriski noteikumi	1	12	C. Kosmētikas līdzekļi	1	29
1. nodaļa. Eiropas Parlaments	1	12	D. Reglamentētā metroloģija un fasēšana	1	29
2. nodaļa. Padome	1	12	E. Spiedtvertnes	1	30
3. nodaļa. Tiesa	1	12	F. Tekstilmateriāli un apavi	1	30
4. nodaļa. Ekonomikas un sociālo lietu komiteja	1	13	G. Stikls	1	30
5. nodaļa. Reģionu komiteja	1	13	H. Horizontālie un procedūras pasākumi	1	31
6. nodaļa. Zinātnes un tehnikas komiteja	1	13	I. Valsts līgumi	1	32
7. nodaļa. Eiropas Centrālā banka	1	13	J. Pārtikas produkti	1	45
II sadaļa. Citi pielāgojumi	1	13	K. Ķīmikālijas	1	48
T r e š ā d a ļ a. PASTĀVĪGIE NOTEIKUMI	1	13	2. Personu pārvietošanās brīvība	2	106
I sadaļa. Iestāžu pieņemto aktu pielāgojumi	1	13	A. Sociālais nodrošinājums	2	106
II sadaļa. Citi noteikumi	1	13	B. Darba ņēmēju brīva pārvietošanās	2	148
C e t u r t ā d a ļ a. PAGAUDU NOTEIKUMI	1	14	C. Profesionālo kvalifikāciju savstarpēja atzišana	2	148
I sadaļa. Pārejas posma pasākumi	1	14	I. Vispārējā sistēma	2	148
II sadaļa. Citi noteikumi	1	17	II. Juridiskās profesijas	2	152
P i e k t ā d a ļ a. NOTEIKUMI PAR ŠĀ AKTA ĪSTENOŠANU	1	17	III. Ārstu un vidējā medicīnas personāla darbība	2	152
I sadaļa. Iestāžu un struktūru izveide	1	17	IV. Arhitektūra	2	180
II sadaļa. Iestāžu pieņemto aktu piemērojamība	1	18	D. Pilsoņu tiesības	2	184
III sadaļa. Nobeiguma noteikumi	1	19	3. Pakalpojumu sniegšanas brīvība	3	190
			4. Uzņēmējdarbības tiesības	3	192
			A. Uzņēmējdarbības tiesības	3	192
			B. Grāmatvedības standarti	3	193
			C. Rūpnieciskā īpašuma tiesības	3	194
			I. Kopienas preču zīme	3	194
			II. Papildu aizsardzības sertifikāti	3	195
			III. Kopienas dizainparaugi	3	196
			5. Konkurences politika	3	196
			6. Lauksaimniecība	3	198
			A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	3	198
			B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā	3	218
			I. Tiesību akti veterinārijas jomā	3	218
			II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā	3	258
			7. Zivsaimniecība	3	262
			8. Transporta politika	4	270
			A. Iekšzemes transports	4	270
			B. Jūras transports	4	271
			C. Autotransports	4	271
			D. Dzelzceļa transports	4	274
			E. Pārvaldājumi pa iekšējiem ūdensceļiem	4	283
			F. Eiropas transporta tīkls	4	285
			G. Gaisa transports	4	372
			9. Nodokļu politika	5	378
			10. Statistika	5	382
			11. Sociālā politika un nodarbinātība	5	394

	Burt-	Lap-
	nīca	puse
12. Enerģētika	5	395
A. Vispārīgi noteikumi	5	395
B. Enerģijas etiķete	5	397
13. Mazie un vidējie uzņēmumi	5	424
14. Izglītība un apmācība	5	424
15. Reģionālā politika un strukturālo instrumentu koordinācija	5	424
16. Vide	5	428
A. Atkritumu apsaimniekošana	5	428
B. Ūdens kvalitāte	5	428
C. Dabas aizsardzība	5	430
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība	5	451
E. Aizsardzība pret radiāciju	5	453
F. Ķīmikālijas	5	456
17. Patērētāju tiesību un veselības aizsardzība	6	462
18. Sadarbība tieslietu un iekšlietu jomā	6	462
A. Tiesiskā sadarbība civillietās un komercietās	6	462
B. Vīzu politika	6	466
C. Ārējās robežas	6	471
D. Dažādi	6	495
19. Muitas savienība	6	495
A. Tehniskie pielāgojumi Muitas kodeksā un tā īstenošanas noteikumos	6	495
I. Muitas kodekss	6	495
II. Īstenošanas noteikumi	6	495
B. Citi tehniskie pielāgojumi	6	501
20. Ārējās attiecības	6	502
21. Kopējā ārpolitika un drošības politika	6	510
22. Iestādes	6	512
III pielikums. Pievienošanās akta 21. pantā minētais saraksts	7	518
1. Personu pārvietošanās brīvība	7	518
2. Lauksaimniecība	7	518
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	7	518
B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā	7	518
I. Tiesību akti veterinārijas jomā	7	518
II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā	7	519
3. Zivsaimniecība	7	519
4. Statistika	7	520
5. Reģionālā politika un strukturālo instrumentu koordinācija	7	520
IV pielikums. Pievienošanās akta 22. pantā minētais saraksts	7	521
1. Brīva kapitāla aprīte	7	521
2. Uzņēmējdarbības tiesības	7	521
3. Konkurences politika	7	521
4. Lauksaimniecība	7	521
5. Muitas savienība	7	522
Pielikuma papildinājums	7	524
V pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Čehijas Republika	7	531
1. Personu pārvietošanās brīvība	7	531
2. Brīva kapitāla aprīte	7	532
3. Lauksaimniecība	7	533
A. Tiesību akti veterinārijas jomā	7	533
B. Tiesību akti fitosanitārijas jomā	7	533
4. Transporta politika	7	533
5. Nodokļu politika	7	534

6. Enerģētika	7	534
7. Vide	7	535
A. Atkritumu apsaimniekošana	7	535
B. Ūdens kvalitāte	7	535
C. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība	7	535
Pielikuma A papildinājums	7	535
Pielikuma B papildinājums	7	539
VI pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Igaunija	7	540
1. Personu pārvietošanās brīvība	7	540
2. Pakalpojumu sniegšanas brīvība	7	541
3. Brīva kapitāla aprīte	7	542
4. Lauksaimniecība	7	542
5. Zivsaimniecība	7	542
6. Transporta politika	7	543
7. Nodokļu politika	7	543
8. Enerģētika	7	544
9. Vide	7	544
A. Gaisa kvalitāte	7	544
B. Atkritumu apsaimniekošana	7	544
C. Ūdens kvalitāte	7	544
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība	7	545
E. Dabas aizsardzība	7	545
VII pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Kipra	7	546
1. Brīva preču aprīte	7	546
2. Pakalpojumu sniegšanas brīvība	7	546
3. Brīva kapitāla aprīte	7	546
4. Konkurences politika	7	546
5. Lauksaimniecība	7	546
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	7	546
B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā	7	546
6. Transporta politika	7	547
7. Nodokļu politika	7	547
8. Enerģētika	7	547
9. Vide	7	547
A. Gaisa kvalitāte	7	547
B. Atkritumu apsaimniekošana	7	547
C. Ūdens kvalitāte	7	548
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība	7	548
Pielikuma papildinājums	7	548
VIII pielikums. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Latvija	7	584
1. Personu pārvietošanās brīvība	7	584
2. Pakalpojumu sniegšanas brīvība	7	585
3. Brīva kapitāla aprīte	7	586
4. Lauksaimniecība	7	586
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	7	586
B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā	7	586
I. Tiesību akti veterinārijas jomā	7	586
II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā	7	587
5. Zivsaimniecība	7	587
6. Transporta politika	7	587
7. Nodokļu politika	7	588
8. Sociālā politika un nodarbinātība	7	589

	Burt- nīca	Lap- puse		Burt- nīca	Lap- puse
9. Enerģētika	7	589	3. Konkurences politika.....	11	850
10. Vide	7	589	4. Lauksaimniecība.....	11	852
A. Gaisa kvalitāte	7	589	A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	11	852
B. Atkritumu apsaimniekošana.....	7	590	B. Tiesību akti veterinārijas		
C. Ūdens kvalitāte	7	590	un fitosanitārijas jomā	11	854
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole			I. Tiesību akti veterinārijas jomā	11	854
un riska pārvaldība	7	590	II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā.....	11	854
E. Kodoldrošība un aizsardzība pret radiāciju	7	591	5. Zivsaimniecība	11	855
Pielikuma A papildinājums	7	591	6. Transporta politika	11	855
Pielikuma B papildinājums.....	7	600	7. Nodokļu politika	11	855
I X p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā			8. Sociālā politika un nodarbinātība	11	855
minētais saraksts: Lietuva	8	606	9. Enerģētika	11	855
1. Brīva preču aprīte.....	8	606	10. Vide	11	856
2. Personu pārvietošanās brīvība.....	8	606	A. Gaisa kvalitāte	11	856
3. Pakalpojumu sniegšanas brīvība.....	8	608	B. Atkritumu apsaimniekošana.....	11	856
4. Brīva kapitāla aprīte.....	8	608	C. Ūdens kvalitāte	11	856
5. Lauksaimniecība.....	8	608	D. Dabas aizsardzība.....	11	857
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	8	608	E. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole		
B. Tiesību akti veterinārijas			un riska pārvaldība	11	857
un fitosanitārijas jomā	8	608	11. Muitas savienība.....	11	857
I. Tiesību akti veterinārijas jomā	8	608	Pielikuma A papildinājums	11	858
II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā.....	8	609	Pielikuma B papildinājums		
6. Zivsaimniecība	8	609	Pielikuma C papildinājums		
7. Transporta politika	8	609	X I I p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā		
8. Nodokļu politika	8	610	minētais saraksts: Polija		
9. Enerģētika	8	611	1. Brīva preču aprīte		
10. Vide	8	611	2. Personu brīva pārvietošanās		
A. Gaisa kvalitāte	8	611	3. Pakalpojumu sniegšanas brīvība		
B. Atkritumu apsaimniekošana.....	8	611	4. Brīva kapitāla aprīte		
C. Ūdens kvalitāte	8	611	5. Konkurences politika		
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole			6. Lauksaimniecība		
un riska pārvaldība	8	611	A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā		
Pielikuma A papildinājums	8	612	B. Tiesību akti veterinārijas		
Pielikuma A papildinājums (turpinājums)	9	686	un fitosanitārijas jomā		
Pielikuma A papildinājums (nobeigums)	10	774	I. Tiesību akti veterinārijas jomā		
Pielikuma B papildinājums.....	10	830	II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā		
X p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā			7. Zivsaimniecība		
minētais saraksts: Ungārija.....	11	838	8. Transporta politika		
1. Personu pārvietošanās brīvība.....	11	838	9. Nodokļu politika		
2. Pakalpojumu sniegšanas brīvība.....	11	839	10. Sociālā politika un nodarbinātība		
3. Brīva kapitāla aprīte.....	11	840	11. Enerģētika		
4. Konkurences politika.....	11	840	12. Telekomunikācijas un informācijas tehnoloģijas		
5. Lauksaimniecība.....	11	841	13. Vide		
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā	11	841	A. Gaisa kvalitāte		
B. Tiesību akti veterinārijas jomā	11	841	B. Atkritumu apsaimniekošana		
6. Transporta politika	11	842	C. Ūdens kvalitāte		
7. Nodokļu politika	11	843	D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole		
8. Vide	11	844	un riska pārvaldība		
A. Atkritumu apsaimniekošana	11	844	E. Kodoldrošība un aizsardzība		
B. Ūdens kvalitāte	11	844	pret radiāciju		
C. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole			Pielikuma A papildinājums		
un riska pārvaldība	11	844	Pielikuma B papildinājums		
9. Muitas savienība.....	11	845	Pielikuma C papildinājums		
Pielikuma A papildinājums	11	846	X I I I p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā		
Pielikuma B papildinājums.....	11	849	minētais saraksts: Slovēnija		
X I p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā			1. Brīva preču aprīte		
minētais saraksts: Malta.....	11	850	2. Personu brīva pārvietošanās		
1. Brīva preču aprīte.....	11	850	3. Pakalpojumu sniegšanas brīvība		
2. Personu pārvietošanās brīvība.....	11	850	4. Brīva kapitāla aprīte		

	Burt- nīca	Lap- puse	Burt- nīca	Lap- puse
5. Lauksaimniecība			X V	p i e l i k u m s. Maksimālās papildu apropriācijas, kas minētas Pievienošanās akta 32. panta 1. punktā
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā				
B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā			X V I	p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 52. panta 1. punktā minētais saraksts
I. Tiesību akti veterinārijas jomā				
II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā				
6. Nodokļu politika				
7. Sociālā politika un nodarbinātība			X V I I	p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 52. panta 2. punktā minētais saraksts
8. Enerģētika				
9. Vide			X V I I I	p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 52. panta 3. punktā minētais saraksts
A. Atkritumu apsaimniekošana				
B. Ūdens kvalitāte				
C. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība				
Pielikuma A papildinājums			Protokoli	
Pielikuma B papildinājums			Pr o t o k o l s N r . 1	par grozījumiem Eiropas Investīciju bankas statūtos
X I V p i e l i k u m s. Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Slovākija			Pr o t o k o l s N r . 2	par Čehijas Republikas tērauda rūpniecības restrukturizāciju
1. Personu brīva pārvietošanās			Pr o t o k o l s N r . 3	par Lielbritānijas un Ziemeļīrijas Apvienotās Karalistes suverēnajām bāzu teritorijām Kiprā
2. Pakalpojumu sniegšanas brīvība			Pr o t o k o l s N r . 4	par Ignalinas kodolelektrostaciju Lietuvā
3. Brīva kapitāla aprīte			Pr o t o k o l s N r . 5	par personu sauszemes tranzītu starp Kaļiņingradas apgabalu un citām Krievijas Federācijas daļām
4. Konkurences politika			Pr o t o k o l s N r . 6	par otro mājokļu iegādi Maltā
5. Lauksaimniecība			Pr o t o k o l s N r . 7	par abortiem Maltā
A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā			Pr o t o k o l s N r . 8	par Polijas tērauda rūpniecības restrukturizāciju
B. Tiesību akti veterinārijas jomā			Pr o t o k o l s N r . 9	par Bohunices V1 kodolelektrostācijas 1. un 2. bloku Slovākijā
6. Transporta politika			Pr o t o k o l s N r . 10	par Kipru
7. Nodokļu politika				
8. Enerģētika				
9. Vide				
A. Gaisa kvalitāte				
B. Atkritumu apsaimniekošana				
C. Ūdens kvalitāte				
D. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība				
Pielikuma papildinājums				

X PIELIKUMS

Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Ungārija

1. PERSONU PĀRVIEĻOŠANĀS BRĪVĪBA

Eiropas Kopienas dibināšanas līgums;

31968 L 0360: Padomes Direktīva 68/360/EEK (1968. gada 15. oktobris) par ierobežojumu atcelšanu attiecībā uz dalībvalstu darba ņēmēju un viņu ģimeņu pārvietošanos un uzturēšanos Kopienā (OV L 257, 19.10.1968., 13. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 11994 N: Akts par pievienošanās nosacījumiem un Līgumu pielāgojumiem – Austrijas Republikas, Somijas Republikas un Zviedrijas Karalistes pievienošanās (OV C 241, 29.8.1994., 21. lpp.);

31968 R 1612: Padomes Regula (EEK) Nr. 1612/68 (1968. gada 15. oktobris) par darba ņēmēju brīvu pārvietošanos Kopienā (OV L 257, 19.10.1968., 2. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31992 R 2434: Padomes 27.7.1992. Regula (EEK) Nr. 2434/92 (OV L 245, 26.8.1992., 1. lpp.);

31996 L 0071: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 96/71/EK (1996. gada 16. decembris) par darba ņēmēju nosūtīšanu saistībā ar pakalpojumu sniegšanu (OV L 18, 21.1.1997., 1. lpp.).

1. Attiecībā uz darba ņēmēju pārvietošanās brīvību un pakalpojumu sniegšanas brīvību, kas saistīta ar darba ņēmēju pagaidu pārvietošanos, kā tā definēta Direktīvas 96/71/EK 1. pantā, EK līguma 39. pantu un 49. panta pirmo daļu Ungārijas attiecībās ar Beļģiju, Čehijas Republiku, Dāniju, Vāciju, Igauniju, Grieķiju, Spāniju, Franciju, Īriju, Itāliju, Latviju, Lietuvu, Luksemburgu, Nīderlandi, Austriju, Poliju, Portugāli, Slovēniju, Slovākiju, Somiju, Zviedriju un Apvienoto Karalisti pilnībā piemēro, ievērojot 2. līdz 14. punktā paredzētos pārejas noteikumus.

2. Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta, pašreizējās dalībvalstis divus gadus pēc pievienošanās dienas piemēros attiecīgo valstu pasākumus vai pasākumus, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, kuri reglamentē Ungārijas pilsoņu pieeju šo valstu darba tirgiem. Pašreizējās dalībvalstis var turpināt šo pasākumu īstenošanu piecus gadus pēc pievienošanās dienas.

Ungārijas pilsoņi, kas pievienošanās dienā likumīgi strādā kādā no pašreizējām dalībvalstīm un kam uz nepārtrauktu 12 mēnešu vai ilgāku laika posmu ir pieeja kādas pašreizējās dalībvalsts darba tirgum, saglabās pieeju attiecīgās dalībvalsts darba tirgum, bet ne citu tādu dalībvalstu darba tirgiem, kuras īsteno savus iekšējos pasākumus.

Ungārijas pilsoņiem, kam pēc pievienošanās uz nepārtrauktu 12 mēnešu vai ilgāku laika posmu ir pieeja kādas pašreizējās dalībvalsts darba tirgum, ir tādas pašas tiesības.

Iepriekš šā punkta otrajā un trešajā daļā minētie Ungārijas pilsoņi zaudē minētajās daļās paredzētās tiesības, ja viņi brīvprātīgi atstāj attiecīgās dalībvalsts darba tirgu.

Ungārijas pilsoņiem, kas kādā no pašreizējām dalībvalstīm likumīgi strādā pievienošanās dienā vai laika posmā, kad tiek īstenoti attiecīgās valsts pasākumi, un kam pieeja attiecīgās dalībvalsts darba tirgum ir uz laika posmu, kas isāks par 12 mēnešiem, nav minēto tiesību.

3. Pirms beidzas divu gadu laika posms pēc pievienošanās dienas, Padome pārskata 2. punktā paredzēto pārejas noteikumu darbību, pamatojoties uz Komisijas ziņojumu.

Pēc minētās izskatīšanas un ne vēlāk kā beidzoties divu gadu laika posmam pēc pievienošanās dienas pašreizējās dalībvalstis paziņo Komisijai, vai tās turpinās īstenot attiecīgos valstu pasākumus vai pasākumus, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, vai arī turpmāk piemēros Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pantu. Ja šāds paziņojums netiek sniegts, piemēro Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pantu.

4. Pēc Ungārijas lūguma var veikt vienu papildu izskatīšanu. Šādā gadījumā piemēro 3. punktā izklāstīto procedūru, un izskatīšanu pabeidz sešos mēnešos pēc Ungārijas lūguma saņemšanas.

5. Dalībvalstis, kuras turpina īstenot attiecīgos valsts pasākumus vai pasākumus, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, 2. punktā minētā piecu gadu laika posma beigās var – ja pastāv nopietni darba tirgus traucējumi vai to rašanās iespēja un iepriekš paziņojot Komisijai – septiņus gadus pēc pievienošanās dienas turpināt īstenot minētos pasākumus. Ja šāds paziņojums netiek sniegts, piemēro Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pantu.

6. Septiņu gadu laika posmā pēc pievienošanās dienas tās dalībvalstis, kurās saskaņā ar 3., 4. vai 5. punktu attiecībā uz Ungārijas pilsoņiem piemēro Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pantu un kuras minētajā laika posmā Ungārijas pilsoņiem uzskaites nolūkā izsniedz darba atļaujas, minētās atļaujas izsniegs automātiski.

7. Dalībvalstis, kurās atbilstīgi 3., 4. vai 5. punktam attiecībā uz Ungārijas pilsoņiem piemēro Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pantu, var septiņu gadu laika posmā pēc pievienošanās dienas izmantot turpmākajās šā punkta daļās izklāstītās procedūras.

Ja kādā no šā punkta pirmajā daļā minētajām dalībvalstīm ir vai ir paredzami darba tirgus traucējumi, kas varētu nopietni apdraudēt dzīves vai nodarbinātības līmeni konkrētajā reģionā vai profesijā, tad šī dalībvalsts par to informē Komisiju un pārējās dalībvalstis, sniedzot visu attiecīgo informāciju. Pamatojoties uz šo informāciju, dalībvalsts var lūgt, lai Komisija nosaka, ka Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošana pilnīgi vai daļēji jāaptur, lai attiecīgajā reģionā vai profesijā atjaunotu normālo situāciju. Par piemērošanas apturēšanu, kā arī apturēšanas ilgumu un apjomu Komisija lemj, vēlākais, divas nedēļas pēc attiecīga lūguma saņemšanas un savu lēmumu dara zināmu Padomei. Ikviens dalībvalsts var divas nedēļas pēc dienas, ar ko datēts Komisijas lēmums, lūgt Padomi atcelt vai grozīt attiecīgo lēmumu. Par šādiem lūgumiem Padome divās nedēļās pieņem lēmumu ar kvalificētu balsu vairākumu.

Steidzamos un izņēmuma gadījumos šā punkta pirmajā daļā minētā dalībvalsts var apturēt Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošanu, tūlīt pēc tam iesniedzot Komisijai pamatotu paziņojumu.

8. Kamēr atbilstīgi 2. līdz 5. punktam un 7. punktam ir apturēta Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošana, Ungārijā attiecībā uz pašreizējo dalībvalstu pilsoņiem un pašreizējās dalībvalstīs attiecībā uz Ungārijas pilsoņiem piemēro Regulas 11. pantu, ņemot vērā šādus nosacījumus:

– Regulas 10. panta 1. punkta a) apakšpunktā minētajiem darba ņēmēja ģimenes locekļiem, kas kopā ar darba ņēmēju pievienošanās dienā likumīgi dzīvo kādā dalībvalstī, pēc pievienošanās nekavējoties ir pieeja darba tirgum šajā dalībvalstī. Tas neattiecas uz tādu darba ņēmēju ģimenes locekļiem, kam pieeja attiecīgās dalībvalsts darba tirgum ir atļauta uz laika posmu līdz 12 mēnešiem;

– Regulas 10. panta 1. punkta a) apakšpunktā minētajiem darba ņēmēja ģimenes locekļiem, kuri kopā ar darba ņēmēju likumīgi dzīvo kādā dalībvalstī no dienas, kas ir pēc pievienošanās dienas, taču laika posmā, kad tiek piemēroti iepriekš izklāstītie pārejas noteikumi, ir pieeja attiecīgās dalībvalsts darba tirgum, tiklīdz viņi vismaz astoņpadsmit mēnešus ir dzīvojuši attiecīgajā dalībvalstī vai arī trešajā gadā pēc pievienošanās dienas, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk.

Šie noteikumi neskar labvēlīgākus pasākumus, ko paredz attiecīgās valsts tiesību akti vai kas izriet no divpusējiem nolīgumiem.

9. Ja dažus Direktīvas 68/360/EEK noteikumus nav iespējams nošķirt no Regulas (EEK) Nr. 1612/68 noteikumiem, kurus nepiemēro atbilstīgi 2. līdz 5., 7. un 8. punktam, tad Ungārijā un pašreizējās dalībvalstīs drīkst atkāpties no minētajiem noteikumiem, ciktāl tas vajadzīgs, lai piemērotu 2. līdz 5., 7. un 8. punktu.

10. Visos gadījumos, kad atbilstīgi iepriekš izklāstītajiem pārejas noteikumiem pašreizējās dalībvalstīs īsteno attiecīgo valsts pasākumus vai pasākumus, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, Ungārijā var paturēt spēkā ekvivalentus pasākumus attiecībā uz konkrētās dalībvalsts vai konkrēto dalībvalstu pilsoņiem.

11. Ja kāda no pašreizējām dalībvalstīm aptur Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošanu, Ungārijā var attiecībā uz Čehijas Republiku, Igauniju, Latviju, Lietuvu, Poliju, Slovēniju un Slovākiju izmantot procedūras, kas izklāstītas 7. punktā. Šādos laikposmos darba atļaujas, ko Ungārijā pārraudzības nolūkā izsniedz Čehijas Republikas, Igaunijas, Latvijas, Lietuvas, Polijas, Slovēnijas un Slovākijas pilsoņiem, tiek izsniegtas automātiski.

12. Pašreizējās dalībvalstīs, kas atbilstīgi 2. līdz 5. un 7. līdz 9. punktam īsteno savas valsts pasākumus, var atbilstīgi saviem tiesību aktiem noteikt plašāku pārvietošanās brīvību nekā pastāv pievienošanās dienā, tostarp paredzēt pilnīgu pieeju darba tirgum. Sākot ar trešo gadu pēc pievienošanās dienas, ikviena pašreizējā dalībvalstīs, kas īsteno savas valsts pasākumus, var jebkurā laikā nolemt, ka minēto pasākumu vietā piemēros Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta noteikumus. Par jebkuru šādu lēmumu informē Komisiju.

13. Lai atsevišķās jutīgās pakalpojumu jomās darba tirgū novērstu nopietnus traucējumus vai šādu traucējumu rašanās iespēju, ko dažos reģionos var izraisīt transnacionāla pakalpojumu sniegšana, kā tā definēta Direktīvas 96/71/EK 1. pantā, un tiktāl, ciktāl tās atbilstīgi iepriekš izklāstītajiem pārejas noteikumiem attiecībā uz Ungārijas darba ņēmējiem īsteno savas valsts pasākumus vai pasākumus, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, Vācija un Austrija var – iepriekš par to informējot Komisiju – atkāpties no EK līguma 49. panta 1. daļas, lai saistībā ar pakalpojumiem, kurus sniedz sabiedrības, kas veic uzņēmējdarbību Ungārijā, ierobežotu tādu darba ņēmēju pagaidu pārvietošanos, kuru tiesībām strādāt Vācijā un Austrijā piemērojami šo valstu iekšējie pasākumi.

Pakalpojumu jomas, uz kurām var attiecināt minēto atkāpi, ir šādas:

– Vācijā:

Joma	NACE * kods, ja nav norādīts citādi
Būvniecība, tostarp saistītās nozares	45.1. līdz 4.; Darbības jomas, kas uzskaitītas Direktīvas 96/71/EK pielikumā
Ēku tīrīšana un uzkopšana	74.70. Ēku tīrīšana un uzkopšana
Citi pakalpojumi	74.87. Vienīgi iekštelpu tapsētāju darbība

– Austrijā:

Joma	NACE * kods, ja nav norādīts citādi
Dārzkopības pakalpojumi	01.41.
Akmens sadalīšana, apstrāde un apdare	26.7.
Metāla būvkonstrukciju un to daļu ražošana	28.11.

Būvniecība, tostarp saistītās nozares	45.1. līdz 4.; Darbības jomas, kas uzskaitītas Direktīvas 96/71/EK pielikumā
Apsardzes darbība	74.60.
Ēku tīrīšana un uzkopšana	74.70.
Mājas aprūpe	85.14.
Sociālā palīdzība bez izmitināšanas	85.32.

* NACE: skat. 31990 R 3037: Padomes Regula (EEK) Nr. 3037/90 (1990. gada 9. oktobris) par saimniecisko darbību statistisko klasifikāciju Eiropas Kopienā (OV L 293, 24.10.1990., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara 32002 R 0029: Komisijas 19.12.2001. Regula (EK) Nr. 29/2002 (OV L 6, 10.1.2002., 3. lpp.).

Tiktāl, ciktāl Vācija un Austrija saskaņā ar iepriekšējām šā punkta daļām atkāpjas no EK līguma 49. panta 1. daļas, Ungārijā var veikt līdzvērtīgus pasākumus, par to iepriekš paziņojot Komisijai.

Šā punkta piemērošanas sekas nedrīkst būt tādi darba ņēmēju pagaidu pārvietošanās nosacījumi saistībā ar pakalpojumu transnacionālu sniegšanu Vācijā vai Austrijā un Ungārijā, kas būtu vairāk ierobežojoši kā nosacījumi, kuri ir spēkā Pievienošanās līguma parakstīšanas dienā.

14. Iepriekš 2. līdz 5. un 7. līdz 12. punktā izklāstīto noteikumu piemērošanas sekas nedrīkst būt tādi nosacījumi Ungārijas pilsoņu pieejai pašreizējo dalībvalstu darba tirgiem, kas būtu vairāk ierobežojoši kā nosacījumi, kuri ir spēkā Pievienošanās līguma parakstīšanas dienā.

Neskarot 1. līdz 13. punktā izklāstītos noteikumus, visos laikposmos, kad tiek īstenoti attiecīgo valstu pasākumi vai pasākumi, kas izriet no divpusējiem nolīgumiem, pašreizējās dalībvalstīs saistībā ar pieeju savam darba tirgum dod priekšroku darba ņēmējiem, kas ir ES dalībvalstu pilsoņi, nevis darba ņēmējiem, kas ir trešo valstu pilsoņi.

Režīms, ko piemēro Ungārijas migrējošiem darba ņēmējiem un viņu ģimenēm, kas likumīgi dzīvo un strādā kādā citā dalībvalstī, vai citu dalībvalstu migrējošiem darba ņēmējiem un viņu ģimenēm, kas likumīgi dzīvo un strādā Ungārijā, nedrīkst būt vairāk ierobežojošs kā tas režīms, ko piemēro trešo valstu darba ņēmējiem, kas dzīvo un strādā attiecīgi konkrētajā dalībvalstī vai Ungārijā. Turklāt, piemērojot principu, ka priekšroka tiek dota Kopienai, režīms, ko piemēro tādiem migrējošiem darba ņēmējiem no trešām valstīm, kas dzīvo un strādā Ungārijā, nedrīkst būt labvēlīgāks kā režīms, ko piemēro Ungārijas pilsoņiem.

2. PAKALPOJUMU SNIEGŠANAS BRĪVĪBA

1. 31997 L 0009: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 97/9/EK (1997. gada 3. marts) par ieguldītāju kompensācijas sistēmām (OV L 84, 26.3.1997., 22. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 97/9/EK 4. panta 1. punkta, līdz 2007. gada 31. decembrim uz Ungāriju neattiecas minimālais kompensācijas apjoms. Ungārijā nodrošina, ka tās ieguldītāju kompensācijas sistēma nodrošina segumu, kas līdz 2004. gada 31. decembrim ir vismaz € 3 783 un laikposmā no 2005. gada 1. janvāra līdz 2007. gada 31. decembrim – vismaz € 7 565.

Pārejas laikā pārējās dalībvalstīs saglabās tiesības apturēt savā teritorijā izveidotu Ungārijas ieguldījumu sabiedrību filiāļu darbību, kamēr šādas filiāles nepievienojas oficiāli atzītai ieguldītāju kompensācijas sistēmai attiecīgajā dalībvalstī, lai tādējādi segtu starpību starp Ungārijas kompensācijas apjomu un 4. panta 1. punktā minēto obligāto apjomu.

Līdz 2007. gada 31. decembrim segums, ko Ungārijā nodrošina citas dalībvalstīs ieguldījumu sabiedrība, nedrīkst pārsniegt obligāto kompensācijas apjomu, kas minēts Direktīvas 97/9/EK 4. panta 1. punktā. Minētajā laikposmā piemērojuma joma segumam, ko Ungārijā nodrošina citas dalībvalstīs ieguldījumu sabiedrība, nedrīkst pārsniegt piemērojuma jomu, ko paredz atbilstīga kompensācijas sistēma Ungārijā.

2. 32000 L 0012: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2000/12/EK (2000. gada 20. marts) par kredītiestāžu darbības sākšanu un veikšanu (OV L 126, 26.5.2000., 1. lpp.), ko groza:

– 32000 L 0028: Eiropas Parlamenta un Padomes 18.9.2000. Direktīva 2000/28/EK (OV L 275, 27.10.2000., 37. lpp.).

Prasība attiecībā uz sākumkapitālu, kas paredzēta Direktīvas 2000/12/EK 5. panta 2. punktā, līdz 2007. gada 31. decembrim neattiecas uz kooperatīvajām kredītiestādēm, kas Ungārijā nodibinātas līdz pievienošanās dienai. Ungārija nodrošina, ka šādu kooperatīvo kredītiestāžu minimālais sākumkapitāls līdz 2006. gada 31. decembrim ir vismaz € 378 200 un no 2007. gada 1. janvāra līdz 2007. gada 31. decembrim – vismaz € 756 500.

Atbilstīgi 5. panta 4. punktam šādu uzņēmumu pašu kapitāls pārejas laikā, sākot no pievienošanās dienas, nedrīkst kļūt mazāks par augstāko sasniegto rādītāju.

3. BRĪVA KAPITĀLA APRĪTE

Līgums par Eiropas Savienību;

Eiropas Kopienas dibināšanas līgums.

1. Neskarot pienākumus, kas noteikti Līgumos, uz kuriem balstās Eiropas Savienība, Ungārija var piecus gadus no pievienošanās dienas paturēt spēkā tādus ierobežojumus attiecībā uz otro mājokļu iegādi, kas šā Akta parakstīšanas dienā paredzēti Ungārijas tiesību aktos.

Uz dalībvalstu pilsoņiem un Eiropas Ekonomikas zonas nolīguma līgumslēdzēju valstu pilsoņiem, kas vismaz četrus gadus pēc kārtas likumīgi dzīvojuši Ungārijā, neattiecinā šā panta iepriekšējās daļas noteikumus un jebkādas noteikumus un procedūras, ko neattiecinā uz Ungārijas pilsoņiem. Pārejas posmā Ungārija var uz otro mājokļu iegādi attiecināt atļaujas saņemšanas procedūras, piemērojot objektīvus, stabilus, atklātus un publiskus kritērijus. Šos kritērijus piemēro nediskriminējot, un tie ir vienādi visu dalībvalstu pilsoņiem, kas dzīvo Ungārijā.

2. Neskarot pienākumus, kas noteikti Līgumos, uz kuriem balstās Eiropas Savienība, Ungārija var septiņus gadus no pievienošanās dienas paturēt spēkā tādus aizliegumus attiecībā uz lauksaimniecības zemes iegādi, kas šā Akta parakstīšanas dienā paredzēti Ungārijas tiesību aktos un kas attiecas uz fiziskām personām, kuras nav Ungārijas iedzīvotāji vai pilsoņi, un uz juridiskām personām. Attiecībā uz lauksaimniecības zemes iegādi dalībvalstu pilsoņiem vai juridiskām personām, kas izveidotas saskaņā ar citas dalībvalsts tiesību aktiem, nekādā gadījumā nedrīkst piemērot noteikumus, kas ir nelabvēlīgāki par noteikumiem, kuri ir spēkā Pievienošanās līguma parakstīšanas dienā. Dalībvalstu pilsoņiem nekādā gadījumā nedrīkst piemērot noteikumus, kas ir vairāk ierobežojoši nekā trešo valstu pilsoņiem piemērotie noteikumi.

Uz citu dalībvalstu pilsoņiem, kas vēlas veikt uzņēmējdarbību kā pašnodarbināti zemnieki un dzīvot Ungārijā un kas vismaz trīs gadus pēc kārtas likumīgi dzīvojuši un kā zemnieki aktīvi darbojušies Ungārijā, neattiecinā šā panta iepriekšējās daļas noteikumus un jebkādas noteikumus un procedūras, ko neattiecinā uz Ungārijas pilsoņiem.

Šo pārejas posma pasākumu vispārēju pārskatīšanu veic trešajā gadā pēc pievienošanās dienas. Šajā sakarā Komisija iesniedz ziņojumu Padomei. Padome ar vienprātīgu lēmumu pēc Komisijas priekšlikuma var saīsināt vai pārtraukt pārejas laikposmu, kas paredzēts 2. punkta pirmajā daļā.

Ja pārejas posmā Ungārija uz lauksaimniecības zemes iegādi attiecinā atļaujas saņemšanas procedūras, tām jābūt balstītām uz objektīviem, stabiliem, atklātiem un publiskiem kritērijiem. Šos kritērijus piemēro nediskriminējot, un tie ir vienādi visu dalībvalstu pilsoņiem, kas dzīvo Ungārijā.

Ja ir pietiekami pierādījumi par to, ka pēc pārejas posma beigām būs nopietni traucējumi vai šādu traucējumu rašanās iespējama Ungārijas lauksaimniecības zemju tirgū, Komisija pēc Ungārijas lūguma lemj par pārejas laikposma pagarināšanu par ne vairāk kā trim gadiem.

4. KONKURENCES POLITIKA

Eiropas Kopienas dibināšanas līgums VI sadaļas 1. nodaļa – Konkurences noteikumi.

1. 3bn un 10bn HUF finanšu atbalsta shēmas

a) Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu, Ungārija var – ievērojot turpmāk izklāstītos nosacījumus – piemērot uzņēmumu ienākuma nodokļa atvieglojumus, kas līdz 2003. gada 1. janvārim piešķirti atbilstīgi 21. panta 7., 10. un 11. punktam 1996. gada Aktā LXXXI par uzņēmumu ienākuma nodokli un dividenžu nodokli un 93. pantā 1999. gada Aktā CXXV par Ungārijas Republikas 2000. gada budžetu:

i) līdz 2011. gada 31. decembrim (ieskaitot) – mazajiem un vidējiem uzņēmumiem, ko nosaka atbilstīgi šādu uzņēmumu Kopienas definīcijai¹ un Kopienas praksei.

Apvienošanās, iegādes vai cita līdzīga darījuma gadījumā, ja tas attiecas uz saņēmēju, kam atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem piešķirts nodokļa atvieglojums un uz ko attiecas šis apakšpunkts, pārtrauc piemērot uzņēmumu ienākuma nodokļa atvieglojumu;

ii) citiem uzņēmumiem ar nosacījumu, ka attiecībā uz atbalsta apjomu, ko piešķir atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem, tiek ievēroti šādi ierobežojumi:

aa) valsts atbalstam reģionāliem ieguldījumiem:

– kopējais atbalsts ieguldījumiem nepārsniedz 75% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām, ja uzņēmums ieguldījumus atbilstīgi shēmai sācis veikt līdz 2000. gada 1. janvārim. Ja uzņēmums ieguldījumus atbilstīgi shēmai sācis veikt 2000.–2002. gadā, kopējais atbalsts ieguldījumiem nepārsniedz 50% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām;

– ja uzņēmums darbojas mehānisko transportlīdzekļu nozarē², kopējais atbalsts ieguldījumiem nepārsniedz 30% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām, ja uzņēmums ieguldījumus atbilstīgi shēmai sācis veikt līdz 2000. gada 1. janvārim. Ja uzņēmums ieguldījumus atbilstīgi shēmai sācis veikt 2000.–2002. gadā, kopējais atbalsts ieguldījumiem nepārsniedz 20% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām;

– laikposms tāda atbalsta aprēķināšanai, uz ko attiecas iepriekšminētie 75% un 50% (attiecinā uz mehānisko transportlīdzekļu nozari – 30% un 20%) ierobežojumi, sākas 2003. gada 1. janvārī; aprēķinos neiekļauj jebkādu atbalstu, kas pieprasīts un saņemts, pamatojoties uz peļņu, kas gūta pirms minētās dienas;

– ja pievienošanās dienā uzņēmums jau ir pārsniedzis noteiktos maksimālos apjomus, atbalstu neprasa atmaksāt;

– aprēķinot atbalsta kopapjomu, ņem vērā visu atbalstu, kas saņēmējam piešķirts saistībā ar kompensējamām izmaksām, tostarp atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi citām shēmām, neatkarīgi no tā, vai atbalsts piešķirts no vietējiem, reģionāliem, valsts vai Kopienas finanšu resursiem;

– kompensējamās izmaksas nosaka, pamatojoties uz kritērijiem, kas izriet no Kopienas noteikumiem par atbalstu reģionālajiem ieguldījumiem;

– kompensējamās izmaksas, ko var ņemt vērā, ir tādas izmaksas, kas radušās laikposmā no 1997. gada 1. janvāra līdz 2005. gada 31. decembrim atbilstīgi programmai, ko uzņēmums formāli apstiprinājis, vēlākais, 2002. gada 31. decembrī un paziņojis Ungārijas Republikas Finanšu ministrijai līdz 2003. gada 31. janvārim;

¹ Komisijas Ieteikums 96/280/EK (1996. gada 3. aprīlis) par mazo un vidējo uzņēmumu definīciju (OV L 107, 30.4.1996., 4. lpp.).

² Kā definēts Kopienas Starptozaru sistēmas reģionālā atbalsta piešķiršanai lieliem ieguldījumu projektiem C pielikumā, kas paredz sistēmu valsts atbalstam mehānisko transportlīdzekļu rūpniecībā (OV C 70, 19.3.2002., 8. lpp.).

bb) valsts atbalstam mācību, pētniecības un attīstības, kā arī nodarbinātības un vides aizsardzības ieguldījumiem:

– atbalsts nepārsniedz attiecīgos atbalsta intensitātes ierobežojumus, kas atbilstīgi EK līguma 87. un 88. pantam attiecīgajiem atbalsta mērķiem piemērojami 2003. gada 1. janvārī;

– laikposms tāda atbalsta aprēķināšanai, kurš iekļaujams noteiktajos maksimālajos apjomos, sākas 2003. gada 1. janvārī; aprēķinos neiekļauj nekādu atbalstu, kas pieprasīts un saņemts, pamatojoties uz peļņu, kas gūta pirms minētās dienas;

– ja pievienošanās dienā uzņēmums jau ir pārsniedzis noteiktos maksimālos apjomus, atbalstu neprasa atmaksāt;

– aprēķinot atbalsta kopapjomu, ņem vērā visu atbalstu, kas saņēmējam piešķirts saistībā ar kompensējamām izmaksām, tostarp atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi citām shēmām, neatkarīgi no tā, vai atbalsts piešķirts no vietējiem, reģionāliem, valsts vai Kopienas finansēšanas avotiem;

– kompensējamās izmaksas nosaka, pamatojoties uz kritērijiem, kas izriet no Kopienas noteikumiem, kurus 2003. gada 1. janvārī piemēro attiecīgajiem atbalsta mērķiem;

– kompensējamās izmaksas, ko var ņemt vērā, ir tādas izmaksas, kas radušās laikposmā no 1997. gada 1. janvāra līdz 2005. gada 31. decembrim atbilstīgi programmai, ko uzņēmums formāli apstiprinājis, vēlākais, 2002. gada 31. decembrī un paziņojis Ungārijas Republikas Finanšu ministrijai līdz 2003. gada 31. janvārim.

cc) Ja ieguldījumus veic saņēmējs, kas ir saistīts ar valsts infrastruktūru, atbalsts nepārsniedz 100% no izmaksām, kas radušās līdz 2002. gada 31. decembrim, ieskaitot.

Šajā punktā paredzētie pārejas posma pasākumi netiek piemēroti, ka nav izpildīti iepriekš izklāstītie nosacījumi.

b) Jebkādu atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem un kas līdz pievienošanās dienai nav pieļāgots iepriekš a) punktā izklāstītajiem nosacījumiem, uzskata par jaunu atbalstu, kā noteikts pastāvošajā atbalsta sistēmā, kura paredzēta šā Akta IV pielikuma 3. nodaļā par konkurences noteikumiem.

c) Ungārija iesniedz Komisijai:

– divus mēnešus pēc pievienošanās dienas – informāciju par iepriekš a) punktā izklāstīto nosacījumu izpildi;

– līdz 2006. gada jūnija beigām – informāciju par kompensējamām izmaksām, kas saņēmējiem faktiski radušās atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem, kā arī par atbalsta kopapjomu, ko saņēmēji jau saņēmuši.

2. Ārzonas shēma

a) Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu, Ungārija var līdz 2005. gada 31. decembrim piemērot uzņēmumu ienākuma nodokļa samazinājumus, kas līdz 2003. gada 1. janvārim piešķirti atbilstīgi 4.28. pantam un 19. panta 2. punktam 1996. gada Aktā LXXXI par uzņēmumu ienākuma nodokli un dividenžu nodokli.

b) Apvienošanās, iegādes vai cita līdzīga darījuma gadījumā, ja tas attiecas uz saņēmēju, kam atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem piešķirts nodokļa samazinājums un uz ko attiecas a) punkts, pārtrauc piemērot uzņēmumu ienākuma nodokļa samazinājumu.

3. Vietējo iestāžu fiskālais atbalsts

a) Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu, Ungārija var līdz 2007. gada 31. decembrim, ieskaitot, piemērot uzņēmumu ienākuma nodokļa samazinājumus, kas nepārsniedz 2% no peļņas un ko uz noteiktu laiku piešķir vietējās iestādes atbilstīgi 6. un 7. pantam 1990. gada C Aktā par vietējiem nodokļiem, ņemot vērā grozījumus, kas izdarīti ar 79. panta 1. un 2. punktu 2001. gada L Aktā par grozījumiem finanšu tiesību aktos, kurā grozījumus izdara ar 158. pantu 2002. gada XLII Aktā par grozījumiem aktos par nodokļiem, iemaksām un citiem budžeta maksājumiem,

b) Uzņēmumi, kas izmanto tiesības, kas paredzētas 21. panta 7., 10. vai 11. punktā 1996. gada LXXXI Aktā par uzņēmumu ienākuma nodokli un dividenžu nodokli vai 93. pantā 1999. gada Aktā CXXV par Ungārijas Republikas 2000. gada budžetu vai atbalsta shēmās, kas nav saderīgas ar EK līguma 87. un 88. pantu, nav tiesīgi izmantot iepriekš a) punktā paredzētos pārejas posma pasākumus.

5. LAUKSAIMNIECĪBA

A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā

1. 31997 R 2597: Padomes Regula (EK) Nr. 2597/97 (1997. gada 18. decembris), ar ko paredz papildu noteikumus piena un piena produktu tirgus kopīgajai organizācijai attiecībā uz dzeramo pienu (OV L 351, 23.12.1997., 13. lpp.) un kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31999 R 1602: Padomes 19.7.1999. Regula (EK) Nr. 1602/1999 (OV L 189, 22.7.1999., 43. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 2597/97 3. panta 1. punkta b) apakšpunkta, prasības attiecībā uz tauku saturu piecus gadus pēc pievienošanās dienas nepiemēro Ungārijā ražotam dzeramajam pienam; tādējādi Ungārija pienu ar tauku saturu 2,8% (m/m) var tirgot kā dzeramo pienu. Dzeramo pienu, kas neatbilst prasībām attiecībā uz tauku saturu, var tirgot tikai Ungārijā vai eksportēt uz kādu trešo valsti.

2. 31999 R 1493: Padomes Regula (EK) Nr. 1493/1999 (1999. gada 17. maijs) par vīna tirgus kopīgo organizāciju (OV L 179, 14.7.1999., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2585: Padomes 19.12.2001. Regula (EK) 2585/2001 (OV L 345, 29.12.2001., 10. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 1493/1999 V pielikuma C2) d) punkta, desmit gadus pēc pievienošanās dienas visos Ungārijas vīnogu audzēšanas apvidos galda vīnu minimālais dabīgais spirta saturs var būt 7,7 tilpumprocenti.

3. 32002 R 0753: Komisijas Regula (EK) Nr. 753/2002 (2002. gada 29. aprīlis), ar ko paredz konkrētus noteikumus, lai Padomes Regulu (EK) Nr. 1493/1999 piemērotu attiecībā uz dažu vīna nozares produktu aprakstu, apzīmējumu, noformējumu un aizsardzību (OV L 118, 4.5.2002., 1. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 753/2002 II pielikuma, līdz 2008. gada 31. decembrim attiecībā uz Ungārijā ražotajiem un vienīgi Ungārijā tirgotajiem vīniem nosaukumu “*Rizlingszilváni*” ir atļauts lietot kā sinonīmu “*Müller Thurgau*” šķirnei.

B. Tiesību akti veterinārijas jomā

1. 31964 L 0433: Padomes Direktīva 64/433/EEK par veterinārsanitārajām prasībām svaigas gaļas ražošanai un tirdzniecībai (OV P 121, 29.7.1964, 2012 lpp., un kuru turpmāk groza un konsolidē OV L 268, 29.6.1991., 71. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31995 L 0023: Padomes 22.6.1995. Direktīva 95/23/EK (OV L 243, 11.10.1995., 7. lpp.).

a) Strukturālās prasības, kas noteiktas Direktīvas 64/433/EEK I pielikumā, līdz 2006. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz pielikuma A papildinājumā uzskaitītajiem Ungārijas uzņēmumiem, ņemot vērā turpmāk izklāstītos nosacījumus.

b) Kamēr vien iepriekš a) punktā minētie uzņēmumi izmanto šā panta noteikumus, produktus, kuru izcelsme ir šajos uzņēmumos, var – neatkarīgi no dienas, kad produktu laiž tirgū, – laist vienīgi vietējā tirgū vai izmantot turpmākai pārstrādei tajā pašā uzņēmumā. Šie produkti jāmarķē ar īpašu veselības marķējumu.

Šā punkta iepriekšējā daļa attiecas arī uz visiem produktiem, kuru izcelsme ir integrētos gaļas ražošanas uzņēmumos, ja uz kādu šāda uzņēmuma daļu attiecas a) punkts.

c) Ungārija nodrošina, ka pakāpeniski tiek panākta atbilstība a) punktā minētajām strukturālās prasībām, ievērojot termiņus, kas pielikuma A papildinājumā noteikti pastāvošo nepilnību novēršanai. Ungārija nodrošina, ka darbību var turpināt vienīgi tie uzņēmumi, kas līdz 2006. gada 31. decembrim ir pilnībā izpildījuši šīs prasības. Ungārija iesniedz Komisijai gada ziņojumus par attīstību, kāda panākta katrā no pielikuma A papildinājumā uzskaitītajiem uzņēmumiem, kā arī to uzņēmumu sarakstu, kas attiecīgajā gadā novērsuši pastāvošās nepilnības.

d) Komisija var – pirms pievienošanās un līdz 2006. gada 31. decembrim – atjaunināt a) punktā minēto pielikuma A papildinājumu, un šajā sakarā sarakstu var papildināt ar noteiktu skaitu uzņēmumu vai arī svītrot no saraksta uzņēmumus, ņemot vērā attīstību, kāda panākta pastāvošo nepilnību novēršanā, un uzraudzības procesa gaitā izdarītos secinājumus.

Sīki izstrādātus īstenošanas noteikumus, lai nodrošinātu iepriekš izklāstītā pārejas režīma sekmīgu piemērošanu, pieņem saskaņā ar Direktīvas 64/433/EEK 16. pantu.

2. 31999 L 0074: Padomes Direktīva 1999/74/EK (1999. gada 19. jūlijs), ar ko paredz minimālos standartus dējējvistu aizsardzībai (OV L 203, 3.8.1999., 53. lpp.).

Ungārijas uzņēmumi, kas uzskaitīti pielikuma B papildinājumā, ir tiesīgi līdz 2009. gada 31. decembrim turpināt lietot būrus, kas neatbilst minimālajām prasībām, kuras paredzētas Direktīvas 1999/74/EK 5. panta 1. punkta 4. un 5. apakšpunktā, ar nosacījumu, ka būru izmantošana sāka vismaz 1999. gada 1. jūlijā un ka to augstums vismaz 65% būru kopplatības ir vismaz 36 cm un nevienā vietā nav mazāks par 33 cm.

6. TRANSPORTA POLITIKA

1. 31991 L 0440: Padomes Direktīva 91/440/EEK (1991. gada 29. jūlijs) par Kopienas dzelzceļa attīstību (OV L 237, 24.8.1991., 25. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 L 0012: Eiropas Parlamenta un Padomes 26.2.2001. Direktīva 2001/12/EK (OV L 75, 15.3.2001., 1. lpp.).

Līdz 2006. gada 31. decembrim Padomes Direktīvas 91/440/EEK 10. panta 3. punktu Ungārijā piemēro atbilstīgi šādiem nosacījumiem:

– *Magyar Államvasutak Rt. (MÁV)* sadarbojas ar dzelzceļa uzņēmumiem, lai nediskriminējot nodrošinātu starptautiskos kravu dzelzceļa pārvadājumus saistībā ar importu, eksportu un tranzītu caur Ungāriju. Direktīvas 10. panta 1. un 2. punktā paredzētās piekļuves tiesības nodrošina bez jebkādiem ierobežojumiem;

– vismaz 20% no Eiropas Kravu dzelzceļa pārvadājumu tikla gada kopējās jaudas Ungārijā tiek paredzēti dzelzceļa uzņēmumiem, kas nav MÁV, un braucienu ilgumam visos maršrutos ir jābūt līdzvērtīgam braucienu ilgumam, kas paredzēts MÁV. Katras dzelzceļa līnijas faktisko jaudu infrastruktūras pārvaldītājs norāda tikla pārskatā. Iepriekšminētie 20% no gada kopējās jaudas nodrošina Direktīvas 91/440/EEK 10. panta 1., 2. un 3. punktā paredzētās piekļuves tiesības.

2. 31992 L 0014: Padomes Direktīva 92/14/EEK (1992. gada 2. marts) par to lidaparātu ekspluatācijas ierobežošanu, uz kuriem attiecas Konvencijas par starptautisko civilo aviāciju 16. pielikuma otrā izdevuma (1988.) 1. sējuma 2. nodaļas II daļa (OV L 76, 23.3.1992., 21. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 0991: Komisijas 21.5.2001. Regula (EK) Nr. 991/2001 (OV L 138, 22.5.2001., 12. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 92/14/EEK 2. panta 2. punkta, nosacījumus, kas paredzēti minētās direktīvas 2. panta 1. punkta a) apakšpunktā, Ungārijā līdz 2004. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz lidaparātiem, kas reģistrēti Azerbaidžānā, Kazahstānā, Moldovā, Krievijas Federācijā, Turkmenistānā un Ukrainā un ko ekspluatē fiziskās vai juridiskās personas, kuras veic uzņēmējdarbību minētajās valstīs.

3. 31993 R 3118: Padomes Regula (EEK) Nr. 3118/93 (1993. gada 25. oktobris), ar ko paredz nosacījumus, saskaņā ar kuriem ārvalstu pārvadātāji dalībvalstī drīkst sniegt kravu iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumus (OV L 279, 12.11.1993., 1. lpp.), un kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0484: Eiropas Parlamenta un Padomes 1.3.2002. Regula (EK) Nr. 484/2002 (OV L 76, 19.3.2002., 1. lpp.).

a) Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 3118/93 1. panta un līdz trešā gada beigām pēc pievienošanās dienas, Ungārijas pārvadātāji nesniedz kravu iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumus

citās dalībvalstīs, un citu dalībvalstu pārvadātāji nesniedz kravu iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumus Ungārijā.

b) Līdz trešā gada beigām pēc pievienošanās dienas dalībvalstīs paziņo Komisijai par to, vai tās pagarinās minēto laikposmu par, ilgākais, diviem gadiem, vai arī pēc minētā laikposma beigām tās pilnībā piemēros Regulas 1. pantu. Ja šāds paziņojums netiek sniegts, piemēro Regulas 1. pantu. Vienīgi tie pārvadātāji, kas reģistrēti dalībvalstīs, uz kurām attiecas Regulas 1. pants, drīkst sniegt kravu iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumus pārējās dalībvalstīs, uz kurām attiecas 1. pants.

c) Tās dalībvalstis, uz kurām atbilstīgi šā dokumenta b) punktam attiecas Regulas 1. pants, var piecus gadus no pievienošanās dienas izmantot turpmāk izklāstīto procedūru.

Ja kādā no šā punkta iepriekšējā daļā minētajām dalībvalstīm pastāv nozīmīgi tirgus vai tā daļas traucējumi, ko izraisa vai pastiprina kabotāža, piemēram, piedāvājums būtiski pārsniedz pieprasījumu, vai arī ir apdraudēta daudzu kravu autopārvadājumu uzņēmumu finansiālā stabilitāte vai pastāvēšana, attiecīgā dalībvalsts informē Komisiju un pārējās dalībvalstis par šo stāvokli un sniedz tām visu attiecīgo informāciju. Pamatojoties uz šo informāciju, attiecīgā dalībvalsts var lūgt Komisiju pilnīgi vai daļēji apturēt Regulas 1. panta piemērošanu, lai atjaunotu parasto stāvokli.

Pamatojoties uz attiecīgās dalībvalsts sniegtajām ziņām, Komisija pārbauda stāvokli un viena mēneša laikā pēc lūguma saņemšanas lemj par vajadzību paredzēt aizsardzības pasākumus. Piemēro procedūru, kas paredzēta Regulas 7. panta 3. punkta otrajā, trešajā un ceturtajā daļā, kā arī minētā panta 4., 5. un 6. punktā.

Steidzamos un izņēmuma gadījumos šā punkta pirmajā daļā minētā dalībvalsts var apturēt Regulas 1. panta piemērošanu, tūlīt pēc tam iesniedzot Komisijai pamatotu paziņojumu.

d) Kamēr atbilstīgi šā dokumenta a) un b) punktam nepiemēro regulas 1. pantu, dalībvalstis var regulēt piekļuvi kravu iekšzemes autopārvadājumu tirgum, pakāpeniski palielinot savstarpēji izsniegto kabotāžas atļauju skaitu saskaņā ar divpusējiem nolīgumiem. Minētie pasākumi var paredzēt arī pilnīgas liberalizācijas iespēju.

e) Šā dokumenta a) līdz c) punkta piemērošanas iznākumā piekļuve kravu iekšzemes autopārvadājumu tirgum nedrīkst būt vairāk ierobežojoša kā Pievienošanās līguma parakstīšanas dienā.

4. 31996 L 0053: Padomes Direktīva Nr. 96/53/EK (1996. gada 25. jūlijs), ar kuru paredz noteiktu Kopienā izmantotu transportlīdzekļu maksimālos pieļaujamos gabarītus iekšzemes un starptautiskajos autopārvadājumos, kā arī šo transportlīdzekļu maksimālo pieļaujamo masu starptautiskajos autopārvadājumos (OV L 235, 17.9.1996., 59. lpp.) un kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 L 0007: Eiropas Parlamenta un Padomes 18.2.2002. Direktīva 2002/7/EK (OV L 67, 9.3.2002., 47. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 96/53/EK 3. panta 1. punkta, transportlīdzekļus, kas atbilst direktīvas I pielikumā norādītajām 3.2.1., 3.4.1., 3.4.2., 3.5.1. un 3.5.3. kategorijas robežvērtībām, līdz 2008. gada 31. decembrim drīkst izmantot Ungārijas autoceļu tikla neuzlabotajās daļās vienīgi tad, ja tie atbilst Ungārijā noteiktajiem ass slodzes ierobežojumiem.

Ungārijai ievēro grafiku, ko tā paredz galvenā tranzīta tikla uzlabošanai un kas turpmāk izklāstīts indikatīvā tabulā. Visi ieguldījumi infrastruktūrā, kuri paredz Kopienas budžeta līdzekļu izmantošanu, nodrošina, ka maģistrālie ceļi tiek būvēti vai uzlaboti tā, lai atbilstu 11,5 tonnu kravnesībai uz vienu asi. Vienlaikus ar uzlabošanas darbu pabeigšanu pakāpeniski notiek Ungārijas autoceļu tikla atvēršana starptautisko autopārvadājumu transportlīdzekļiem, kas atbilst direktīvā noteiktajām robežvērtībām.

Uz laiku noteiktos papildu maksājumus par to, ka tikla neuzlabotajās daļās izmanto starptautisko autopārvadājumu transportlīdzekļus, kas atbilst direktīvā noteiktajām robežvērtībām, iekasē nediskriminējot. Attiecībā uz transportlīdzekļiem, kas pārsniedz Ungārijas noteiktos ass slodzes ierobežojumus – 10 tonnas transportlīdzekļiem bez pneimatiskās balstiekārtas un 11 tonnas transportlīdzekļiem ar šādu balstiekārtu –, ir jāsaņem Ungārijas maršruta atļauja, lai nodrošinātu to, ka tiek apbraukti noteikti autoceļu posmi un tilti. Mērot ass slodzi transportlīdzekļiem ar pneimatisko balstiekārtu, Ungārija akceptē 0,5 tonnu pielaidi un uz laiku noteiktos papildu maksājumus piemēro vienīgi tad, ja ass slodze pārsniedz 11,5 tonnas.

Uz laiku noteiktos papildu maksājumus neiekasē par transportlīdzekļiem, kas atbilst direktīvā noteiktajām robežvērtībām, ja minētie transportlīdzekļi izmanto šādus galvenos tranzīta autoceļus:

– tranzīta autoceļu *Hegyeshalom/Nagylak* (IV Eiropas koridors): proti, autoceļu E60 no Austrijas robežas uz *Hegyeshalom* un *Budapest*, autoceļa E60 *Budapest* dienvidu apvedceļu, autoceļu E75 no *Budapest* uz *Kiskunfélegyháza*;

– tranzīta autoceļu *Rajka/Nagylak* (IV Eiropas koridors): proti, autoceļu E65 no Slovākijas robežas uz *Rajka* un *Hegyeshalom*, autoceļu E60 no *Hegyeshalom* uz *Budapest*, autoceļa E60 *Budapest* dienvidu apvedceļu, autoceļu E75 no *Budapest* uz *Kiskunfélegyháza*;

– tranzīta autoceļu *Tornyiszentmiklós/Nagylak* (V un IV Eiropas koridors): proti, no *Siófok* un *Budapest*, autoceļa E60 *Budapest* dienvidu apvedceļu, autoceļu E75 no *Budapest* uz *Kiskunfélegyháza*;

– tranzīta autoceļu *Hegyeshalom/Röszke* (IV un X Eiropas koridors): proti, autoceļu E60 no Austrijas robežas uz *Hegyeshalom* un *Budapest*, autoceļa E60 *Budapest* dienvidu apvedceļu, autoceļu E75 no *Budapest* uz *Kiskunfélegyháza*;

– tranzīta autoceļu *Rajka/Röszke* (IV un X Eiropas koridors): proti, autoceļu E65 no Slovākijas robežas uz *Rajka* un *Hegyeshalom*, autoceļu E60 no *Hegyeshalom* uz *Budapest*, autoceļa E60 *Budapest* dienvidu apvedceļu, autoceļu E75 no *Budapest* uz *Kiskunfélegyháza*.

Autoceļu uzlabošanas programma (km)

Galvenais autoceļu tīkls	2001	2002	2003	2004	2005	2006	Kopā		2007	2008	Kopā (2007–2008)	Kopā (2001–2008)
Dokumenta CONF-H 37/00 2. pielikuma kartē norādīto ceļu nostiprināšanas darbi (2., 3., 4., 6., 8., 33., 35., 42., 44., 47., 56. un 61. autoceļš)		78	126	270	270	270	1014					1014
Nostiprināšanas darbi (41., 49., 51. un 58. autoceļš)				51	65	69	185	Nostiprināšanas darbi (74., 87. un 86. autoceļš)	100	100	200	385
Nostiprināšanas darbi (citi autoceļi)	30	50	70	70	70	70	360	Nostiprināšanas darbi (citi autoceļi)	70	70	140	500
Jaunu autoceļu būve (galvenokārt apvedceļi)	29	49	45	27	35	61	246	Jaunu autoceļu būve (galvenokārt apvedceļi)	60	60	120	366
Galvenie autoceļi kopā	59	177	241	418	440	470	1805		230	230	460	2265
Automaģistrāļu un ātrgaitas autoceļu tīkls												
Jaunu autoceļu būve (M0, M3, M5, M7, M30, M35, M43, M70)		65	24	20	237	85	431	Jaunu autoceļu būve (M6–56, M7, M8, M0)	177	165	342	773
Kopā	59	242	265	438	677	555	2236		407	395	802	3038

7. NODOKĻU POLITIKA

1. 31977 L 0388: Padomes Sestā direktīva 77/388/EEK (1977. gada 17. maijs) par to, kā saskaņojami dalībvalstu tiesību akti par apgrozījuma nodokļiem – Kopēja pievienotās vērtības nodokļu sistēma: vienota aprēķinu bāze (OV L 145, 13.6.1977., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 L 0038: Padomes 7.5.2002. Direktīva 2002/38/EK (OV L 128, 15.5.2002., 41. lpp.).

a) Atkāpjoties no Direktīvas 77/388/EEK 12. panta 3. punkta a) apakšpunkta, Ungārija var saglabāt:

i) līdz 2007. gada 31. decembrim – samazinātu pievienotās vērtības nodokļa likmi, kas nav zemāka par 12%, attiecībā uz ogļu, ogļu briķešu un koksa, kā arī malkas un kokogļu piegādēm un vietējo apkures pakalpojumu sniegšanu, un

ii) līdz 2007. gada 31. decembrim vai līdz direktīvas 28.l pantā paredzētā pārejas laikposma beigām, atkarībā no tā,

kurš termiņš beidzas agrāk, – samazinātu pievienotās vērtības nodokļa likmi, kas nav zemāka par 12%, attiecībā uz sabiedriskās ēdināšanas pakalpojumiem un līdzīgās iestādēs tirgotu pārtikas produktu piegādēm.

b) Neskarot oficiālu lēmumu, kas jāpieņem atbilstīgi Direktīvas 77/388/EEK 12. panta 3. punkta b) apakšpunktā izklāstītajai procedūrai, Ungārija var vienu gadu pēc pievienošanās dienas saglabāt samazinātu pievienotās vērtības nodokļa likmi, kas nav zemāka par 5%, attiecībā uz dabasgāzes un elektroenerģijas piegādēm.

c) Piemērojot Direktīvas 77/388/EEK 28. panta 3. punkta b) apakšpunktu, Ungārija var saglabāt atbrīvojumu no pievienotās vērtības nodokļa pasažieru starptautiskajiem pārvadājumiem, kas minēti direktīvas F pielikuma 17. punktā, kamēr nav izpildīts direktīvas 28. panta 4. punktā izklāstītais nosacījums vai kamēr tādu pašu atbrīvojumu piemēro kāda no pašreizējam dalībvalstīm, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk.

2. 31992 L 0079: Padomes Direktīva 92/79/EEK (1992. gada 19. oktobris) par nodokļu saskaņošanu cigaretēm (OV L 316, 31.10.1992., 8. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 L 0010: Padomes 12.2.2002. Direktīva 2002/10/EK (OV L 46, 16.2.2002., 26. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 92/79/EEK 2. panta 1. punkta, Ungārija var līdz 2008. gada 31. decembrim atlikt vispārējā minimālā akcīzes nodokļa uzlikšanu mazumtirdzniecības cenai (iekļaujot visus nodokļus) cigaretēm vispieprasītākajā cenu kategorijā ar nosacījumu, ka šajā laikposmā Ungārija pakāpeniski pielāgo savas akcīzes nodokļa likmes vispārējam minimālajam akcīzes nodoklim, kas paredzēts direktīvā.

Neskarot 8. pantu Padomes Direktīvā 92/12/EEK par vispārēju režīmu akcīzes precēm un par šādu preču glabāšanu, apriti un uzraudzību¹ un informējot Komisiju, dalībvalstis var laikā, kamēr tiek piemērota iepriekš paredzētā atkāpe, attiecībā uz cigaretēm, ko attiecīgajās valstīs varētu ieviest no Ungārijas, papildus nemaksājot akcīzes nodokli, saglabāt tādus pašus kvantitatīvos ierobežojumus, kādi tiek piemēroti ieviešanai no trešām valstīm. Dalībvalstis, kas izmanto šādu iespēju, var veikt vajadzīgās pārbaudes ar nosacījumu, ka šādas pārbaudes neiespaido iekšējā tirgus pareizu darbību.

¹ OV L 76, 23.3.1992., 1. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 2000/47/EK (OV L 193, 29.7.2000., 73. lpp.).

8. VIDE

A. Atkritumu apsaimniekošana

1. 31993 R 0259: Padomes Regula (EEK) Nr. 259/93 (1993. gada 1. februāris) par uzraudzību un kontroli attiecībā uz atkritumu pārvadājumiem Eiropas Kopienā, ieviešanu tajā un izvešanu no tās (OV L 30, 6.2.1993., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2557: Komisijas 28.12.2001. Regula (EK) Nr. 2557/2001 (OV L 349, 31.12.2001., 1. lpp.).

a) Līdz 2005. gada 30. jūnijam par visiem tādu pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumiem, kas uzskaitīti Regulas (EEK) Nr. 259/93 II, III un IV pielikumā, kā arī par visiem minētajos pielikumos neuzskaitīti pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumiem uz Ungāriju paziņo kompetentajām iestādēm, un uz šiem sūtījumiem attiecas Regulas 6., 7. un 8. pants.

b) Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 259/93 7. panta 4. punkta, kompetentās iestādes neatļauj Regulas II, III un IV pielikumā uzskaitīto pārstrādei paredzēto atkritumu sūtījumus, kā arī minētajos pielikumos neuzskaitītu pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumus, kas paredzēti pārstrādes uzņēmumiem, uz kuriem attiecas pagaidu atkāpe no dažiem noteikumiem Direktīvā 94/67/EK par bīstamo atkritumu sadedzināšanu¹ un Direktīvā 2001/80/EK par ierobežojumiem attiecībā uz dažu piesārņojošu vielu emisiju gaisā no lielām sadedzināšanas iekārtām² un tīkmēr, kamēr uz saņēmējuzņēmumu attiecas pagaidu atkāpe.

¹ OV L 365, 31.12.1994., 34. lpp.

² OV L 309, 27.11.2001., 1. lpp.

2. 31994 L 0062: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 94/62/EK (1994. gada 20. decembris) par iepakojumu un izlieto to iepakojumu (OV L 365, 31.12.1994., 10. lpp.).

a) Atkāpjoties no Direktīvas 94/62/EK 6. panta 1. punkta a) un b) apakšpunkta, Ungārija nodrošinās to, ka līdz 2005. gada 31. decembrim tiek sasniegti attiecībā uz turpmāk norādītajiem iepakojuma materiāliem paredzētie mērķi reģenerācijas un pārstrādes jomā, ievērojot turpmāk paredzētos starpposma mērķus:

– plastmasas pārstrāde: līdz pievienošanās dienai – 11% un 2004. gadā – 14% no svara;

– stikla pārstrāde: līdz pievienošanās dienai – 14% un 2004. gadā – 15% no svara;

– kopējais reģenerācijas apjoms: līdz pievienošanās dienai – 40% un 2004. gadā – 43% no svara.

b) Atkāpjoties no Direktīvas 94/62/EK 6. panta 1. punkta b) apakšpunkta, Ungārija var no 2005. gada noteikt kopējo pārstrādes mērķi 46% apjomā.

B. Ūdens kvalitāte

1. 31991 L 0271: Padomes Direktīva 91/271/EEK (1991. gada 21. maijs) par komunālo notekūdeņu attīrīšanu (OV L 135, 30.5.1991., 40. lpp.), ko groza:

– 31998 L 0015: Komisijas 27.2.1998. Direktīva 98/15/EK (OV L 67, 7.3.1998., 29. lpp.).

a) Atkāpjoties no Direktīvas 91/271/EEK 3., 4. panta un 5. panta 2. punkta un atbilstīgi turpmāk paredzētajiem starpposma mērķiem, Ungārija līdz 2015. gada 31. decembrim pilnībā nepiemēro prasības attiecībā uz komunālo notekūdeņu kanalizācijas sistēmām un attīrīšanu:

– attiecībā uz paaugstināta riska apvidu aglomerācijām, kuru iedzīvotāju skaits ir 10 000 vai vairāk, atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2008. gada 31. decembrim;

– attiecībā uz normāla riska apvidu aglomerācijām, kuru iedzīvotāju skaits ir 15 000 vai vairāk, atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2010. gada 31. decembrim.

b) Atkāpjoties no Direktīvas 91/271/EEK 13. panta, prasības, kas noteiktas attiecībā uz bioloģiski attīrāmiem rūpnieciskajiem notekūdeņiem no rūpniecības uzņēmumiem, kuri pieder III pielikumā uzskaitītajām rūpniecības nozarēm, Ungārijā līdz 2008. gada 31. decembrim pilnībā neattiecinā uz šādiem uzņēmumiem:

- *Pannontej Rt., Répcelak;*
- *Bácsbokodi Tejüzem, Bácsbokod;*
- *Papp Kereskedelmi Kft. Konzervgyár, Nyírtas;*
- *Vépisz Szövetkezet, Konzervüzem, Csegöld;*
- *Szatomári Konzervgyár Kft., Tyukod;*
- *PETISFOOD Kft. Konzervüzem, Vasmegyer;*
- *Atev Rt., Debrecen-Bánk;*
- *Mirsa Rt., Albertirsa;*
- *Makói Tejüzem, Makó;*
- *Zalka Tej Rt., Nagybánhegyes.*

2. 31998 L 0083: Padomes Direktīva 98/83/EK (1998. gada 3. novembris) par dzeramā ūdens kvalitāti (OV L 330, 5.12.1998., 32. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 98/83/EK 9. panta 1. punkta, Ungārija līdz 2009. gada 25. decembrim var noteikt atkāpes no arsēna parametra lieluma, šādu lēmumu nepaziņojot Komisijai. Ja Ungārija vēlas šādu atkāpi saglabāt arī pēc minētās dienas, piemēro direktīvas 9. panta 2. punktā paredzēto procedūru. Šāda atkāpe neattiecas uz pārtikas rūpniecībā izmantoto dzeramo ūdeni.

Direktīvas 9. panta 2. punktā paredzēto procedūru piemēro arī tad, ja Ungārija pēc 2006. gada 25. decembra vēlas noteikt atkāpes no 9. panta 1. punkta attiecībā uz boru, fluorīdu un nitrītu.

C. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība

1. 31994 L 0067: Padomes Direktīva 94/67/EK (1994. gada 16. decembris) par bīstamo atkritumu sadedzināšanu (OV L 365, 31.12.1994., 34. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 94/67/EK 7. un 11. panta, kā arī III pielikuma, emisijas robežvērtības un prasības attiecībā uz mērījumiem Ungārijā līdz 2005. gada 30. jūnijam nepiemēro turpmāk norādītajām atkritumu sadedzināšanas iekārtām:

– Atkritumēlļu un citu šķidro atkritumu sadedzināšanas iekārtas:

- *Petró & Petró Kft., Ács:* vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem;
- *KÖSZOL Kft., Győr:* vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem;
- *Nitrokémia Rt., Balatonfűzfő:* vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem;

- MB Szerviz Kft., Budapest: vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem;
- Jászautó Kft., Jászberény: vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem.
- Slimnīcu atkritumu sadedzināšanas iekārtas:
 - Semmelweis Orvostudományi Egyetem, Budapest: vienīgi mērījumiem;
 - SEPTOX Kft., Országos Korányi Tbc és Pulmonológiai Intézet, Budapest: vienīgi mērījumiem;
 - Progress B–90 Kft., Kistarcsa: vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, mērījumiem;
 - Albert Schweizer Kórház, Hatvan: vienīgi robežvērtību hlorūdeņradim, mērījumiem;
 - Jósa András Kórház, Nyíregyháza: vienīgi mērījumiem;
 - Erzsébet Kórház, Jászberény: vienīgi robežvērtību hlorūdeņradim, mērījumiem;
 - Kátai Gábor Kórház, Karcaj: vienīgi mērījumiem;
 - Mezőtúri Városi Kórház, Mezőtúr: vienīgi mērījumiem;
 - Filantrop Kft., Kecskemét: vienīgi mērījumiem;
 - Szegedi Városi Kórház, Szeged: vienīgi mērījumiem;
 - Csongrád Megyei Területi Kórház, Szentes: vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, hlorūdeņradim un mērījumiem;
 - Markhot Ferenc Kórház, Eger: vienīgi mērījumiem;
 - Bugát Pál Kórház, Gyöngyös: vienīgi robežvērtību dioksinam, mērījumiem;
 - Pándy Kálmán Kórház, Gyula: vienīgi robežvērtību putekļu kopējam daudzumam, hlorūdeņradim (HCl), mērījumiem.
- Cieto un šķidro bīstamo atkritumu sadedzināšanas iekārtas un to palīgiekārtas:
 - Dunai Cement és Mészmű Rt., Vác: vienīgi mērījumiem;
 - Pannocem Cementipari Rt., Látatlan: vienīgi NO_x emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - Megoldás Kft., Szombathely (Shenandoah P60–M2 tipa sadedzināšanas iekārtām un Energospár–2 tipa sadedzināšanas iekārtām): vienīgi HCl emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - Crazy Cargo Kft., Székesfehérvár: vienīgi mērījumiem;
 - H+H Dunaforg Kft., Dunaujváros: vienīgi mērījumiem;
 - Mosonmagyaróvári Fémszerelvény Rt., Mosonmagyaróvár: vienīgi PM, HF emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - FORTE Rt., Vác: vienīgi mērījumiem;
 - Légiforgalmi és Repülőtéri Igazgatóság, Budapest: vienīgi HCl, HF emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - MOL Rt. Dunai Finomító, Százhalombatta: vienīgi robežvērtībām Cr emisijas notekūdeņos, mērījumiem;
 - ÉMK Kft., Sajóbáony: vienīgi dioksīna emisijas robežvērtībām;
 - Ecomissio Kft., Tiszaújváros: vienīgi SO₂, HCl emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - Miskolci Városi Közlekedési Rt., Miskolc (Energospár–2 tipa sadedzināšanas iekārtām un Pirotherm CV–1 tipa sadedzināšanas iekārtām): vienīgi HM emisijas robežvērtībām, mērījumiem;
 - MOL Rt. Tiszai Finomító, Tiszaújváros: vienīgi mērījumiem;
 - ICN Hungary Rt., Tiszavasvári: vienīgi mērījumiem;
 - Hajdúkomm Kft., Debrecen: vienīgi mērījumiem;
 - Mendoterm Kft., Budapest: vienīgi mērījumiem;
 - Gyógyszerkutató Intézet, Budapest: vienīgi mērījumiem;
 - Gyógyszerkutató Intézet, Budakeszi: vienīgi mērījumiem.

2. 32001 L 0080: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2001/80/EK (2001. gada 23. oktobris) par ierobežojumiem attiecībā uz dažu piesārņojošo vielu emisiju gaisā no lielām sadedzināšanas iekārtām (OV L 309, 27.11.2001., 1. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 2001/80/EK 4. panta 1. punkta un III līdz VII pielikuma A daļas, emisijas robežvērtības, kas noteiktas sēra dioksīdam, slāpekļa oksīdiem un putekļiem, Ungārijā līdz 2004. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz šādām iekārtām:

- Budapesti Erőmű Rt., Újpest, apkures katlu Nr. 4;
- Budapesti Erőmű Rt., Kőbánya, apkures katliem Nr. 1, 2, 3 un 4;
- Dorog–Esztergom Erőmű Kft., Dorog, apkures katliem Nr. 5 un 6;
- EMA–POWER Kft., Dunaújváros, apkures katliem Nr. 7 un 8;
- Nyíregyházi Erőmű Kft., Nyíregyháza, apkures katlu Nr. 15;
- PANNONPOWER Rt., Pécs, apkures katliem Nr. 5 un 7;
- Mátra Cukor Rt., Hatvan, 3 apkures katliem;
- Zoltek Rt., Nyergesújfalu, 1 apkures katlu.

9. MUITAS SAVIENĪBA

31987 R 2658: Padomes Regula (EEK) Nr. 2658/87 (1987. gada 23. jūlijs) par tarifu un statistikas nomenklatūru un par Kopējo muitas tarifu (OV L 256, 7.9.1987., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0969: Komisijas 6.6.2002. Regula (EK) Nr. 969/2002 (OV L 149, 7.6.2002., 20. lpp.).

a) Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 2658/87 5. panta 1. punkta, Ungārija var vai nu trīs gadus pēc pievienošanās dienas, vai arī līdz 2007. gada 31. decembrim, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk, noteikt gada tarifu kvotu nelegētam alumīnijam (KN kods 7601 10 00), ņemot vērā šādu plānojumu:

– pirmajā gadā – kvotu lielākais 110 000 tonnām atbilstīgi 2% no *ad valorem* likmes vai vienai trešdaļai no dominējošās ES likmes, atkarībā no tā, kura likme ir lielāka;

– otrajā gadā – kvotu lielākais 70 000 tonnām atbilstīgi 4% no *ad valorem* likmes vai divām trešdaļām no dominējošās ES likmes, atkarībā no tā, kura likme ir lielāka;

– trešajā gadā – kvotu lielākais 20 000 tonnām atbilstīgi 4% no *ad valorem* likmes vai divām trešdaļām no dominējošās ES likmes, atkarībā no tā, kura likme ir lielāka,

ar nosacījumu, ka attiecīgās preces

– tiek laistas brīvā apgrozībā un patērētas Ungārijā vai arī tām Ungārijā tiek veikta apstrāde, kas nodrošina Kopienas izcelsmi, un

– paliek muitas kontrolē atbilstīgi attiecīgajiem Kopienas noteikumiem par īpašu izlietošanu, kā paredzēts 21. un 82. pantā Padomes Regulā (EEK) Nr. 2913/92 par Kopienas Muitas Kodeksa pieņemšanu¹.

¹ OV L 302, 19.10.1992., 1. lpp. Regulā jaunākie grozījumi izdarīti ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 2700/2000 (OV L 311, 12.12.2000., 17. lpp.).

b) Iepriekš izklāstītos noteikumus piemēro vienīgi tad, ja ieviešanas deklarācijai par laišanu brīvā apgrozībā ir pievienota licence, ko izdevuša Ungārijas attiecīgās iestādes, norādot, ka uz konkrētajām precēm attiecas iepriekš izklāstītie noteikumi.

c) Komisija un Ungārijas kompetentās iestādes veiks jebkādas pasākumus, kas vajadzīgi, lai nodrošinātu, ka attiecīgā ražojuma gala patēriņš vai apstrāde, pēc kuras tas iegūst Kopienas izcelsmi, notiek Ungārijā.

**A papildinājums,
kas minēts X pielikuma 5. nodaļas B iedaļas 1. punktā**

Uzņēmumu saraksts, norādot nepilnības un šo nepilnību novēršanas termiņus

GAĻAS RAŽOŠANAS UZŅĒMUMI

Nr.	Vet. Nr.	Uzņēmuma nosaukums	Nepilnības	Termiņš pilnīgas atbilstības nodrošināšanai
1.	29/30/2000	<i>Szilágy Gábor Vágóhíd-Feldolgozó</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 10. un 12. punkts	31.12.2005.
2.	658/2001	<i>Komárom Rt. Pontis Húsüzeme</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), c), e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta a), b), c) un d) apakšpunkts	31.12.2004.
3.	27/7/1994	<i>Babati és Társa Hús-feldolgozó, Kereskedelmi Kft. Vágóhíd és Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) apakšpunkts	31.12.2006.
4.	7/15/1999	<i>Ász-Kolbász Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. punkts	31.12.2004.
5.	304/3/1997	<i>Molnár és Molnár Ker. Bt.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a) un f) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkta a) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 8. un 12. punkts	31.12.2006.
6.	36/1999	<i>Pásztorhús Kft. Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. un 11. punkts	31.12.2005.
7.	10/1998	<i>NYUGAT Nyíregyházi Szövetkezet Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts	31.12.2005.
8.	101-56/2000	<i>Aranykezü Kft. Vágóhíd és Feldolgozó</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 6., 7. un 12. punkts	31.12.2004.
9.	13/1993	<i>Ga-Zsó Hús Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma II nodaļas 1. punkta c), e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 8., 11. un 12. punkts	31.12.2006.
10.	27/35/1994	<i>Felsál Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), b), c), f) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkta a) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 11. un 12. punkts	31.12.2006.
11.	60-56/1994	<i>Gorzsaí Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), c), e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 6., 7., 8., 11. un 12. punkts	31.12.2005.
12.	34/2000	<i>Varga és Tsa. 2000 Kft. Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. punkts	31.12.2005.
13.	400-8/1998	<i>Mada-Hús Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. punkts	31.12.2005.

14.	28/18/1998	<i>Hejōhūs Kft. Vāgōhīdja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 4. punkta d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9., 10. un 12. punkts	31.12.2005.
15.	101-38/2000	<i>Füstōltkolbász Kolbász-készítő és Szolgáltató Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 6., 7., 8., 9. un 11. punkts	31.12.2005.
16.	113-59: 1024-2/1999	<i>Fōmo-Hūs Hūsipari és Kereskedelmi Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9., 11. un 13. punkts	31.12.2006.
17.	101-72/2001	<i>Héjja Testvérek Kft. Vāgōhīd</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 6., 7., 11. un 12. punkts	31.12.2005.
18.	28/114/1996	<i>Szirák-Farm Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), b) un f) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 8., 10. un 12. punkts	31.12.2006.
19.	692-2/103/ 167/1992	<i>Juhász-Hūs Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 10. punkts	31.12.2006.
20.	43/1996	<i>Sarud-Hūs Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c), e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un d) apakšpunkts	31.12.2005.
21.	94-5/2001	<i>Pikker 2000 Bt. Vāgōhīdja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 12. punkts	31.12.2005.
22.	55-83/1995	<i>Apci-Hūs Kft. Vāgōhīdja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts	31.12.2005.
23.	16-88/1997	<i>Közérdekű Bt.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. un 13. punkts	31.12.2006.
24.	55/1997	<i>Bodó és Társa Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5. un 9. punkts	31.12.2005.
25.	1103/1/2000	<i>Mikóhūs Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c), e) un f) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 12. punkts	31.12.2006.
26.	60-300/1994	<i>Dorozsmahūs Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta a), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 6., 7., 8., 11., 12. un 13. punkts	31.12.2005.
27.	45/1995	<i>Bereg-Hūs Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5. punkts	31.12.2005.

28.	28/9/1998	<i>Sárvári Mezőgazdasági Rt. Vágóhíd-Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta a), b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 11. un 12. punkts	31.12.2006.
29.	110/1/1994	<i>Táncsics Mg. Devecseri Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkta a) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 11. un 12. punkts	31.12.2006.
30.	336/1/2001	<i>Palini Hús Rt.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) apakšpunkts	31.12.2006.
31.	48/2000	<i>Horváth Kft. Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 12. punkts	31.12.2005.
32.	25/1998	<i>Hultai István Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta b), c) un f) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. punkts	31.12.2005.
33.	28/11/1999	<i>Fehérpecsenye Kft. Vágóhíd-Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 9. un 11. punkts	31.12.2006.
34.	433-2/2000	<i>Bajnainé Tsa. Bt.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta a), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9., 11. un 13. punkts	31.12.2004.
35.	26/1994	<i>Poszavec József Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) apakšpunkts	31.12.2006.
36.	432/2000	<i>Nemeshegyi Lászlóné Vágó és Húsfeldolgozó Üzeme</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts	31.12.2006.
37.	45-17/1998	<i>Árvai Húsipari Kft. Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c), d) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9., 11. un 12. punkts	31.12.2006.
38.	139/3/2000	<i>Szegvári Vágóhíd és Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 2. punkta b) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 12. punkts	31.12.2006.
39.	16/159/1998	<i>Konkoly Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 12. punkts	31.12.2006.
40.	113-10/ 519-2/1999	<i>Provizio-3 Kft. Fehérvárcsurgói Vágóhíd</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 10. punkts	31.12.2006.
41.	316-6/1998	<i>Mészáros Ferenc Vágóhídja</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta a), b), c) un d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 8., 9. un 10. punkts	31.12.2004.
42.	52-93/1997	<i>Gulyás és Társa Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 3. punkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b), c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 5., 6., 7., 8., 11. un 12. punkts	31.12.2004.

43.	1100/1/2001	<i>Adonyhús Kft.</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta e) un g) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta d) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 7. un 12. punkts	31.12.2006.
44.	28/17/1997	<i>Jánosháza Hús Kft</i> <i>Vágóhíd-Húsüzem</i>	Padomes Direktīva 64/433/EEK: I pielikuma I nodaļas 1. punkta c) un e) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 4. punkta b) un c) apakšpunkts I pielikuma I nodaļas 9. punkts	31.12.2006.

B papildinājums,
kas minēts X pielikuma 5. nodaļas B iedaļas 2. punktā
Organizāciju saraksts, norādot to ražošanas jaudu (olas/gadā)

DZĪVNIĒKU LABTURĪBA

Nr.	Organizācijas nosaukums	Apvidus	Ražošanas jauda (olas/gadā)
1.	<i>Gyermely Rt.</i>	<i>Komárom-Esztergom</i>	70 000 000
2.	<i>Érsekcsanád tojótelep</i>	<i>Bács-Kiskun</i>	30 000 000
3.	<i>Rákóczi Mg.Kft. Sápi tojótelep</i>	<i>Hajdú-Bihar</i>	30 000 000
4.	<i>Sató Kft.</i>	<i>Komárom-Esztergom</i>	27 000 000
5.	<i>Új Élet Szövetkezet</i>	<i>Komárom-Esztergom</i>	16 000 000
6.	<i>Rábamenti Gazdaszövetkezet</i>	<i>Vas</i>	14 000 000
7.	<i>Baromfi hús és tojásforgalmazó Kft.</i>	<i>Komárom-Esztergom</i>	11 000 000
8.	<i>Nyugat Nyíregyházi Szövetkezet</i>	<i>Szabolcs-Szatmár-Bereg</i>	4 700 000
9.	<i>Rákóczi TKSZ</i>	<i>Heves</i>	2 600 000
10.	<i>Dr. Kalhammer Mátyás</i>	<i>Békés</i>	850 000
11.	<i>Balázs Pintér András</i>	<i>Heves</i>	1 000 000
12.	<i>Kaló László</i>	<i>Heves</i>	700 000
13.	<i>Sütő Malom Kft.</i>	<i>Hajdú-Bihar</i>	650 000
14.	<i>Képes Szilárd</i>	<i>Heves</i>	630 000
15.	<i>Herkó Györgyné</i>	<i>Békés</i>	550 000
16.	<i>Féderer Lőrinczné I.</i>	<i>Bács-Kiskun</i>	540 000
17.	<i>Zatykó Mihály</i>	<i>Bács-Kiskun</i>	400 000
18.	<i>Féderer Lőrinczné II.</i>	<i>Bács-Kiskun</i>	360 000
19.	<i>Lovák Istvánné</i>	<i>Bács-Kiskun</i>	300 000
20.	<i>Németh Antal</i>	<i>Vas</i>	96 000
21.	<i>Szabados Zoltán</i>	<i>Vas</i>	28 000

XI PIELIKUMS

Pievienošanās akta 24. pantā minētais saraksts: Malta

1. BRĪVA PREČU APRĪTE

1. Eiropas Kopienas dibināšanas līgums: I sadaļa – Brīva preču aprīte.

EK līguma 31. panta piemērošanas nolūkā Malta līdz 2005. gada 31. decembrim pielāgo naftas produktu ieviešanas, glabāšanas un vairumtirdzniecības tirgus. Šajā sakarā Malta nodrošina arī to, ka laikus tiek izsniegtas tirdzniecības licences, lai licenču saņēmēji darbību varētu sākt, vēlākais, 2006. gada 1. janvārī.

2. 32001 L 0083: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2001/83/EK (2001. gada 6. novembris) par Kopienas kodeksu, kas attiecas uz cilvēkiem paredzētām zālēm (OV L 311, 28.11.2001., 67. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvā 2001/83/EK noteiktajām prasībām attiecībā uz kvalitāti, drošību un iedarbību, tādas tirdzniecības atļaujas, kas attiecībā uz sarakstā (šā pielikuma A papildinājums, ko Malta iesniegusi vienā valodā) norādītajiem farmācijas līdzekļiem līdz pievienošanās dienai izsniegtas saskaņā ar Maltas tiesību aktiem, paliek spēkā vai nu līdz laikam, kad tās tiek atjaunotas atbilstīgi *acquis* prasībām, vai arī līdz 2006. gada 31. decembrim, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk. Neskarot minētās direktīvas III sadaļas 4. nodaļas noteikumus, uz tirdzniecības atļaujām, kas paredzētas šajā atkāpē, neattiecas noteikumi par savstarpēju atzišanu dalībvalstīs.

2. PERSONU PĀRVIETOŠANĀS BRĪVĪBA

Eiropas Kopienas dibināšanas līgums;

31968 L 0360: Padomes Direktīva 68/360/EEK (1968. gada 15. oktobris) par ierobežojumu atcelšanu attiecībā uz dalībvalstu darba ņēmēju un viņu ģimeņu pārvietošanos un uzturēšanos Kopienā (OV L 257, 19.10.1968., 13. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 11994 N: Akts par pievienošanās nosacījumiem un Līgumu pielāgojumiem – Austrijas Republikas, Somijas Republikas un Zviedrijas Karalistes pievienošanās (OV C 241, 29.8.1994., 21. lpp.);

31968 R 1612: Padomes Regula (EEK) Nr. 1612/68 (1968. gada 15. oktobris) par darba ņēmēju brīvu pārvietošanos Kopienā (OV L 257, 19.10.1968., 2. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31992 R 2434: Padomes 27.7.1992. Regula (EEK) Nr. 2434/92 (OV L 245, 26.8.1992., 1. lpp.).

1. Attiecībā uz darba ņēmēju pārvietošanās brīvību EK līguma 39. pantu Maltā pilnībā piemēro, ievērojot 2. līdz 4. punktā paredzētos pārejas noteikumus.

2. Septiņu gadu laikposmā pēc pievienošanās dienas Malta var izmantot šā punkta turpmākajās daļās izklāstītās procedūras.

Ja Maltā ir vai ir paredzami darba tirgus traucējumi, kas varētu nopietni apdraudēt dzīves vai nodarbinātības līmeni konkrētajā reģionā vai profesijā, tad Malta par to informē Komisiju un pārējās dalībvalstis, sniedzot visu attiecīgo informāciju. Pamatojoties uz šo informāciju, Malta var lūgt, lai Komisija nosaka, ka Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošana pilnīgi vai daļēji jāaptur, lai attiecīgajā reģionā vai profesijā atjaunotu normālo situāciju. Par piemērošanas apturēšanu un tās piemērošanu Komisija lemj, vēlākais, divas nedēļas pēc attiecīga līguma saņemšanas un savu lēmumu dara zināmu Padomei. Ikvienu dalībvalsts var divas nedēļas pēc dienas, ar ko datēts Komisijas lēmums, lūgt Padomi atcelt vai grozīt attiecīgo lēmumu. Par šādiem lūgumiem Padome divas nedēļas pieņem lēmumu ar kvalificētu balsu vairākumu.

Steidzamos un izņēmuma gadījumos Malta var apturēt Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. panta piemērošanu, tūlīt pēc tam iesniedzot Komisijai pamatotu paziņojumu.

3. Lai septiņu gadu laikposmā pēc pievienošanās dienas gūtu savlaicīgu priekšstatu par jebkādu stāvokli, kura sakarā varētu būt vajadzīga rīcība saskaņā ar 2. punktu, Malta var saglabāt savu darba atļauju sistēmu attiecībā uz citu dalībvalstu pilsoņiem, uz kuriem attiecas Regulas (EEK) Nr. 1612/68 1. līdz 6. pants; šādas darba atļaujas tomēr izsniedz automatiski.

4. Ja atsevišķus Direktīvas 68/360/EEK noteikumus nav iespējams noņemt no Regulas (EEK) Nr. 1612/68 noteikumiem, kuru piemērošana var būt apturēta atbilstīgi 2. punktam, tad Malta drīkst atkāpties no minētajiem noteikumiem, ciktāl tas vajadzīgs, lai piemērotu 2. punktu.

3. KONKURENCES POLITIKA

1. Eiropas Kopienas dibināšanas līgums: VI sadaļas 1. nodaļa – Konkurences noteikumi.

Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu, Malta var līdz 2008. gada 31. decembrim saglabāt jau piešķirto atbalstu, kas atbilstīgi budžeta shēmām piešķirts, pamatojoties uz 4. un 6. noteikumu, kuri izdoti atbilstīgi Uzņēmējdarbības veicināšanas aktam, ar nosacījumu, ka tiek ievēroti šādi noteikumi:

– viena uzņēmuma gada laikā saņemtais atbalsta apjoms nepārsniedz MTL 7 200 uz vienu darbinieku, vai

– rēķinot pēc peļņas, par kuru iespējams saņemt atbalstu, – gada laikā saņemtā atbalsta apjoms nepārsniedz MTL 25 000 uz vienu darbinieku, ja spēkā esošā samazinātā nodokļa likme ir 5% (atbilstīgi 4. vai 6. noteikumam), vai arī MTL 28 000 uz vienu darbinieku, ja nodokļa samazinātā likme ir 10% vai 15% (atbilstīgi 4. vai 6. noteikumam).

2. Eiropas Kopienas dibināšanas līgums: VI sadaļas 1. nodaļa – Konkurences noteikumi.

a) Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu, Malta var – ievērojot turpmāk izklāstītos nosacījumus – piemērot atbrīvojumus no uzņēmumu ienākuma nodokļa, kuri līdz 2000. gada 30. novembrim piešķirti atbilstīgi Rūpniecības attīstības aktam un Maltas Brīvostas aktam:

i) līdz 2011. gada 31. decembrim (ieskaitot) – mazajiem un vidējiem uzņēmumiem, ko nosaka atbilstīgi šādu uzņēmumu Kopienas definīcijai¹ un Kopienas praksei.

Apvienošanās, iegādes vai cita līdzīga darījuma gadījumā, ja tas attiecas uz saņēmēju, kam atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem piešķirts atbrīvojums no nodokļa, pārtrauc piemērot atbrīvojumu no uzņēmumu ienākuma nodokļa;

¹ Komisijas Ieteikums 96/280/EK (1996. gada 3. aprīlis) par mazo un vidējo uzņēmumu definīciju (OV L 107, 30.4.1996., 4. lpp.).

ii) citiem uzņēmumiem ar nosacījumu, ka attiecībā uz atbalsta apjomu, ko piešķir atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem, tiek ievēroti šādi ierobežojumi:

aa) valsts atbalstam reģionāliem ieguldījumiem:

– ja uzņēmums tiesības uz atbrīvojumu no nodokļa iegūvis pirms 2000. gada 1. janvāra, atbalsta apjoms nepārsniedz 75% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām. Ja uzņēmums tiesības uz atbrīvojumu no nodokļa iegūvis 2000. gadā, atbalsta kopapjoms nepārsniedz 50% no kompensējamām ieguldījumu izmaksām;

– laikposms tāda atbalsta aprēķināšanai, uz kuru attiecas iepriekšminētie 75% un 50% maksimālie apjomi, sākas 2001. gada 1. janvārī; aprēķinos neiekļauj jebkādu atbalstu, kas pieprasīts un saņemts, pamatojoties uz peļņu, kas gūta pirms minētās dienas;

– ja pievienošanās dienā uzņēmums jau ir pārsniedzis noteiktos maksimālos apjomus, atbalstu neprasa atmaksāt;

– aprēķinot atbalsta kopapjomu, ņem vērā visu tādu atbalstu, kas saņēmējam piešķirts saistībā ar kompensējamām izmaksām, tostarp atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi citām shēmām, neatkarīgi no tā, vai atbalsts piešķirts no vietējiem, reģionāliem, valsts vai Kopienas finanšu resursiem;

– kompensējamās izmaksas nosaka atbilstīgi Pamatnostādņēm par valstu reģionālo atbalstu¹;

– kompensējamās izmaksas, ko var ņemt vērā, ir tādas izmaksas, kas radušās laikposmā no 1995. gada 1. janvāra līdz 2006. gada 31. decembrim atbilstīgi ieguldījumu programmai, ko saņēmējs oficiāli apstiprinājis, vēlākais, 2002. gada 31. decembrī un paziņojis Maltas Republikas Ekonomikas pakalpojumu ministrijai līdz 2003. gada 31. martam;

¹ OV C 74, 10.3.1998., 9. lpp.

bb) valsts atbalstam mācībām, pētniecībai un attīstībai, kā arī vides aizsardzībai:

– atbalsts nepārsniedz attiecīgajiem atbalstam mērķiem noteiktos maksimālos intensitātes apjomus;

– laikposms tāda atbalsta aprēķināšanai, kurš iekļaujams noteiktajos maksimālajos apjomos, sākas 2001. gada 1. janvārī; aprēķinos neiekļauj jebkādu atbalstu, kas pieprasīts un saņemts, pamatojoties uz peļņu, kas gūta pirms minētās dienas;

– aprēķinot atbalsta kopapjomu, ņem vērā visu atbalstu, kas saņēmējam piešķirts saistībā ar kompensējamām izmaksām, tostarp atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi citām shēmām, neatkarīgi no tā, vai atbalsts piešķirts no vietējiem, reģionāliem, valsts vai Kopienas finansēšanas avotiem;

– kompensējamās izmaksas nosaka saskaņā ar Kopienas noteikumiem, kas attiecas uz konkrēto atbalsta mērķi;

– ja pievienošanās dienā uzņēmums jau ir pārsniedzis noteiktos maksimālos apjomus, atbalstu neprasa atmaksāt;

– kompensējamās izmaksas, ko var ņemt vērā, ir tādas izmaksas, kas radušās laikposmā no 1995. gada 1. janvāra līdz 2006. gada 31. decembrim atbilstīgi ieguldījumu programmai, ko saņēmējs oficiāli apstiprinājis, vēlākais, 2002. gada 31. decembrī un paziņojis Maltas Republikas Ekonomikas pakalpojumu ministrijai līdz 2003. gada 31. martam.

b) Jebkādu atbalstu, kas piešķirts atbilstīgi iepriekšminētajām divām shēmām un kas līdz pievienošanās dienai nav pielāgots iepriekš a) punktā izklāstītajiem nosacījumiem, uzskata par jaunu atbalstu, kā noteikts pastāvošajā atbalsta sistēmā, kura paredzēta šā Akta IV pielikuma 3. iedaļā “Konkurences politika”.

c) Malta iesniedz Komisijai:

– divus mēnešus pēc pievienošanās dienas – informāciju par iepriekš a) punktā izklāstīto nosacījumu izpildi;

– līdz 2007. gada septembra beigām – informāciju par kompensējamām izmaksām, kas saņēmējiem faktiski radušās atbilstīgi iepriekšminētajiem tiesību aktiem, kā arī par atbalsta kopapjomiem, ko saņēmēji jau saņēmuši.

3. Eiropas Kopienas dibināšanas līgums: VI sadaļas 1. nodaļa – Konkurences noteikumi.

a) Neskarot EK līguma 87. un 88. pantu un atbilstīgi turpmāk izklāstītajiem nosacījumiem, Malta var restrukturizācijas laikposmā no 2002. gada līdz 2008. gada beigām piešķirt *Malta Drydocks* un *Malta Shipbuilding Company Limited* vai kādam no šo uzņēmumu tiesību un saistību pārņēmējiem (turpmāk – “kuģu būvētavām”) turpmāk norādīto restrukturizācijas atbalstu, kura kopapjoms nepārsniedz MTL 419 491 000 un ko sadala šādi:

– parādsaistību norakstīšana – līdz MTL 300 000 000;

– ieguldījumu atbalsts – līdz MTL 9 983 000 atbilstīgi kapitālieguldījumu plānam, kas iekļauts restrukturizācijas plānā;

– mācību stipendijas – līdz MTL 4 530 000;

– restrukturizācijas sociālo izmaksu kompensācija – līdz MTL 32 024 000;

– finanšu izmaksu atbalsts – līdz MTL 17 312 000;

– cits atbalsts saistībā ar mācību stipendiju un kapitālieguldījumu subsīdiju finanšu izmaksām – līdz MTL 3 838 000;

– apgrozāmā kapitāla subsīdijas – līdz MTL 51 804 000. Šis plāna darbības atbalsta elements laika gaitā samazinās tā, ka restrukturizācijas plāna pēdējos četros gados tiek izmaksāti ne vairāk kā 25% no faktiski izmaksātā apjoma.

Katrā pozīcijā atbalsts nepārsniedz izmaksas, kuru segšanai tas ir paredzēts, un tas atbilst minimālajam apjomam, kas vajadzīgs, lai sasniegtu restrukturizācijas plāna mērķus.

b) Kuģu būvētavu restrukturizāciju Malta īsteno, pamatojoties uz restrukturizācijas plānu, kura mērķis ir, vēlākais, restrukturizācijas laikposma beigās nodrošināt uzņēmuma pilnīgu dzīvotspēju un kurš atbilst šādiem nosacījumiem:

i) atbalstu piešķir tikai vienreiz. Pēc 2008. gada 31. decembra uzņēmumiem, kam pieder kuģu būvētavas, nekādu turpmāku atbalstu vairs nepiešķir;

ii) cilvēkstundu skaitam, kas tiek nodrošināts kuģu būvētavu produktīvajam darbaspēkam, kas nodarbināts kuģu būvēšanā, kuģu remontā un kuģu pārbūvē – 1410 personām (pēc restrukturizācijas), ir jābūt 2,4 miljoniem cilvēkstundu gadā;

iii) katrā no 10 gadiem pēc restrukturizācijas laikposma sākuma cilvēkstundu skaits, kas faktiski tiek izmantots kuģu remontam un kuģu pārbūvei, nedrīkst pārsniegt 2 035 000 cilvēkstundas;

iv) kuģu būvē, kā tā definēta Regulā (EK) Nr. 1540/98, ar ko paredz jaunus noteikumus par atbalstu kuģu būvei¹, gada ražošanas apjoms nedrīkst pārsniegt 10 000 cgt. Kuģu būvētavas var no pārskata peļņas atskaitīt turpmāk norādīto darbību izmaksas, ko var norādīt kā piesaistītas darbības: sastatņu montāža, iekšējie transporta pakalpojumi, apgādes pakalpojumi, apsardzes pakalpojumi, iekārtu un modeļu būve, kuģu tīrīšanas pakalpojumus, izolēšanu un laminēšanu, tilpņu un balasta sistēmas, ugunsdzēsības un smidzināšanas sistēmas, kabeļu pārvadi (ja nav elektroinstalācijas daļa), elektroinstalācija (tā kā ar to saistīto materiālu izmaksu īpatsvars parasti ir augsts, attiecībā uz šīm darbībām ņem vērā tikai 40% no dokumentētajām izmaksām), takelāžas darbi, atslēdznieka darbi, mehāniskā apstrāde, san tehnikas darbi (neskaitot sanitārās telpas) un apkure;

Attiecīgā kuģu būves līguma kompensējamo bruto tonnāžu var samazināt par procentuālo daļu, kas paredzēta iepriekš minētajām piesaistītajām darbībām.

¹ OV L 202, 18.7.1998., 1. lpp.

v) *Malta Drydocks* 1. doku vismaz desmit gadus pēc restrukturizācijas laikposma sākuma neizmanto kuģu būvei, kuģu pārbūvei un kuģu remontam. Ja slēgto doku atsāk izmantot citām darbībām, tām ir jābūt nesaistītām ar uzņēmumiem, kam attiecīgajā laikā pieder kuģu būvētava, un šīs darbības nedrīkst būt saistītas ar kuģu būvi, kuģu remontu vai kuģu pārbūvi;

vi) saistībā ar vajadzību samazināt kuģu būvētavu darbaspēku, Malta nodrošina, ka tiek saglabāti nepieciešamie svarīgie darbinieki, kuriem ir būtisks prasmju līmenis;

vii) mācību programmām, kas saistītas ar restrukturizācijas plānu, jābūt saderīgām ar vispārpieņemajiem Kopienas noteikumiem;

viii) jebkāds atbalsts, kas piešķirts, pārkāpjot iepriekš izklāstītos nosacījumus, ir jāatmaksā.

c) Ja tādu ārkārtas apstākļu dēļ, kurus nebija iespējams paredzēt restrukturizācijas plāna izstrādes laikā, nav iespējams nodrošināt kuģu būvētavu dzīvotspēju, Komisija var pārskatīt iepriekš b) punktā izklāstītos nosacījumus, ievērojot EK līguma 88. panta 1. punktā paredzēto procedūru. Pirms procedūras sākšanas Komisija pilnībā ņem vērā dalībvalstu viedokļus par to, vai pastāv ārkārtas apstākļi. Šos viedokļus izsaka, pamatojoties uz Komisijas ieteikumu un pieejamo attiecīgo informāciju un ņemot vērā pastāvošos apstākļus.

Iepriekš a) punktā paredzēto atbalsta kopapjomu nekādā gadījumā nepārsniedz.

d) Restrukturizācijas laikposmā Malta piedalās Komisijas noteiktajos pārraudzības pasākumos, tostarp neatkarīgu ekspertu inspekcijās uz vietas.

Malta iesniedz Komisijai gada ziņojumus par plāna izpildi. Ziņojumos iekļauj visu attiecīgo informāciju, lai ļautu Komisijai izvērtēt stāvokli saistībā ar restrukturizācijas programmas īstenošanu, tostarp informāciju par tendencēm, kādas vērojamas kuģu būvētavu pakalpojumu maksas noteikšanā jauniem kuģu remontam un kuģu būves līgumiem, ko slēdz kuģu būvētavas. Kuģu būvētavas ziņojumā par gada ražošanas apjomu jānorāda kompensējamo piesaistīto darbību kompensējamā bruto tonnāža atbilstīgi faktiskajam laikposmam, kurā trešās personas veica šīs darbības; šos datus ņem vērā, aprēķinot kuģu būves līguma kompensējamo bruto tonnāžu. Attiecībā uz kuģiem, kuru būvei vajadzīgi vairāk nekā divi gadi, kompensējamās bruto tonnāžas skaitli gada beigās fiksē, lai nepieļautu korekcijas ar atpakaļejošu spēku. Kuģu būvētavai ir jāspēj iesniegt pārbaudei visus līgumus par b) punkta iv) apakšpunktā uzskaitīto pakalpojumu piesaistīšanu.

Šos ziņojumus Malta iesniedz divos mēnešos pēc katra gada beigām, pirmo ziņojumu iesniedzot 2003. gada martā. Pēdējo ziņojumu iesniedz līdz 2009. gada marta beigām, ja vien starp Komisiju un Maltu nav panākta cita vienošanās.

4. LAUKSAIMNIECĪBA

A. Tiesību akti lauksaimniecības jomā

1. 31975 R 2759: Padomes Regula (EEK) Nr. 2759/75 (1975. gada 29. oktobris) par cūkgaļas tirgus kopīgo organizāciju (OV L 282, 1.11.1975., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32000 R 1365: Padomes Regula (EK) Nr. 1365/2000 (OV L 156, 29.6.2000., 5. lpp.);

31975 R 2771: Padomes Regula (EEK) Nr. 2771/75 (1975. gada 29. oktobris) par olu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 282, 1.11.1975., 49. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0493: Komisijas 19.3.2002. Regula (EK) Nr. 493/2002 (OV L 77, 20.3.2002., 7. lpp.);

31975 R 2777: Padomes Regula (EEK) Nr. 2777/75 (1975. gada 29. oktobris) par mājputnu gaļas tirgus kopīgo organizāciju (OV L 282, 1.11.1975., 77. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0493: Komisijas 19.3.2002. Regula (EK) Nr. 493/2002 (OV L 77, 20.3.2002., 7. lpp.);

31992 R 1766: Padomes Regula (EEK) Nr. 1766/92 (1992. gada 30. jūnijs) par labības tirgus kopīgo organizāciju (OV L 181, 1.7.1992., 21. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32000 R 1666: Padomes Regula (EK) Nr. 1666/2000 (OV L 193, 29.7.2000., 1. lpp.);

31995 R 3072: Padomes Regula (EK) Nr. 3072/95 (1995. gada 22. decembris) par rīsu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 329, 30.12.1995., 18. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0411: Komisijas 4.3.2002. Regula (EK) Nr. 411/2002 (OV L 62, 5.3.2002., 27. lpp.);

31996 R 2200: Padomes Regula (EK) Nr. 2200/96 (1996. gada 28. oktobris) par augļu un dārzeņu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 297, 21.11.1996., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 1881: Padomes Regula (EK) Nr. 1881/2002 (OV L 285, 23.10.2002., 13. lpp.);

31996 R 2201: Padomes Regula (EK) Nr. 2201/96 (1996. gada 28. oktobris) par augļu un dārzeņu pārstrādes produktu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 297, 21.11.1996., 29. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0453: Komisijas 13.3.2002. Regula (EK) Nr. 453/2002 (OV L 72, 14.3.2002., 9. lpp.);

31999 R 1254: Padomes Regula (EK) Nr. 1254/1999 (1999. gada 17. maijs) par liellopu un teļa gaļas tirgus kopīgo organizāciju (OV L 160, 26.6.1999., 21. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2345: Komisijas 30.11.2001. Regula (EK) Nr. 2345/2001 (OV L 315, 1.12.2001., 29. lpp.);

31999 R 1255: Padomes Regula (EK) Nr. 1255/1999 (1999. gada 17. maijs) par piena un piena produktu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 160, 26.6.1999., 48. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0509: Komisijas 21.3.2002. Regula (EK) Nr. 509/2002 (OV L 79, 22.3.2002., 15. lpp.);

31999 R 1493: Padomes Regula (EK) Nr. 1493/1999 (1999. gada 17. maijs) par vīna tirgus kopīgo organizāciju (OV L 179, 14.7.1999., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2585: Padomes Regula (EK) Nr. 2585/2001 (OV L 345, 29.12.2001., 10. lpp.);

32001 R 1260: Padomes Regula (EK) Nr. 1260/2001 (2001. gada 19. jūnijs) par cukura tirgus kopīgo organizāciju (OV L 178, 30.6.2001., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0680: Komisijas 19.4.2002. Regula (EK) Nr. 680/2002 (OV L 104, 20.4.2002., 26. lpp.).

Malts lauksaimniecības īpašās tirgus politikas programma (SMPPMA)

a) Īpašais pagaidu valsts atbalsts lauksaimniecības produktu ražotājiem

Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 2759/75 21. panta, Regulas (EEK) Nr. 2771/75 19. panta, Regulas (EEK) Nr. 2777/75 19. panta, Regulas (EK) Nr. 2200/96 43. panta, Regulas (EK) Nr. 2201/96 23. panta, Regulas (EK) Nr. 1255/1999 38. panta 1. punkta un Regulas (EK) Nr. 1493/1999 71. panta, Malta var piešķirt īpašu pagaidu valsts atbalstu lauksaimniekiem, kas ražo tomātus pārstrādei, svaigus augļus un dārzeņus, kā arī vīnu, cūkgaļu, pienu, mājputnus un olas. Šo atbalstu katrā attiecīgajā nozarē pielāgo, ņemot vērā atbalstu, ko saņem atbilstīgi pašreizējiem kopīgās lauksaimniecības politikas noteikumiem.

Šādu atbalstu attiecībā uz dzīvnieku izcelsmes produktiem var piešķirt septiņus gadus no pievienošanās dienas un attiecībā uz laukaugiem – 11 gadus no pievienošanās dienas – atbilstīgi šādam pakāpeniskas samazināšanas grafikam:

attiecībā uz dzīvnieku izcelsmes produktiem: 1. gadā – 100%, 2. gadā – 95%, 3. gadā – 90%, 4. gadā – 72%, 5. gadā – 54%, 6. gadā – 36% un 7. gadā – 18%;

attiecībā uz laukaugiem: 1.–2. gadā – 100%, 3.–4. gadā – 95%, 5.–6. gadā – 90%, 7. gadā – 75%, 8. gadā – 60%, 9. gadā – 45%, 10. gadā – 30% un 11. gadā – 15%.

Katrā nozarē šāda atbalsta maksimālais apjoms ir šāds:

Programma laukaugiem (miljonos EUR)					
Gads	Pārstrādei paredzētu tomātu nozare; ietverot papildu atbalstu	Vīna nozare; ietverot papildu atbalstu	Svaigu augļu ražošanas nozare	Svaigu dārzeņu ražošanas nozare	Kopā laukaugiem
2004.	1,37	2,76	2,43	0,96	7,52
2005.	1,48	2,62	2,43	0,96	7,49
2006.	2,68	1,23	2,31	0,91	7,13
2007.	2,68	1,10	2,31	0,91	7,00
2008.	2,63	1,04	2,18	0,86	6,71
2009.	2,63	0,94	2,18	0,86	6,61
2010.	2,15	0,83	1,82	0,72	5,52
2011.	1,46	0,83	1,46	0,57	4,32
2012.	0,85	0,76	1,10	0,43	3,14
2013.	0,42	0,51	0,73	0,29	1,95
2014.	0,18	0,36	0,37	0,15	1,06
KOPĀ	18,53	12,98	19,32	7,62	58,45

Programma dzīvnieku izcelsmes produktiem (miljonos EUR)					
Gads	SMPPMA programma piena pārstrādes nozarei; ietverot restrukturizācijas atbalstu	Cūkgaļas ražošanas nozare; ietverot restrukturizācijas atbalstu	Olu ražošanas nozare; ietverot restrukturizācijas atbalstu	Mājputnu gaļas ražošanas nozare; ietverot restrukturizācijas atbalstu	Kopā dzīvnieku izcelsmes produktiem; ietverot restrukturizācijas atbalstu
2004.	2,50	5,40	2,30	1,80	12,00

2005.	2,45	5,17	2,18	1,70	11,50
2006.	2,40	4,94	2,03	1,63	11,00
2007.	1,97	4,15	1,70	1,38	9,20
2008.	1,63	3,28	1,34	1,15	7,40
2009.	1,28	2,46	0,99	0,87	5,60
2010.	0,94	1,65	0,59	0,62	3,80
KOPĀ	13,17	27,05	11,13	9,15	60,50

Katrai nozarei valsts atbalstu var piešķirt, ņemot vērā šādus kvantitatīvos ierobežojumus:

Laukaugi (gada daudzumi):

- pārstrādei paredzēti tomāti: 27 000 tonnu;
- svaigi augļi: 19 400 tonnu;
- svaigi dārzeņi: 38 200 tonnu;
- vīns: 1000 ha.

Dzīvnieku izcelsmes produkti (gada daudzumi):

- piena pārstrāde: 45 000 tonnu;
- cūkgaļa: 125 200 ganāmpulka vienību;
- mājputni: 7 000 tonnu;
- olas: 5 000 tonnu.

b) Īpašais pagaidu valsts atbalsts ievesto lauksaimniecības produktu pārstrādātājiem un atzītiem mazumtirgotājiem

Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 2759/75 21. panta, Regulas (EEK) Nr. 1766/92 19. panta, Regulas (EK) Nr. 3072/95 19. panta, Regulas (EK) Nr. 2201/96 23. panta, Regulas (EK) Nr. 1254/1999 40. panta, Regulas (EK) Nr. 1255/1999 38. panta 1. punkta un Regulas (EK) Nr. 1260/2001 45. panta, Malta var piešķirt īpašu pagaidu valsts atbalstu tādu importētu lauksaimniecības produktu iepirkšanai, uz kuriem pirms pievienošanās attiecās eksporta atmaksājumi vai kuri tika importēti no trešām valstīm, nemaksājot nodokļus, ar nosacījumu, ka Malta ievieš sistēmu, kā garantēt, lai šādu atbalstu efektīvi izjustu patērētāji. Atbalstu aprēķina, pamatojoties uz ES tirgus cenu (ietverot transportu) un pasaules tirgus cenu starpību; atbalsts nepārsniedz šo cenu starpību, un tajā ņem vērā eksporta atmaksājumu apjomu.

Šādu atbalstu piešķir, pakāpeniski samazinot, laikposmā, kas nepārsniedz septiņus gadus no pievienošanās dienas: 1. gadā – 100%, 2. gadā – 95%, 3. gadā – 90%, samazinājums 4.–7. gadā – 18% gadā.

Katrā nozarē šāda atbalsta maksimālais apjoms ir šāds:

Piegādes pasākumi (miljoni EUR)								
	2004.	2005.	2006.	2007.	2008.	2009.	2010.	Kopā
Produkti								
Labība	3,0	2,9	2,7	2,2	1,6	1,1	0,5	14,0
Cukurs	11,0	10,5	9,9	7,9	5,9	4,0	2,0	51,2
Gaļas produkti	0,8	0,8	0,8	0,6	0,5	0,3	0,2	3,9
Piena produkti	1,0	1,0	0,9	0,7	0,5	0,4	0,2	4,7
Daļēji pārstrādāti tomātu produkti	0,8	0,8	0,7	0,6	0,4	0,3	0,1	3,7
Kopā								77,4

Katrai nozarei valsts atbalstu var piešķirt, ņemot vērā šādus kvantitatīvos ierobežojumus:

Cukurs	
Produkts	Daudzums (tonnas gadā)
Cukurs	35 000

Labība	
Produkts	Daudzums (tonnas gadā)
Mīksto kviešu un labības maisījuma sēkla	52 000

Mieži, kas nav miežu sēkla	61 000
Kukurūza, kas nav miežu sēkla	62 000
Rīsi	3 000
Citas labības iesals, neskaitot kviešu miltus	2 500
Putraimi (kviešu putraimi un cieto kviešu rupja maluma milti)	3 500

Piena produkti	
Produkts	Daudzums (tonnas gadā)
Piens un krējums pulverī vai citā cietā formā ar tauku saturu < 1,5%	521
Dabīgs sviests ar tauku saturu ≤ 85% tiešajā iesaiņojumā	250
Cits sviests ar tauku saturu ≤ 85% tiešajā iesaiņojumā	250
Čedara siers	1 200
Edamas siers	1 000
Cits kausētais siers (<i>Kefalo-tyri</i> , utt.)	1 500

Gaļas produkti	
Produkts	Daudzums (tonnas gadā)
Liellopu liemeņu pakaļējās ceturtdaļas, saldētas, ar kauliem	4 200
Liellopu pleca un krūšu gabali, saldēti, bez kauliem	2 000
Citi izstrādāti vietējie cūkgaļas produkti	500
Sālīta liellopu gaļa hermētiskā iepakojumā	1 200

Citi produkti	
Produkts	Daudzums (tonnas gadā)
Apstrādāti tomāti ar sausas saturu > 30% iepakojumos > 3 kg	5 500
Konservēti tomāti, veseli vai gabalos, tarā > 3 kg	3 000

c) Attiecībā uz visiem lauksaimniecības produktiem, uz ko attiecas *SMPPMA*, Malta piecus gadus pēc pievienošanās dienas var piemērot vispārējo ekonomikas drošības klauzulu, kas paredzēta šā Akta 37. pantā.

d) Malta iesniedz Komisijai gada ziņojumus par valsts atbalsta pasākumu īstenošanu, norādot atbalsta veidu un apjomus katrā nozarē.

2. 31992 R 3950: Padomes Regula (EEK) Nr. 3950/92 (1992. gada 28. decembris), ar ko ievieš papildnodevas piena un piena produktu nozarē (OV L 405, 31.12.1992., 1. lpp.) un kurā jaunākos grozījumus izdara:

32002 R 0582: Komisijas 4.4.2002. Regula (EK) Nr. 582/2002 (OV L 89, 5.4.2002., 7. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 3950/92 11. panta, piegādātā piena reprezentatīvo tauku saturu attiecībā uz Maltu nosaka pēc pieciem gadiem, skaitot no pievienošanās dienas.

Kamēr nav noteikts reprezentatīvais tauku saturs, Maltā neievieš tauku satura salīdzināšanu, lai aprēķinātu papildnodevu, kā noteikts 3. un 4. pantā Regulā (EK) Nr. 1392/2001, ar ko nosaka sīki izstrādātus piemērošanas noteikumus Padomes Regulai (EEK) Nr. 3950/92, ar kuru ievieš papildnodevu pienam un piena produktiem¹.

¹ OV L 187, 10.7.2001., 19. lpp.

3. 31996 R 2201: Padomes Regula (EK) Nr. 2201/96 (1996. gada 28. oktobris) par augļu un dārzeņu pārstrādes produktu tirgus kopīgo organizāciju (OV L 297, 21.11.1996., 29. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0453: Komisijas 13.3.2002. Regula (EK) Nr. 453/2002 (OV L 72, 14.3.2002., 9. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 2201/96 3. panta 1. punkta, laikposmā no 2004./2005. tirdzniecības gada līdz 2008./2009. tirdzniecības gadam līgumi starp pārstrādātājiem un individuālajiem pārstrādātājiem ir tiesīgi izmantot minētās Regulas 2. pantā minēto shēmu. No kopējā tomātu daudzuma, ko jebkurš pārstrādātājs atbilstīgi līgumiem ir nodevis pārstrādei, daudzums, kas paredzēts līgumos starp pārstrādātājiem un individuālajiem pārstrādātājiem, 2004./2005. tirdzniecības gadā nedrīkst pārsniegt 75%, 2005./2006. tirdzniecības gadā – 65%, 2006./2007. tirdzniecības gadā – 55%, 2007./2008. tirdzniecības gadā – 40% un 2008./2009. tirdzniecības gadā – 25%. Pastāvošos Maltas kooperatīvus un citas ražotāju asociācijas, kas atbilstīgi Kopienas tiesību aktiem nav atzītas par ražotāju organizācijām, uzskata par "individuāliem ražotājiem".

4. 31997 R 2597: Padomes Regula (EK) Nr. 2597/97 (1997. gada 18. decembris), ar ko paredz papildu noteikumus piena un piena produktu tirgus kopīgajai organizācijai attiecībā uz dzeramo pienu (OV L 351, 23.12.1997., 13. lpp.) un kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31999 R 1602: Padomes 19.7.1999. Regula (EK) Nr. 1602/1999 (OV L 189, 22.7.1999., 43. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 2597/97 3. panta 1. punkta b) apakšpunkta, prasības attiecībā uz pilnpiena minimālo tauku saturu piecus gadus pēc pievienošanās dienas nepiemēro attiecībā uz Maltā ražotu dzeramo pienu. Dzeramo pienu, kas neatbilst prasībām attiecībā uz tauku saturu, var tirgot tikai Maltā vai eksportēt uz kādu trešo valsti.

5. 31999 R 1254: Padomes Regula (EK) Nr. 1254/1999 (1999. gada 17. maijs) par liellopu un teļa gaļas tirgus kopīgo organizāciju (OV L 160, 26.6.1999., 21. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2345: Komisijas 30.11.2001. Regula (EK) Nr. 2345/2001 (OV L 315, 1.12.2001., 29. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 1254/1999 12. panta 1. un 2. punkta, prasības attiecībā uz ganāmpulka blīvumu Maltā piemēro pakāpeniski un atbilstīgi lineāram grafikam, sākot no 4,5 ganāmpulka vienībām uz hektāru pirmajā gadā pēc pievienošanās līdz 1,8 ganāmpulka vienībām uz hektāru piektajā gadā pēc pievienošanās. Šajā laikposmā, nosakot saimniecības ganāmpulka blīvumu, ņem vērā piena govīs, kas vajadzīgas, lai saražotu piena kopējo references daudzumu, kas noteikts attiecīgajam ražotājam.

Līdz 2007. gada 31. decembrim Malta iesniedz Komisijai ziņojumu par šā pasākuma īstenošanu.

6. 31999 R 1493: Padomes Regula (EK) Nr. 1493/1999 (1999. gada 17. maijs) par vīna tirgus kopīgo organizāciju (OV L 179, 14.7.1999., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2585: Padomes 19.12.2001. Regula (EK) Nr. 2585/2001 (OV L 345, 29.12.2001., 10. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 1493/1999 V pielikuma C.3. punkta, Malta var līdz 2008. gada 31. decembrim paturēt spēkā noteikto minimālo dabīgā spirta tilpumkoncentrāciju – 8 tilpumprocenti – vīniem, kurus ražo no vietējām vīna šķirnēm *Gellewza* un *Ghirgentina*, paredzot dabīgā spirta tilpumkoncentrācijas pieļaujamo pieaugumu (bagātināšanās), kas nepārsniedz 3 tilpumprocentus.

Minētajā laikposmā Malta īsteno vīnkopības metožu efektīvu pielāgošanu, lai līdz 2008. gada 31. decembrim nodrošinātu augstas kvalitātes vietējo vīna vīnogu ražošanu.

7. 32001 R 1260: Padomes Regula (EK) Nr. 1260/2001 (2001. gada 19. jūnijs) par cukura tirgus kopīgo organizāciju (OV L 178, 30.6.2001., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0680: Komisijas 19.4.2002. Regula (EK) Nr. 680/2002 (OV L 104, 20.4.2002., 26. lpp.).

Atkāpjoties no Regulas (EK) Nr. 1260/2001 45. panta un atbilstīgiem pantiem citās regulās par lauksaimniecības tirgu kopīgo organizāciju, Malta var piecus gadus pēc pievienošanās dienas piešķirt valsts atbalstu lauksaimniecības produktu pārveidājumiem ar prāmjiem no Gozo, pakāpeniski lineāri samazinot atbalsta apjomu (par 20% gadā).

Malta iesniedz Komisijai gada ziņojumu par valsts atbalsta pasākumu īstenošanu, norādot atbalsta veidu un apjomus.

B. Tiesību akti veterinārijas un fitosanitārijas jomā

I. Tiesību akti veterinārijas jomā

1. 31992 L 0046: Padomes Direktīva 92/46/EEK (1992. gada 16. jūnijs), ar ko paredz dzīvnieku veselības noteikumus attiecībā uz svaigpiena, termiski apstrādāta piena un piena produktu ražošanu un laišanu tirgū (OV L 268, 14.9.1992., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31996 L 0023: Padomes 29.4.1996. Direktīva 96/23/EK (OV L 125, 23.5.1996., 10. lpp.).

a) Līdz 2009. gada 31. decembrim pielikuma B papildinājumā uzskaitītie piena pārstrādes uzņēmumi var saņemt svaigpiena piegādes, kas neatbilst Direktīvas 92/46/EEK A pielikuma IV nodaļas prasībām vai kas ir no piena pārstrādes saimniecībām, kuras neatbilst minētās direktīvas A pielikuma I un II nodaļas prasībām, ja šādas saimniecības ir norādītas sarakstā, ko šim nolūkam veido Maltes iestādes.

b) Kamēr vien iepriekš a) punktā minētie uzņēmumi izmanto šā panta noteikumus, produktus, kuru izcelsme ir šajos uzņēmumos, var – neatkarīgi no dienas, kad produktu laiž tirgū, – laist vienīgi vietējā tirgū. Šie produkti jāmarķē ar īpašu veselības marķējumu.

c) Malta nodrošina, ka pakāpeniski tiek panākta piena pārstrādes saimniecību atbilstība Direktīvas 92/46/EEK A pielikumam, un iesniedz Komisijas gada ziņojumus par attīstību, kāda panākta katras saimniecības modernizēšanā un pārstrukturēšanā, kā arī mastīta kontrolē ganāmpulkos, lai tādējādi nodrošinātu atbilstību Direktīvā 92/46/EEK paredzētajām higiēnas un kvalitātes prasībām.

d) Sīki izstrādātus īstenošanas noteikumus, lai nodrošinātu iepriekš izklāstītā pārejas režīma sekmīgu piemērošanu, pieņem saskaņā ar Direktīvas 92/46/EEK 31. pantu.

2. 31999 L 0074: Padomes Direktīva 1999/74/EK (1999. gada 19. jūlijs), ar ko paredz minimālos standartus dējējvistu aizsardzībai (OV L 203, 3.8.1999., 53. lpp.).

Pielikuma C papildinājumā uzskaitītie 12 Maltes uzņēmumi ir tiesīgi līdz 2006. gada 31. decembrim turpināt lietot būrus, kas neatbilst minimālajām prasībām, kuras attiecībā uz mazāk būtiskiem konstrukcijas elementiem (vienīgi augstumu un grīdas slīpumu) paredzētas Direktīvas 1999/74/EK 5. panta 1. punkta 4. un 5. apakšpunktā ar nosacījumu, ka būru augstums vismaz 65% būru kopplatības ir vismaz 36 cm un nevienā vietā nav mazāks par 33 cm un ka grīdas slīpums nepārsniedz 16%.

II. Tiesību akti fitosanitārijas jomā

32002 L 0053: Padomes Direktīva 2002/53/EK (2002. gada 13. jūnijs) par kopējo lauksaimniecības augu sugu šķirņu katalogu (OV L 193, 20.7.2002., 1. lpp.);

32002 L 0055: Padomes Direktīva 2002/55/EK (2002. gada 13. jūnijs) par dārzeņu sēklu tirdzniecību (OV L 193, 20.7.2002., 33. lpp.).

Malta var uz pieciem gadiem pēc pievienošanās dienas atlikt Direktīvas 2002/53/EK un Direktīvas 2002/55/EK piemērošanu attiecībā uz tādu šķirņu sēklu tirdzniecību Kiprā, kuras uzskaitītas attiecīgajos valsts lauksaimniecības augu un dārzeņu sugu šķirņu katalogos un kuras nav oficiāli atzītas atbilstīgi minētajām direktīvām. Šādas sēklas minētajā laikposmā netirgo pārējās dalībvalstīs.

5. ZIVSAIMNIECĪBA

31992 R 3760: Padomes Regula (EEK) Nr. 3760/92 (1992. gada 20. decembris), ar ko nosaka Kopienas zivsaimniecības un akvakultūras sistēmu (OV L 389, 31.12.1992., 1. lpp.) un kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31998 R 1181: Padomes 4.6.1998. Regula (EK) Nr. 1181/98 (OV L 164, 9.6.1998., 1. lpp.).

Regula (EEK) Nr. 3760/92 attiecas uz Maltu, ņemot vērā turpmāk izklāstītos īpašos noteikumus:

Maltas daļu Kopienas nozvejas iespējās pēc Komisijas priekšlikuma noteiks Padome, lēmumu pieņemot ar kvalificētu balsu vairākumu, tiklīdz – pēc Maltas pievienošanās Savienībai – Starptautiskā Atlantijas tunzivju saglabāšanas komisija (ICCAT) Savienībai apstiprinās, ka Maltas nozvejas limiti, kas noteikti atbilstīgi ICCAT Ieteikumam 94–11, tiek pievienoti Kopienas pašreizējām nozvejas iespējām.

6. TRANSPORTA POLITIKA

1. 31992 L 0006: Padomes Direktīva 92/6/EEK (1992. gada 10. februāris) par ātruma ierobežošanas ierīču uzstādīšanu un izmantošanu noteiktu kategoriju transportlīdzekļos Kopienā (OV L 57, 2.3.1992., 27. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 92/6/EEK 2. panta un 3. panta 1. punkta, Maltā līdz 2005. gada 31. decembrim ātruma ierobežošanas ierīces nav jāuzstāda mehāniskajos transportlīdzekļos, ko izmanto vienīgi iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumiem.

2. 31996 L 0096: Padomes Direktīva 96/96/EK (1996. gada 20. decembris) par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz mehānisko transportlīdzekļu un to piekabju tehniskajām apskatēm (OV L 46, 17.2.1997., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 L 0011: Komisijas 14.2.2001. Direktīva 2001/11/EK (OV L 48, 17.2.2001., 20. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 96/96/EK 1. panta, līdz 2004. gada 31. decembrim Maltā neveic turpmāk norādīto pozīciju testēšanu turpmāk uzskaitīto direktīvas I un II pielikumā paredzēto kategoriju transportlīdzekļiem, kurus izmanto vienīgi iekšzemes autopārvadājumu pakalpojumiem:

– 5.3. pozīcija 1. – 6. kategorijas transportlīdzekļiem;

– 6.1.6., 6.2., 7.1., 7.8., 7.9. un 7.10. pozīcija 1. – 3. kategorijas transportlīdzekļiem; un

– 6.2. un 7.5. pozīcija 4. – 6. kategorijas transportlīdzekļiem.

3. 31999 L 0062: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 1999/62/EK (1999. gada 17. jūnijs), ar ko smagajiem kravas transportlīdzekļiem paredz maksu par noteiktu infrastruktūru lietošanu (OV L 187, 20.7.1999., 42. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 1999/62/EK 6. panta 1. punkta, direktīvas I pielikumā noteiktās minimālās nodokļa likmes līdz 2004. gada 31. decembrim Maltā neattiecinā uz transportlīdzekļiem, kurus izmanto starptautiskajiem autopārvadājumiem. Šajā laikposmā likmes, ko Maltā piemēro attiecībā uz minētajiem transportlīdzekļiem, nav zemākas par 80% no direktīvas I pielikumā noteiktajām minimālajām likmēm.

Atkāpjoties no Direktīvas 1999/62/EK 6. panta 1. punkta, direktīvas I pielikumā noteiktās minimālās nodokļa likmes līdz 2005. gada 31. decembrim Maltā neattiecinā uz transportlīdzekļiem, kurus izmanto vienīgi iekšzemes autopārvadājumiem. Šajā laikposmā likmes, ko Maltā piemēro attiecībā uz minētajiem transportlīdzekļiem, nav zemākas par 65% no direktīvas I pielikumā noteiktajām minimālajām likmēm.

7. NODOKĻU POLITIKA

31977 L 0388: Padomes Sestā direktīva 77/388/EEK (1977. gada 17. maijs) par to, kā saskaņojami dalībvalstu tiesību akti par apgrozījuma nodokļiem – Kopēja pievienotās vērtības nodokļu sistēma: vienota aprēķinu bāze (OV L 145, 13.6.1977., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 L 0038: Padomes 7.5.2002. Direktīva 2002/38/EK (OV L 128, 15.5.2002., 41. lpp.).

1. Atkāpjoties no Direktīvas 77/388/EEK 12. panta 3. punkta a) apakšpunkta, Malta var līdz 2010. gada 1. janvārim saglabāt nodokļa atbrīvojumu, atmaksājot nodokli, kas iepriekšējā stadijā samaksāts par pārtikas produktu un farmaceitisko produktu piegādēm.

2. Piemērojot Direktīvas 77/388/EEK 28. panta 3. punkta b) apakšpunktu, Malta var saglabāt šādus atbrīvojumus no nodokļa:

a) atbrīvojumu no pievienotās vērtības nodokļa attiecībā uz pasažieru pārvadājumiem, pasažieru starptautiskajiem pārvadājumiem un pasažieru iekšzemes jūras pārvadājumiem starp salām, kā minēts direktīvas F pielikuma 17. punktā, kamēr nav izpildīts direktīvas 28. panta 4. punktā paredzētais nosacījums vai kamēr tādu pašu atbrīvojumu piemēro kāda no pašreizējām dalībvalstīm, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk,

b) atbrīvojumu no pievienotās vērtības nodokļa, neveicot PVN priekšnodokļa maksājumus, attiecībā uz ūdens apgādes pakalpojumiem, ko sniedz publiskas iestādes, kā minēts direktīvas F pielikuma 12. punktā, kamēr nav izpildīts direktīvas 28. panta 4. punktā paredzētais nosacījums vai kamēr tādu pašu atbrīvojumu piemēro kāda no pašreizējām dalībvalstīm, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk,

c) atbrīvojumu no pievienotās vērtības nodokļa, neveicot PVN priekšnodokļa maksājumus, attiecībā uz darījumiem ar ēkām un apbūves zemi, kā minēts direktīvas F pielikuma 16. punktā, kamēr nav izpildīts direktīvas 28. panta 4. punktā paredzētais nosacījums vai kamēr tādu pašu atbrīvojumu piemēro kāda no pašreizējām dalībvalstīm, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk.

8. SOCIĀLĀ POLITIKA UN NODARBINĀTĪBA

1. 31989 L 0655: Padomes Direktīva 89/655/EEK (1989. gada 30. novembris) par drošības un veselības aizsardzības minimālajām prasībām, darbiniekiem lietojot darba aprīkojumu darba vietās (otrā atsevišķā direktīva Direktīvas 89/391/EEK 16. panta 1. punkta nozīmē) (OV L 393, 30.12.1989., 13. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 L 0045: Eiropas Parlamenta un Padomes 27.6.2001. Direktīva 2001/45/EK (OV L 195, 19.7.2001., 46. lpp.).

Līdz 2006. gada 1. janvārim Direktīvu 89/655/EEK Maltā nepiemēro attiecībā uz iekārtām, kuru izmantošana sāka līdz pievienošanās dienai.

No pievienošanās dienas līdz iepriekšminētā termiņa beigām Malta turpinās sniegt Komisijai regulāri atjauninātu informāciju par grafiku un pasākumiem, kas tiek īstenoti, lai nodrošinātu atbilstību minētajai direktīvai.

2. 31993 L 0104: Padomes Direktīva 93/104/EK (1993. gada 23. novembris) par dažiem darba laika organizācijas aspektiem (OV L 307, 13.12.1993., 18. lpp.), ko groza:

– 32000 L 0034: Eiropas Parlamenta un Padomes 22.6.2000. Direktīva 2000/34/EK (OV L 195, 1.8.2000., 41. lpp.).

Līdz 2004. gada 31. jūlijam Direktīvas 93/104/EK 6. panta 2. punktu Maltā nepiemēro attiecībā uz ražošanas apakšnozarēm pārtikas un dzērienu rūpniecībā, tekstilrūpniecībā, apģērba un apavu rūpniecībā, transporta iekārtu rūpniecībā, elektroaparātu, iekārtu un rezerves daļu, kā arī mēbeļu rūpniecībā; līdz 2004. gada 31. decembrim to nepiemēro attiecībā uz koplīgumiem, kas iepriekš uzskaitītajās ražošanas apakšnozarēs pastāv 2001. gada 12. decembrī, ja šajos līgumos ir noteikumi, kas attiecas uz 6. panta 2. punktu un ir spēkā pēc 2004. gada jūlija.

9. ENERĢĒTIKA

31968 L 0414: Padomes Direktīva 68/414/EEK (1968. gada 20. decembris), ar ko EEK dalībvalstīm uzliek pienākumu uzturēt jēlnaftas un/vai naftas produktu obligātas rezerves (OV L 308, 23.12.1968., 14. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31998 L 0093: Padomes 14.12.98. Direktīva 98/93/EK (OV L 358, 31.12.1998., 100. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 68/414/EEK 1. panta 1. punkta, līdz 2006. gada 31. decembrim uz Maltu neattiecas naftas produktu obligātās rezerves apjoms. Malta nodrošina, ka tās naftas produktu obligātās rezerves apjoms katrai 2. pantā uzskaitītajai naftas produktu kategorijai ir 1. panta 1. punktā definētais dienas vidējais patēriņš valstī vismaz šādam dienu skaitam:

– līdz pievienošanās dienai – 40 dienām attiecībā uz produktu kategoriju "benzīns un aviācijas degviela" un 45 dienām attiecībā uz pārējām produktu kategorijām;

– līdz 2004. gada 31. decembrim – 55 dienām attiecībā uz produktu kategoriju "benzīns un aviācijas degviela" un 60 dienām attiecībā uz pārējām produktu kategorijām;

– līdz 2006. gada 31. decembrim – 90 dienām attiecībā uz visām produktu kategorijām.

10. VIDE

A. Gaisa kvalitāte

31994 L 0063: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 94/63/EK (1994. gada 20. decembris) par kontroli attiecībā uz gaistošu organisko savienojumu (GOS) emisiju, ko rada benzīna glabāšana un nosūtīšana no termināļiem uz degvielas uzpildes stacijām (OV L 365, 31.12.1994., 24. lpp.).

1. Atkāpjoties no Direktīvas 94/63/EK 4. panta un II pielikuma, prasības, kas noteiktas attiecībā uz iekraušānu iekārtās un izkraušānu no tām termināļos, Maltā līdz 2004. gada 31. decembrim nepiemēro *Enemalta* termināļa 4 portāliem, kuru apgrozījums ir lielāks par 25 000 tonnu/gadā.

2. Atkāpjoties no Direktīvas 94/63/EK 5. panta, prasības, kas noteiktas attiecībā uz esošajiem pārvietojamiem konteineriem termināļos, līdz 2004. gada 31. decembrim Maltā nepiemēro 25 autocisternām.

3. Atkāpjoties no Direktīvas 94/63/EK 6. panta un III pielikuma, prasības, kas noteiktas attiecībā uz iekraušānu esošajās glabāšanas iekārtās degvielas uzpildes stacijās, Maltā nepiemēro:

– līdz 2004. gada 31. decembrim – 61 degvielas uzpildes stacijai, kur apgrozījums ir lielāks par 1000 m³/gadā;

– līdz 2004. gada 31. decembrim – 13 degvielas uzpildes stacijām, kuru apgrozījums ir lielāks par 500 m³/gadā;

– līdz 2004. gada 31. decembrim – 8 degvielas uzpildes stacijām, kuru apgrozījums ir 500 m³/gadā vai mazāks.

B. Atkritumu apsaimiekošana

1. 31993 R 0259: Padomes Regula (EEK) Nr. 259/93 (1993. gada 1. februāris) par uzraudzību un kontroli attiecībā uz atkritumu pārvadājumiem Eiropas Kopienā, ieviešanu tajā un izvešanu no tās (OV L 30, 6.2.1993., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32001 R 2557: Komisijas 28.12.2001. Regula (EK) Nr. 2557/2001 (OV L 349, 31.12.2001., 1. lpp.).

a) Līdz 2005. gada 31. decembrim par visiem tādu pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumiem, kas uzskaitīti Regulas (EEK) Nr. 259/93 II, III un IV pielikumā, kā arī par visiem minētajos pielikumos neuzskaitītu pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumiem uz Maltu paziņo kompetentajām iestādēm, un uz šiem sūtījumiem attiecas Regulas 6., 7. un 8. pants.

b) Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 259/93 7. panta 4. punkta, kompetentās iestādes neatļauj Regulas II, III un IV pielikumā uzskaitīto pārstrādei paredzēto atkritumu sūtījumus, kā arī minētajos pielikumos neuzskaitītu pārstrādei paredzētu atkritumu sūtījumus, kas paredzēti saņēmēju uzņēmumiem, uz kuriem attiecas pagaidu atkāpe no dažiem noteikumiem Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2001/80/EK par ierobežojumiem attiecībā uz dažu piesārņojošo vielu emisiju gaisā no lielām sadzīvošanas iekārtām¹, un tikmēr, kamēr uz saņēmēju uzņēmumu attiecas pagaidu atkāpe.

¹ OV L 309, 27.11.2001., 1. lpp.

2. 31994 L 0062: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 94/62/EK (1994. gada 20. decembris) par iepakojumu un izlieto to iepakojumu (OV L 365, 31.12.1994., 10. lpp.).

a) Atkāpjoties no Direktīvas 94/62/EK 6. panta 1. punkta a) apakšpunkta, Malta nodrošinās to, ka līdz 2009. gada 31. decembrim tiek sasniegti attiecībā uz turpmāk norādītajiem iepakojuma materiāliem paredzētie mērķi kopējam reģenerācijas apjomam, ievērojot turpmāk paredzētos starpposma mērķus:

– plastmasas pārstrāde: līdz pievienošanās dienai – 5% no svara, 2004. gadā – 5%, 2005. gadā – 5%, 2006. gadā – 7%, 2007. gadā – 10% un 2008. gadā – 13% no svara;

– kopējais pārstrādes apjoms: līdz pievienošanās dienai – 18%, 2004. gadā – 21% un 2005. gadā – 25% no svara;

– kopējais reģenerācijas apjoms: līdz pievienošanās dienai – 20% no svara, 2004. gadā – 27%, 2005. gadā – 28%, 2006. gadā – 34%, 2007. gadā – 41% un 2008. gadā – 47% no svara.

b) Atkāpjoties no Direktīvas 94/62/EK 18. panta, prasību nekavēt tāda iepakojuma laišanu tirgū Maltes teritorijā, kurš atbilst direktīvas noteikumiem, Maltā līdz 2007. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz Maltas tiesību aktos paredzētajām prasībām, ka gāzētie dzērieni, kuru spirta saturs ir mazāks par 2%, ir jātirgo atkārtoti pildāmās stikla pudelēs vai arī jāpilda no metāla mucām.

C. Ūdens kvalitāte

1. 31983 L 0513: Padomes Direktīva 83/513/EEK (1983. gada 26. septembris) par robežvērtībām un kvalitātes mērķiem attiecībā uz kadmija emisijām (OV L 291, 24.10.1983., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31991 L 0692: Padomes 23.12.1991. Direktīva 91/692/EEK (OV L 377, 31.12.1991., 48. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 83/513/EEK 3. panta un I pielikuma, robežvērtības, kas kadmija emisijām ūdenī paredzētas 1. pantā Padomes Direktīvā 76/464/EEK par piesārņojumu, ko rada dažas bīstamas vielas, kuras novada Kopienas ūdens vidē¹, Maltā līdz 2004. gada 31. decembrim nepiemēro *Ras il-Hobż* izgāztuvei, līdz 2006. gada 31. decembrim – *Iċ-Ċumnija* izgāztuvei un līdz 2007. gada 31. martam – *Wied Ghammieq* izgāztuvei.

¹ OV L 129, 18.5.1976., 23. lpp.. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 2000/60/EK (OV L 327, 22.12.2000., 1. lpp.).

2. 31986 L 0280: Padomes Direktīva 86/280/EEK (1986. gada 12. jūnijs) par emisiju robežvērtībām un kvalitātes mērķiem attiecībā uz dažām bīstamām vielām, kas iekļautas Direktīvas 76/464/EEK pielikuma I sarakstā (OV L 181, 4.7.1986., 16. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31991 L 0692: Padomes 23.12.1991. Direktīva 91/692/EEK (OV L 377, 31.12.1991., 48. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 86/280/EEK 3. panta un II pielikuma, robežvērtības, kas hlороформа emisijām ūdenī paredzētas 1. pantā Padomes Direktīvā 76/464/EEK par piesārņojumu, ko rada dažas bīstamas vielas, kuras novada Kopienas ūdens vidē¹, Maltā līdz 2004. gada 30. septembrim nepiemēro attiecībā uz Marsa un Delimara spēkstacijām, līdz 2004. gada 31. decembrim – attiecībā uz *Ras il-Hobż* izgāztuvi, līdz 2006. gada 31. decembrim – attiecībā uz *Iċ-Ċumnija* izgāztuvi un līdz 2007. gada 31. martam – attiecībā uz *Wied Ghammieq* izgāztuvi. Turklāt trihloretilēna un perhloretilēna emisijām noteiktās robežvērtības Maltā līdz 2004. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz *Ras il-Hobż* izgāztuvi, līdz 2006. gada 31. decembrim – attiecībā uz *Iċ-Ċumnija* izgāztuvi un līdz 2007. gada 31. martam – attiecībā uz *Wied Ghammieq* izgāztuvi.

¹ OV L 129, 18.5.1976., 23. lpp.. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 2000/60/EK (OV L 327, 22.12.2000., 1. lpp.).

3. 31991 L 0271: Padomes Direktīva 91/271/EEK (1991. gada 21. maijs) par komunālo notekūdeņu attīrīšanu (OV L 135, 30.5.1991., 40. lpp.), kuru groza:

– 31998 L 0015: Komisijas 27.2.1998. Direktīva 98/15/EK (OV L 67, 7.3.1998., 29. lpp.).

a) Atkāpjoties no Direktīvas 91/271/EEK 3. panta un atbilstīgi turpmāk paredzētajiem starpposma mērķiem, Maltā līdz 2006. gada 31. oktobrim pilnībā nepiemēro prasības attiecībā uz komunālo notekūdeņu kanalizācijas sistēmām:

– attiecībā uz *Marsa Land* un *Gozo-Main* – kas atbilst 24% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz pievienošanās dienai;

– attiecībā uz Maltas dienviddaļu – kas atbilst 67% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2004. gada 30. jūnijam;

– attiecībā uz *Gharb in Gozo* un *Nadur in Gozo* – kas atbilst 1% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2005. gada 31. decembrim.

b) Atkāpjoties no Direktīvas 91/271/EEK 4. panta un atbilstīgi turpmāk paredzētajiem starpposma mērķiem, Maltā līdz 2007. gada 31. martam pilnībā nepiemēro prasības attiecībā uz komunālo notekūdeņu attīrīšanu:

– attiecībā uz *Marsa Land* – kas atbilst 19% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz pievienošanās dienai;

– attiecībā uz *Gozo-Main* – kas atbilst 5% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2004. gada 31. oktobrim;

– attiecībā uz *Gharb in Gozo* un *Nadur in Gozo* – kas atbilst 1% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2005. gada 31. decembrim;

– attiecībā uz Maltas ziemeļdaļu – kas atbilst 8% no kopējā bioloģiski attīrāmo notekūdeņu daudzuma – atbilstību direktīvas noteikumiem nodrošina līdz 2006. gada 31. oktobrim.

4. 31998 L 0083: Padomes Direktīva 98/83/EK (1998. gada 3. novembris) par dzeramā ūdens kvalitāti (OV L 330, 5.12.1998., 32. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 98/83/EK 5. panta 2. punkta un 8. panta, kā arī no I pielikuma B daļas, noteiktos fluorīdu un nitrātu parametru lielumus Maltā nepiemēro līdz 2005. gada 31. decembrim.

D. Dabas aizsardzība

31979 L 0409 : Padomes Direktīva 79/409/EEK (1979. gada 2. aprīlis) par savvaļas putnu aizsardzību (OV L 103, 25.4.1979., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 31997 L 0049 : Komisijas 29.7.1997. Direktīva 97/49/EK (OV L 223, 13.8.1997., 9. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 79/409/EEK 5. panta a) punkta, 5. panta e) punkta, kā arī 8. panta 1. punkta un IV a) pielikuma un atbilstīgi turpmāk izklāstītajiem starpposma mērķiem, Maltas salās līdz 2008. gada 31. decembrim ir atļauts sagūstīt *Carduelis cannabina*, *Carduelis serinus*, *Carduelis chloris*, *Carduelis carduelis*, *Carduelis spinus*, *Fringilla coelebs* un *Coccothraustes coccothraustes*, ja tiek izmantoti tradicionālie tīkli, dēvēti par tikla slazdiem, un ja minētos putnus sagūsta vienīgi turēšanai nebrīvē:

– vēlākais, līdz pievienošanās dienai jāizveido Maltas Ornīs komiteja, jābūt reģistrētām visām gūstīšanas vietām, jābūt iesniegtiem ievadpētījumiem par putnu vairošanu nebrīvē un pētījumiem par žubišu mirstību nebrīvē, jābūt izvērtētiem datiem par sprostos turēto un pavairojamo putnu skaitu un sugām, kā arī Komisijai jāiesniedz informācija par to, kā tiks ieviesta sistēma putnu pavairošanai nebrīvē;

– līdz 2005. gada 30. jūnijam jābūt ieviestai programmai attiecībā uz putnu pavairošanu nebrīvē;

– līdz 2006. gada 31. decembrim jāizvērtē gan rezultāti, kādi bijuši sistēmai attiecībā uz putnu pavairošanu nebrīvē, gan mirstības līmenis minētajā sistēmā;

– līdz 2007. gada jūnijam jābūt izvērtētam nebrīvē turēto savvaļas putnu skaitam, attiecībā uz kuru pastāv prasība par ģenētiskās daudzveidības saglabāšanu;

– līdz 2007. gada 31. decembrim Maltas Ornīs komitejai, ievērojot direktīvas prasības, jānosaka savvaļas putnu skaits, ko atļauts sagūstīt, lai nodrošinātu nebrīvē turēto sugu pietiekamu ģenētisko daudzveidību.

Pārejas laikposmā veiktajiem pārejas posma pasākumiem ir pilnībā jāatbilst principiem, kas attiecas uz migrējošo putnu sugu medību laiku un kas noteikti Direktīvā 79/409/EEK. Pārejas posma pasākumu īstenošanas laikā būtiski jāsamazina sagūstīto putnu skaits. Katru gadu Malta iesniedz Komisijai ziņojumu par šā pārejas posma pasākuma īstenošanu un panākto attīstību.

E. Rūpnieciskā piesārņojuma kontrole un riska pārvaldība

32001 L 0080: Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2001/80/EK (2001. gada 23. oktobris) par ierobežojumiem attiecībā uz dažu piesārņojošo vielu emisiju gaisā no lielām sadedzināšanas iekārtām (OV L 309, 27.11.2001., 1. lpp.).

Atkāpjoties no Direktīvas 2001/80/EK 4. panta 1. punkta un VII pielikuma A daļas, putekļu emisijas robežvērtības līdz 2005. gada 31. decembrim nepiemēro attiecībā uz *Delimara* spēkstacijas pirmo bloku.

11. MUITAS SAVIENĪBA

31987 R 2658: Padomes Regula (EEK) Nr. 2658/87 (1987. gada 23. jūlijs) par tarifu un statistikas nomenklatūru un par Kopējo muitas tarifu (OV L 256, 7.9.1987., 1. lpp.), kurā jaunākos grozījumus izdara:

– 32002 R 0969: Komisijas 6.6.2002. Regula (EK) Nr. 969/2002 (OV L 149, 7.6.2002., 20. lpp.).

a) Atkāpjoties no Regulas (EEK) Nr. 2658/87 5. panta 1. punkta, Malta var vai nu piecus gadus pēc pievienošanās dienas, vai arī līdz 2008. gada 31. decembrim, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk, noteikt gada tarifu kvotas audumiem no vilnas ķemmdzijas vai dzīvnieku smalko matu ķemmdzijas (KN kods 5112 11 10), denīma audumam (KN kods 5209 42 00), audumiem no mākslīgu pavedienu dzijas (KN kods 5408 22 10) un citiem gatavajiem apģērba piederumiem (KN kods 6217 10 00), ņemot vērā šādu plānojumu:

– pirmajā un otrajā gadā – nulles likme;

– trešajā un ceturtajā gadā – viena trešdaļa no ES dominējošās likmes *ad valorem*;

– piektajā gadā – divas trešdaļas no ES dominējošās likmes *ad valorem*,

un attiecinot uz šādiem daudzumiem:

– KN kodam 5112 11 10: lielākais 20 000 kvadrātmetriem gadā;

– KN kodam 5209 42 00: lielākais 1 200 000 kvadrātmetriem gadā;

– KN kodam 5408 22 10: lielākais 110 000 kvadrātmetriem gadā;

– KN kodam 6217 10 00: lielākais 5 000 kilogramu gadā,

ar nosacījumu, ka attiecīgās preces

– izmanto Maltā vīriešu un zēnu virsdrēbju (izņemot adītas vai tamborētas) ražošanai un

– paliek muitas kontrolē atbilstīgi attiecīgajiem Kopienas noteikumiem par īpašu izlietošanu, kā paredzēts 21. un 82. pantā Padomes Regulā (EEK) Nr. 2913/92 par Kopienas Muitas Kodeksa pieņemšanu¹.

¹ OV L 302, 19.10.1992., 1. lpp. Regulā jaunākie grozījumi izdarīti ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 2700/2000 (OV L 311, 12.12.2000., 17. lpp.)

b) Iepriekš izklāstītos noteikumus piemēro vienīgi tad, ja ievēšanas deklarācijai par laišanu brīvā apgrozībā ir pievienota licence, ko izdevušas Maltas attiecīgās iestādes, norādot, ka uz konkrētajām precēm attiecas iepriekš izklāstītie noteikumi.

c) Komisija un Maltas kompetentās iestādes veiks jebkādas pasākumus, kas vajadzīgi, lai nodrošinātu, ka attiecīgās preces tiek izmantotas vīriešu un zēnu virsdrēbju (izņemot adītas vai tamborētas) ražošanai Maltā.

**Pielikuma A papildinājums,
kas minēts 1. nodaļas 2. punktā**

Maltas sagatavotie saraksti vienā valodā par farmaceutiskajiem produktiem, kuriem atbilstīgi Maltas tiesību aktiem izdotās tirdzniecības atļaujas paliek spēkā, līdz tiek atjaunotas atbilstīgi *acquis* vai arī līdz 2006. gada 31. decembrim, atkarībā no tā, kurš termiņš beidzas agrāk.

Norādes šajā sarakstā nenorāda uz to, vai attiecīgajam farmaceutiskajam produktam ir tirdzniecības atļauja, kas atbilst *acquis*.

**FARMACEITISKO PRODUKTU SARAKSTS, KAS IEKĻAUJAMS PIE PASĀKUMIEM,
KURI SASKAŅOTI ATTIECĪBĀ UZ 1. SADAĻU.**

<i>Trade Name</i>	<i>Dosage Form</i>	<i>Dose</i>	<i>MA Holder</i>	<i>Country</i>
0,45% SODIUM CHLORIDE IN 5% GLUCOSE	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
0,45% SODIUM CHLORIDE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,45%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,45% SODIUM CHLORIDE INJECTION, USP	SOLUTION FOR IV INJECTION	4,5MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% SOD. CHLORIDE AND 5% GLUCOSE	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
0,9% SODIUM CHLORIDE AND 5% GLUCOSE IV INF	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
0,9% SODIUM CHLORIDE INJECTION	SOLUTION FOR INJ	9MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% SODIUM CHLORIDE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,9%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% SODIUM CHLORIDE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,9%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% SODIUM CHLORIDE IRRIGATION	SOLUTION FOR IRRIGATION	9MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% SODIUM CHLORIDE IRRIGATION USP	SOLUTION FOR IRRIGATION	0,9%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
0,9% W/V SODIUM CHLORIDE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	0,9% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
0,9% W/V SODIUM CHLORIDE IRRIGATION SOL.	IRRIGATION SOLUTION	0,9% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
0,9% W/V SODIUM CHLORIDE IV INFUSION BP	INFUSION SOLUTION	0,9% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
1% W/V LIDOCAINE INJECTION	INJECTION SOLUTION	1% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
1,5% GLYCINE IRRIGATION SOLUTION USP	IRRIGATION SOLUTION	15MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
1,5% GLYCINE IRRIGATION USP	SOLUTION FOR IRRIGATION	15MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
1,5% W/V GLYCINE IRRIGATION SOL. BP	IRRIGATION SOLUTION	1,5% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
1/2 STRENGTH CMPD. SODIUM LACTATE + GLUC	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
10% CALCIUM CHLORIDE	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% CALCIUM CHLORIDE INJECTION USP (ABBOJECT INJECTION)	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% DEXTROSE AND 0,225% SODIUM CHLORIDE US	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% DEXTROSE AND 0,225% SODIUM CHLORIDE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	10%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% MANNITOL IV INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	ABBOTT LABORATORIES LTD.	UNITED STATES OF AMERICA
10% MANNITOL IV INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	10%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% MANNITOL IV INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	10%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
10% W/V CALCIUM GLUCONATE INJECTION BP	INJECTION SOLUTION	10% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
10% W/V GLUCOSE INTRAVENOUS INFUSION BP	INFUSION SOLUTION	10% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY

10% DEXTROSE AND 0,225% SODIUM CHLORIDE INJ	SOLUTION FOR IV INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
1G VENA N I.V. 2,5G/50ML	SOL FOR IV INF.	2,5G/50ML	KEDRION S.P.A.	ITALY
1G VENA N I.V.	SOL FOR IV INF.	10G/200ML	KEDRION S.P.A.	ITALY
1G VENA N I.V. 1G/20ML	SOL FOR IV INF.	1G/20ML	KEDRION S.P.A.	ITALY
1G VENA N I.V. 5G/100ML	SOL FOR IV INF.	5G/100ML	KEDRION S.P.A.	ITALY
2% LIDOCAINE HCL INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	20MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
2% W/V LIDOCAINE INJECTION	INJECTION SOLUTION	2% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
20% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	20%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
20% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR IV INJECTION	200MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
20% MANNITOL IV INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	200MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
20% MANNITOL IV INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	20%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
20% W/V CALCIUM GLUCONATE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	20% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
20% W/V GLUCOSE INTRAVENOUS SOLUTION BP	INFUSION SOLUTION	20% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
30% W/V GLUCOSE INJECTION BP	INFUSION SOLUTION	30% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
37,5% W/V GLUCOSE WITH ELECTROLYTES IVI	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
3-CIF	POWDER FOR INJECTION	1000MG	ELSAAD PHARMA	SYRIA
4,2% W/V SODIUM BICARBONATE IVI BP	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
40% W/V GLUCOSE INJECTION BP	INFUSION SOLUTION CONCENT	40% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
40% W/V GLUCOSE INTRAVENOUS INFUSION BP	INFUSION SOLUTION	40% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
5% DEXTROSE AND 0,225% NA CL INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND 0,225% SODIUM CHLORIDE INJ.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND 0,45% NA CL INJ.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND 0,45% SODIUM CHLORIDE INJ.	SOLUTION FOR IV INJ.	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND 0,9% NA CL INJ.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND 0,9% SODIUM CHLORIDE INJ.	SOLUTION FOR IV INJ.	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE AND LACTATED RINGER'S INJ. USP	SOLUTION FOR IV INFUSION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	5%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
5% W/V GLUCOSE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	5% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
5% W/V GLUCOSE INTRAVENOUS INFUSION BP	INFUSION SOLUTION	5% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
5,85% W/V SODIUM CHLORIDE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	5.85% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
50% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	50% W/V	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
50% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	50%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
50% DEXTROSE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	500MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
50% MAGNESIUM SULFATE INJECTION	SOLUTION FOR IV/IM INJ.	500MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
50% MAGNESIUM SULFATE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	4 MEQ MG++/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
50% MAGNESIUM SULPHATE INJ. USP	SOLUTION FOR INJECTION	50%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA

50% W/V GLUCOSE INJECTION BP	INFUSION SOLUTION	50% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
50% W/V GLUCOSE INJECTION BP	INFUSION SOLUTION CONCENT	50% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
7,45% W/V POTASSIUM CHLORIDE INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	7,45% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
70% W/V GLUCOSE INJECTION BP	INFUSION SOLUTION	70% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
8,4% SODIUM BICARBONATE INJ USP	SOLUTION F/INJECTION	84MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
8,4% SODIUM BICARBONATE INJ USP	SOLUTION FOR INJECTION	8,4%	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
8,4% SODIUM BICARBONATE INJECTION, USP	SOLUTION FOR IV INJECTION	84MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
8,4% W/V SODIUM BICARBONATE INJECTION BP	INFUSION SOL. CONCENTRATE	8,4% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
8,4% W/V SODIUM BICARBONATE IV INFUSION	INFUSION SOLUTION	8,4% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AAA MOUTH AND THROAT SPRAY	OROMUCOSAL SPRAY	1,5MG/SP	MANX PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
AB-ACICLOVIR 250	POWDER FOR INJECTION	250MG/VIAL	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
AB-DICLOFENAC 75	SOLUTION FOR INJECTION	75MG/3ML	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
ABDINE COLD RELIEF POWDER	POWDER FOR ORAL SOLUTION	650MG	BELL SONS & CO. (DRUGGISTS) LIMITED	UNITED KINGDOM
AB-ERYTHROMYCIN 1000	POWDER FOR INJECTION	1000MG	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
AB-HYDROCORTISONE 100	POWDER FOR INJECTION	100MG	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
ABIDEC DROPS	ORAL SOLUTION	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
ABIDEC DROPS	ORAL SOLUTION	N/A	PFIZER CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
AB-METHYLPREDNISOLONE ACETATE 40	SUSPENSION FOR INJECTION	40MG/ML	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
AB-METOCLOPRAMIDE HCL 10	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/2ML	ASTRAPIN PHARMA GMBH & CO. KG	GERMANY
ABSINT 2MG	TABLET	2MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ABSINT 2MG	CAPSULE	2MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ACCOLATE	FILM COATED TABLETS	20MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
ACCOLATE	FILM COATED TABLETS	40MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
ACCOLATE	COATED TABLETS	20MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
ACESAL	TABLETS	300MG	GEYMONAT S.P.A.	ITALY
ACETAZOLAMIDE 250MG	TABLET	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ACETAZOLAMIDE BP 250MG TABLETS	TABLETS	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ACETAZONE FORTE TAB	TABLET	N/A	TECHNILAB INC.	CANADA
ACETOAMINOPHEN (ACAMOL) TABLETS	TABLET	500MG	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL
ACETYSALICYLIC ACID (ASPIRIN) 300MG	TABLETS	300MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ACIC CREME FUR LIPPENHERPES	CREAM	50MG/G	HEXAL AG	GERMANY
ACICLOSTAD	CREAM	50MG/1G	STADAPHARM GMBH	GERMANY
ACICLOSTAD 200	TABLET	200MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY
ACICLOSTAD 800	TABLET	800MG	STADAPHARM	GERMANY
ACICLOVIR 800MG DISPERSIBLE TABLETS BP	TABLET	800MG	SANOVI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
ACICLOVIR TABLETS BP 200MG	TABLET	200MG	SANOVI WINTHROP LTD.	UNITED KINGDOM
ACICLOVIR TABLETS BP 200MG	TABLET	200MG	SANOVI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
ACICLOVIR TABLETS BP 400MG	TABLET	400MG	SANOVI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
ACICLOVIR TABLETS BP 800MG	TABLET	800MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ACIVIR	EYE OINTMENT	NA	CIPLA LIMITED	INDIA

ACNE AID SOAP	SOAP	6,38% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI	SOLUTION FOR INJECTION	NA	INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.	ITALY
ACRICEPT 5MG	COATED TABLET	5MG	EISAI LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTAL	TABLETS	360MG	SEVEN SEAS LIMITED T/A MERCK CONSUMER HEALTH	UNITED KINGDOM
ACT-HIB, VACCIN HAEMOPHILUS TYPE B CONJU	SOLUTION FOR I.M. & S.C.	N/A	PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS	FRANCE
ACTIFED DM LINCTUS	ORAL SOLUTION	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTIFED EXPECTORANT	ORAL SOLUTION	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTIFED SYRUP	SYRUP	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTIFED TABLETS	TABLETS	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTIFED TABLETS	TABLETS	N/A	GLAXOSMITHKLINE SA	BELGIUM
ACTIFED TABLETS	TABLETS	NA	GLAXO WELLCOME BELGIUM S.A.	BELGIUM
ACTILYSE	VIALS	50MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
ACTIVELLE -28 TABLETS	TABLET	NA	NOVO NORDISK A/S	DENMARK
ACTONEL	FILM-COATED TABLETS	5MG	GRUPPO LEPETIT S.P.A.	ITALY
ACTONEL	FILM-COATED TABLETS	30MG	GRUPPO LEPETIT S.P.A.	ITALY
ACTONORM GEL	ORAL SUSPENSION	N/A	WALLACE MANUFACTURING CHEMISTS LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTOS	TABLETS	15MG	TAKEDA EUROPE R&D CENTRE LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTOS	TABLETS	30MG	TAKEDA EUROPE R&D CENTRE LIMITED	UNITED KINGDOM
ACTRAPID HM 100IU/ML10ML VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	100IU/ML	NOVO NORDISK	DENMARK
ACTRAPID HM PENFILL	SOLUTION FOR INJECTION	100IU/ML	NOVO NORDISK A/S	DENMARK
ACULAR (KETOROLAC TROMETHAMINE) 0,5%	EYE DROPS, SOLUTION	0,5% W/V	ALLERGAN PHARMACEUTICALS (IRELAND) LTD., INC.	IRELAND
ACUPAN TABLETS	COATED TABLET	30MG	3M HEALTH CARE LIMITED	UNITED KINGDOM
ACYCLOVIR DENK 200	TABLETS	200MG	E.DENK OHG	GERMANY
ACYCLOVIR DENK 400	TABLETS	400MG	E.DENK OHG	GERMANY
ACYCLOVIR DENK 5% CREAM	CREAM	5%	E.DENK OHG	GERMANY
ACYPRONT	EFFERVESCENT TABLETS	200MG	HEINRICH MACK NACHF. GMBH & CO. KG	GERMANY
ADALAT	CAPSULE	10MG	BAYER	PAKISTAN
ADALAT	CAPSULE	10MG	BAYER	PAKISTAN
ADALAT 10	CAPSULE	10MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
ADALAT LA 30MG	RETARD TABLET	33MG	BAYER AG	GERMANY
ADALAT LA 30MG TABLETS	MODIFIED RELEASE TABLET	30MG	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
ADALAT LA 60MG	RETARD TABLET	66MG	BAYER AG	GERMANY
ADALAT LA 60MG TABLET	MODIFIED RELEASE TABLET	60MG	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
ADALAT RETARD	RETARD TABLET	20MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
ADALAT RETARD	TABLET	20MG	BAYER	PAKISTAN
ADALAT RETARD	LACQUER COATED TABLET	20MG	BAYER	PAKISTAN
ADALAT RETARD 10MG	COATED TABLET	10MG	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
ADCO-AMOXYCILLIN 250MG/5ML	SUSPENSION	250MG/5ML	ADCOCK INGRAM LTD.	SOUTH AFRICA
ADCO-AMOXYCILLIN 500MG	CAPSULES	500MG	ADCOCK INGRAM LTD.	SOUTH AFRICA
ADCO-LOPERAMIDE	TABLET	2MG	ADCOCK INGRAM LTD.	SOUTH AFRICA

ADD-ACTEN	TABLET	N/A	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ADDITIVA VITAMIN C PINK GRAPEFRUIT	EFFERVESCENT TABLET	1000MG	KRUGER GMBH & CO. KG	GERMANY
ADDITRACE	CONCENTRATE FOR INFUSION	N/A	FRESENIUS KABI LIMITED	UNITED KINGDOM
ADDITRACE, CONCENTRATE FOR INFUSION	CONCENTRATE FOR INFUSION	N/A	FRESENIUS KABI LIMITED -UK	UNITED KINGDOM
ADENOCOR INJECTION 3MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	3MG/ML	SANOFI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
ADIOS	COATED TABLETS	N/A	BROME AND SCHIMMER LIMITED T/A DIOMED HERBALS	UNITED KINGDOM
ADIZEM-XL CAPSULES 120MG	MODIFIED RELEASE CAPSULE	120MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
ADIZEM-XL CAPSULES 180MG	MODIFIED RELEASE CAPSULE	180MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
ADIZEM-XL CAPSULES 240MG	MODIFIED RELEASE CAPSULE	240MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
ADIZEM-XL CAPSULES 300MG	MODIFIED RELEASE CAPSULE	300MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
AD-MUC	OINTMENT	N/A	MERZ+CO. GMBH & CO.	GERMANY
ADRENALINE AGUETTANT	INJECTABLE SOLUTION	1MG/1ML	LABORATOIRE AGUETTANT	FRANCE
ADRENALINE INJECTION BP 1/1000	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/1ML	ANTIGEN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRELAND
ADRENALINE INJECTION BP 1/1000	SOLUTION FOR INJECTION	1,0MG/ML	ANTIGEN PHARMACEUTICALS	IRELAND
ADRENALINE INJECTION/ DEMO	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/1ML	DEMO ABEE	GREECE
ADRENALINE TARTRATE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	1 IN 1000	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ADTRIBLASTINA	POWDER FOR INJECTION	10MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA	POWDER FOR SOLN FOR INJECTION	50MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/5ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/25ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA	POWDER AND SOLVENT FOR IV INJ.	10MG/5ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA RTU	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/5ML	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA RD	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/25ML	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
ADTRIBLASTINA RTU	POWDER FOR INJECTION	50MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
ADULT DIFTAVAX	INJECTABLE SUSPENSION	N/A	PASTEUR MERIEUX	FRANCE
ADULT MELTUS DRY TICKLY COUGHS/CATARRH	ORAL SOLUTION	N/A	CUPAL LTD.	UNITED KINGDOM
ADULT MELTUS CHESTY COUGH W/DECONGESTANT	ORAL SOLUTION	N/A	CUPAL LTD.	UNITED KINGDOM
ADULT MELTUS CHESTY COUGH WITH DECONGEST	ORAL SOLUTION	N/A	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ADULT MELTUS FOR CHESTY COUGHS AND CATARRH	ORAL SOLUTION	N/A	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ADULT MELTUS FOR DRY TICKLY COUGHS AND CAT	ORAL LIQUID	N/A	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ADULT MELTUS NIGHT TIME	SYRUP	N/A	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ADVANTAN	FATTY OINTMENT	1MG/G	SCHERING AG	ITALY
ADVANTAN	CREAM	1MG/G	SCHERING AG	ITALY
ADVANTAN	OINTMENT	1MG/G	SCHERING AG	ITALY
ADVANTAN	OINTMENT	0,1% W/W	SCHERING S.P.A.	ITALY
ADVANTAN	FATTY OINTMENT	0,1% W/W	SCHERING S.P.A.	ITALY
ADVANTAN	CREAM	0,1% W/W	SCHERING S.P.A.	ITALY
ADVIL	TABLETS	200MG	WHITEHALL INTERNATIONAL INC.	CANADA

ADVIL COLD AND SINUS CAP-LETS	TABLET	N/A	WHITEHALL-ROBINS INC.	CANADA
ADVIL IBUPROFEN TAB 200MG	TABLETS	200MG	WHITEHALL-ROBINS INC.	CANADA
A-E-MULSIN FORTE	EMULSION	N/A	MUCOS PHARMA GMBH & CO.	GERMANY
AERANNE	LIQUID FOR INHALATION	100% V/V	PHARMACIA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
AERIUS	FILM-COATED TABLETS	5MG	SCHERING-PLOUGH S.P.A.	UNITED KINGDOM
AERIUS	FILM-COATED TABLETS	5MG	SCHERING-PLOUGH S.P.A.	ITALY
AEROCROM INHALER	MET. DOSE PRESS. AEROSOL	N/A	FISONS LIMITED T/A RHONE-POULENC RORER	UNITED KINGDOM
AEROCROM INHALER	AEROSOL	N/A	FISONS LTD T/A RHONE-POULENC RORER	UNITED KINGDOM
AERODIOL	NASAL SPRAY SOLUTION	150MCG/DOSE	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
AEROLID	NEBULIZER SOLUTION	0,1% W/V	VECCHI & C. PIAM S.P.A.	ITALY
AERO-OM	TABLET	40MG	OM PORTUGUESA	PORTUGAL
AERO-OM	ORAL SOLUTION	100MG/ML	OM PORTUGUESA	PORTUGAL
AERO-OM	TABLET	40MG	OM PORTUGUESA	PORTUGAL
AERO-OM	ORAL SOLUTION	100MG/ML	OM PORTUGUESA	PORTUGAL
AETHOXYSKLEROL 0,5%	SOLUTION FOR INJECTION	0,5% W/V	CHEMISCHE FABRIK KREUSSLER & CO. GMBH	GERMANY
AETHOXYSKLEROL 1%	SOLUTION FOR INJECTION	1% W/V	CHEMISCHE FABRIK KREUSSIER & CO. GMBH	GERMANY
AETHOXYSKLEROL 2%	SOLUTION FOR INJECTION	2% W/V	CHEMISCHE FABRIK KREUSSIER & CO. GMBH	GERMANY
AETHOXYSKLEROL 3%	SOLUTION FOR INJECTION	3% W/V	CHEMISCHE FABRIK KREUSSIER & CO. GMBH	GERMANY
AETHOXYSKLEROL 4%	SOLUTION FOR INJECTION	4% W/V	CHEMISCHE FABRIK KREUSSIER & CO. GMBH	GERMANY
AETHROMA-30	TIME RELEASE TABLETS	30MG	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
AFLOXAN	CAPSULE	150MG	ROTTA RESEARCH LABORATORIUM S.P.A.	ITALY
AFLOXAN	CREAM	5% W/W	ROTTAPHARM S.R.L.	ITALY
AFRAZINE NASAL SPRAY 0,05%	NASAL SPRAY	0,05% W/V	SCHERING-PLOUGH LIMITED	UNITED KINGDOM
AGELMIN	TABLETS	10MG	KLEVA LTD.	GREECE
AGGRASTAT 0,25MG/ML	CONC. FOR SOLN. FOR INFUS.	0,25MG/ML	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
AGIOLAX	POWDER FOR ORAL SUSP.	N/A	MADAUS AG	GERMANY
AGRIMONY (BACH)	ORAL LIQUID	N/A	NELSON A. & CO. LTD	UNITED KINGDOM
AILAX	ORAL SUSPENSION	N/A	GALEN LIMITED	UNITED KINGDOM
AIMAFIX D.I.	SOLUTION FOR IV	N/A	ISTITUTO SIEROVACCINOGENO ITALIANO I.S.I. S.P.A.	ITALY
AIMKIN (BB-K8)	INJECTABLE SOLUTION	500MG/2ML	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A.	ITALY
AIRCORT	NASAL SPRAY	100MCG	ITALCHIMICI S.P.A.	ITALY
AIRCORT	SUSPENSION FOR INHALATION	40MG	ITALCHIMICI S.P.A.	ITALY
AKAMIN	TABLET	50MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
AKAMIN	CAPSULE	100MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
AKAMON 1,5MG	TABLET	1,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKAMON 3MG	TABLET	3MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKAMON 6MG	TABLET	6MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKATINOL MEMANTINE	TABLETS	10 MG	MERZ + CO. GMBH & CO.	GERMANY
AKILEN 40MG	TABLET	40MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKLONIL 0,5MG	TABLET	0,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKLONIL 2MG	TABLET	2MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AKTIFERRIN-F	SUSCAPS	N/A	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
ALBUMIN 20% - GCPD 50ML	SOLUTION FOR INJECTION	20%	GREENCROSS PLASMA DERIVATIVES CORP.	KOREA REPUBLIC
ALBUMIN PHARMACIA	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	PHARMACIA & UPJOHN AB	SWEDEN
ALBUMIN PHARMACIA	SOLUTION FOR INFUSION	200MG/ML	BIOVITRUM AB	SWEDEN

ALCITON	METER DOSE NASAL SPRAY	100IU/DOSE	KLEVA LIMITED	GREECE
ALDACTIDE	COATED TABLET	N/A	MONSANTO PLC	UNITED KINGDOM
ALDACTIDE 25	TABLETS	N/A	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	TABLETS	100MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	COATED TABLET	25MG	MONSANTO PLC	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	COATED TABLETS	100MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	TABLETS	25MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	TABLETS	100MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	TABLETS	100MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE	TABLET	25MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ALDACTONE 100 MG TABLETS	COATED TABLET	100 MG	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
ALDACTONE 100MG	TABLET	100MG	SEARLE	PAKISTAN
ALDACTONE 25 MG TABLETS	COATED TABLET	25 MG	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
ALDACTONE A	TABLET	25MG	SEARLE	PAKISTAN
ALDARA	CREAM	NA	3M HEALTHCARE LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
ALDIX 40MG	TABLET	40MG	MEDOCHEMIE LTD	CYPRUS
ALDOMET	TABLET	250MG	M.S.D.	PAKISTAN
ALDOMET 250MG	TABLET	250MG	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
ALDOMET TABLETS	TABLETS	250MG	MSD	PAKISTAN
ALENOST	TABLET	10MG	MACLEODS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
ALEXAN	SOLUTION FOR INJECTION	NA	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
ALFACALCIDOL (ALPHA D3)	CAPSULE	1MCG	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL
ALFACIP-0,25MCG CAPSULES	CAPSULES	0,25MCG	CIPLA LTD.	INDIA
ALFINOR 8MG	TABLET	8MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALFOXAN	CAPSULES	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALFOXAN	SYRUP	50MG/5ML	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALFOXAN 500	F.C. TABLETS	500MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALGESAL SURACTIVE	CREAM	N/A	LABORATOIRES SOLVAY PHARMA	FRANCE
ALGICON	TABLET	N/A	RORER PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ALGIPAN	CREAM	N/A	WYETH-LEDERLE	PAKISTAN
A-LICES	SHAMPOO	NA	HOE PHARMACEUTICALS SDN BHD.	MALAYSIA
A-LICES SCALP AND BODY HYGIENE SHAMPOO	SHAMPOO	1% W/V	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
ALKA-SELTZER	EFFERVESCENT TABLET	324MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	UNITED KINGDOM
ALKA-SELTZER EFFERVESCENT TABLETS	EFFERVESCENT TABLET	N/A	BAYER DIAGNOSTICS MANUFACTURING LIMITED	UNITED KINGDOM
ALKA-SELTZER ORIGINAL	EFFERVESCENT TABLET	N/A	BAYER DIAGNOSTICS MANUFACTURING LIMITED	UNITED KINGDOM
ALKERAN	COMPRESSION-COATED TABLET	2MG	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
ALKERAN	COMPRESSION-COATED TABLET	5MG	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
ALKERAN	POWDER FOR INJECTION	50MG	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
ALKERAN	COATED TABLET	2MG	THE WELLCOME FOUNDATION LTD. T/A GLAXO WELLCOME	UNITED KINGDOM
ALKERAN	COATED TABLETS	2MG	THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED	UNITED KINGDOM

ALKERAN	POWDER AND SOLVENT F/SOLUTION F/INJECTION	N/A	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	ITALY
ALLERGAN	CREAM	2G/100G	SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY	ITALY
ALLERGO-COMOD	EYE DROPS	20MG/ML	URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
ALLERGOCROM	SOLUTION, EYE DROPS	20MG/ML	URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
ALLERGOPOS N	EYE DROPS	N/A	URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
ALLO-100 TABLET	TABLET	100MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD.	MALAYSIA
ALLOPURINOL	TABLETS	300MG	DANBURY PHARMACAL INC.	PUERTO RICO
ALLOPURINOL TABLETS 100MG	TABLETS	100MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
ALLOPURINOL TABLETS 300MG	TABLETS	300MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
ALLOPURINOL TABLETS BP	TABLETS	100MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ALLOPURINOL TABLETS BP	TABLETS	300MG	CP PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
ALLOPURINOL TABLETS BP 100MG	TABLETS	100MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ALLOPURINOL TABLETS BP 300MG	TABLET	300MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ALLUMAG MPS SUSPENSION	SUSPENSION	N/A	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD	MALAYSIA
ALLUPOL	TABLET	100MG	GRODZISK PHARMACEUTICAL WORKS POLFA	POLAND
ALMIRAL 100MG	SUPPOSITORY	100MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMIRAL 25MG	TABLET	25MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMIRAL 50MG	TABLET	50MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMIRAL 50MG	SUPPOSITORY	50MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMIRAL 75MG/3ML	LIQUID FOR INJECTION	75MG/3ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMIRAL SR 100MG	TABLET	100MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ALMORA	POWD. FOR ORAL SD.	5,9G/SACHET	ELPEN S.A.	GREECE
ALOMIDE	OPHTHALMIC SOLUTION	1MG/ML	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
ALOPEXY 2%	SOLUTN. FOR CUTANEOUS USE	2% W/V	LABORATOIRES PIERRE FABRE DERMATOLOGIE	FRANCE
ALOPRON 100	TABLETS	100MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALOPRON 300	TABLETS	300MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALPHA D3 (ALFACALCIDOL)	CAPSULE	0,25MCG	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL
ALPHADINE	FILM-COATED TABLETS	150MG	MINERVA PHARMACEUTICAL S.A.	GREECE
ALPHAGAN (BRIMONIDINE TARTRATE) 0,2%	OPHTHALMIC SOLUTION	0,2% W/V	ALLERGAN PHARMACEUTICALS (IRELAND) LTD., INC.	IRELAND
ALPHAMOX	POWDER FOR ORAL LIQUID	125MG/ML	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
ALPHAMOX	POWDER FOR ORAL LIQUID	250MG/ML	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
ALPHAMOX 250	CAPSULE	250MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
ALPHAMOX 500	CAPSULE	500MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
ALPHOSYL	CREAM	N/A	STAFFORD-MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL 2 IN 1	SHAMPOO	5% W/W	STAFFORD-MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL 2 IN 1 SHAMPOO	SHAMPOO	5%W/W	STAFFORD MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL CREAM	CREAM	N/A	STAFFORD MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL HC	CREAM	N/A	STAFFORD-MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM

ALPHOSYL HC CREAM	CREAM	N/A	STAFFORD-MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL LOTION	TOPICAL EMULSION	N/A	STAFFORD-MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPHOSYL LOTION	TOPICAL EMULSION	N/A	STAFFORD MILLER LIMITED	UNITED KINGDOM
ALPRENOLOL HCL BP 50MG	TABLETS	50MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALUDROX LIQUID	ORAL GEL	4,16% W/W	UNICLIFFE LIMITED T/A PFIZER CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
ALUMINIUM HYDROXIDE SOLVENT	SOLVENT F/PARENTERAL USE	1MG/0,5ML	CHIRON S.P.A.	ITALY
ALUTRIL	CHEWABLE TABLETS	N/A	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALVEOFACT	SUSPENSION	54MG/ 1,2ML	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
ALVERCOL GRANULES	GRANULES	N/A	NORGINE LIMITED	UNITED KINGDOM
ALVERIX 5	TABLETS	5MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ALVITYL	COATED TABLET	N/A	LABORATOIRES SOLVAY PHARMA	FRANCE
ALVITYL	SYRUP	N/A	LABORATOIRES SOLVAY PHARMA	FRANCE
ALYRANE	INHALATION LIQUID	99,9% W/V	PHARMACIA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
AMAREL 1MG	TABLET	1MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
AMAREL 2MG	TABLET	2MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
AMAREL 3MG	TABLET	3MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
AMAREL 4MG	TABLET	4MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
AMBISONE	POWDER FOR INJECTION	50MG	NEXSTAR PHARMACEUTICALS LTD.	IRELAND
AMBISONE	LYOPH. PWDR. FOR IV INF	50MG	GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LTD.	IRELAND
AMBROHEXAL RETARD	SLOW RELEASE CAPSULE	75MG	HEXAL AG	GERMANY
AMBROHEXAL SAFT	SOLUTION	3MG/ML	HEXAL AG	GERMANY
AMBROLITIC	SYRUP	300MG/ 100ML	CHIESI WASSERMANN S.A.	SPAIN
AMBROLITIC 20	CAPSULE	30MG	CHIESI WASSERMANN S.A.	SPAIN
AMBROLITIC 20	CAPSULES	30MG	CHIESI ESPANA S.A.	SPAIN
AMBROLITIC SYRUP	SYRUP	328,9MG/ 100ML	CHIESI ESPANA S.A.	SPAIN
AMEN 100MG TABLETS	TABLETS	100MG	MEDOCHEMIE LTD. - CYPRUS	CYPRUS
AMERSCAN (DMSA) AGENT	POWDER FOR INJECTION	1MG/VIAL	NYCOMED AMERSHAM PLC	UNITED KINGDOM
AMERSCAN MEDRONATE II AGENT	POWDER FOR INJECTION	6,25MG/ VIAL	NYCOMED AMERSHAM PLC	UNITED KINGDOM
AMERSCAN PENTETATE II	POWDER FOR INJECTION	20,6MG/ 10ML	NYCOMED AMERSHAM PLC	UNITED KINGDOM
AMERSCAN STANNOUS AGENT	POWDER FOR INJECTION	4MG/VIAL	NYCOMED AMERSHAM PLC	UNITED KINGDOM
A-METHAPRED	POWDER FOR INJ. WITH SOLV	40MG/VIAL	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMICLAV TABLETS	250/125 MG	FILM COATED TAB	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AMIDATE (SINGLE DOSE AMPUL)	SOLUTION FOR INJECTION	20MG (2MG/ML)	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMIDATE (SINGLE DOSE FLIP-TOP VIAL)	SOLUTION FOR INJECTION	20MG (2MG/ML)	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMIDATE INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	2MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMIKACINE MERCK 500MG	POWDER FOR INJECTION	500MG/ VIAL	MERCK GENERIQUES	FRANCE
AMIKALEM	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ 250MG/500	LEMERY S.A. DE C.V	MEXICO
AMIKIN	INJECTABLE SOLUTION	500MG/2ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB EESTI AS	ESTONIA
AMIL-CO TABLETS	TABLETS	N/A	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM

AMILORETIC	TABLET	N/A	PHARMACARE LIMITED	SOUTH AFRICA
AMILORIDE HCL TABLETS 5MG	TABLETS	5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMILORIDE TABLETS BP	TABLETS	5MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
AMILORIDE TABLETS BP 5MG	TABLET	5MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLIN IV-FRESENIUS	SOLUTION FOR INJECTION	250MG/10ML	BODENE (PROPIETARY) LIMITED T/A INTRAMED-SOUTH AFRICA	SOUTH AFRICA
AMINOPHYLLINE	SOLUTION FOR INJECTION	250MG/10ML	DEMO ABEE	GREECE
AMINOPHYLLINE	TABLETS	225MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLINE	SOLUTION FOR INJECTION	250MG	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
AMINOPHYLLINE BP 250MG	TABLETS	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMINOPHYLLINE BP 360MG	SUPPOSITORIES	360MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMINOPHYLLINE INJECTION 240MG BP	INJECTION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPHYLLINE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	250MG/10ML	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLINE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	250MG/10ML	ANTIGEN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRELAND
AMINOPHYLLINE INJECTION BP MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS LTD.	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLINE INJECTION MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLINE MINJET	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AMINOPHYLLINE TABLETS 100MG	TABLET	100MG	NORTON PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
AMINOPLASMAL 10%	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL 10% E	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL 12,5% E	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL 15%	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL 15% E	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL 5% E	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOPLASMAL HEPA 10%	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
AMINOSYN 10% SOLUTION	SOL. FOR I.V. INFUSION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMINOSYN 8,5% WITH ELECTROLYTES	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMINOSYN II 10% INJECTION	SOL. FOR I.V. INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMINOSYN II 4,25% M IN 10% DEXTROSE INJ.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
AMIODARONE 200MG	TABLET	200MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AMIROL 10	TABLETS	10MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMIROL 25	TABLETS	25MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMITRIPTYLIN SLOVAKOFARMA	TABLETS	0,028300G	SLOVAKOFARMA	SLOVAK REPUBLIC
AMITRIPTYLINE	SUGAR COATED TABLETS	25MG	EXTRACTUM-PHARMA CO. LTD.	HUNGARY
AMITRIPTYLINE TABLET 25MG	TABLET	25MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD.	MALAYSIA
AMITRYPTYLLIN	COATED TABLET	25MG	ICN POLFA RZESZOW S.A. PHARMACEUTICAL WORKS	POLAND
AMLO 10 MG, TABLETS	TABLETS	10 MG	OMEGA FARMA EHF.	ICELAND
AMLO 2,5 MG, TABLETS	TABLETS	2,5 MG	OMEGA FARMA EHF.	ICELAND
AMLO 5 MG, TABLETS	TABLETS	5 MG	OMEGA FARMA EHF.	ICELAND
AMOCLAN	TABLETS	375MG	HIKMA PHARMACEUTICALS	JORDAN

AMOCLAN	POWDER FOR INJECTION	N/A	HIKMA PHARMACEUTICALS	JORDAN
AMOX CAPSULE 250MG	CAPSULE	250MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD	MALAYSIA
AMOXAPEN 125	ORAL SUSPENSION	125MG/5ML	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXAPEN 250	CAPSULES	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXAPEN 250	ORAL SUSPENSION	250MG/5ML	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXAPEN 250	F.C. TABLETS	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXAPEN 500	CAPSULES	500MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXAPEN 500	F.C. TABLETS	500MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
AMOXICILLIN CAPSULES 250MG	CAPSULE	250MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXICILLINE	CAPSULE	250MG	PHARMACEUTICAL WORKS POLFA-KRAKOW S.A.	POLAND
AMOXICILLIN-RATIOPHARM 250 TS	GRANULES FOR ORAL SUSPN.	250MG/5ML	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
AMOXICILLIN-RATIOPHARM 500	FILM COATED TABLETS	500MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
AMOXICOMP "GENERICON"	FILM COATED TABLET	625 MG	GENERICON PHARMA GES.M.B.H.	GERMANY
AMOXIHEXAL 500	FILM-COATED TABLET	500MG	HEXAL AG	GERMANY
AMOXIHEXAL SAFT	DRY SUBSTANCE FOR SUSP	200MG/5ML	HEXAL AG	GERMANY
AMOXIL	CAPSULE	250MG	SMITH KLINE BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL	CAPSULE	500MG	SMITH KLINE BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL	SYRUP IN POWDER FORM	125MG/5ML	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL	CAPSULE	250MG	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL	CAPSULE	500MG	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL CAPSULES 250MG	CAPSULE	250MG	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL CAPSULES 500MG	CAPSULE	500MG	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL FORTE	SYRUP IN POWDER FORM	250MG/5ML	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AMOXIL PAEDIATRIC SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SOLUTION	125MG/1,25ML	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL SACHET 3G SUCROSE-FREE	GRANULES FOR ORAL SOLN.	3G	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL SYRUP SUCROSE-FREE SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SUSPENSION.	125MG/5ML	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL SYRUP SUCROSE-FREE SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SUSPENSION.	250MG/5ML	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL VIALS FOR INJECTION 250MG	POWDER FOR INJECTION	250MG	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXIL VIALS FOR INJECTION 500MG	POWDER FOR INJECTION	500MG	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN	CAPSULES	250MG	NORTON PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN	CAPSULES	500MG	NORTON PHARMACEUTICALS LIMITED	IRELAND
AMOXYCILLIN	CAPSULE	250MG	PLIVA	PAKISTAN
AMOXYCILLIN 3GM SACHETS S.F.	POWDER FOR ORAL SOLUTION	3GM	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN CAPSULES B.P.500MG	CAPSULES	500MG	ATHLONE LABORATORIES LIMITED	IRELAND
AMOXYCILLIN MIXTURE	ORAL SOLUTION	125MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN MIXTURE 250MG/5ML	ORAL SOLUTION	250MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN S/F MIXTURE 125MG/5ML	ORAL SOLUTION	125MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN S/F MIXTURE 250MG/5ML	ORAL SOLUTION	250MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMOXYCILLIN S/F SACHETS	POWDER FOR RECONSTITUTION	3MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM

AMOXICILLIN SUGAR FREE SUSPENSION B.P.	SUGAR FREE SUSPENSION	125MG/5ML	ATHLONE LABORATORIES LIMITED	IRELAND
AMOXYDAR	CAPSULES	250MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
AMOXYDAR 125	GRANULES FOR ORAL SUSPEN.	125MG/5ML	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
AMPHOCIL	POWDER FOR SOLUTION FOR INFUSION	50MG	INTERMUNE EUROPE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMPICILLIN CAPSULES 250MG	CAPSULES	250MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMPICILLIN CAPSULES 500MG	CAPSULES	500MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AMPICLLIN CAPSULES B.P.	CAPSULES	500MG	ATHLONE LABORATORIES LIMITED	IRELAND
AMPICLOX	CAPSULE	N/A	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AMPICLOX CAPSULES 500MG	CAPSULE	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMPICLOX INJECTION 500MG	POWDER FOR INJECTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMPICLOX NEONATAL INJECTION	POWDER FOR INJECTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMPICLOX NEONATAL SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SUSPEN.	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMPICLOX SYRUP	POWDER FOR SYRUP	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AMPISUL 250	CAPSULES	250MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
AMPISUL 500	CAPSULES	500MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
AMSIDINE 50 MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	50 MG/ML	GOLDSHIELD GROUP PLC T/A GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
AMSIDINE INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
AMURETIC	TABLETS	N/A	DAR ALA DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
ANABACT METRONIDAZOLE TOPICAL GEL 0,75%	GEL	0,75% W/W	BIOGLAN PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ANACAINE INJECTION 1%	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/ML	SM PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
ANACAL RECTAL OINTMENT	RECTAL OINTMENT	N/A	SANKYO PHARMA UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ANACAL SUPPOSITORIES	SUPPOSITORY	N/A	SANKYO PHARMA UK LIMITED	UNITED KINGDOM
ANADIN	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
ANADIN EXTRA/POWERIN	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
ANADIN PARACETAMOL	TABLETS	500MG	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
ANAFRANIL	SUGAR COATED TABLETS	10MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
ANAFRANIL	SUGAR COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
ANAFRANIL	TABLET	10MG	NOVARTIS	PAKISTAN
ANAFRANIL	TABLET	25MG	GEIGY	PAKISTAN
ANAFRANIL	TABLET	25MG	NOVARTIS	PAKISTAN
ANAFRANIL	S/C TABLETS	10MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
ANAFRANIL	FIM-COATED TABLET	75MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
ANAFRANIL	SUGAR-COATED TABLETS	10MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A.	SPAIN
ANAFRANIL	SUGAR-COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A.	SPAIN
ANAFRANIL	SUGAR (FILM)-COATED TABLETS	10MG	NOVARTIS FARMA S.P.A.	ITALY
ANAFRANIL	SUGAR (FILM)-COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS FARMA S.P.A.	ITALY

ANAFRANIL SR 75	DIVITABS	75MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
ANAPRIN TABLETS	TABLETS	75MG	OPAL	PAKISTAN
ANARGIL 100MG	CAPSULE	100MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ANARGIL 200MG	CAPSULE	200MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ANATOXAL DI TE BERNA	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ISTITUTO SIEROTERAPICO BERNA S.R.L.	ITALY
ANCID	CHEWING TABLET	500MG	HEXAL AG	GERMANY
ANCOPIR	TABLET	N/A	DR.GROSSMANN AG PHARMACA	SWITZERLAND
ANCOTIL	SOLUTION FOR INJECTION	2,5G/250ML	ICN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
ANCOTIL	SOLUTION FOR INJECTION	2,5G/250ML	ICN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
ANCOTIL 2,5G/250ML	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ICN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
ANDRACTIM	GEL	N/A	BESINS INTERNATIONAL	FRANCE
ANDREWS ANTACID TABLETS	TABLET	N/A	SMITHKLINE BEECHAM (SWG) LTD T/A STERLING HEALTH	UNITED KINGDOM
ANDRIOL	CAPSULES	40MG	N.V. ORGANON	NETHERLANDS
ANDROCUR	TABLET	50MG	SCHERING AG	GERMANY
ANDROCUR	TABLET	50MG	SCHERING S.A.	FRANCE
ANDROCUR-10	TABLET	10MG	SCHERING AG	GERMANY
ANDROCUR-DEPOT	OILY SOLN FOR IM INJECT.	100MG/ML	SCHERING AG	GERMANY
ANECTINE	SOLUTION FOR INJECTION	5%W/V	THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED	UNITED KINGDOM
ANECTINE	SOLUTION FOR INJECTION	5%W/W	THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED	UNITED KINGDOM
ANECTINE (MIDARINE)	SOLUTION FOR INJECTION	5% W/V	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
ANEXATE	AQUEOUS SOLUTION	0,5MG/5ML	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
ANGESIN	LIQUID	N/A	DR. GROSSMAN AG PHARMACA	SWITZERLAND
ANGINOVAG	AEROSOL	N/A	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	SPAIN
ANGIOCIS	POWDER FOR INJECTION	N/A	CIS BIO INTERNATIONAL	FRANCE
ANGISED TABLETS	TABLETS	0,5MG	GLAXOWELLCOME	PAKISTAN
ANGISED TABLETS	TABLETS	0,5MG	GLAXOSMITHKLINE SOUTH AFRICA (PTY) LTD.	SOUTH AFRICA
ANGISPRAY	SPRAY SOLN F/ORAL CAVITY	N/A	LABORATOIRES MONOT	FRANCE
ANTACID PLUS ANTIFLATULENT	SUSPENSION	N/A	STANLEY PHARMACEUTICALS LTD.	CANADA
ANTHISAN CREAM 2% W/W	CREAM	2% W/W	MAY & BAKER LIMITED (T/A RHONE-POULENC RORER)	UNITED KINGDOM
ANTIBIOPAL	EYE DROPS	N/A	FARMILA FARMACEUTICI MILANO S.P.A.	ITALY
ANTIBIOTIC OINTMENT	OINTMENT	N/A	STANLEY PHARMACEUTICALS LTD.	CANADA
ANTIBLUT	S.R.F.C. TABLET	20MG	GENEPHARM S.A.	GREECE
ANTIDOL	COATED TABLETS	500MG	LABORATORIOS CINFA S.A.	SPAIN
ANTIGREG	TABLET	250MG	VECCHI & C PIAM S.A.P.A.	ITALY
ANTIGREG	TABLET	250MG	VECCHI & C PIAM	ITALY
ANTILIPID	FILM COATED TABLETS	600MG	KLEVA LIMITED	GREECE
ANTIPEOL OINTMENT	OINTMENT	N/A	MEDICO-BIOLOGICAL LABS LTD.	UNITED KINGDOM
ANTIPHLOGISTINE	PASTE FOR TOPICAL APPLIC.	N/A	LABORATOIRES FUMOUEZE	FRANCE
ANTIPREX	TABLETS	5MG	ELPEN PHARM. CO. INC.	GREECE
ANTIRRINUM	NASAL SPRAY SOLUTION	N/A	LABORATORIO REIG JOFRE S.A.	SPAIN

ANTISPASMINA COLICA	GASTRORESISTANT TABLET	N/A	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
ANTISPASMINA COLICA (FORTE)	GASTRORESISTANT TABLET	N/A	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
ANTITHROMBIN III HUMAN THROMBHIBIN	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	BAXTER AG	AUSTRIA
ANTI-THYROX	TABLETS	5MG	MACLEODS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
ANTORAL	SOLUTION FOR BUCCAL USE	0,05G/100ML	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
ANTORAL	LOZENGE (THROAT)	5MG	RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
ANUSOL	SUPPOSITORY	N/A	PARKE DAVIS	FRANCE
ANUSOL	RECTAL OINTMENT	N/A	PARKE DAVIS	FRANCE
ANUSOL SUPPOSITORIES	SUPPOSITORY	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
ANXETIN	CAPSULES	20MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
ANXIOLAN 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ANZEMET 100MG/5ML	SOLUTION FOR IV INJECTION	100MG/5ML	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
ANZEMET 12,5MG/0,625ML	SOLUTION FOR IV INJECTION	12,5MG/0,625ML	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
ANZEMET 200MG	COATED TABLET	200MG	LABORATOIRES ROUSSEL DIAMANT	FRANCE
APIOCOLINA	CREAM	106MG/100G	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
APIOCOLINA	SUPPOSITORY	4MG	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
APO ACETAZOLAMIDE TAB 250MG	TABLET	250MG	APOTEX INC.	CANADA
APO ALLOPURINOL 100MG	TABLET	100MG	APOTEX INC.	CANADA
APO AMPI CAPSULES 500MG	CAPSULE	500MG	APOTEX INC.	CANADA
APO CIMETIDINE TAB 200MG	TABLET	200MG	APOTEX INC.	CANADA
APO FOLIC ACID TAB 5MG	TABLET	5MG	APOTEX INC.	CANADA
APO GLYBURIDE TAB 2,5MG	TABLET	2,5MG	APOTEX INC.	CANADA
APO IMIPRAMINE TAB 10MG	TABLET	10MG	APOTEX INC.	CANADA
APO IMIPRAMINE TAB 25MG	TABLET	25MG	APOTEX INC.	CANADA
APO ISDN	TABLET	10MG	APOTEX INC.	CANADA
APO PRIMIDONE	TABLET	250MG	APOTEX INC.	CANADA
APO SULFATRIM TAB	TABLET	N/A	APOTEX INC.	CANADA
APO TETRA CAP 250MG	CAPSULE	250MG	APOTEX INC.	CANADA
APO THIORIDAZINE	TABLET	10MG	APOTEX INC.	CANADA
APO TRIHEX TAB 2MG	TABLET	2MG	APOTEX INC.	CANADA
APO ZIDOVUDINE CAP 100MG	CAPSULE	100MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-ALPRAZ TAB 0,5MG	TABLET	0,5MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-AMITRIPTYLINE HCL TAB 25MG	TABLET	25MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-AMOXI CAP 500MG	CAPSULE	500MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-ATENOLOL	TABLET	100MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-CEPHALEX TAB 500MG	TABLET	500MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-CLOMIPRAMINE TABLETS 10MG	TABLET	10MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-CLOMIPRAMINE TABLETS 25MG	TABLET	25MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-DICLO SR 100MG	MODIFIED RELEASE TABLET	100MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-DOXY CAP 100MG	CAPSULE	100MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-FLUOXETINE - CAP 20MG	CAPSULE	20MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-GLYBURIDE TAB 5MG	TABLET	5MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-PREDNISON 5MG TABLETS	TABLET	5MG	APOTEX INC.	CANADA

APO-RANITIDINE 300MG	TABLETS	300MG	APOTEX INC.	CANADA
APO-RANITIDINE TAB 150MG	TABLET	150MG	APOTEX INC.	CANADA
APRAZOL	CAPSULES	30MG	HUSNU ARSAN ILACLARI A.S.	TURKEY
APRAZOL	ENTERIC COATED CAPSULE30M	30MG	HUSNU ARSAN ILACLARI A.S.- TURKEY	TURKEY
APRESOLINE	SUGAR COATED TABLETS	10MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
APRESOLINE	SUGAR COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
APROTININ INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	10 KIU/ML	FERRING PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
APROVEL 150MG TABETS	TABLET	150MG	SANOFI PHARMA BRISTOL-MYERS SQUIBB SNC	FRANCE
APROVEL 300MG TABLETS	TABLET	300MG	SANOFI PHARMA BRISTOL-MYERS SQUIBB SNC	FRANCE
APROVEL75MG TABLET	TABLET	75MG	SANOFI PHARMA BRISTOL-MYERS SQUIBB SNC	FRANCE
AQUEOUS CREAM BP	CREAM	9% W/W	ADAMS HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AQUEOUS CREAM BP	CREAM	NO ACTIVE ING.	THORNTON & ROSS LTD.	UNITED KINGDOM
AQUEOUS CREAM BP	CREAM	N/A	RUSCO LIMITED T/A RUSCO PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
ARAVA	FILM-COATED TABLET	10MG	HOECHST MARION ROUSSEL DEUTSCHLAND GMBH	GERMANY
ARAVA	FILM-COATED TABLET	20MG	HOECHST MARION ROUSSEL DEUTSCHLAND GMBH	GERMANY
ARAVA	FILM-COATED TABLET	100MG	HOECHST MARION ROUSSEL DEUTSCHLAND GMBH	GERMANY
ARCALION	TABLETS	200MG	SERVIER	PAKISTAN
ARCALION	200MG	COATED TABLETS	SERVIER EGYPT INDUSTRIES LTD.	EGYPT
ARCALION 200MG	COATED TABLET	200MG	LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
ARCALION TABLETS	TABLETS	200MG	SERVIER	PAKISTAN
ARCOXIA	FILM-COATED TABLETS	120MG	MERCK SHARP AND DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
ARCOXIA	FILM COATED TABLETS	90MG	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
ARCOXIA	FILM COATED TABLETS	60MG	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
AREDIA	DRY SUBSTANCE FOR INJ.	15MG/VIAL	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
AREDIA	POWDER FOR INJECTION	30MG/VIAL	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
AREDIA	POWDER FOR INJECTION	60MG/VIAL	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
AREDIA	POWDER FOR INJECTION	90MG/VIAL	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
AREDIA	POWDER FOR INFUSION	15MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
AREDIA	POWDER FOR INFUSION	30MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
AREDIA	POWDER FOR INFUSION	60 MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
AREDIA	POWDER FOR INFUSION	90MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. -SPAIN	SPAIN
ARESTON	TABLETS	50MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARFEN	SUSPENSION	120MG/5ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARFEN 125MG	SUPPOSITORY	125MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARFEN 250MG	SUPPOSITORY	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARFEN 500MG	TABLET	500MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARFEN 500MG	SUPPOSITORY	500MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARICEPT 10MG	COATED TABLET	10MG	EISAI LIMITED	UNITED KINGDOM
ARIDIL	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM

ARIDIL	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARIDIL	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARIDIL	TABLET	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARIDIL	TABLET	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARIDIL	TABLET	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARILVAX - YELLOW FEVER VACCINE	FREEZE DRIED PREP F/INJ.	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ARIMIDEX	COATED TABLET	1MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
ARISTIN-C	INJ.SOLUTION OF INFUSION	200MG/100ML	ANFARM HELLAS S.A.	GREECE
ARISTIN-C	FILM COATED TABLETS	500MG	ANFARM HELLAS S.A.	GREECE
ARISTIN-C	FILM-COATED TABLET	250MG	ANFARM HELLAS S.A.	GREECE
ARNETIN 150MG	TABLET	150MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARNETIN 50MG/2ML	LIQUID FOR INJECTION	50MG/2ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ARNICA	CREAM	9%	A NELSON AND COMPANY LTD.	UNITED KINGDOM
AROMASIN	COATED TABLETS	25MG	PHARMACIA & UPJOHN LIMITED	ITALY
AROMASIN	FILM-COATED TABLETS	25MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
ARPHOS	ORAL SOLUTION	N/A	LABORATORIES FOURNIER S.A.	FRANCE
ART	CAPSULE	50MG	LABORATOIRES NEGMA	FRANCE
ART 50	CAPSULES	50MG	NEGMA-LERADS	FRANCE
ARTANE	TABLETS	2MG	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD.	UNITED KINGDOM
ARTEX 5MG	SCORED COATED TABLET	5MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
ARTHRINAL	F.C. TABLETS	20MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ARTHROTEC 50	TABLETS	N/A	MONSANTO PLC	UNITED KINGDOM
ARTHROTEC 50 TABLETS	GASTRO-RESISTANT TABLETS	N/A	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ARTHROTEC 50 TABLETS	GASTRO-RESISTANT TABLET	N/A	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
ARTHROTEC 75	TABLETS	N/A	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ARTHROTEC 75	GASTRO RESISTANT TABLET	N/A	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
ARTHROTEC TABLETS	TABLETS	N/A	SEARLE	PAKISTAN
ARTHROXEN	TABLET	250MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ARTHROXEN	TABLET	500MG	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
ARTROSILENE	FOAM	N/A	DOMPE FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
ARTROSILENE	GEL	N/A	DOMPE FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
ARTROSILENE	“RETARD” CAPSULES	320MG	DOMPE FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
ARTROXICAM	CAPSULE	20MG	FONTEN FARMACEUTICI S.R.L.	ITALY
ASCARD	TABLETS	75MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
ASCARD	TABLETS	300MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
ASCARD	TABLETS	150MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
ASCORBIC ACID 100MG	TABLETS	100MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ASCORBIC ACID 250MG	TABLETS	250MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ASCORBIC ACID 500MG	CHEWABLE TABLETS	500MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ASCORBIC ACID BP 100MG	TABLET	100MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM

ASCORBIC ACID BP 200MG	TABLET	200MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASCORBIC ACID BP 500MG	TABLET	500MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASCORBIC ACID BP 50MG	TABLET	50MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASCORBIC ACID INJECTION AM-POULE	SOLUTION FOR INJECTION	500MG/5ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
ASCORBIC ACID INJECTION BPC	SOLUTION FOR INJECTION	500MG/5ML	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASCOSAL	EFFERVESCENT TABLETS	N/A	DR. GROSSMAN AG PHAR-MACA	SWITZERLAND
ASCRIPITIN	TABLET	N/A	RORER PHARMACEUTICALS LTD. (T/A RHONE POULENC RORER)	UNITED KINGDOM
ASERBINE	TOPICAL SOLUTION	N/A	FORLEY LIMITED T/A FOR-LEY PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
ASERBINE	CREAM	N/A	FORLEY LIMITED T/A FOR-LEY PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
ASILONE ANTACID LIQUID	ORAL SUSPENSION	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
ASILONE ANTACID TABLETS	TABLETS	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
ASILONE HEARTBURN LIQUID	ORAL SUSPENSION	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
ASILONE HEARTBURN TABLETS	TABLETS	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
ASMABEC	INHALATION POWDER	50MCG/AC	MEDEVA PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
ASMABEC CLICKHALER	INHALATION POWDER	250MCG/AC	MEDEVA PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
ASMABEC CLICKHALER 100	INHALATION POWDER	100MCG/AC	MEDEVA PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
ASMASAL CLICKHALER	INHALATION POWDER	95MCG/AC	MEDEVA PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
ASMOVAL	TABLETS	10MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ASPARAGINASE 10000 MEDAC	POWDER FOR INJECTION	10000IU	MEDAC GMBH	GERMANY
ASPEGIC 500MG	POWDER FOR ORAL SOL.	500MG/SACHET	LABORATOIRES SYNTHÉ-LABO	FRANCE
ASPEGIC FOR INJECTION 500MG/5ML	POWDER FOR INJECTABLE SOL	500MG/5ML	LABORATOIRES SYNTHÉ-LABO	FRANCE
ASPIREM 125	SUPPOSITORIES	125MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ASPIREM 150	E.C. TABLETS	150MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ASPIREM 300	E.C. TABLETS	300MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ASPIREM 75	E.C. TABLETS	75MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ASPIRIN	ENTERIC COATED TABLET	75MG	THE WALLIS LABORATORY LIMITED	UNITED KINGDOM
ASPIRIN	TABLETS	75MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ASPIRIN	TABLETS	75MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ASPIRIN	TABLETS	300MG	M & A PHARMACHEM LIMITED	UNITED KINGDOM
ASPIRIN BP 300MG	TABLET	300MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASPIRIN BP 75MG	TABLET	75MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
ASPIRIN PLUS C	EFFERVESCENT TABLET	N/A	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
ASPIRIN PROTECT 100	ENTERIC COATED TABLET	100MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
ASPIRIN PROTECT 300	ENTERIC COATED TABLET	300MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
ASPIRIN TABLETS 75MG	EC GASTRO-RESISTANT TABS	75MG	THE WALLIS LABORATORY LIMITED	UNITED KINGDOM
ASPIRIN TABLETS DISPERSIBLE BP	DISPERSIBLE TABLETS	75MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ASPRO 320MG	TABLET	320MG	LABORATOIRES ROCHE NICHOLAS S.A.	FRANCE

ASPRO 500MG	EFFERVESCENT TABLET	500MG	LABORATOIRES ROCHE NICHOLAS S.A.	FRANCE
ASTHALIN 4 TABLET	TABLET	4MG	CIPLA LTD.	INDIA
ASTHALIN INHALER	INHALATION AEROSOL	100MCG/DOSE	CIPLA LIMITED	INDIA
ASTHALIN RESPIRATOR SOLUTION	RESPIRATOR SOLUTION	5MG/1ML	CIPLA LIMITED	INDIA
ASTHALIN SYRUP	SYRUP	N/A	CIPLA LTD.	INDIA
ASTIZOL	TABLETS	10MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LIMITED	JORDAN
ASTRIX 100	CAPSULE	100MG	FAULDING PHARMACEUTICALS	AUSTRALIA
ASYRAN	TABLETS	150MG	DELTA HF	ICELAND
ASYRAN	TABLETS	300MG	DELTA HF	ICELAND
ATACAND	TABLET	16MG	ASTRA PHARMACEUTICALS LIMITED	SWEDEN
ATACAND 8MG	TABLET	8MG	ASTRA PHARMACEUTICALS LTD.	SWEDEN
ATALINE 2.5MG	TABLET	2,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ATARAX	FILM-COATED TABLET	25MG	U.C.B. S.A.	BELGIUM
ATARAX	SYRUP	2MG/ML	U.C.B. S.A.	BELGIUM
ATARAX	TABLET	25MG	UNITED CHEMICALS OF BELGIUM	PAKISTAN
ATENOLOL	TABLETS	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
ATENOLOL	TABLETS	100MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
ATENOLOL	TABLETS	100MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ATENOLOL	TABLETS	50MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
ATENOLOL	COATED TABLETS	100MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
ATENOLOL DELTA	TABLETS	25MG	DELTA HF	ICELAND
ATENOLOL DELTA	TABLETS	50MG	DELTA HF	ICELAND
ATENOLOL DELTA	TABLETS	100MG	DELTA HF	ICELAND
ATENOLOL DENK 50	FILM-COATED TABLETS	50MG	E.DENK OHG	GERMANY
ATENSIN 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ATENSIN 40MG	TABLET	40MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
ATIVAN	TABLETS	2,5MG	JOHN WYETH & BROTHER LIMITED T/A WYETH LABORATORIES	IRELAND
ATIVAN 1MG	TABLETS	1MG	WYETH-PHARMA GMBH	GERMANY
ATIVAN 1MG	TABLETS	1MG	JOHN WYETH AND BROTHER LTD T/A WYETH LABORATORIES	UNITED KINGDOM
ATIVAN 2MG	TABLET	2MG	WYETH-PHARMA GMBH	GERMANY
ATIVAN 2MG	TABLETS	2MG	JOHN WYETH AND BROTHER LIMITED T/A WYETH LABORATORIES	IRELAND
ATODEL	TABLETS	1MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ATODEL	TABLETS	2MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ATODEL 1	TABLETS	1MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ATODEL 2	TABLETS	2MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ATODEL 5	TABLETS	5MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
ATOMASE AQUEOUS NASAL SPRAY	NASAL SPRAY	50MCG/DOSE	DOUGLAS PHARMACEUTICALS LTD.	NEW ZEALAND
ATROMID-S	CAPSULES	500MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
ATROPINA 1% FARMIGEA	OPHTHALMIC DROPS	5MG	FARMIGEA S.P.A.	ITALY
ATROPINE	SOLUTION FOR INJECTION	0,5MG/ML	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
ATROPINE DISPERSA 1%	EYE DROPS	1% W/V	CIBA VISION AG	SWITZERLAND
ATROPINE DISPERSA 1,0%	EYE DROPS	10,0MG/ML	NOVARTIS OPHTHALMICS AG	SWITZERLAND
ATROPINE INJECTION BP MINIJECT	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM

ATROPINE INJECTION BP MINI-JET	SOLUTION FOR INJECTION	0,1MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS LTD.	UNITED KINGDOM
ATROPINE MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	0,1MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
ATROPINE SULFATE INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,1MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
ATROPINE SULPHATE	TABLETS	600 MCG	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
ATROPINE SULPHATE	TABLETS	600MCG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
ATROPINE SULPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	600MCG/ML	ANTIGEN PHARMACEUTICALS	IRELAND
ATROPINE SULPHATE INJECTION 0,5MG	INJECTION SOLUTION	0,05% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
ATROPINE SULPHATE INJECTION 1MG	INJECTION SOLUTION	0,1% W/V	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
ATROPINE SULPHATE INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTIONS	600MCG/1ML	ANTIGEN PHARMACEUTICALS LIMITED	IRELAND
ATROPINE SULPHATE INJECTION BP 600MCG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	600MCG/ML	MACARTHYS LABORATORIES LIMITED T/A MARTINDALE LIMITED	UNITED KINGDOM
ATROVENT	NEBULISER SOLUTION	500MCG/2ML	BOEHRINGER INGELHEIM LTD.	UNITED KINGDOM
ATROVENT N METERED AEROSOL	PUFF SOLUTION	20MCG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG - GERMANY	GERMANY
ATROVENT NASAL PUMP SPRAY 0,03%	NASAL PUMP SPRAY	0,314MG/ML	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
AUDAX EAR DROPS	DROPS	N/A	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
AUGMENTIN	TABLET	375MG	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AUGMENTIN	TABLET	N/A	SMITH KLINE & BEECHAM	PAKISTAN
AUGMENTIN 1,2G IV	POWDER FOR INJECTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 156MG SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 1G	COATED TABLET	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 228MG SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SUSPENSION.	N/A	SMITHKLINE BEECHAM PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 312MG SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 457MG SUSPENSION	POWDER FOR ORAL SUSPENSION.	N/A	SMITHKLINE BEECHAM PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 600MG IV	POWDER FOR INJECTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 625MG TABLETS	COATED TABLET	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN 625MG TABS. TWICE DAILY DOSING	COATED TABLET	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN DISPERSIBLE TABLETS 375MG	TABLET FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN INFANT DROPS	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AUGMENTIN TABLETS 375MG	COATED TABLET	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
AULIN	TABLETS	100MG	HELSINN BIREX PHARMACEUTICALS LTD.	IRELAND
AULIN	ORAL POWDER FOR RECON.	100MG/SACHET	HELSINN BIREX PHARMACEUTICALS LTD.	IRELAND
AUNATIV	SOLUTION FOR INJECTION	250IU/ML	PHARMACIA & UPJOHN AB	SWEDEN
AUNATIV SOLUTION FOR INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	200IU/ML	BIOVITRUM	SWEDEN
AUREOMYCIN OINTMENT	OINTMENT	3% W/W	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD.	UNITED KINGDOM
AUREOMYCIN SALBE	OINTMENT	3G/100G	LEDERLE ARZNEIMITTEL GMBH & CO.	GERMANY
AUREOMYCINE MONOT 3%	OINTMENT	3%	LABORATOIRES MONOT	FRANCE
AURIGOUTTE	EAR DROPS	N/A	LABORATOIRES MONOT	FRANCE
AVALOX 400MG	FILM-COATED TABLET	400MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY

AVANDIA	TABLET	2MG	SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION	UNITED STATES OF AMERICA
AVANDIA	TABLET	4MG	SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION	UNITED STATES OF AMERICA
AVANDIA	TABLET	8MG	SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION	UNITED STATES OF AMERICA
AVANDIA	FILM-COATED TABLETS	1MG	SMITHKLINE BEECHAM PLC	EUROPEAN COMMUNITY
AVANDIA	FILM-COATED TABLETS	2MG	SMITHKLINE BEECHAM PLC	EUROPEAN COMMUNITY
AVANDIA	FILM COATED TABLETS	4MG	SMITHKLINE BEECHAM PLC	EUROPEAN COMMUNITY
AVANDIA	FILM COATED TABLETS	8MG	SMITHKLINE BEECHAM PLC	EUROPEAN COMMUNITY
AVANT 1,5MG	TABLET	1,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AVANT 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AVANT 5MG	TABLET	5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AVAXIM	SUSPENSION FOR INJECTION	160 AU/ 0,5ML	PASTEUR MERIEUX	FRANCE
AVELOX	FILM-COATED TABLET	400MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
AVERNOL	TABLETS	25MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AVIPUR	TABLETS	50,000IU	TARO PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL
AVIPUR TABLETS	TABLET	50,000 IU	TARO PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL
AVIRAL-200	TABLETS	200MG	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
AVIRAL-400	TABLETS	400MG	MEPHA PAHRMA AG	SWITZERLAND
AVIRAL-800	TABLETS	800MG	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
AVOCLOR	TABLET	250MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
AVOMINE	TABLETS	25MG	MANX PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
AVOMINE	TABLET	25MG	RHONE-POULENC RORER PAKISTAN (PVT) LIMITED	PAKISTAN
AVONEX	POWDER + SOLVENT FOR INJ.	30UG/ML	BIOGEN FRANCE S.A.	FRANCE
AVONEX	POWDER AND SOLVENT FOR INJ.	30MCG	BIOGEN FRANCE S.A.	EUROPEAN COMMUNITY
AXETINE 250MG	POWDER FOR INJECTION	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AXETINE 750MG	POWDER FOR INJECTION	750MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AXSAIN	CREAM	0,075% W/W	BIOGLAN LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
AXURA	FILM-COATED TABLETS	10MG	MERZ PHARMACEUTICALS GMBH	EUROPEAN COMMUNITY
AXURA	ORAL DROPS SOLUTION	10MG/G	MERZ PHARMACEUTICALS GMBH	EUROPEAN COMMUNITY
AZACTAM	POWDER FOR INJECTION	500MG	BRISTOL-MYERS SQUIBB S.P.A.	ITALY
AZACTAM	POWDER FOR INJECTION	1G	BRISTOL-MYERS SQUIBB S.P.A.	ITALY
AZACTAM	POWDER FOR INJECTION	1G	ER SQUIBB & SONS LIMITED	UNITED KINGDOM
AZACTAM	POWDER FOR INJECTION	2GM	ER SQUIBB & SONS LIMITED	UNITED KINGDOM
AZAMUN	FILM COATED TABLET	50MG	DOUGLAS PHARMACEUTICALS LTD	NEW ZEALAND
AZANTAC 150MG	EFFERVESCENT TABLET	150MG	GLAXO WELLCOME	FRANCE
AZANTAC 300MG	EFFEVESCENT TABLET	300MG	GLAXO WELLCOME	FRANCE
AZATHIOPRINE BP	FILM COATED TABLETS	50MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AZATHIOPRINE PCH	TABLET	50MG	PHARMACHEMIE BV	NETHERLANDS
AZATHIOPRINE TABLETS 50MG	TABLETS	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
AZATHIOPRINE TABLETS BP 50MG	FILM COATED TABLETS	50MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
AZATRILEM	TABLETS	50MG	LEMERY S.A.	MEXICO
AZEE, AZITHROMYCIN CAPSULES USP	CAPSULES	250 MG	CIPLA LTD.	INDIA
AZELDERM	CREAM	20%W/W	KLEVA LIMITED	GREECE

AZEPTIL 250MG	CAPSULE	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AZEPTIL 500MG	CAPSULE	500MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AZEPTIL 500MG/5ML	LIQUID FOR INJECTION	500MG/ 5ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
AZITHROMYCIN	CAPSULE	250MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
AZOPT	OPHTHALMIC SUSPENSION	10MG/ML	ALCON LABORATORIES INC.	UNITED STATES OF AMERICA
AZOPT	EYE DROPS SOLUTION	10MG/ML	ALCON LABORATORIES UK LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
BABY MELTUS FOR BABIES COUGHS	ORAL SOLUTION	0,42 ML	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BACLOFEN TABLETS 10MG	TABLET	10MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BACLOFEN TABLETS 10MG	TABLET	10MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BACLOFEN TABLETS 10MG	TABLETS	10MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BACLON 10MG	TABLET	10MG	LEIRAS OY	FINLAND
BACTROBAN	OINTMENT	2% W/W	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
BACTROBAN	CREAM	2% W/W	SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS	UNITED STATES OF AMERICA
BACTROBAN CREAM	CREAM	2% W/W	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
BACTROBAN NASAL OINTMENT 2% W/W	NASAL OINTMENT	2% W/W	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
BALANCED SALT SOLUTION (AKORN)	IRRIGATING SOLUTION	N/A	TAYLOR PHARMACEUTICALS	UNITED STATES OF AMERICA
BALKIS 0,05% NASAL DROPS	SOLUTION	0,05% W/V	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
BALKIS 0,1% NASAL DROPS	SOLUTION	0,1% W/V	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
BALKIS NASAL SPRAY	SOLUTION	1MG/ML	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
BALKIS NASAL SPRAY SOLUTION	NASAL SPRAY	1MG/ML	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
BALMOZA	CREAM	N/A	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
BALTO FOOT BALM	OINTMENT	N/A	G R LANE HEALTH PRODUCTS LTD.	UNITED KINGDOM
BARILUX HD	POWDER	96,805% W/W	GOLDHAM PHARMA GMBH	GERMANY
BAYCUTEN N	CREAM	N/A	BAYER VITAL GMBH & CO. AG	GERMANY
BAYCUTEN N	CREAM	N/A	BAYER	PAKISTAN
BAYCUTEN-N	CREAM	N/A	BAYER	PAKISTAN
BAYRO GEL	GEL	N/A	TROPON GMBH	GERMANY
BAYROGEL	GEL	50MG/G	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
BAZUKA EXTRA STRENGTH GEL	GEL	26% W/W	DIOMED DEVELOPMENTS LIMITED T/A DERMAL LABORATORIES	UNITED KINGDOM
BAZUKA GEL	GEL	N/A	DIOMED DEVELOPMENTS LIMITED T/A DERMAL LABORATORIES	UNITED KINGDOM
BCG VACCINE INTRADERMAL BP	FREEZE DRIED PREP. F/INJ.	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BCG VACCINE INTRADERMAL BP ISONIAZID RES	FREEZE DRIED PREP F/INJ	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BCG VACCINE PERCUTANEOUS BP	FREEZE DRIED PREP F/INJ BP	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BCG VACCINE SSI	POWDER FOR INJECTION	0,75MG/ML	STATENS SERUM INSTITUT	DENMARK
BEBEGEL	RECTAL GEL	N/A	ASTA MEDICA	FRANCE
BECADRIL 500	CASULES	500MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BECEDRIL 1G	TABLETS	1G	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BECEVIT	S.C. TABLETS	N/A	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BECEVIT	TABLETS	N/A	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BECLATE 250 INHALER	INHALER	250MCG/ ACTUATIO	CIPLA LIMITED	INDIA
BECLATE-50	INHALER	50MCG	CIPLA LIMITED	INDIA
BECLAZONE 100	INHALER	100MCG/ DOSE	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM

BECLAZONE 100 CFC-FREE	INHALER	100MCG/ DOSE	NORTON (WATERFORD)	IRELAND
BECLAZONE 250	INHALER	250MCG/ DOSE	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLAZONE 250 CFC-FREE IN- HALER	INHALER	250MCG/ DOSE	NORTON (WATERFORD)	IRELAND
BECLAZONE 50	INHALER	50MCG/ DOSE	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLAZONE 50 CFC-FREE IN- HALER	INHALER	50MCG/ DOSE	NORTON (WATERFORD)	UNITED KINGDOM
BECLAZONE 50 EASI-BREATHE CFC-FREE	INHALER	50MCG/ DOSE	NORTON (WATERFORD)	IRELAND
BECLAZONE EASI-BREATHE CFC- FREE	INHALER	250MCG/ DOSE	NORTON (WATERFORD)	IRELAND
BECLOFORTE	METERED AEROSOL	N/A	GLAXOWELLCOME	PAKISTAN
BECLOFORTE INHALER	AEROSOL	250 MCG/ AC	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A ALLEN & HANBURY	UNITED KINGDOM
BECLOFORTE INHALER	AEROSOL	250MCG/ DOSE	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLOMETASONE DIPROPIONA- TE 50MCG	AQUEOUS NASAL SPRAY	0,039%W/V	ASHBOURNE PHARMA- CEUTICAL (HOLDINGS) LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLOMETHASONE DIPROPIO- NATE	AQUEOUS NASAL SPRAY	50MCG/ DOSE	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLOMETHASONE DIPROPIO- NATE AQ. NASAL SP	NASAL SPRAY	50MCG/ ACTUA- TION	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BECLOMIST NASAL SPRAY FOR HAYFEVER	NASAL SPRAY	50MCG/ ACTUA- TION	PARKFIELDS PHARMACEU- TICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
BECONASE ALLERGY	NASAL SPRAY	50MCG/AC	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A ALLEN & HANDURYS	UNITED KINGDOM
BECONASE AQUEOUS NASAL SPRAY	NASAL SPRAY	50MCG/AC	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A ALLEN & HANBURY	UNITED KINGDOM
BECONASE AQUEOUS NASAL SPRAY	NASAL SPRAY	50UG/AC	GLAXO WELLCOME UK LIMITED T/A ALLEN & HANDBURY	UNITED KINGDOM
BECONASE AQUEOUS NASAL SPRAY	NASAL SPRAY SUSPENSION	50MCG/ DOSE	ALLEN FARMACEUTICA S.A.	SPAIN
BECONASE HAYFEVER	NASAL SPRAY	50MCG/AC	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BECONASE HAYFEVER	NASAL SPRAY	50UG/AC	GLAXO WELLCOME UK LIMITED T/A ALLEN & HANDBURY	UNITED KINGDOM
BECOTIDE	AEROSOL F/INH.	50MCG/ DOSE	GLAXOWELLCOME	PAKISTAN
BECOTIDE 100 INHALER	AEROSOL	100MCG/AC	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A ALLEN & HANBURY	UNITED KINGDOM
BECOTIDE 100 INHALER	AEROSOL	100UG/AC	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BECOTIDE 50 INHALER	AEROSOL	50MCG/AC	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A ALLEN & HANBURY	UNITED KINGDOM
BECOTIDE 50 INHALER	AEROSOL	50MCG/ DOSE	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BECOZYM FORTE	SUGAR-COATED TABLET	N/A	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
BEECHAM 75MG ASPIRIN TAB- LETS	TABLET	75MG	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAM DAY NURSE	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
BEECHAMS ALL-IN-ONE	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS COLD AND FLU HOT BLACKCURRANT	POWDER FOR ORAL SO- LUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM

BEECHAMS COLD AND FLU HOT LEMON	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS COLD AND FLU HOT LEMON AND HONEY	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS FLU-PLUS HOT LEMON	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC	UNITED KINGDOM
BEECHAMS POWDER	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS THROAT-PLUS BLACKCURRANT	LOZENGES	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS THROAT-PLUS LEMON	LOZENGES	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAM'S VENO'S COUGH MIXTURE	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS VENO'S EXPECTORANT	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS VENO'S HONEY AND LEMON	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS WARMERS BLACKCURRANT	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS WARMERS LEMON	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEECHAMS WARMERS LEMON AND HONEY	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BEGROCIT	EFFERVESCENT TABLET	N/A	DR.GROSSMANN AG PHARMACA	SWITZERLAND
BELARAMINE EXPECTORANT	SYRUP	N/A	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BELL'S CHILDRENS COUGH SYRUP	ORAL LIQUID	100MG/5ML	BELL SONS & CO. (DRUGGISTS) LIMITED	UNITED KINGDOM
BELL'S WINTERGREEN OINTMENT	OINTMENT	N/A	BELL SONS & CO. (DRUGGISTS) LIMITED	UNITED KINGDOM
BENADRYL ALLERGY RELIEF	CAPSULE	8MG	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENDROFLUAZIDE	TABLET	5MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN.BHD.	MALAYSIA
BENDROFLUAZIDE BP 5MG	TABLET	5MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BENDROFLUAZIDE TABLETS BP 5MG	TABLET	5MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
BENOXYL 5 LOTION/PANOXYL 5 LOTION	TOPICAL EMULSION	5% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BENT 5MG	TABLET	5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BENXHEXOL 2 TABLETS	TABLETS	2MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BENYLIN CHESTY COUGHS (NON-DROWSY)	SYRUP	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN CHESTY COUGHS (ORIGINAL)	SYRUP	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN CHILDREN'S CHESTY COUGHS	SYRUP	50MG/5ML	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN CHILDREN'S NIGHT COUGHS	SYRUP	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN CHILDREN'S NIGHT COUGHS	SYRUP	N/A	PFIZER CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN DRY COUGHS (NON-DROWSY)	SYRUP	7,5MG/5ML	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN DRY COUGHS (ORIGINAL)	SYRUP	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN FOUR FLU LIQUID	ORAL SOLUTION	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM

BENYLIN FOUR FLU LIQUID	ORAL SOLUTION	N/A	PFIZER CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENYLIN WITH CODEINE	SYRUP	N/A	WARNER-LAMBERT CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
BENZAMYCIN GEL	GEL	N/A	DERMIK LABORATORIES INC.	UNITED KINGDOM
BENZET	LOZENGES	N/A	ADCOCK INGRAM LIMITED	SOUTH AFRICA
BENZHEXOL BP	TABLET	2MG	BIOREX LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
BENZOIN TINCTURE BP TOPICAL SOLUTION	TOPICAL SOLUTION	N/A	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
BENZYL BENZOATE APPLICATION BP	TOPICAL EMULSION	25% W/V	BELL SONS & CO (DRUGGISTS) LTD.	UNITED KINGDOM
BENZYL BENZOATE APPLICATION BP	TOPICAL EMULSION	N/A	THORNTON & ROSS	UNITED KINGDOM
BEPANTHEN	CREAM	50MG/G	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
BEPANTHEN	LOTION	25MG/ML	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
BEPANTHEN ROCHE CREAM	CREAM	50MG/G	HOFFMAN-LA ROCHE AG	GERMANY
BEPANTHEN ROCHE OINTMENT	OINTMENT	50MG/G	HOFFMAN-LA ROCHE AG	GERMANY
BEPROGEL	TOPICAL SOLUTION	0,5MG/ML	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
BEPROGEL	TOPICAL SOLUTION	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
BEPROSONE	CREAM	0,064% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
BERIATE P 1000.	DRY SUBSTANCE AND SOLVENT	N/A	AVENTIS BEHRING GMBH	GERMANY
BERMOXEL 600MG	TABLET	600MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BEROCIL 4MG	TABLET	4MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BEROTEC	METERED AEROSOL	100MCG/PUFF	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BETABIOPTAL	EYE DROPS	N/A	FARMILA FARMACEUTICI MILANO S.P.A.	ITALY
BETACORTEN	SCALP APPLICATION	0,1% W/W	TRIMA ISRAEL PHARMACEUTICAL PRODUCTS LIMITED	ISRAEL
BETADERM CRM 0,1% W/W	CREAM	0,1% W/W	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA
BETADERM OINT 0,1% W/W	OINTMENT	0,1% W/W	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA
BETADINE ALCOHOLIC SOLUTION 10%	SOLUTION	10%	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE ALCOHOLIC SOLUTION 10%	TOPICAL ALCOHOLIC SOLUT.	10% W/V	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE ANTISEPTIC PAINT 10%	ANTISEPTIC PAINT	10% W/V	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE ANTISEPTIC SOLUTION	SOLUTION	10%	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE ANTISEPTIC SOLUTION 10%	ANTISEPTIC SOLUTION	10% W/V	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE CREAM	CREAM	5% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE CREAM	CREAM	5% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE DRY POWDER SPRAY 2,5%	POWDER	2,5% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE GARGLE AND MOUTHWASH	GARGLE	1% W/V	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE GARGLE AND MOUTHWASH 1%	GARGLE	1% W/V	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE OINTMENT 10%	OINTMENT	10% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE OINTMENT 10%	OINTMENT	10% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS

BETADINE SCALP ANDSKIN CLEANSER 7,5%	TOPICAL LIQUID SOAP	7,5%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE SHAMPOO 4%	SHAMPOO	4%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE SKIN CLEANSER 4%	TOPICAL LIQUID SOAP	4%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE SURGICAL SCRUB 7,5%	TOPICAL LIQUID SOAP	7,5%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE VAGINAL DOUCHE 10%	DOUCHE	10%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETADINE VAGINAL DOUCHE 10%	DOUCHE	10%W/V	MUNDIPHARMA PHARMA-CEUTICALS LTD.	CYPRUS
BETA FERON	POWDER FOR SOLN. FOR INJ.	0,25MG/ML	SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT	UNITED KINGDOM
BETA FERON	POWDER AND SOLVENT F/SOLUTION F/INJECTION	0,25MG/ML	SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT	EUROPEAN COMMUNITY
BETAGAN (LEVOBUNOLOL HCL) LIQUIFILM	TOPICAL OPHTHALMIC SOLN.	0,5% W/V	ALLERGAN PHARMACEUTICALS (IRELAND) LTD., INC.	IRELAND
BETAHISTINE DIHYDROCHLORIDE TABLETS 8MG	TABLET	8MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BETA KSIM	STERILE POWDER FOR INJ.	1G	MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A.S.	TURKEY
BETAMESOL	CREAM	0,05% W/W	PROGE FARM S.R.L.	ITALY
BETAMESOL TUBO 30G CREMA 0,05%	CREAM	N/A	PROGE FARM S.R.L.	ITALY
BETAMETHASONE CREAM 0,1%W/W	CREAM	0,1% W/W	SM PHARMACEUTICALS SDN.BHD.	MALAYSIA
BETAPLEX	TABLET	N/A	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN. BHD.	MALAYSIA
BETAPYN	TABLET	N/A	ADCOCK INGRAM LTD	SOUTH AFRICA
BETASERC	TABLET	8MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
BETASERC	TABLET	16MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
BETASONE CREAM	CREAM	0,1% W/W	HOVID SDN. BHD.	MALAYSIA
BETA VIX SYRUP	SYRUP	7,5MG/5ML	GENEPHARM S.A.	GREECE
BETNESOL 0,50MG	EFFERVESCENT TABLET	0,5MG	GLAXO WELLCOME	FRANCE
BETNOVATE	CREAM	1MG/G	GLAXO WELLCOME	PAKISTAN
BETNOVATE	OINTMENT	1MG/G	GLAXO WELLCOME	PAKISTAN
BETNOVATE C CREAM	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A GLAXO LABS	UNITED KINGDOM
BETNOVATE C CREAM	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BETNOVATE CREAM	CREAM	0,122% W/W	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
BETNOVATE CREAM	CREAM	0,122%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BETNOVATE N CREAM	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A GLAXO LABS	UNITED KINGDOM
BETNOVATE N CREAM	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BETNOVATE OINTMENT	OINTMENT	0,122% W/W	GLAXO WELLCOME LTD T/A GLAXO LABS	UNITED KINGDOM
BETNOVATE OINTMENT	OINTMENT	0,1% W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BETNOVATE SCALP	TOPICAL SOLUTION	0,1%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BETNOVATE SCALP APPLICATION	TOPICAL SOLUTION	0,122% W/W	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
BETNOVATE SCALP APPLICATION	SOLUTION FOR TOPICAL USE	0,122%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	GERMANY
BETNOVATE SCALP APPLICATION	TOPICAL SOLUTION	0,1%W/W	GLAXO LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
BETOPTIC S/BETOPTIC SUSPENSION	OPHTHALMIC SUSPENSION	2,5MG/ML	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
BETRISS	TABLET	N/A	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS

BETTAMOUSSE	CUTANEOUS FOAM	0,12%W/W	MEDEVA PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
BEZALIP	FILM COATED TABLET	200MG	HOFFMANN-LA ROCHE AG	GERMANY
BEZALIP RETARD	COATED SUSTAINED REL. TAB	400MG	HOFFMANN-LA ROCHE	GERMANY
BI PRETERAX	TABLET	N/A	LES LABORATOIRES SER-VIER	FRANCE
BIAFINE	EMLSION F/CUTANEOUS APPL.	0,67G/100G	LABORATOIRES MEDIX	FRANCE
BIO 3 CAMOMILE TEA	INFUSION BAG	1,5G	BIODES, S.L.	SPAIN
BIO 3 HERBAL TEA	INFUSION BAG	1,5G	BIODES, S.L.	SPAIN
BIO 3 OBESIDAD-OBESITY	CAPSULES	500MG	BIODES, S.L.	SPAIN
BIO 3 POWDER FOR ORAL RE-CONSTITUTION	POWDER	N/A	BIODES S.L.	SPAIN
BIO 3 WEIGHT CONTROL	INFUSION BAG	N/A	BIODES, S.L.	SPAIN
BIOCADMIO SUSPENSION	CUTANEOUS SUSPENSION	1G/100ML	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BIOCALYPTOL WITH PHOLCO-DINE	SYRUP	N/A	LABORATORIES LAPHAL	FRANCE
BIOCARBON	TABLETS	N/A	F.TRENKA CHEMISCH - PHARMAZEUTISCHE FABRIK GMBH	AUSTRIA
BIOCINE TEST PPD	INTRADER. MULTIPUNC. TEST	N/A	CHIRON S.P.A.	ITALY
BIODRAMINA	CHEWING-GUM	20MG	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BIODRAMINA	TABLET	50MG	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BIODRAMINA INFANTILE	SUPPOSITORY	50MG	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BIOELECTRA CALCIUM 500	EFFERVESCENT TABLETS	500MG	HERMES ARZNEMEITTEL GMBH	GERMANY
BIOFERON 1 M.I.U.	FREEZE DRIED PWR FOR INJ.	1000000 IU	INSTITUTO SIDUS S.A.	ARGENTINA
BIOFERON 10 M.I.U.	FREEZE DRIED PWR FOR INJ.	10000000 IU	INSTITUTO SIDUS S.A.	ARGENTINA
BIOFERON 3 M.I.U.	FREEZE DRIED PWD FOR INJ.	3000000 IU	INSTITUTO SIDUS S.A.	ARGENTINA
BIOFERON 5 M.I.U.	FREEZE DRIED PWD FOR INJ.	5000000 IU	INSTITUTO SIDUS S.A.	ARGENTINA
BIOFLOR	CAPSULES	250MG	BIOMED AG	SWITZERLAND
BIOFLOR	POWDER FOR ORAL SUSP.	250MG/SACHET	BIOMED AG	SWITZERLAND
BIOELECTRA CALCIUM 500	EFFERVESCENT TABLET	500MG	HERMES ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
BIOPLUS EFFERVESCENT TABLETS	TABLETS	N/A	ADCOCK INGRAM LTD.	SOUTH AFRICA
BIORAL GEL	OROMUCOSAL GEL	2% W/W	SEVEN SEAS LIMITED T/A MERCK CONSUMER HEALTH	UNITED KINGDOM
BIORINIL	NASAL SPRAY, SUSPENSION	N/A	FARMILA FARMACEUTICI MILANO S.P.A.	ITALY
BIOSELENIUM SUSPENSION	CUTANEOUS SUSPENSION	2,5G/100ML	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BIO-STAR	CAPSULES	80MG	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	SPAIN
BIO-STAR VIALS	ORAL SOLUTION	N/A	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	SPAIN
BIOTONE	ORAL SOLN IN AMPOULE	N/A	LABORATORIES LAPHAL	FRANCE
BIPROFENID 150MG	TABLET	150MG	SPECIA LABORATORIES	FRANCE
BISACODYL	TABLETS	5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BISACODYL BP 5MG	TABLET	5MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
BISACODYL SUPPOSITORIES BP 10MG	SUPPOSITORY	10MG	MARTINDALE PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
BISACODYL TABLET 5MG	TABLET	5MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD.	MALAYSIA
BISACODYL TABLET B.P. 5MG	TABLET	5MG	PHARMMALAYSIA BERHAD	MALAYSIA
BISACODYL TABLETS 5MG	TABLET	5MG	GEOFMAN PHARMACEUTICALS	PAKISTAN

BISMUTH SUBNITRATE AND IODIFORM PASTE	IMPREGNATED GAUZE	N/A	AURUM PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
BISODOL HEARTBURN RELIEF TABLETS	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
BISODOL INDIGESTION RELIEF TABLETS	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
BISODOL TABLETS	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
BISOLAX 10MG	SUPPOSITORY	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BISOLAX 5MG	TABLET	5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BISOLVON	SOLUTION	0,2G/100ML	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BISOLVON	SOLUTION FOR INJECTION	8MG/4ML	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BISOLVON	SYRUP	0,08G/100ML	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BISOLVON	TABLETS	8MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BISOLVON	TABLETS	8MG	BOEHRINGER INGELHEIM	PAKISTAN
BI-TILDIEM SR 120MG	SR COATED TABLET	120MG	LABORATOIRES SYNTHELABO	FRANCE
BI-TILDIEM SR 90MG	SR COATED TABLET	90MG	LABORATOIRES SYNTHELABO	FRANCE
BLEO-KYOWA	POWDER FOR INJECTION	15,000IU	KYOWA HAKKO (UK) LTD.	UNITED KINGDOM
BLEOLEM	POWDER FOR INJECTIONS	15,00U/5ML	LEMERY, S.A. DE C.V.	MEXICO
BLEOLEM	POWDER FOR INJECTION	15U/5ML	LEMERY S.A. DE C.V.	MEXICO
BLISTEX RELIEF CREAM	CREAM	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
BLISTEZE CREAM	CREAM	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
BLITZ 250MG	TABLET	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
BLOPRESID 16/12,5MG TABLETS	TABLETS	N/A	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A - ITALY	ITALY
BLOPRESS	TABLET	4MG	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
BLOPRESS	TABLET	8MG	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
BLOPRESS	TABLET	16MG	TAKEDA ITALIA FARMACEUTICI S.P.A.	ITALY
BONDIL	URETHRAL STICK	125MCG	VIVUS UK	UNITED KINGDOM
BONDIL	URETHRAL STICK	250MCG	VIVUS UK	UNITED KINGDOM
BONDIL	URETHRAL STICK	500MCG	VIVUS UK	UNITED KINGDOM
BONDIL	URETHRAL STICK	1000MCG	VIVUS UK	UNITED KINGDOM
BONEFOS 400MG	CAPSULE	400MG	LEIRAS OY	FINLAND
BONEFOS 60MG/ML	CONC. FOR PARENT. INFUS.	60MG/ML	LEIRAS OY	FINLAND
BONIDON	GEL	10MG/G	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
BONJELA	GEL	N/A	RECKITT & COLMAN	PAKISTAN
BONJELA	OROMUCOSAL GEL	N/A	LLOYD'S PHARMACEUTICALS LIMITED T/A RECKITT & COLMAN PRODUCT	UNITED KINGDOM
BOOTS NIROLEX LOZENGES	LOZENGE	2,5MG	THE BOOTS COMPANY PLC	UNITED KINGDOM
BORADRINE	EYE DROPS	NA	BOURNONVILLE PHARMA	BELGIUM
BOROCAINA	LOZENGE	N/A	ALFA WASSERMANN S.P.A.	ITALY
BOROCAINA GOLA	TABLETS	1,5MG	ALFA WASSERMANN S.P.A.	ITALY
BOROCAINA GOLA	TABLET	1,5MG	ALFA WASSERMANN S.P.A.	ITALY
BOROCAINA GOLA	TABLET	1,5MG	ALFA WASSERMANN S.P.A.	ITALY
BOTOX	POWDER SOLN INJECTION	100 UNITS	ALLERGAN SALES LTD.	IRELAND
BOTOX	POWDER F/SOLN F/INJ.	100UNITS/VIAL	ALLERGAN PHARMACEUTICALS (IRELAND) LIMITED	IRELAND
BOTULISM ANTIOXIN BEHRING	SOL. FOR INFUSION AND INJEC	N/A	CHIRON BEHRING GMBH & CO.	GERMANY
BOZAKTRAL	TABLETS	10MG	CHRISPA ALFA FARMAKEYTICI S.A.	GREECE

BRADOSOL PLUS	LOZENGE	N/A	NOVARTIS COMSUMER HEALTH UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BRADOSOL SUGAR FREE CHERRY MENTHOL	LOZENGES	0,04% V/W	NOVARTIS CONSUMER HEALTH UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BRADOSOL SUGAR FREE ORIGINAL CITRUS	LOZENGE	0,04% V/W	NOVARTIS CONSUMER HEALTH UK LIMITED	UNITED KINGDOM
BRASIVOL FINE	CREAM	38% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BRASIVOL MEDIUM	CREAM	52% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BRAUNOL 2000	SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
BRETYLATE	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/2ML	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
BRETYLIUM INJ MINIJET	AQUEOUS SOLUTION	50MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS LTD.	UNITED KINGDOM
BRETYLIUM TOSYLATE INJECTION MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LTD.	UNITED KINGDOM
BRETYLIUM TOSYLATE MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BREVIBLOC	SOLUTION FOR IV INFUSION	250MG/ML	BAXTER PHARMACEUTICAL PRODUCTS	UNITED STATES OF AMERICA
BREVIBLOC INJECTION	SOLUTION FOR IV INFUSION	10MG/ML	BAXTER PHARMACEUTICAL PRODUCTS	UNITED STATES OF AMERICA
BREVOXYL	CREAM	4% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BRICANYL	TABLETS	2,5MG	DRACO LAKEMEDEL AB	SWEDEN
BRICANYL TURBUHALER	INHALATION POWDER	0,5MG/DOSE	DRACO LAKEMEDEL AB	SWEDEN
BRINERDIN	SUGAR COATED TABLETS	N/A	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
BRINERDINA	FILM COATED TABLETS	N/A	NOVARTIS FARMA S.P.A.	ITALY
BROMHEXINE 8	TABLETS	8MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BROMHEXINE SYRUP	ORAL SOLUTION	4MG/5ML	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN. BHD.	MALAYSIA
BROMHEXINE SYRUP 4MG/5ML	SYRUP	4MG/5ML	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN. BHD.	MALAYSIA
BROMHEXIN-RATIOPHARM SAFT	SOLUTION	4MG/5ML	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
BROMOCRIPTINE	TABLETS	2,5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
BRONCALENE ADULTS	SYRUP	N/A	LABORATOIRES MARTIN-JOHNSON & JOHNSON-MSD	FRANCE
BRONCALENE CHILDREN	SYRUP	0,01G/100ML	LABORATOIRES MARTIN	FRANCE
BRONCALENE INFANT	SYRUP	N/A	LABORATOIRES MARTIN	FRANCE
BRONCATHIOL 2% CHILDREN AND INFANTS	SYRUP	2% W/V	LABORATOIRES MARTIN	FRANCE
BRONCATHIOL ADULT EXPECTORANT	ORAL SOLUTION	5G/100ML	LABORATOIRES MARTIN-JOHNSON & JOHNSON-MSD	FRANCE
BRONCHOPED	SYRUP	N/A	ADCOCK INGRAM LTD.	SOUTH AFRICA
BRONCHOPRONT	CAPSULE WITH SUST. ACTION	75MG	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
BRONCHOPRONT	SYRUP	0,3G/100ML	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
BRONCHOTUSSINE	SYRUP	4MG/5ML	ADELCO-CHROMATOURGIA ATHINON E. COLOCOTRONIS BROS S.A.	GREECE
BRONCHO-VAXOM ADULTS	CAPSULE	40MG	OM PHARMA	SWITZERLAND
BRONCHO-VAXOM CHILDREN	CAPSULE	20MG	OM PHARMA	SWITZERLAND
BRONCOFLUID	ORAL SUSPENSION	N/A	PHARMARECORD S.R.L.	ITALY
BRONCOLIN TABLETS 4MG	TABLET	4MG	GEOFMAN PHARMACEUTICALS	PAKISTAN
BRONQUIMUCIL	CAPSULE	N/A	J.URIACH & CIA., S.A.	SPAIN
BRONQUIMUCIL SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	N/A	J.URIACH & CIA. S.A.	SPAIN
BROT 500MG	TABLET	500MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS

BRUFEN	TABLET	400MG	KNOLL	PAKISTAN
BRULIDINE	CREAM	0,15% W/W	MANX PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
BRUMETIDINA	SOLUTION FOR IM INJECTION	200MG/2ML	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
BRUXICAM	DERMATOLOGICAL CREAM	1% W/W	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
BRUXICAM	CAPSULE	20MG	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
BRUXICAM	SUPPOSITORY	20MG	BRUSCHETTINI SRL	ITALY
BSS 15ML/BSS ALCON	INTRAOCCULAR IRRIG. SOLN.	N/A	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
BSS PLUS	INTRAOCCULAR IRRIGAT. SOLN	NO ACTIVE ING.	ALCON LABORATORIES INC.	UNITED STATES OF AMERICA
BSS PLUS 250ML AND 500ML/BSS PLUS ALCON	INTRAOCCULAR IRRIG. SOLN.	N/A	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
BUCCALIN BERNA	TABLETS	N/A	SWISS SERUM AND VACCINE INSTITUTE	SWITZERLAND
BUCCASTEM	BUCCAL TABLETS	3MG	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
BUDECORT	RESPULES	0,25MG	CIPLA LTD.	INDIA
BUDECORT 0,5MG	RESPULES	0,5MG/2ML	CIPLA LIMITED	INDIA
BUDECORT RESPULES 0,5MG/ML	RESPIRATOR SUSPENSION	1MG/2ML	CIPLA LIMITED	INDIA
BUDECORT-100	INHALER	100MCG	CIPLA LIMITED	INDIA
BUDECORT-200	INHALER	200MCG	CIPLA LIMITED	INDIA
BUDECORT-200	INHALER	200MCG/AC	M/S CIPLA LIMITED	INDIA
BUDENOFALK	CAPSULES	3MG	DR. FALK PHARMA GMBH	GERMANY
BUDESPRAY - 200 INHALER	AEROSOL CANISTER	200 MCG	M/S MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD - GOA	INDIA
BUMETANIDE	TABLETS	5MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BUMETANIDE	TABLETS	1MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
BUPIVACAINE ADRENALINE MERCK	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/20ML	MERCK GENERICS	FRANCE
BUPIVACAINE HCL INJECTION, USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,25% W/V	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
BUPIVACAINE HCL INJECTION, USP 0,5%	SOLUTION FOR INJECTION	0,5% W/V	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
BUPIVACAINE MERCK 0,5%	SOLUTION FOR INJ.	100MG/20ML	MERCK GENERIQUES	FRANCE
BURINEX	TABLETS	5MG	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
BURINEX	TABLETS	1MG	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
BURINEX	SOLUTION FOR INJECTION	0,5MG/ML	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
BURINEX A	TABLETS	N/A	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
BURINEX K	TABLETS	N/A	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
BURINEX-K TABLETS	TABLETS	N/A	LEO	PAKISTAN
BURNEZE	SPRAY	1% W/W	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD.	CYPRUS
BUSCOPAN	SUGAR COATED TABLETS	10MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
BUSCOPAN	SUGAR COATED TABLET	10MG	BOEHRINGER-INGELHEIM	PAKISTAN
BUSCOPAN PLUS	TABLETS	NA	BOEHRINGER INGELHEIM	PAKISTAN
BUSCOPAN TABLETS	TABLETS	10MG	BOEHRINGER INGELHEIM	PAKISTAN
BUSPAR	TABLETS	10MG	BRISTOL MYERS SQUIBB AUSTRALIA PTY LTD.	AUSTRALIA
BUSPAR	TABLETS	5MG	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
BUSPAR	TABLETS	10MG	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
BUTIRAN	SYRUP	N/A	FARMACEUTICI ECOBI S.A.S.	ITALY
BY-VERTIN	TABLETS	8MG	ERGHA HEALTHCARE LIMITED	IRELAND

CI ESTERASE INHIBITOR TIM 3	POWDER FOR INJECTION	1000PU/ 20ML	OSTERREICHISCHES INSTI- TUT FUR HAEMODERIVATE GES.M.B.H.	AUSTRIA
CA LAC	TABLET	300MG	RAZA MANUFACTURING BERHARD	MALAYSIA
CABASER	TABLETS	2MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CABASER	TABLET	1MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CABASER	TABLET	4MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CABASER	TABLETS	1MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CABASER	TABLETS	2MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CAC 1000	EFFERVESCENT TABLET	N/A	NOVARTIS	PAKISTAN
CA-C 1000	EFFERVESCENT TABLET	N/A	NOVARTIS	PAKISTAN
CA-C 1000 SANDOZ ORANGE	EFFERVESCENT TABLETS	N/A	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	SWITZERLAND
CAFLAM	TABLET	50MG	NOVARTIS	PAKISTAN
CALADRYL LOTION	TOPICAL SUSPENSION	N/A	WARNER-LAMBERT CON- SUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
CALAMINE LOTION B.P.	TOPICAL SUSPENSION	N/A	WILLIAM RANSOM & SON PLC	UNITED KINGDOM
CALAMINE LOTION BP	TOPICAL SUSPENSION	N/A	BELL SONS & CO (DRUG- GISTS) LIMITED	UNITED KINGDOM
CALAMINE LOTION BP	TOPICAL SOLUTION	N/A	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
CALAMINE LOTION BP	LOTION	N/A	PINEWOOD LABS T/A PI- NEWOOD HEALTHCARE	IRELAND
CALAMINE LOTION BP	TOPICAL SOLUTION	N/A	LCM UK	UNITED KINGDOM
CALC. FLUOR. NEW ERA BIOCHE- MIC NO.1	TISSUE SALT NO1 TABLET	N/A	NEW ERA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CALC. PHOS. NEW ERA NO.2 CALC. PHOS.	TISSUE SALT TABLETS NO.2	N/A	NEW ERA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CALC. SULPH. 6X NEW ERA BIO- CHEMIC NO.3	TISSUE SALTS NO.3	N/A	NEW ERA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCICARD CR	TABLETS	90MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCICARD CR	TABLETS	120MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCICHEW 500MG TABLETS	TABLET	500MG	SHIRE PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCICHEW D3 FORTE	TABLET	N/A	SHIRE PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIFEROL	OIL FOR INJECTION	3 [^] 5UNITS/ 1ML	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIFEROL INJECTION BP	OIL FOR INJECTION	6([^] 5) UNITS/2ML	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIO 300	TABLET	300MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIPEN	TABLETS	670MG	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
CALCITONIN NOVARTIS	SOLUTION FOR INJECTION	100IU	NOVARTIS PHARMA GMBH	AUSTRIA
CALCIUM - SANDOZ F	EFFERVESCENT TABLETS	N/A	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CALCIUM 500 WITH D	TABLETS	N/A	AEGIS LTD.	CYPRUS
CALCIUM CHLORIDE INJECTION MINIJET	SOLUTION FOR INJECTION	10%W/V	INTERNATIONAL MEDI- CATION SYSTEMS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIUM CHLORIDE INJECTION MINIJET	AQUEOUS INJECTION	10% W/V	INTERNATIONAL MEDICA- TION SYSTEMS LTD	UNITED KINGDOM
CALCIUM GLUCONATE INJEC- TION	SOLUTION FOR INJECTION	1G/10ML	F.H. FAULDING AND CO. LTD (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
CALCIUM GLUCONATE INJEC- TION BP	SOLUTION FOR INJECTION	89MG/10ML	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIUM LACTATE	TABLETS	300MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CALCIUM LACTATE 300	TABLETS	300MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CALCIUM LACTATE BP 300MG	TABLET	300MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM

CALCIUM LEUCOVORIN	TABLETS	15MG	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD. T/A LEDERLE LABS.	UNITED KINGDOM
CALCIUM LEUCOVORIN	TABLETS	15MG	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD.	UNITED KINGDOM
CALCIUM RESONIUM	ORAL POWDER	99,934% W/W	SANOFI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
CALCIUM SANDOZ	EFFERVESCENT TABLET	N/A	SANDOZ	PAKISTAN
CALGEL TEETHING GEL	GINGIVAL GEL	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CALIMAL	TABLET	4MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CALLIMON	EFFERVESCENT TABLET	N/A	DR.GROSSMANN AG PHARMACA	SWITZERLAND
CALM LIFE	COATED TABLETS	N/A	THE HERBAL RESEARCH COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
CALMPOSE 5MG TABLETS	TABLETS	5MG	RANBAXY LABORATORIES LTD.	INDIA
CALMURID	CREAM	N/A	GALDERMA (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
CALMURID HC	CREAM	N/A	GALDERMA (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
CALPOL 6+ SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	250MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CALPOL INFANT SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	120MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CALPOL SIX-PLUS SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	250MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	120MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	120MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	GERMANY
CALSALETTES (SUGAR COATED) TABLETS	COATED TABLET	38MG	TORBET LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CAMCOLIT 250	TABLETS	250MG	NORGINE LIMITED	UNITED KINGDOM
CAMCOLIT 400	TABLETS	400MG	NORGINE LIMITED	UNITED KINGDOM
CAMCOLIT 400MG	TABLET	400MG	BIOPHARMA	PAKISTAN
CAMNOVATE CREAM	CREAM	0,1% W/W	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN.BHD.	MALAYSIA
CAMPTO 100MG/5ML	CONCENTRATE FOR INFUSION	100MG/5ML	MAY & BAKER LIMITED	UNITED KINGDOM
CAMPTO 40MG/2ML	CONCENTRATE FOR INFUSION	20MG/ML	MAY & BAKER LIMITED	UNITED KINGDOM
CANDACORT	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDACORT	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDACORT CREAM	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDAZOLE	CREAM	1% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDAZOLE	CREAM	1% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDAZOLE	LOTION	1% W/V	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDAZOLE LOTION	LOTION	1% W/V	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
CANDIPLAS	CREAM	2% W/W	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CANESTEN	CREAM	1G/100G	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CANESTEN	VAGINAL TABLET	500MG	BAYER	PAKISTAN
CANESTEN	VAGINAL TABLET	500MG	BAYER	PAKISTAN
CANESTEN	CREAM	0,01G/G	BAYER	PAKISTAN
CANESTEN	CREAM	1% W/W	BAYER	PAKISTAN
CANESTEN	VAGINAL TABLET	100MG	BAYER PAKISTAN(PVT) LTD.	PAKISTAN
CANESTEN 1 10% CREAM	VAGINAL CREAM	10% W/W	BAYER VITAL GMBH	GERMANY
CANESTEN 1%	SOLUTION	1G/100ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY

CANESTEN 10% VC (POM)	VAGINAL CREAM	10% W/W	BAYER PLC T/A CONSUMER CARE DIVISION	UNITED KINGDOM
CANESTEN COMBI	VAGINAL CREAM AND PESSARY	N/A	BAYER PLC T/A CONSUMER CARE DIVISION	UNITED KINGDOM
CANESTEN DERMATOLOGICAL SPRAY	TOPICAL SOLUTION	1% W/V	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
CANESTEN HC CREAM 1%	CREAM	N/A	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
CANESTEN HYDROCORTISONE	CREAM	N/A	BAYER PLC T/A CONSUMER CARE DIVISION	UNITED KINGDOM
CANESTEN OASIS	EFFERVESCENT POWDER	N/A	BAYER PLC	UNITED KINGDOM
CANESTEN VAGINAL TABLETS	VAGINAL TABLETS	100MG	BAYER	PAKISTAN
CANUSAL	SOLUTION FOR INJECTION	100IU/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CANUSAL (HEPARIN SODIUM 100U/ML)	SOLUTION FOR INJECTION	100IU/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPACE	TABLETS	25MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
CAPACE	TABLETS	12,5MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
CAPOCARD	TABLETS	50MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CAPOCARD	TABLETS	25MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CAPOTEN	TABLETS	12,5MG	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPOTEN	TABLETS	25MG	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPOTEN	TABLETS	50MG	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPOZIDE	TABLETS	N/A	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPRIN	ENTERIC COATED TABLETS	75MG	SINCLAIR PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CAPTIL TABLET 25MG (CAPTOPRIL)	TABLET	25MG	UNIMED PHARMACEUTICALS INC.	KOREA REPUBLIC
CAPTIL TABLET 50MG (CAPTOPRIL)	TABLET	50MG	UNIMED PHARMACEUTICALS INC.	KOREA REPUBLIC
CAPTOPRIL	TABLETS	50MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL	TABLETS	25MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL	TABLETS	12,5MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL	TABLETS	12,5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL	TABLETS	25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL	TABLETS	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL DENK 25	TABLETS	25MG	E. DENK OHG	GERMANY
CAPTOPRIL TABLETS 25MG	TABLET	25MG	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL TABLETS 50MG	TABLET	50MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CAPTOPRIL TABLETS BP 25MG	TABLET	25MG	WAYMADE PLC	UNITED KINGDOM
CARBACHOL	TABLETS	2MG	NORTON PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CARBAMAZEPINE	TABLETS	100MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CARBAMAZEPINE	TABLETS	200MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CARBAMAZEPINE	TABLETS	400MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CARBATOL	TABLETS	200MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CARBATOL	TABLETS	200MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN

CARBELLON TABLETS	TABLET	N/A	TORBET LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CARBIMAZOLE	TABLET	5MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN. BHD.	MALAYSIA
CARBIROID TABLET 5MG	TABLET	5MG	HOVID SDN. BHD.	MALAYSIA
CARBOPLATIN	SOLUTION FOR INJECTION	150MG/15ML	PHARMACIA & UPJOHN (PERTH) PTY LTD.	AUSTRALIA
CARBOPLATIN INJECTION SOLUTION	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/ML	FAULDING PHARMACEUTICALS PLC	UNITED KINGDOM
CARBOPLATIN INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/5ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
CARBOPLATIN INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	450MG/5ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
CARBOPLATINO	SOLUTION FOR INJECTION	150MG/15ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CARBOSAN	GEL	2% W/W	ROWA PHARMACEUTICALS LTD.	IRELAND
CARBOSIN	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/ML	PHARMACHEMIE BV	NETHERLANDS
CARBOTINOL	SOLUTION FOR INJECTION	150MG	KOREA UNITED PHARM. INC.	KOREA REPUBLIC
CARDIFEN-10	CAPSULES	10MG	PHARMACARE LIMITED	REPUBLIC OF SOUTH AFRICA
CARDILATE MR	TABLETS	20MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CARDILATE MR 10MG TABLETS	TABLETS	10MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CARDIOLITE	DRY SUBSTANCE FOR IV INF.	N/A	DUPONT PHARMA GMBH	GERMANY
CARDIPRIL	TABLETS	4,6MG	BIALPORT PRODUCTOS FARMACEUTICOS SA	PORTUGAL
CARDIPRIL	TABLETS	9,2MG	BIALPORT - PRODUTOS FARMACEUTICOS SA	PORTUGAL
CARDURA	TABLET	2MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
CARDURA	TABLET	4MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
CARDURA	TABLET	1MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
CARDURA XL	MODIFIED RELEASE TABLET	4MG	PFIZER LTD.	UNITED KINGDOM
CARDURA XL	MODIFIED RELEASE TABLET	8MG	PFIZER LTD.	UNITED KINGDOM
CARGOSIL	CREAM	5%	GENEPHARM S.A.	GREECE
CARLOC-6.25	TABLETS	6,25MG	CIPLA	INDIA
CARTERON 5MG	CAPSULE	5MG	MEDOCHEMIE LTD	CYPRUS
CASACOL	LIQUID	N/A	HELSINN BIREX PHARMACEUTICALS LIMITED	IRELAND
CASCADE (FORMELY NATEX NO.1) TABLETS	COATED TABLET	N/A	MODERN HEALTH PRODUCTS LTD	UNITED KINGDOM
CASODEX 150MG	COATED TABLET	150MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
CASODEX TABLETS 50MG	COATED TABLET	50MG	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
CASPOFUNGIN MSD	POWD F/CONC F/SOLN F/INF	50MG/VIAL	MERCK SHARP AND DOHME LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
CASPOFUNGIN MSD	POWD. F/CONC F/SOLN F/INF	70MG/VIAL	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
CASPOFUNGIN MSD	POWDER FOR SOLUTION FOR INFUSION	50MG/VIAL	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
CASTOR OIL BP	ORAL SOLUTION	N/A	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
CASTOR OIL BP	ORAL SOLUTION	5ML	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
CATAFLAM	SUGAR COATED TABLETS	50MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CATAFLAM	TABLET	50MG	GEIGY	PAKISTAN
CATAFLAM	SUGAR COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CATAFLAM	SUGAR COATED TABLETS	50MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CATAFLAM 1,5%	DROPS	15MG/ML	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND

CATAFLAM RAPID	COATED TABLETS	25MG	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CATAFLAM RAPID	COATED TABLETS	50 MG	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CATHAY RISING SUN/GERARD GINGER/GINGER	TABLET	180MG	CATHAY OF BOURNE-MOUTH LTD. T/A GERARD HOUSE	UNITED KINGDOM
CAVERIL	TABLETS	40MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CAVERIL 40	TABLETS	40MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CAVERJECT	POWDER FOR INJECTION	20MCG/ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V. / S.A.	BELGIUM
C-D-CALCIUM	CHEWING TABLETS	N/A	G.STREULI & CO. AG	SWITZERLAND
C-D-CALCIUM	EFFERVESCENT TABLET	N/A	G.STREULI & CO. AG	SWITZERLAND
CEALB (ALBUMIN 20%)	SOLUTION FOR INFUSION	200G/L	SANQUIN, CLB, PRODUCTS DIVISION	NETHERLANDS
CEALB (ALBUMIN 20%)	SOL. FOR INFUSION	200G/L	CLB	NETHERLANDS
CEANEL CONCENTRATE	TOPICAL SOLUTION	N/A	QUINODERM LIMITED	UNITED KINGDOM
CECENU	CAPSULES	40MG	MEDAC GMBH	GERMANY
CECLOR	MODIFIED RELEASE TABLET	375MG	ELI LILLY ITALIA S.P.A.	ITALY
CECLOR	MODIFIED RELEASE TABLET	500MG	ELI LILLY ITALIA S.P.A.	ITALY
CECLOR	MODIFIED RELEASE TABLET	750MG	ELI LILLY ITALIA S.P.A.	ITALY
CECLOR	GRANULES FOR ORAL SUSPEN.	125MG/5ML	ELI LILLY ITALIA S.P.A.	ITALY
CECLOR	GRANULES FOR ORAL SUSPEN.	5% W/V	ELI LILLY ITALIA S.P.A.	ITALY
CECLOR	CAPSULES	500MG	LILLY	PAKISTAN
CECLOR MR	TABLET	750MG	LILLY	PAKISTAN
CECLOR MR	TABLET	375MG	LILLY	PAKISTAN
CEFACET	TABLETS	500MG	LABORATOIRES NORGINE PHARMA	FRANCE
CEFACET	TABLETS	1G	LABORATOIRES NORGINE PHARMA	FRANCE
CEFACET	GRANULES IN SACHETS	250MG	LABORATOIRES NORGINE PHARMA	FRANCE
CEFALOTINE MERCK 1G	POWDER FOR SOL. FOR INJ.	1G/VIAL	MERCK GENERIQUES	FRANCE
CEFAN	POWDER FOR INJECTION	1G/VIAL	DEMO ABEE	GREECE
CEFARIM 750MG	POWDER FOR IM/IV	750MG	M/S VITAPURE CORPORATION	INDIA
CEFIX-200	TABLETS	200MG	CIPLA LTD.	INDIA
CEFRADOX 500	CAPSULES	500MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
CEFTRIAZONE 500MG	POWDER FOR INJECTION	500MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CEFUROXIM 750MG CURASAN	POWDER FOR INJECTION	750MG/VIAL	CURASAN PHARMA GMBH	GERMANY
CEFUROXIME AXETILE	TABLETS	250MG	SHENZHEN PHARMACEUTICAL FACTORY	CHINA
CEFZIL (PROCEF)	TABLETS	250MG	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A	ITALY
CEFZIL (PROCEF)	POWDER FOR ORAL SUSP.	250MG/5ML	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A	ITALY
CEFZIL (PROCEF)	TABLETS	500MG	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A	ITALY
CEGROVIT	EFFERVESCENT TABLET	1G	DR.GROSSMANN AG PHARMACA	SWITZERLAND
CELANCE 0,05MG TABLETS	TABLET	0,05MG	ELI LILLY & COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
CELANCE 0,25MG TABLETS	TABLET	0,25MG	ELI LILLY & COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
CELANCE 1MG TABLETS	TABLET	1MG	ELI LILLY & COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
CELEBIX -200	CAPSULE	200MG	OKASA PHARMA PVT LTD. - INDIA	INDIA

CELEBREX	HARD CAPSULES	100MG	MONSANTO PLC T/A SEAR- LE	UNITED KINGDOM
CELEBREX	HARD CAPSULES	200MG	MONSANTO PLC T/A SEAR- LE	UNITED KINGDOM
CELEBREX	HARD CAPSULES	200MG	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
CELEBREX	HARD CAPSULES	100MG	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
CELESTONE	TABLETS	0,5MG	SCHERING PLOUGH NV/SA	BELGIUM
CELEVAC	TABLETS	500MG	MONMOUTH PHARMACEU- TICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CELLCEPT	CAPSULE	250MG	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
CELLCEPT 500MG	TABLET	500MG	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
CELLIDRIN 100MG	TABLET	100MG	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG	GERMANY
CELLIDRIN 300MG	TABLET	300MG	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG	GERMANY
CELLUVISC	EYE DROPS SOLUTION	1%	ALLERGAN PHARMACEUTI- CALS (IRELAND) LIMITED	IRELAND
CELLUVISC LUBRICANT	EYE DROPS	1% W/V	ALLERGAN	UNITED STATES OF AMERICA
CEMAQUIN	LOZENGES	N/A	CIMEX AG	SWITZERLAND
CENOVIS 1000MG VIT C NATU- RAL ORANGE FLAV	TABLET	1000MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS 1000MG VITAMIN C NATURAL LEMON	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS 50 + MULTI CAPSULE BOTTLE	CAPSULE	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ANTIOXIDANT TABLET BOTTLE	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ANTIOXIDANT TABLET BOTTLE	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ARTHRITIC AID	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS B COMPLEX	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS B GROUP AND C VITA- MINS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS B GROUP PLUS TABLET BOTTLE	TABLETS	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS CALCIUM 600MG AND VITAMIN D	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS CHILDREN'S CALCIUM PLUS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY	AUSTRALIA
CENOVIS CHILDREN'S COLD AND FLU	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS CHILDREN'S MULTIVI- TAMINS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY	AUSTRALIA
CENOVIS CHILDREN'S VIT C 100MG ORANGE FL	TABLET(CHEWABLE)	100MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS COD LIVER OIL	CAPSULES	275MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS COLD AND FLU RELIEF LOZENGE	LOZENGE	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS CO-Q10 UBIDECARE- NONE	CAPSULE	30MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS COUGH RELIEF LOZ. W/ VIT. C AND ZN	LOZENGES	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS CYSTITIS AID WITH CRANBERRY	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ECHINACEA COMPLEX	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS EVENING PRIMROSE OIL 600MG	CAPSULE	600MG	FAULDING HEALTHCARE PTY	AUSTRALIA
CENOVIS EVENING PRIMROSE OIL 1000MG	CAPSULE	1000MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA

CENOVIS EXECUTIVE B TABLET BOTTLE	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS FOLIC ACID PLUS TABLET BOTTLE	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS GINSENG PANAX GINSENG 500MG	TABLET	500MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS GUARANA 2000MG + GINSENG 500MG	FILM COATED TABLETS	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS HEALTHY HAIR, SKIN AND NAILS	CAPSULE	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS IRON PLUS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS LECITHIN 1,2G	CAPSULE	1,2G	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MAGNESIUM PLUS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MALE FORMULA	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MAXEPA NATURAL FISH OIL CONC.	CAPSULE	1G	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MEGA E 500MG	CAPSULE	500MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MEGA-MULTI EXTRA STRENGTH MV AND M	CAPSULE	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MEN'S MULTI CAPSULE BOTTLE	CAPSULE	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS MULTIVITAMIN AND MINERALS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS NATURAL E500IU	CAPSULE	335MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ODOURLESS GARLIC	CAPSULE	10MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS OSTEO RELIEF TABLET BOTTLE	TABLETS	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ST JOHN'S WORT (HYPERICUM)	TABLET	340MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS STUDENT STUDY FORMULA	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS SUGARLESS C 500MG(O-RANGE)	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS VALERIAN FORMULA	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS VITAMIN B6	TABLET	50MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS VITAMIN C 1000MG TABLET BOTTLE	TABLET	1000MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS VITAMIN C 250MG NAT. ORANGE FLV.	TABLET	250MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS WOMEN'S MULTI CAPSULE BOTTLE	CAPSULES	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS YEAST 300MG	TABLET	300MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS ZINC PLUS 25MG	TABLET	25MG	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CENOVIS GINKGO PLUS	TABLET	N/A	FAULDING HEALTHCARE PTY LTD.	AUSTRALIA
CEPHADAR	CAPSULES	250MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CEPHADAR	GRANULES FOR ORAL SUSP.	125MG/5ML	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LIMITED	JORDAN
CEPHADAR	GRANULES FOR ORAL SUSP.	125MG/5ML	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LIMITED	JORDAN
CEPHALEXIN	CAPSULES	250MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM

CEPHALEXIN	CAPSULES	500MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN	TABLETS	250MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN	TABLETS	500MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN	ORAL SUSPENSION	125MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN	ORAL SUSPENSION	250MG/5ML	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN (TENKOREX) 125MG/5ML	SUSPENSION	125MG/5ML	KENT PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN (TENKOREX) 250MG/5ML	SUSPENSION	250MG/5ML	KENT PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN 250MG	CAPSULE	250MG	KENT PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN 500MG	CAPSULE	500MG	KENT PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CEPHALEXIN-RATIOPHARM 500	FILM COATED TABLET	500MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
CEPHOS	CAPSULE	500MG	LABORATORIO FARMACEUTICO C.T.S.R.L.	ITALY
CEPOREX	HARD CAPSULES	500MG	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPOREX	HARD CAPSULES	500MG	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
CEPOREX CAPSULES 250MG	CAPSULES	250MG	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CEPOREX CAPSULES 500MG	CAPSULES	500MG	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CEPOREX SYRUP 125MG/5ML	SYRUP	125MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CEPOREX SYRUP 250/5ML	SYRUP	250MG/5ML	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CEREPAR	TABLETS	75MG	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
CERETEC	POWDER FOR INJECTION	0,5MG/ VIAL	NYCOMED AMERSHAM PLC	UNITED KINGDOM
CEROX	TOPICAL SOLUTION	N/A	SPA ITALIANA LABORATORI BOUTY	ITALY
CEROXIM TABLETS 250MG	TABLETS	250MG	RANBAXY LABORATORIES LTD.	INDIA
CERUMOL EAR DROPS	EAR DROPS	N/A	LABORATORIES FOR APPLIED BIOLOGY LTD.	UNITED KINGDOM
CETAVLEX	ANTISEPTIC CREAM	0,5% W/W	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
CETAVLEX CREAM	CREAM	1,25% V/ W	BIOGLAN LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
CETILSAN	SUGAR FREE LOZENGES	N/A	LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.	ITALY
CETILSAN	LOZENGES	N/A	LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A. SELLA S.R.L.	ITALY
CETOMACROGOL CREAM A BP	CREAM	9% W/W	ADAMS HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CETOR	PWD. FOR SOL. FOR INF.	500U	SANQUIN, CLB, PRODUCTS DIVISION	NETHERLANDS
CETRIMIDE ANTISEPTIC FIRST AID CREAM	CREAM	0,5% W/W	ANGLIAN PHARMA PLC	UNITED KINGDOM
CETRIMIDE CREAM BP	CREAM	0,5% W/W	ADAMS HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CETROTIDE	SOLUTION FOR INJECTION	0,25MG/ ML	ASTA MEDICA	GERMANY
CETROTIDE	SOLUTION FOR INJECTION	3MG/3 ML	ASTA MEDICA	GERMANY
CETROTIDE	POWDER AND SOLVENT F/SOLUTION F/INJECTION	3MG/VIAL	SERONO EUROPE LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
CETROTIDE (X1VIAL)	POWDER AND SOLVENT F/SOLUTION F/INJECTION	0,25MG/ VIAL	SERONO EUROPE LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY

CETROTIDE (X7VIALS)	POWDER AND SOLVENT F/SOLUTION F/INJECTION	0,25MG/VIAL	SERONO EUROPE LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
CEZIDIN	POWDER FOR INJECTION	1G/VIAL	DEMO ABEE	GREECE
CHAPSTICK - CHERRY	LIP BALM	N/A	WHITEHALL INTERNATIONAL INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CHAPSTICK - REGULAR	LIP BALM	N/A	WHITEHALL INTERNATIONAL INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CHAPSTICK - SUNBLOCK 15	LIP BALM	N/A	WHITEHALL INTERNATIONAL INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CHARCOAL TABLETS 125MG	TABLET	125MG	G R LANE HEALTH PRODUCTS LTD.	UNITED KINGDOM
CHEMITRIM	CAPSULES	N/A	BIOMEDICA FOSCAMA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
CHEMITRIM “FORTE”	TABLET	N/A	BIOMEDICA FOSCAMA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
CHIBROXIN 0,3% DPS	EYE DROPS	0,3% W/V	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
CHIBROXINE	EYE DROPS	0,3% W/W	MSD	PAKISTAN
CHIBROXINE 0,3 COLLYRE	EYE DROPS	3MG/ML	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
CHILBLAIN CREAM	CREAM	N/A	J PICKLES & SONS	UNITED KINGDOM
CHILDREN'S ADVIL SUSPENSION	SUSPENSION	N/A	WHITEHALL - ROBINS	CANADA
CHILDREN'S DIMETAPP COLD AND ALLERGY	ELIXIR	N/A	WHITEHALL INTERNATIONAL	UNITED STATES OF AMERICA
CHIMAX	TABLET	250MG	CHIRON BV	NETHERLANDS
CHLORAMPHENICAL EYE DROPS	EYE DROPS	0,5% W/V	SCHERING-PLOUGH LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORAMPHENICOL BP 250MG	CAPSULE	250MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORAMPHENICOL EYE OINTMENT 1% BP	EYE OINTMENT	1% W/W	PL 00156/0049	UNITED KINGDOM
CHLORASEPT 2000 ANTISEPTIC SOL.	TOPICAL SOLUTION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORHEXIDINE GLUCONATE NATURAL FLAVOUR	OROMUCOSAL SOLUTION	0,2% W/V	ADAMS HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLOROQUINE PHOSPHATE	TABLETS	100MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CHLOROQUINE PHOSPHATE	TABLETS	250MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CHLOROQUINE PHOSPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	40MG/ML	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
CHLOROQUINE PHOSPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	80MG/2ML	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
CHLOROQUINE PHOSPHATE BP 250MG	TABLET	250MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORPAMIDE BP 250MG	TABLET	250MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORPHENIRAMINE BP 4MG	TABLET	4MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORPROMAZINE	COATED TABLETS	25MG	CLONMEL HEALTHCARE LIMITED	IRELAND
CHLORPROMAZINE	TABLETS	25MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CHLORPROMAZINE BP 25MG	TABLETS	25MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORPROPAMIDE	TABLET	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CHLORPROPAMIDE	TABLETS	250MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CHLORPROPAMIDE BP 100MG	TABLET	100MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CHLORURE DE THALLIUM [(201)TI] CIS BIO	SOLUTION FOR INJECTION	37 MBQ/ML	CIS BIO INTERNATIONAL	FRANCE
CHOLECIS	INTRAVENEOUS SOLUTION	N/A	CIS BIO INTERNATIONAL	FRANCE
CHOLERA VACCINE BEHRING	SUSPENSION FOR INJECTION	N/A	CHIRON BEHRING GMBH & CO.	GERMANY
CHORAGEN 5000	POW. FOR INJ. AND SOLVENT	5000 I.E.	FERRING GMBH	GERMANY

CHYMOL EMOLLIENT BALM	OINTMENT	NS	ANGLIAN PHARMA PLC	UNITED KINGDOM
CIBACEN	FILM C. TABLETS DIVISIBLE	5MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CIBACEN	TABLETS	10MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CICATRIN	POWDER	N/A	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
CICATRIN	CREAM	N/A	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
CICATRIN POWDER	POWDER	N/A	GLAXOWELLCOME	PAKISTAN
CICLOFOSFAMIDA FILAXIS	LYOPHILIZED POWDER FOR INJECTION	1G	LABORATORIOS FILAXIS S.A.	ARGENTINA
CICLOFOSFAMIDA FILAXIS	LYOPHILIZED POWDER FOR INJECTION	200MG	LABORATORIOS FILAXIS S.A.	ARGENTINA
CIDOMYCIN EYE/EAR DROPS	EYE/EAR DROPS	0,3% W/V	ROUSSEL LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CIDOMYCIN INJECTION ADULT - 80MG/2ML	SOLUTION FOR INJECTION	80MG/2ML	ROUSSEL LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CIDOMYCIN PAEDIATRIC INJECTION TABLE 20MG/2ML	SOLUTION FOR INJECTION	20MG/2ML	ROUSSEL LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CIFEX	ORAL SUSPENSION	100MG/5ML	AEGIS LTD.	CYPRUS
CIFEX 200	TABLETS	200MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
CIFEX 400	TABLETS	400MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
CIFLURON 250MG FILMCOATED TABLETS	FILM COATED TABLETS	N/A	IL KO ILAC VE KOZMETIK SAN. A.S. - TURKEY	TURKEY
CIFRAN	SOLUTION FOR INJECTION	200MG	RANBAXY LABORATORIES LTD.	INDIA
CILEST	TABLET	N/A	JANSSEN-CILAG AG	SWITZERLAND
CILOPRIN CUM ANAESTHETICO	DROPS	N/A	JANSSEN-CILAG AG	SWITZERLAND
CILOXAN	OPHTHALMIC SOLUTION	3MG/ML	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
CIMEDINE	TABLETS	800MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LIMITED	JORDAN
CIMET (CIMETIDINE TABLETS USP)	TABLET	200MG	IPCA LABORATORIES LIMITED	INDIA
CIMET-400 (CIMETIDINE TABLETS USP)	TABLET	400MG	IPCA LABORATORIES LIMITED	INDIA
CIMETIDINE	TABLETS	200MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CIMETIDINE	TABLETS	400MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CIMETIDINE	TABLETS	800MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CINAZYN	TABLETS	25MG	ITALCHIMICI S.P.A.	ITALY
CINAZYN	CAPSULE	75MG	ITALCHIMICI S.P.A.	ITALY
CINNARIZINE	TABLETS	15MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CIPLIN (COTRIMOXAZOLE TABLETS IP)	TABLET	N/A	CIPLA LTD.	INDIA
CIPLIN SUSPENSION	SUSPENSION	N/A	CIPLA LTD - INDIA	INDIA
CIPLOX	SOLUTION FOR INJECTION	2MG/ML	CIPLA LTD.	INDIA
CIPLOX-250 TABLETS	TABLETS	250MG	CIPLA LTD.	INDIA
CIPRAM	TABLET	20MG	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CIPRAM	TABLET	20MG	LUNDBECK	PAKISTAN
CIPRO HC OTIC	SUSPENSION	N/A	ALCON LABORATORIES INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CIPRO HC OTIC SUSPENSION	EAR DROPS	N/A	ALCON CUSI S.A.	SPAIN
CIPROBAY 100	INFUSION SOLUTION	100MG/50ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROBAY 200	INFUSION SOLUTION	200MG/100ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROBAY 250	FILM-COATED TABLET	250MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY

CIPROBAY 500	FILM-COATED TABLET	500MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROBID-250	TABLETS	250MG	CADILA HEALTHCARE LIMITED	INDIA
CIPRODAR	FILM-COATED	250MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CIPRODAR	TABLETS	500MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LIMITED	JORDAN
CIPROFLOXACIN INJECTION USP	SOL FOR INJ.	2MG/ML	VYSALI PHARMACEUTICALS LIMITED	INDIA
CIPROFLOXACIN TABLETS USP CIFROTIL	FILM COATED TABLET	250MG	TABLETS (INDIA) LIMITED	INDIA
CIPROXIN	TABLET	250MG	BAYER	PAKISTAN
CIPROXIN 100	INFUSION SOLUTION	100MG/50ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROXIN 200	INFUSION SOLUTION	200MG/100ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROXIN 250	FILM-COATED TABLET	250MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROXIN 250	FILM COATED TABLET	250MG	BAYER	PAKISTAN
CIPROXIN 400	INFUSION SOLUTION	400MG/200ML	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROXIN 500	FILM-COATED TABLET	500MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIPROXIN 750	FILM-COATED TABLET	750MG	BAYER VITAL GMBH & CO. KG	GERMANY
CIROK	SOLUTION FOR INJECTION	2MG/ML	KOREA UNITED PHARM. INC.	KOREA REPUBLIC
CIRRUS	CAPSULE	N/A	U.C.B. S.A.	BELGIUM
CISPLATIN 100MG/100ML	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN (PERTH) PTY LTD.	AUSTRALIA
CISPLATIN 10MG/10ML	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN (PERTH) PTY LTD.	AUSTRALIA
CISPLATIN 50MG/50ML	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN (PERTH) PTY LTD.	AUSTRALIA
CISPLATIN INJECTION B.P	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	SERUM INSTITUTE OF INDIA LTD.	INDIA
CISPLATIN INJECTION SOLUTION	SOLUTION FOR INFUSION	1MG/ML	FAULDING PHARMACEUTICALS PLC	UNITED KINGDOM
CISPLATINE MERCK 10MG/10ML	SOL. TO DILUTE FOR PERFUS	10MG/10ML	MERCK GENERIQUES	FRANCE
CISPLATINE MERCK 50MG/50ML	SOL. TO DILUTE FOR PERFUS	50MG/50ML	MERCK GENERIQUES	FRANCE
CISPLATINO	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/50ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CISPLATINO	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/10ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
CITANEST OCTAPRESSIN	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	ASTRA LAKEMEDEL AB	SWEDEN
CITOMID RU	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/2ML	LEMERY S.A.	MEXICO
CITOMID RU	SOLUTION FOR INJECTION	2MG/2ML	LEMERY S.A.	MEXICO
CITRAMAG POWDER	EFFERVESCENT POWDER	N/A	BOIGLAN LABORATORIES	UNITED KINGDOM
CITRATO ESPRESSO S PELLEGRINO	ORAL POWDER	7,12G/40G	SYNTHELABO S.P.A.	ITALY
CITROVENOT	TABLET	250MG	BROS LTD.	GREECE
CITROVENOT	TABLET	500MG	BROS LTD.	GREECE
CLABAT	DRY SYRUP	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA
CLABAT 500	FILM COATED CAPLET	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA
CLABAT 500	FILM-COATED TABLET	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA
CLABAT DRY SYRUP	SYRUP	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA
CLABAT FORTE	DRY SYRUP	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA

CLABAT FORTE DRY SYRUP 60 ML	DRY SYRUP	N/A	PT INTERBAT	INDONESIA
CLACIN	CAPSULES	150MG	KOREA UNITED PHARM. INC.	KOREA REPUBLIC
CLAFORAN 0.5G	POWDER FOR IV-IM INJECT.	0,5G	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
CLAFORAN 1G	POWDER FOR IV-IM INJECT.	1G	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
CLAFORAN 1G IM	POWDER FOR INJECTION	1G	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
CLAMIDE TABLET 5MG	TABLET	5MG	HOVID SDN BHD	MALAYSIA
CLARICIDE	TABLETS	250MG	BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.	TURKEY
CLARICIDE	FILM COATED TABLETS	500MG	BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.	TURKEY
CLARIDAR	FILM-COATED TABLETS	250MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
CLARINASE	REPETABS	N/A	SCHERING-PLOUGH S.A.	BELGIUM
CLARITHROMYCIN/GENEPHARM	TABLETS	500MG	GENEPHARM S.A.	GREECE
CLARITHROMYCIN/GENEPHARM	TABLETS	250MG	GENEPHARM S.A.	GREECE
CLARITINE	TABLETS	10MG	SCHERING-PLOUGH NV/SA	BELGIUM
CLARITINE	SYRUP	1MG/ML	SCHERING-PLOUGH S.A.	BELGIUM
CLAVAMOX DT 400	POWDER F/ORAL SUSP.	N/A	LABORATORIOS BIAL	PORTUGAL
CLENASMA	TABLET	0,02MG	BIOMEDICA FOSCAMA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
CLENASMA	SYRUP	0,1MG/100ML	BIOMEDICA FOSCAMA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
CLEXANE	SOLUTION FOR INJECTION	20MG/0,2ML	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
CLEXANE	SOLUTION FOR INJECTION	40MG/0,4ML	LABORATOIRES AVENTIS	FRANCE
CLEXANE	SOLUTION FOR INJECTION	60MG/0,6ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE	SOLUTION FOR INJECTION	80MG/0,8ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/1ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE 100MG/ML (FOR SC USE)	INJECTABLE SOLN. IN PFS	100MG/ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE 20MG/0,2ML	INJECTABLE SOLN. IN PFS	20MG/0,2ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE 40MG/0,4ML	INJECTABLE SOLN. IN PFS	40MG/0,4ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE 60MG/0,6ML (FOR SC USE)	INJECTABLE SOLN. IN PFS	60MG/0,6ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLEXANE 80MG/0,8ML (FOR SC USE)	INJECTABLE SOLN. IN PFS	80MG/0,8ML	BELLON, RHONE-POULENC RORER	FRANCE
CLINDAZYN	INJECTABLE SOLUTION	300MG/2ML	LEMERY, S.A. DE C.V.	MEXICO
CLINOMEL N4-550	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N5-800	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N5-800	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N6-900	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N6-900	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N7-1000	EMULSION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLINOMEL N7-1000	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM

CLINT 100MG	TABLET	100MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CLISMA LAX	RECTAL SOLUTION	N/A	SO FAR S.P.A.	ITALY
CLOBAZAM 10MG	CAPSULE	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CLOBEDERM-E	CREAM	0,05G/100G	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
CLOBETASOL PROPIONATE TOPICAL SOLUTION	TOPICAL SOLUTION	0,5MG/G	TARO PHARMACEUTICALS USA	UNITED STATES OF AMERICA
CLOCIP 1% W/W/CREAM	CREAM	1%	CIPLA LTD.	INDIA
CLOFENAC-25	ENTERIC COATED TABLETS	25MG	HOVID SDN.BHD.	MALAYSIA
CLOFENAC-25	ENTERIC COATED TABLET	25MG	HOVID SDN. BHD. (FORMERLY HO YAN HOR SDN.BHD.)	MALAYSIA
CLOMFRANIL 10MG	TABLET	10MG	NOVARTIS	PAKISTAN
CLOMFRANIL 25MG	TABLETS	25MG	NOVARTIS	PAKISTAN
CLOMID 50MG	TABLET	50MG	LABORATOIRES MARION MERRELL DOW	FRANCE
CLOMID TABLETS 50 MG	TABLETS	50 MG	AVENTIS PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIFENE	TABLETS BP	50MG	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPHENE CITRATE (SEROPHENE) 50MG	TABLET	50MG	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED	ISRAEL
CLOMIPRAMINE	CAPSULES	10MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPRAMINE	CAPSULES	25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPRAMINE	CAPSULES	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPRAMINE	CAPSULE	10 MG	APPROVED PRESCRIPTION SERVICES LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPRAMINE BP	CAPSULES	25MG	APPROVED PRESCRIPTION SERVICES LIMITED	UNITED KINGDOM
CLOMIPRAN 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CLOMIPRAN 25MG	TABLET	25MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CLONEA	CREAM	10MG/G	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
CLONIL	TABLETS	25MG	INTAS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
CLONIL-10	TABLETS	10MG	INTAS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
CLOPERAN	10MG	TABLETS	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CLOPIXOL	TABLET	25MG	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOPIXOL	TABLET	10MG	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOPIXOL	TABLET	2MG	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOPIXOL	DROPS	20MG/ML	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOPIXOL DEPOT INJECTION 200MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	200MG/ML	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOPIXOL-ACUPHASE INJECTION 50MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	H. LUNDBECK A/S	DENMARK
CLOTAM (CLOTAN)	CAPSULE	200MG	GEA FARMACEUTISK FABRIK	DENMARK
CLOTRI-DENK 1% CREAM	CREAM	10MG/G	E. DENK OHG	GERMANY
CLOTRI-DENK 100 VAGINAL	VAGINAL TABLET	100MG	E. DENK OHG	GERMANY
CLOTRIMADERM CREAM 1% W/W	CREAM	1% W/W	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA
CLOVE OIL BP	DENTAL SOLUTION	100%V/V	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
CLOXACILLIN 250	CAPSULES	250MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
CLOXACILLIN 250	CAPSULES	250MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
CLOXACILLIN 500	CAPSULES	500MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
CLOZAPINE	TABLETS	25MG	MYLAN PHARMACEUTICALS INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CLOZAPINE	TABLETS	100MG	MYLAN PHARMACEUTICALS INC.	UNITED STATES OF AMERICA

CLOZOLE CREAM 1% W/W	CREAM	1% W/W	SM PHARMACEUTICALS SDN BHD.	MALAYSIA
CO-AMILOFRUSE	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CO-AMILOZIDE	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CO-AMILOZIDE	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
COAPROVEL 150/12,5MG TABLETS	TABLET	N/A	SANOFI PHARMA BRISTOL-MYERS SQUIBB SNC	EUROPEAN COMMUNITY
COAPROVEL 300/12,5MG	TABLET	N/A	SANOFI PHARMA BRISTOL-MYERS SQUIBB SNC	EUROPEAN COMMUNITY
CO-CODAMOL	TABLETS	N/A	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CO-CODAMOL	TABLETS	N/A	HN NORTON & CO LTD	UNITED KINGDOM
CO-CODAMOL	TABLETS	8/500MG	M & A PHARMACHEM LIMITED	UNITED KINGDOM
COCOIS	OINTMENT	N/A	BIOGLAN LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
CO-DANTHRAMER SUSPENSION	SUSPENSION	N/A	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CODEINE LINCTUS BP	ORAL SOLUTION	15MG/5ML	WILLIAM RANSOM & SON PLC	UNITED KINGDOM
CODEINE LINCTUS BP	ORAL SOLUTION	N/A	LCM LTD	UNITED KINGDOM
CODEINE PHOSPHATE TABLETS BP	TABLETS	15MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CODEINE PHOSPHATE TABLETS BP	TABLETS	30MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CODEINE PHOSPHATE TABLETS BP	TABLETS	60MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CODEINE PHOSPHATE TABLETS BP 30MG	TABLET	30MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
CO-DIOVAN	FILM-COATED TABLETS	N/A	NOVARTIS FARMACEYTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
CO-DIOVAN 80/12,5MG	FILM COATED TABLETS	N/A	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
CODIPRONT	CAPSULES WITH SUST ACTION	N/A	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
CODIPRONT	SYRUP	N/A	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
CODIPRONT CUM EXPECTORANS	CAPSULES	N/A	PFIZER AG	SWITZERLAND
CODIPRONT CUM EXPECTORANS	SYRUP	N/A	PFIZER AG	SWITZERLAND
CODIPRONT CUM EXPECTORANS	ORAL SUSPENSION	N/A	PFIZER AG	SWITZERLAND
CODIPRONT CUM EXPECTORANS	CAPSULES	N/A	PFIZER AG	SWITZERLAND
CODIS TABLETS	TABLET	N/A	RECKITT & COLMAN PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CO-DYDRAMOL	TABLETS	N/A	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
COFLOX-500	TABLETS	500MG	MACLEODS PHARMACEUTICALS LTD	INDIA
COFSED LINCTUS	ORAL SOLUTION	N/A	GALEN LIMITED	UNITED KINGDOM
COFSED PAEDIATRIC LINCTUS	ORAL SOLUTION	N/A	GALEN LIMITED	UNITED KINGDOM
COLCHICINE TABLETS BP	TABLETS	500MCG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
COLCHICINE TABLETS BP 500 MICROGRAMS	TABLET	500MCG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
COLD CREAM SALICYLE	CREAM	N/A	LABORATOIRES LA ROCHE-POSAY	FRANCE
COLESTID	GRANULES	5G	PHARMACIA & UPJOHN N.V. / S.A.	BELGIUM
COLIRCUSI PILOCARPINA 2% EYE DROPS	EYE DROPS	2%	ALCON CUSI S.A.	SPAIN

COLLOMACK	SOLUTION	N/A	HEINRICH MACK NACHF. GMBH & CO. KG	GERMANY
COLLU-HEXTRIL 0,2%	SPRAY SOLUTION	0,2% W/V	PARKE DAVIS	FRANCE
COLOFAC	SUGAR COATED TABLET	135MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
COLOFAC RETARD	CAPSULE	200MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
COLOMYCIN	TABLETS	1.5MU	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
COLOMYCIN	SYRUP	250,000 U/5ML	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
COLOMYCIN INJECTION	POWDER FOR RECONSTITUTION	0,5MU	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
COLOMYCIN INJECTION	POWDER FOR RECONSTITUTION	1MU	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
COLOMYCIN STERILE POWDER	STERILE POWDER	1G	PHARMAX LIMITED	UNITED KINGDOM
COLOSPASMIN FORTE	TABLETS	135MG	EGYPTIAN INTERNATIONAL PHARMACEUTICAL INDUSTRIES CO (EIPICO)	EGYPT
COLPOCINT-T	SOLUTION FOR INJECTION	500MG/1000ML	DEMO ABEE	GREECE
COLPOSEPTINE	GYNAECOLOGICAL TABLETS	N/A	LABORATOIRE THERAMEX	FRANCE
COLPOTROPHINE	VAGINAL CAPSULE	0.01G	LABORATOIRE THERAMEX	MONACO
COLPOTROPHINE 1%	CREAM	1G/100G	LABORATOIRE THERAMEX	MONACO
COLSOR CREAM	CREAM	N/A	J PICKLES & SONS	UNITED KINGDOM
COLSOR LOTION	TOPICAL SOLUTION	N/A	J PICKLES & SONS	UNITED KINGDOM
COLTRAMYL 4MG	TABLET	4MG	LABORATOIRES ROUSSEL	FRANCE
COLTRAMYL 4MG/2ML	SOLUTION FOR IM INJECTION	4MG/2ML	LABORATOIRES ROUSSEL	FRANCE
COLYTE	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	SCHWARZ PHARMA INC.	UNITED STATES OF AMERICA
COMAZOL CREAM 1% W/W	CREAM	1% W/W	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN BHD.	MALAYSIA
COMBACID N	GEL	N/A	G.STREULI & CO. AG	SWITZERLAND
COMBINATION Q-BIOCHEMIC	TISSUE SALT TABLETS	N/A	NEW ERA LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
COMBIVENT UDVS	INHALATION SOLUTION	N/A	BOEHRINGER INGELHEIM LTD.	UNITED KINGDOM
COMPOUND BENZOIN TINCTURE BP	CONC. FOR INHALATION SOLN	N/A	WILLIAM RANSOM & SON PLC	UNITED KINGDOM
COMPOUND SOD.LACTATE WITH 5%W/V GLUCOSE	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
COMPOUND SODIUM LACTATE IV INFUSION	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
COMPOUND SODIUM LACTATE IVI BP -HARTMANN	INFUSION SOLUTION	N/A	B.BRAUN MELSUNGEN AG	GERMANY
COMPOUND THYMOL GLYCERIN BP	OROMUCOSAL SOLUTION	N/A	WILLIAM RANSOM & SON PLC	UNITED KINGDOM
COMTAN	FILM COATED TABLETS	200MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
COMTAN	FILM COATED TABLETS	200MG	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
COMTAN	FILM-COATED TABLETS	200MG	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	EUROPEAN COMMUNITY
CONCAVIT	SOFT GELATINE CAPSULES	N/A	WALLACE MANUFACTURING CHEMISTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CONCAVIT	DROPS	N/A	WALLACE MANUFACTURING CHEMISTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CONDYLINE	SOLUTION	5MG/ML	YAMANOUCHI PHARMA B.V.	NETHERLANDS
CONOTRANE	CREAM	N/A	YAMANOUCHI PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
CONTAC 12	CAPSULE	50MG	MENLEY & JAMES LIMITED	UNITED KINGDOM
CONTAC 400 CAPSULES	GASTRO-RESISTANT GRANULES	N/A	MENLEY & JAMES LTD T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCAR	UNITED KINGDOM

CONTACT ADMINISTRATOR	XXX	XXX		GERMANY
CONTRACIDE	ORAL SUSPENSION	N/A	LABORATOIRES NORGINE PHARMA	FRANCE
CONTRACIDE	ORAL SUSPENSION	N/A	LABORATOIRES NORGINE PHARMA	FRANCE
CONTRATUBEX	GEL	N/A	MERZ+CO. GMBH & CO.	GERMANY
COOL MINT LISTERINE	SOLUTION	N/A	WARNER-LAMBERT S.A. (PTY) LTD.	SOUTH AFRICA
CO-PROXAMOL TABLETS	COATED TABLET	N/A	SANOFI WINTHROP LTD.	UNITED KINGDOM
CO-PROXAMOL TABLETS BP	TABLET	N/A	M & A PHARMACHEM LIMITED	UNITED KINGDOM
CORACTEN	RETARD CAPSULE	20MG	SMITHKLINE BEECHAM PHARMA GMBH	GERMANY
CORADAY MR 20MG TABLET	TABLET	20MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
CORDARONE 150MG/3ML	IV INJECTABLE SOLUTION	150MG/3ML	SANOFI WINTHROP	FRANCE
CORDARONE 200MG	SCORED TABLET	200MG	SANOFI WINTHROP	FRANCE
CORDARONE X/AMIODARONE HCL 100MG TABLETS	TABLET	100MG	SANOFI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
CORDICANT	CAPSULES	5MG	MUNDIPHARMA GMBH	GERMANY
CORDICANT	CAPSULE	10MG	MUNDIPHARMA GMBH	GERMANY
CORDICANT	RETARD TABLETS	20MG	MUNDIPHARMA GMBH	GERMANY
CORDICANT RETARD	PROLONGED RELEASE TABLETS	20MG	MUNDIPHARMA GMBH	GERMANY
CORDILOX SR	TABLETS	240MG	NORTON HEALTHCARE LTD.	UNITED KINGDOM
CORDIMEDIL	FILM COATED TABLETS	300MG	KLEVA LIMITED	GREECE
CORGARD	TABLETS	40MG	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CORGARD	TABLETS	80MG	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CORGARETIC 40MG/5MG	TABLETS	N/A	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CORGARETIC 80MG/5MG	TABLETS	N/A	E.R. SQUIBB & SONS LTD.	UNITED KINGDOM
CORICIDIN-D EXTRA STRENGTH	TABLETS	N/A	S-P CANADA	CANADA
CORITUSSAL	CAPSULES	N/A	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
CORITUSSAL SYRUP	SUSPENSION	N/A	HEINRICH MACK NACHF	GERMANY
CORN REMOVAL PLASTERS	PLASTER	40%W/W	SCHOLL CONSUMER PRODUCTS	UNITED KINGDOM
CORN REMOVAPADS	PLASTER	40%W/W	SCHOLL CONSUMER PRODUCTS	UNITED KINGDOM
CORPRILOR	TABLETS	20MG	LABORATORIOS RUBIO S.A.	SPAIN
CORSODYL DENTAL GEL 1% W/W	DENTAL GEL	1% W/W	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
CORSODYL MINT MOUTHWASH 0,2% W/V	DENTAL SOLUTION	0,2% W/V	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
CORSODYL MOUTHWASH 0,2% W/V	DENTAL SOLUTION	0,2% W/V	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
CORTEF	TABLETS	10MG	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
CORTEF HYDROCORTISONE TABLETS	TABLETS	20MG	PHARMACIA AND UPJOHN COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
CORTIFOAM	RECTAL FOAM	N/A	SCHWARZ PHARMA INC.	UNITED STATES OF AMERICA
CORTISONE ACETATE	TABLET	25MG	REKAH PHARMACEUTICAL INDUSTRY LTD.	ISRAEL
CORTODERM ONT 1% W/W	OINTMENT	1% W/W	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA
CORTOPIN HYDROCORTISONE CREAM	CREAM	1% W/W	PINEWOOD LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
CORTOPIN HYDROCORTISONE CREAM	CREAM	1% W/W	PINEWOOD LABORATORIES LTD T/A PINEWOOD HEALTHCARE	UNITED KINGDOM

CORTOPIN HYDROCORTISONE OINTMENT	OINTMENT	1% W/W	PINEWOOD LABORATORIES LTD T/A PINEWOOD HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
CORVASAL 2MG	TABLET	2MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
CORVASAL 4MG	TABLET	4MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
COSOFT	EYEDROPS	N/A	MERCK SHARP AND DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
COSTI 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
CO-TENIDONE	TABLETS	100MG/25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CO-TENIDONE	TABLETS	50MG/12.5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
COTRIM	SUSPENSION	N/A	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
COTRIM 480MG	TABLET	N/A	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
COTRIM D.S.	TABLET	N/A	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
COTRIMHEXAL FORTE	TABLET	N/A	HEXAL AG	GERMANY
CO-TRIMOXAZOLE	TABLETS	960MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CO-TRIMOXAZOLE	TABLETS	960MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
CO-TRIMOXAZOLE	TABLETS	N/A	MACLEODS	INDIA
CO-TRIMOXAZOLE BP 400/80MG	TABLET	N/A	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
COTRIMOXAZOLE TABLETS B.P.480MG	UNCOATED TABLET	N/A	MEDICORP TECHNOLOGIES INDIA LTD.	INDIA
COUMADIN	TABLETS	1MG	DUPONT PHARMA	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	2.5MG	DUPONT PHARMA	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	5MG	DUPONT PHARMA	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	2MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY (DUPONT PHARMA)	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	3MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	6MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	4MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	7,5MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
COUMADIN	TABLETS	10MG	DUPONT PHARMACEUTICALS COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
COVERSYL	TABLET	4MG	SERVIER	PAKISTAN
COVERSYL	TABLETS	4MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
COVERSYL 2MG	TABLET	2MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
COVONIA BRONCHIAL BALSAM	ORAL SOLUTION	N/A	THORNTON & ROSS LTD.	UNITED KINGDOM
COVONIA MENTHOLATED COUGH MIXTURE	ORAL SOLUTION	N/A	LCM LTD.	UNITED KINGDOM
COVONIA NIGHT TIME FORMULA	ORAL SOLUTION	N/A	THORNTON & ROSS	UNITED KINGDOM
COXERIN	CAPSULES	250MG	MACLEODS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
COZAAR	TABLET	100MG	MERCK SHARP AND DOHME LIMITED	UNITED KINGDOM
COZAAR 50MG	TABLET	50MG	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
COZAAR TABLETS	TABLETS	50MG	MSD	PAKISTAN
CRAMPEX TABLETS	TABLET	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CREON 10 000	CAPSULE	150MG	SOLVAY ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
CREON 25 000	CAPSULE	300MG	SOLVAY ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY

CRIVAN	HARD CAPSULE	400MG	MERCK SHARP & DOHME	UNITED KINGDOM
CROMABAK	EYEDROPS 2%	N/A	LABORATOIRES THEA	FRANCE
CROMAL	EYE DROPS	2%W/V	CIPLA LTD	INDIA
CROMAL-5	INHALER	N/A	CIPLA LIMITED	INDIA
CROMOGEN	INHALER	5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CROMOGEN EASI BREATHE INHALER	INHALER	5MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CROMOGEN STERI-NEB	SOLUTION FOR NEBULIZATION	20MG/2ML	STERIPAK LIMITED	UNITED KINGDOM
CRYSTACIDE CREAM 1%	CREAM	1% W/ W	BIOGLAN LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
CUATRODERM	CREAM	N/A	SCHERING PLOUGH S.A.	SPAIN
CUPAL HONEY AND LEMON MELTUS COUGH LINCTUS	ORAL SOLUTION	50MG/5ML	CUPAL LTD.	UNITED KINGDOM
CUPROFEN	COATED TABLETS	400 MG	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CUPROFEN IBUPROFEN	COATED TABLETS	200 MG	CUPAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CURAM	TABLET	N/A	BIOCHEMIE GMBH	AUSTRIA
CURZON TABLETS	TABLET	N/A	CATHAY OF BOURNE-MOUTH LTD T/A GERARD HOUSE	UNITED KINGDOM
CUSIMOLOL 0,25%	EYE DROPS	0,25% W/V	ALCON CUSI, S.A.	SPAIN
CUSIMOLOL 0,5%	EYE DROPS	0,5% W/V	ALCON CUSI, S.A.	SPAIN
CUSIMOLOL 0,5%	EYE DROPS	0,5% W/V	LABORATORIOS CUSI S.A.	SPAIN
CUTIVATE CREAM	CREAM	0,05%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED T/A GLAXO LABORATORIES	UNITED KINGDOM
CUTIVATE CREAM 0,05%	CREAM	0,05% W/W	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CUTIVATE OINTMENT	OINTMENT	0,05%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED T/A GLAXO LABORATORIES	UNITED KINGDOM
CUTIVATE OINTMENT 0,005%	OINTMENT	0,005%	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
CYCLIMORPH 10	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
CYCLIMORPH 15	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
CYCLOGYL 0,5%	OPHTHALMIC SOLUTION	0,5% W/V	S.A. ALCON-COUVREUR N.V.	BELGIUM
CYCLOSPORINE (IMUSPORIN-100)	CAPSULES	100MG	CIPLA LIMITED	INDIA
CYCLOSPORINE (IMUSPORIN-25)	SOFT GELATIN CAPSULES	25MG	CIPLA LIMITED	INDIA
CYCLOSPORINE (IMUSPORIN-50)	SOFT GELATIN CAPSULE	50MG	CIPLA LIMITED	INDIA
CYKLOKAPRON	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN SVERIGE AB	SWEDEN
CYKLOKAPRON	TABLETS	500MG	PHARMACIA & UPJOHN SVERIGE SA	ITALY
CYKLOKAPRON	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
CYKLOKAPRON	SOLUTION F/PARENTERAL USE	100MG/ML	PHARMACIA N.V./S.A.	BELGIUM
CYKLOKAPRON	SOL. FOR PARENTERAL USE	100MG/ML	PHARMACIA N.V./S.A.	BELGIUM
CYKLOKAPRON	SOL. FOR PARENTERAL USE	100MG/ML	PHARMACIA N.V./S.A.	BELGIUM
CYMALON	GRANULES FOR ORAL SOLN.	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CYMALON	GRANULES FOR ORAL SUSP.	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
CYMEX CREAM	CREAM	N/A	PL 00083/0026	UNITED KINGDOM
CYNT 0,2	FILM-COATED TABLET	0,2MG	BEIERSDORF-LILLY GMBH	GERMANY
CYNT 0,3	FILM-COATED TABLET	0,3MG	BEIERSDORF-LILLY GMBH	GERMANY
CYNT 0,4	FILM-COATED TABLET	0,4MG	BEIERSDORF-LILLY GMBH	GERMANY
CYPROCUR	TABLETS	50 MG	CIPLA LTD - INDIA	INDIA

CYPROTERONE ACETATE	TABLETS	50 MG	GENERICS (UK) LIMITED - UK	UNITED KINGDOM
CYPROTERONE ACETATE	TABLETS	50MG	CP PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
CYSTOCALM	GRANULES FOR ORAL SOL.	4G	GALPHARM HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
CYSTOFEM CYSTITIS RELIEF GRANULES	GRANULES	N/A	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
CYSTRIN 5MG	TABLET	5MG	LEIRAS OY	FINLAND
CYTARABINE INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	100MG/5ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	UNITED KINGDOM
CYTOBLASTIN AQUEOUS	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/ML	CIPLA LIMITED	INDIA
CYTOCRISTIN AQUEOUS	SOLUTION FOR INJECTION	1MG/1ML	CIPLA LIMITED	INDIA
CYTODROX	CAPSULES	500MG	CIPLA LTD.	INDIA
CYTOPLATIN-10 AQUEOUS	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/20ML	CIPLA LIMITED	INDIA
CYTOPLATIN-50 AQUEOUS	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/50ML	CIPLA LIMITED	INDIA
CYTOSAR	POWDER FOR INJECTION	100MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
CYTOSAR	POWDER FOR INJECTION	500MG	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
CYTOTAM-20	TABLETS	20MG	CIPLA LTD	INDIA
CYTOTEC	TABLETS	200MCG	MONSANTO PLC	UNITED KINGDOM
CYTOTEC	TABLETS	200MCG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
CYTOTEC	TABLETS	200MCG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
CYTOTEC 200 MCG TABLETS	TABLETS	200MCG	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
CYTOTREX	TABLETS	2,5MG	CIPLA LTD.	INDIA
CZARTAN	TABLET	25MG	MACLEODS PHARMACEUTICALS LTD.	INDIA
D.D.D. MEDICATED LOTION	TOPICAL SOLUTION	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
D.T. COQ	INJECTABLE SUSPENSION	N/A (IN PFS)	PASTEUR MERIEUX	FRANCE
D.T. POLIO VACCINE	VACCINE	N/A	PASTEUR MERIEUX	FRANCE
D.T. VAX	INJECTABLE PREPARATION	N/A	PASTEUR MERIEUX	FRANCE
DACARBAZINE FOR INJECTION	POWDER FOR INJECTION	20MG/ML	FAULDING PHARMACEUTICALS PLC	UNITED KINGDOM
DADCROME	EYE DROPS	220MG/10ML	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD	JORDAN
DAFLON	TABLET	150MG	SERVIER	PAKISTAN
DAFLON	500MG	TABLET	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
DAFLON 375MG	COATED TABLET	375MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
DAFLON 500MG	COATED TABLET	500MG	LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
DAIVONEX	CREAM	50MCG/G	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS LIMITED	DENMARK
DAIVONEX	SCALP SOLUTION	50MCG/ML	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
DAIVONEX	OINTMENT	50MCG/G	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	DENMARK
DAKTACORT	CREAM	N/A	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DAKTACORT	CREAM	N/A	JANSSEN	PAKISTAN
DAKTARIN	CREAM	20MG/G	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DAKTARIN	LOTION	20MG/G	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DAKTARIN	LOTION	20MG/G	JANSSEN FARMACEUTICA PORTUGAL	PORTUGAL
DAKTARIN	CUTANEOUS SOLUTION	20MG/ML	JANSSEN FARMACEUTICA PORTUGAL	PORTUGAL

DAKTARIN 2%	ORAL GEL	2% W/W	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DAKTARIN 2%	TINCTURE	2% W/V	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DAKTARIN 2%	POWDER	20MG/G	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DALACIN	TOPICAL SOLUTION	10MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN	VAGINAL CREAM	2%W/W	PHARMACIA LIMITED	UNITED KINGDOM
DALACIN C	CAPSULE	150MG	UPJOHN	PAKISTAN
DALACIN C	SOLUTION FOR INJECTION	300MG/2ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN C	SOLUTION FOR INJECTION	600MG/4ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN C	ORAL CAPSULES	150MG	PHARMACIA N.V./A.S.	BELGIUM
DALACIN C 150MG	ORAL CAPSULES	150MG	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN C 75MG	ORAL CAPSULES	75MG	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN C 75MG/5ML	SYRUP	75MG/5ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DALACIN T	LOTION	N/A	UPJOHN	PAKISTAN
DALACIN T	TOPICAL SOLUTION	10MG/1ML	PHARMACIA NV/AS	BELGIUM
DALACIN VAGINAL OVULES	VAGINAL OVULES	100MG	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY	UNITED STATES OF AMERICA
DALIVIT DROPS	ORAL EMULSION	N/A	EASTERN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DALMANE CAPSULES	CAPSULES	15MG	ICN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DALMANE CAPSULES	CAPSULES	30MG	ICN PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DANATROL 200MG	CAPSULE	200MG	SANOFI WINTHROP	FRANCE
DANOGEN-200	CAPSULES	200MG	CIPLA LTD.	INDIA
DANOL 200MG CAPSULES	CAPSULE	200MG	SANOFI WINTHROP LIMITED	UNITED KINGDOM
DAONIL	TABLET	5MG	HOECHST	PAKISTAN
DAONIL	TABLET	5MG	HOECHST MARION ROUSSEL	PAKISTAN
DAONIL 5MG	TABLET	5MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
DAONIL FAIBLE 1,25MG	TABLET	1,25MG	LABORATOIRES HOECHST	FRANCE
DAPA-TABS	TABLETS	2,5MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
DAPRIL 10MG	TABLET	10MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DAPRIL 20MG	TABLET	20MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DAPRIL 5MG	TABLET	5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DARAPRIM	TABLETS	25MG	WELLCOME FOUNDATION LTD.	UNITED KINGDOM
DARAZIO	TABLETS	N/A	DELTA HF	ICELAND
DAREN	TABLETS	2,5MG	DELTA HF	ICELAND
DAREN	TABLETS	5MG	DELTA HF	ICELAND
DAREN	TABLETS	10MG	DELTA HF	ICELAND
DAREN	TABLETS	20MG	DELTA HF	ICELAND
DAUNOBLASTINA	POWDER FOR INJECTION	20MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
DAUNOBLASTINA	POWDER FOR SOLN FOR INJECTION	20MG/10ML	PHARMACIA ITALIA S.P.A	ITALY
DAY NURSE	ORAL SOLUTION	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
DAY NURSE	HARD CAPSULES	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
DAY NURSE CAPSULES	CAPSULE	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM

DAY NURSE CAPSULES	CAPSULE	N/A	BEECHAM GROUP PLC T/A SMITHKLINE BEECHAM CONSUMER HEALTHCARE	UNITED KINGDOM
DAYTIME COLD AND FLU LIQUID CAPSULES	CAPSULE	N/A	STANLEY PHARMACEUTICALS LTD.	CANADA
DAZIL 30	TABLETS	30MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DAZIL 60	TABLETS	60MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DAZIL 90	TABLETS	90MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DBL CARBOPLATIN INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	150MG/15ML	F.H. FAULDING & CO LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
DBL CISPLATIN INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/50ML	F.H. FAULDING & CO LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
DBL DAUNORUBICIN 20MG/4ML	SOLUTION FOR INJECTION	20MG/4ML	F.H. FAULDING & CO LTD.	AUSTRALIA
DBL HYOSCINE HYDROBROMIDE	SOLUTION FOR INJECTION	400MCG	F.H. FAULDING & CO. LIMITED T/A DAVID BULL LABORATORIES	AUSTRALIA
DBL METHOTREXATE INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/2ML	F.H. FAULDING & CO LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
DBL MORPHINE SULPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/ML	F.H. FAULDING & CO LTD.	AUSTRALIA
DBL MORPHINE SULPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	15MG/1ML	F.H. FAULDING & CO LTD.	AUSTRALIA
DBL PETHIDINE HYDROCHLORIDE	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	F.H. FAULDING & CO LTD.	AUSTRALIA
DDAVP INTRANASAL SOL.	NASAL DROPS	0,01%	FERRING PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DDAVP TABLETS	TABLET	0,1MG	FERRING PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DDD MEDICATED LOTION	TOPICAL SOLUTION	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
DE WITTS ANTACID TABLETS	TABLET	N/A	E C DE WITT & CO LTD.	UNITED KINGDOM
DE WITTS THROAT LOZENGES	LOZENGE	N/A	E C DE WITT & CO LTD.	UNITED KINGDOM
DEANXIT	SUGAR-COATED TABLET	N/A	LUNDBECK ARZNEIMITTEL GESELLSCHAFT M.B.H.	AUSTRIA
DECADRON 4MG/ML	INJECTION FLUID	4MG/ML	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
DECADRON EAR + NEOMYCIN 0,1% DPS	EAR DROPS	N/A	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
DECADRON EYE + NEOMYCIN 0,1% DPS	EYE DROPS	N/A	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
DECA-DURABOLIN	SOLUTION FOR INJECTION	25MG/ML	ORGANON LABORATORIES	UNITED KINGDOM
DECA-DURABOLIN 25MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	25MG/ML	ORGANON LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DECA-DURABOLIN 50MG/ML INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/ML	ORGANON LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DECAPEPTYL 0,1MG	POWDER FOR INJEC. SUSPEN.	0,1MG	LABORATOIRES IPSEN BIOTECH	FRANCE
DECAVIT	CAPSULE	N/A	ROWA PHARMACEUTICALS LTD.	IRELAND
DECLOVIR	CREAM	5% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN.BHD.	MALAYSIA
DECLOVIR CREAM	CREAM	5% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD	MALAYSIA
DECOCORT	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DECOCORT	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DECOCORT CREAM	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DECONGESTANT NASAL SPRAY 0,1% W/V	AEROSOL	0,1% W/V	STANLEY PHARMACEUTICALS LTD.	CANADA
DECOZOL	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DECOZOL	CREAM	2% W/W	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA

DECUTAN	SOFT GELATIN CAPSULES	10MG	DELTA LIMITED	ICELAND
DECUTAN	SOFT GELATIN CAPSULES	20MG	DELTA LIMITED	ICELAND
DEEP FREEZE AEROSOL SPRAY	TOPICAL SPRAY	N/A	THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
DEEP HEAT MAXIMUM STRENGTH CREAM	CREAM	N/A	THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
DEEP RELIEF	GEL	N/A	THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
DEFAROL	TABLET	10MG	PROEL S.A. CORONIS E.G.	GREECE
DEFERINE	GEL	0,1% W/W	LABORATOIRE GALDERMA	FRANCE
DEHYDRATED ALCOHOL BP FOR INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	100%V/V	MACARTHYS LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
DEHYDROBENZPERIDOL	AMPOULE	2,5MG/ML	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DELIMON	GEL FOR EXTERNAL USE	11,6MG/1G	PHARMATHEN LTD.	GREECE
DELTACOTRIL	ENTERIC COATED TABLET	2,5MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DEMOCINETIC	CREAM	N/A	GEYMONAT S.P.A.	ITALY
DENAVIR 1% (VECTAVIR)	CREAM	1% W/W	LABORATOIRES SMITHKLINE BEECHAM	FRANCE
DENEREL 0,2MG/ML	SYRUP	0,2MG/ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DENEREL 1MG	TABLET	1MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DENEX	TABLET	100MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DE-NOL	TABLETS	120MG	YAMANOUCHI PHARMA B.V.	NETHERLANDS
DENTINOX CRADLE CAP TREATMENT SHAMPOO	SHAMPOO	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
DENTINOX INFANT COLIC DROPS	ORAL SUSPENSION	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
DENTINOX TEETHING GEL	DENTAL GEL	N/A	DDD LIMITED	UNITED KINGDOM
DEPACON	SOLUTION FOR INJECTION	500MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
DEPAKINE 400MG/4ML	FREEZE-DRIED POWDER	400MG/4ML	SANOFI-SYNTHELABO FRANCE	FRANCE
DEPAKOTE	DELAYED RELEASE TABLETS	500MG	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
DEPO-MEDROL	STERILE AQ. SUSP. FOR INJ.	40MG/ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DEPO-MEDROL	STERILE AQ. SUSP. FOR INJ.	80MG/2ML	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DEPO-PROVERA	STERILE AQ. SUSP. FOR INJ.	500MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DEPO-PROVERA	STERILE AQ. SUSP. FOR INJ.	1000MG/VIAL	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.	BELGIUM
DEPO-PROVERA	STERILE AQUEOUS SUSPENS.	150MG/ML	PHARMACIA N.V./S.A.	BELGIUM
DEPRIM	TABLETS	N/A	REMEDICA LTD.	CYPRUS
DEQUACAINE	LOZENGE	N/A	CROOKES HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DEQUADIN	LOZENGE	0,25MG	CROOKES HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DERM-AID	CREAM	5MG/G	EGO PHARMACEUTICALS	AUSTRALIA
DERMAID SOFT 0,5% CREAM	CREAM	0,5%	EGO PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DERMAID SOFT 1% CREAM	CREAM	1%	EGO PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DERMATIN	SHAMPOO	20MG/ML	DELTA HF	ICELAND
DERMESONE	CREAM	N/A	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
DERMESONE	SKIN OINTMENT	1MG/G	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DERMIDEX DERMATOLOGICAL CREAM	CREAM	N/A	PHARMALAB LTD.	UNITED KINGDOM
DERMOBACTER	SOLN FOR CUTANEOUS APPLIC	N/A	INNOTECH INTERNATIONAL	FRANCE

DERMOCINETIC	CREAM	N/A	GEYMONAT S.P.A.	ITALY
DERMOVATE CREAM	CREAM	0,053% W/W	GLAXO WELLCOME UK LTD. T/A GLAXO LABSS	UNITED KINGDOM
DERMOVATE CREAM	CREAM	0,05%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
DERMOVATE OINTMENT	OINTMENT	0,05% W/W	GLAXO WELLCOME UK LTD.	UNITED KINGDOM
DERMOVATE OINTMENT	OINTMENT	0,05%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
DERMOVATE SCALP APPLICATION	SOLUTION FOR TOPICAL USE	0,5MG/G	GLAXO WELLCOME GMBH & CO.	GERMANY
DERMOVATE SCALP APPLICATION	TOPICAL SOLUTION	0,05%W/W	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
DERMOVATE SCALP APPLICATION 0,05%	SOLTN. FOR SCALP APPL.	0,05% W/W	GLAXO WELLCOME GMBH & CO.	GERMANY
DESAL 40MG 50 TABLET	TABLET	40MG	BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC.A.S.	TURKEY
DESFERAL	SUBSTANCE FOR INJECTION	500MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DESFERAL	DRY SUBSTANCE FOR INJ.	500MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DESFERAL	SOLUTION FOR INJECTION	500MG	NOVARTIS PHARMA GMBH	GERMANY
DE-SPASM 135MG FILM COATED TABLETS	FILM COATED TABLETS	135MG	ELSAAD PHARMA - SYRIA	SYRIA
DETACORTIL	ENTERIC COATED TABLET	5MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DETADERM NM	CREAM	NA	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
DETIMEDAC	POWDER F/SOLN FOR IV INJ.	200MG/ VIAL	GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPREPARATE GMBH	GERMANY
DETRUSITOL	FILM COATED TABLET	1MG	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
DETRUSITOL	FILM COATED TABLET	2MG	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
DETRUSITOL	FILM-COATED TABLETS	1MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
DETRUSITOL	FILM-COATED TABLETS	2MG	PHARMACIA ITALIA S.P.A.	ITALY
DETTOL ANTISEPTIC CREAM	CREAM	N/A	RECKITT & COLMAN PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
DEXA RHINASPRAY N	NASAL SPRAY SOLUTION	N/A	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E	GREECE
DEXA-GENTAMICIN	EYE OINTMENT	N/A	URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
DEXA-GENTAMICIN	EYE DROPS	N/A	URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
DEXAMED 0,5MG	TABLET	0,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DEXAMED 1,5MG	TABLET	1,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DEXAMED 8MG/2ML	LIQUID FOR INJECTION	8MG/2ML	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DEXAMETHASONE PHOSPHATE INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	8MG/2ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	UNITED KINGDOM
DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE	SOL. FOR INJ.	8MG/2ML	EGYPTIAN INTERNATIONAL PHARMACEUTICAL INDUSTRIES CO.	EGYPT
DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE	SOLUTION FOR INJECTION	4MG/ML	CIPLA LTD.	INDIA
DEXAMETHASONE/GAP	INJECTABLE SOLUTION	8MG/ 2ML	GAP S.A.	GREECE
DEXAMYTREX EYE DROPS	EYE DROPS	N/A	DR.GERHARD MANN, CHEM.-PHARM. FABRIK GMBH	GERMANY
DEXAMYTREX EYE OINTMENT	EYE OINTMENT	N/A	DR. GERHARD MANN, CHEM.-PHARM. FABRIK GMBH	GERMANY
DEXA-RHINOSPRAY	PUMP SPRAY	N/A	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
DEXTRAN 40 10% W/V IN DEXTROSE 5% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL

DEXTRAN 40 10% W/V IN NACL 0,9% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTRAN 40 IV INFUSION IN SODIUM CHLOR.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DEXTRAN 70 6% W/V IN DEXTROSE 5% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTRAN 70 6%W/V IN NACL 0,9%W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE	SOLUTION FOR INJECTION	10% W/V BP	GALEN RESEARCH LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DEXTROSE 10% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	10% W/V	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 20% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	20%W/V	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 3,33% W/V IN NACL 0,3% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 30% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	30%W/V	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 4% W/V IN NACL 0,18% W/V	SOL. FOR INJ./INF	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 5% (W/V)	SOL. FOR INJ./INFUSION	5%W/V	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 5% W/V IN NACL 0,3% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 5% W/V IN NACL 0,9% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 5%W/V IN NACL 0,15%W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 5%W/V IN NACL 0,45% W/V	SOL. FOR INJ./INF.	N/A	PARACELCIA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	PORTUGAL
DEXTROSE 50%	SOLUTION FOR INJECTION	25G/50ML	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
DEXTROSE 50% HYPERTONIC AGUETTANT	INJECTABLE SOLUTION	50%	LABORATOIRE AGUETTANT	FRANCE
DEXTROSE DEMO 20%	SOLUTION FOR IV INFUSION	20% W/V	DEMO S.A.	GREECE
DEXTROSE INFUSION SOLUTION/ DEMO 5%	SOLUTION FOR INFUSION	N/A	DEMO ABEE	GREECE
DEXTROSE SOLN F/INFUSION DEMO	SOLUTION FOR INFUSION	5%	DEMO S.A.	GREECE
DEXTROSE SOLUTION FOR INFUSION DEMO 10%	SOLUTIONFOR INFUSION	10%	DEMO S.A.	GREECE
DEXTROSE/ DEMO 35%	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	DEMO S.A.	GREECE
DEZOR	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DEZOR	SHAMPOO	2% W/V	HOE PHARMACEUTICALS SDN BHD.	MALAYSIA
DEZOR	CREAM	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DEZOR SHAMPOO	LIQUID	N/A	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DEZOR SHAMPOO	SHAMPOO	2% W/V	HOE PHARMACEUTICALS SDN. BHD.	MALAYSIA
DHC CONTINUS TABLETS 120MG	MODIFIED RELEASE TABLET	120MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DHC CONTINUS TABLETS 90MG	MODIFIED RELEASE TABLET	90MG	NAPP LABORATORIIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DHC-CONTINUS TABLETS 60MG	MODIFIED RELEASE TABLETS	60MG	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DIA COLON	SYRUP	66,7G/100ML	VECCHI & C PIAM S.A.P.A.	ITALY
DIABENESE	TABLET	250MG	PFIZER	UNITED KINGDOM
DIABINESE	TABLETS	100MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIABITOL TABLET 5MG	TABLET	5MG	SM PHARMACEUTICALS SDN BHD.	MALAYSIA

DIAGLIC	TABLET	80MG	OKAS PHARMA PVT LTD. - INDIA	INDIA
DIAMICRON	TABLETS	80MG	SERVIER	PAKISTAN
DIAMICRON	TABLETS	80MG	SERVIER EGYPT INDUSTRIES LTD.	EGYPT
DIAMICRON 80MG	SCORED TABLET	80MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
DIAMICRON 80MG	TABLET	80MG	LABORATORIOS SERVIER, S.A.	SPAIN
DIAMICRON MR	MODIFIED RELEASE TABLET	30MG	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE
DIAMICRON TABLET	TABLET	80MG	SERVIER	PAKISTAN
DIAMORPHINE HYDROCHLORIDE BP	POWDER FOR RECONSTITUTION	500MG/VIAL	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAMORPHINE HYDROCHLORIDE BP	POWDER FOR RECONSTITUTION	30MG/VIAL	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAMORPHINE HYDROCHLORIDE BP	POWDER FOR RECONSTITUTION	10MG/VIAL	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAMORPHINE HYDROCHLORIDE BP	POWDER FOR RECONSTITUTION	5MG/VIAL	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAMORPHINE HYDROCHLORIDE BP	POWDER FOR RECONSTITUTION	100MG/VIAL	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAMOX	TABLET	250MG	LEDERLE	PAKISTAN
DIAMOX	TABLET	250MG	WYETH-LEDERLE	PAKISTAN
DIAMOX	TABLET	250MG	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD.	UNITED KINGDOM
DIAMOX SODIUM PARENTERAL	POWDER FOR INJECTION	500MG/VIAL	CYANAMID OF GREAT BRITAIN LTD.	UNITED KINGDOM
DIANE-35	TABLET	N/A	SCHERING	PAKISTAN
DIANE-35	COATED TABLET	N/A	SCHERING AG	GERMANY
DIANEAL PD1 1,36%	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	SALUS	SLOVENIA
DIANEAL PD1 GLUCOSE 1,36%	SOLUTION FOR INJECTIONS	13,6MG/1ML	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIANEAL PD1 GLUCOSE 2,27%W/V	SOLUTION FOR INJECTION	22,7MG/1ML	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIANEAL PD1 GLUCOSE 3,86%W/V	SOLUTION FOR INJECTION	38,6MG/ML	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIANEAL PD4 PERIT. DIALYSIS SOL. 1,36	SOL. F/INTRAPERITONEAL AD	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIANEAL PD4 PERIT. DIALYSIS SOL. 2,27	SOL. F/INTRAPERITONEAL AD	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIANEAL PD4 PERIT. DIALYSIS SOL. 3,86	SOL. F/INTRAPERITONEAL AD	N/A	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIARREST SYRUP	ORAL SOLUTION	N/A	GALEN LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAZEM 60MG	TABLET	60MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DIAZEPAM	TABLET	5MG	RANBAXY IRELAND LIMITED	IRELAND
DIAZEPAM	TABLETS	50MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
DIAZEPAM BP 10MG	TABLET	10MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM BP 2MG	TABLET	2MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM BP 5MG	TABLET	5MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM DESITIN	RECTAL SOLUTION	5MG	DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH	GERMANY
DIAZEPAM INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	5MG/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM INJECTION BP	SOLUTION FOR INJECTION	0,5% W/V	PHOENIX PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM INJECTION BP 5MG/ML	SOLUTION FOR INJECTION	5MG/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM RECTAL TUBES 10MG	RECTAL SOLUTION	4MG/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM

DIAZEPAM RECTAL TUBES 10MG	RECTAL SOLUTION	10MG/ TUBE	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM RECTAL TUBES 2,5MG	RECTAL SOLUTION	2MG/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM RECTAL TUBES 5MG	RECTAL SOLUTION	2MG/ML	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZEPAM RECTAL TUBES 5MG	RECTAL SOLUTION	5MG/TUBE	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIAZOL	SUSPENSION	320MG/5ML	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
DIAZOL	TABLETS	200MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
DIAZOL	TABLETS	400MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
DIBENYLIN CAPSULES 10MG	CAPSULE	10MG	FORLEY LIMITED	UNITED KINGDOM
DICALCI	SOFT CAPSULES	1MCG	KOREA UNITED PHARM. INC.	KOREA REPUBLIC
DICETEL 100MG	FILM-COATED TABLET	100MG	LABORATOIRES SOLVAY PHARMA	FRANCE
DICETEL 50MG	FILM-COATED TABLET	50MG	LABORATOIRES SOLVAY PHARMA	FRANCE
DICLAC 50	ENTERIC-COATED TABLET	50MG	HEXAL AG	GERMANY
DICLO 25 TABLET	ENTERIC-COATED TABLET	25MG	CAMDEN INDUSTRIES (M) SDN. BHD.	MALAYSIA
DICLO-DENK 100 RECTAL	SUPPOSITORIES	100MG	E. DENK OHG	GERMANY
DICLO-DENK 100 RETARD	TABLETS	100MG	E. DENK OHG	GERMANY
DICLO-DENK 50	ENTERIC COATED TABLET	50MG	E. DENK OHG	GERMANY
DICLOFENAC	SUPPOSITORIES	50MG	GLAXO WELLCOME POZ- NAN S.A.	POLAND
DICLOFENAC	SUPPOSITORIES	100MG	GLAXO WELLCOME POZ- NAN S.A.	POLAND
DICLOFENAC GASTRO-RESIS- TANT TABLETS	TABLETS	25MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
DICLOFENAC RETARD-RATIOPH- HARM	PROLONGED RELEASE CAPSULE	100MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC SODIUM	OPHTHALMIC SOLUTION	0,1% W/V	ALCON LABORATORIES INC.	UNITED STATES OF AMERICA
DICLOFENAC SODIUM	ENTERIC COATED TAB- LETS	25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM	ENTERIC COATED TAB- LETS	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM	TABLET	25MG	DEXCEL-PHARMA LIMITED	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM	SOLUTION FOR INJECTION	75MG/3ML	PHARMAMED PARENTE- RALS LTD.	MALTA
DICLOFENAC SODIUM EC TAB- LETS 25MG	GASTRO-RESISTANT TAB- LET	25MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM EC TAB- LETS 25MG	GASTRO-RESISTANT TAB- LET	25MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM TABLETS 25MG	GASTRO-RESISTANT TAB- LET	25MG	SANOFI WINTHROP LIMI- TED T/A STERWIN MEDI- CINES	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SODIUM TABLETS 50MG	TABLET	50MG	SANOFI WINTHROP LIMI- TED T/A STERWIN MEDI- CINES	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SR 100MG	MODIFIED RELEASE TAB- LET	100MG	SANOFI WINTHROP LIMI- TED T/A STERWIN MEDI- CINES	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC SR 75MG	MODIFIED RELEASE TAB- LET	75MG	SANOFI WINTHROP LIMI- TED T/A STERWIN MEDI- CINES	UNITED KINGDOM
DICLOFENAC STADA 100 RETARD	SUSTAINED RELEASE TAB- LETS	100MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC STADA 100 RETARD	SUSTAINED RELEASE TAB- LETS	100MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC STADA 50	FILM COATED TABLETS	50MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY

DICLOFENAC STADA N	INJECTABLE SOLUTION	75MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC-RATIOPHARM 100 ZAPFCHEN	SUPPOSITORY	100MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC-RATIOPHARM 25 TABLETTEN	GASTRO-RESISTANT TABLET	25MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC-RATIOPHARM 50 TABLETTEN	GASTRO-RESISTANT TABLET	50MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DICLOFENAC-RATIOPHARM UNO	SUSTAINED RELEASE TABLET	150MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DICLOGESIC	SUPPOSITORES	50MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LIMITED	JORDAN
DICLOGESIC	EYE DROPS	5MG/5ML	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DICLOGESIC 100 SUPPOSITORIES	SUPPOSITORIES	100MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DICLOGESIC 12.5 SUPPOSITORIES	SUPPOSITORIES	12.5MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DICLOGESIC 25	ENTERIC COATED TABLETS	25MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DICLOMELAN	FILM COATED TABLETS	50MG	LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H.	AUSTRIA
DICLOMELAN	SUPPOSITORY	100MG	LANNACHER HEILMITTEL GMBH	AUSTRIA
DICLOMELAN RETARD	FILM COATED TABLETS	100MG	LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H.	AUSTRIA
DICLORAN SR	FILM COATED TABLET	100MG	LEKAR PHARMA LIMITED	INDIA
DICLORENGEL	GEL	1%W/W	TRIMA ISRAEL PHARMACEUTICAL PRODUCTS LIMITED	ISRAEL
DICLOXIL 250	CAPSULES	250MG	AEGIS LTD	CYPRUS
DICLOXIL 500	CAPSULES	500MG	AEGIS LTD	CYPRUS
DICORTEN	CREAM	0,05%W/W	TRIMA ISRAEL PHARMACEUTICAL PRODUCTS LIMITED	ISRAEL
DICTON COUGH SYRUP	SYRUP	220MG/100ML	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DICTON COUGH CAPSULES	RETARD CAPSULE	30MG	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DICTON COUGH RETARD CAPSULES	RETARD CAPSULES	30MG	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DICTON COUGH SYRUP	SOLUTION	220MG/100ML	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DICYNONE 250	TABLET	250MG	OM PHARMA SA	SWITZERLAND
DICYNONE 500	TABLET	500MG	OM PHARMA SA	SWITZERLAND
DIDRALIN	TABLET	50MG	MEDOCHEMIE LTD	CYPRUS
DIESPOR	POWDER FOR INJECTION	1000MG	BIOMEDICA FOSCAMA INDUSTRIA CHIMICO FARMACEUTICA S.P.A.	ITALY
DIFENAC TABLETS 25MG	TABLET	25MG	DRUG HOUSES OF AUSTRALIA(ASIA) PTE LTD.	SINGAPORE
DIFFERIN	CREAM	0,1%	GALDERMA(UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFFLAM	COUGH LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM ANTI-INFLAMMATORY LOZENGES	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM 5% GEL	GEL	5% W/W	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM ANTI-INFLAMMATORY LOZENGES	LOZENGE	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM BLACKCURRANT S.F. COUGH LOZENGES	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA

DIFFLAM CREAM	CREAM	3% W/W	3M HEALTH CARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFFLAM HONEY AND LEMON SUGAR FREE	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS LIMITED	AUSTRALIA
DIFFLAM LOZENGES RASBERRY SUGAR FREE	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS LIMITED	AUSTRALIA
DIFFLAM MOUTH GEL	GEL	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM ORAL RINSE	GARGLE	0,15% W/V	3M HEALTH CARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFFLAM ORANGE SUGAR FREE	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS LIMITED	AUSTRALIA
DIFFLAM SPRAY 0,15% W/V	OROMUCOSAL SPRAY	0,15% W/V	3M HEALTH CARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFFLAM-C ANTI-INFLAMMATORY ANTISEPTIC	SOLUTION	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFFLAM-C ANTI-INFLAMMATORY ANTISEPTIC	SOLUTION	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DIFLERIX 2.5MG	CAPSULE	2,5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DIFLUCAN	CAPSULE	150MG	PFIZER	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	CAPSULE	200MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	CAPSULE	50MG	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	INTAVENOUS SOLUTION	N/A	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	INTAVENOUS SOLUTION	N/A	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	POWDER FOR ORAL SUSPENS.	50MG/5ML	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIFLUCAN	POWDER FOR ORAL SUSPENS.	N/A	PFIZER LIMITED	UNITED KINGDOM
DIGESTIVO ANTONETTO	TABLETS	N/A	MARCO ANTONETTO S.P.A.	ITALY
DIGESTIVO ANTONETTO	TABLET	N/A	MARCO ANTONETTO S.P.A.	ITALY
DIGIBIND DIGOXIN ANTIBODY (F(AB))	POWDER FOR INJECTION	38MG	THE WELLCOME FOUNDATION LIMITED	UNITED KINGDOM
DIGOXIN	SOLUTION FOR INJECTION	0,5MG/2ML	PHARMAMED PARENTERALS LTD.	MALTA
DIGOXIN INJECTION USP	SOLUTION FOR INJECTION	0,25MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
DIGOXIN TABLETS B.P. 0,25MG	UNCOATED TABLET	0,25MG	MEDICORP TECHNOLOGIES INDIA LTD.	INDIA
DIHYDERGOT	NASAL SPRAY	4MG/ML	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DIHYDROCODEINE	TABLETS	30MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIHYDROCODEINE 30MG	TABLET	30MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIHYDROCODEINE TABLETS 30MG	TABLETS	30MG	GENERICS (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DIHYDROCODEINE TABLETS BP 30MG	TABLETS	30MG	CP PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
DIHYDROCODEINE TABLETS BP 30MG	TABLET	30MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DILAPAN	CAPSULES	150MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
DILAPROST 5MG 30 FILM COATED TABLET	FILM-COATED TABLET	5MG	BIOFARMA ILAC SAN.VE TIC. A.S.	TURKEY
DILATREND	TABLETS	12,5MG	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	GERMANY
DILATREND 25MG	TABLET	25MG	HOFFMANN-LA ROCHE AG	GERMANY
DILATREND 6,25MG	TABLET	6,25MG	HOFFMANN-LA ROCHE AG	GERMANY
DILGARD	TABLET	60MG	CIPLA LTD.	INDIA
DILTIAZEM HCL MODIFIED RELEASE	TABLETS	60MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DILTIAZEM HYDROCHLORIDE TABLETS 60MG	MODIFIED RELEASE TABLET	60MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DILTIAZEM HYDROCHLORIDE TABLETS BP 60MG	TABLETS	60MG	CP PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM

DILTIZEM	TABLET	30 MG	MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A.S.	TURKEY
DILTIZEM	TABLET	60MG	MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A.S.	TURKEY
DILZACARD 60 MG TABLETS	TABLETS	60MG	DAR AL DAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO. LTD.	JORDAN
DIMA 5MG	TABLET	5MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DINDEVAN	TABLET	50MG	GOLDSHIELD GROUP PLC T/A GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS	UNITED KINGDOM
DINEX-100	TABLET	100MG	CIPLA LIMITED	INDIA
DINIKET	SOLUTION FOR INFUSION	10MG	SCHWARZ PHARMA S.P.A.	ITALY
DIOCALM	TABLETS	N/A	SETON PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
DIOCIMEX	TABLETS	100MG	CIMEX AG	SWITZERLAND
DIORALYTE (BLACKCURRANT) POWDER	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	RORER PHARMACEUTICALS LIMITED T/A RPR FAMILY HEALTH DIVISION	UNITED KINGDOM
DIORALYTE NATURAL	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	RORER PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DIORALYTE RELIEF	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	MAY & BAKER LIMITED (T/A RHONE-POULENC RORER)	UNITED KINGDOM
DIORALYTE SACHETS FOR SOLUTION (CITRUS)	POWDER FOR ORAL SOLUTION	N/A	RORER PHARMACEUTICALS LTD. T/A RPR FAMILY HEALTH DIVISION	UNITED KINGDOM
DIOSPER	FILM COATED TABLETS	N/A	KLEVA LIMITED	GREECE
DIOVAN	CAPSULES	80MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DIOVAN	CAPSULES	160MG	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DIOVAN	80MG	FILM COATED TAB	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG	SWITZERLAND
DIOVAN	FILM COATED TABLET	160MG	NOVARTIS PHARMA SCHWIEZ AG	SWITZERLAND
DIOVAN	FILM-COATED TABLETS	160 MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
DIOVAN	FILM-COATED TABLETS	80MG	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - SPAIN	SPAIN
DIOVENOR	FILM-COATED TABLETS	600MG	LABORATOIRES INNOTHERA	FRANCE
DIPALAN 150	CAPSULES	150MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
DIPENTUM	CAPSULES	250MG	PHARMACIA & UPJOHN SVERIGE AB	SWEDEN
DIPENTUM TABLET 500 MG	TABLET	500MG	PHARMACIA SVERIGE AB	SWEDEN
DIPHENHYDRAMINE CO COUGH LINCT. 14MG/5ML	ORAL SOLUTION	N/A	ROSEMONT PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPHENHYDRAMINE CO COUGH LINCTUS	ORAL SOLUTION	14MG/5ML	ROSEMONT PHARMACEUTICALS LTD.	UNITED KINGDOM
DIPHTERIA AND TETANUS VACCINE (ADSORBED)	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPHTERIA AND TETANUS VACCINE ADSORBED	SOLUTION FOR INJECTION	0,5ML/DOSE	SERUM INSTITUTE OF INDIA LTD.	INDIA
DIPHTERIA AND TETANUS VACCINE PEDIATRIC	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	M/S SERUM INSTITUTE OF INDIA	INDIA
DIPHTERIA-TETANUS-PERTUSSIS VACCINE ADS.	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	M/S SERUM INSTITUTE OF INDIA LIMITED	INDIA
DIPHTHERIA-TETANUS-PERTUSSIS VACCINE	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	SERUM INSTITUTE OF INDIA LTD.	INDIA
DIPHTHERIA AND TETANUS VACCINE ADSORBED	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	SERUM INSTITUTE OF INDIA LTD.	INDIA
DIPHTHERIA VACCINE (ADSORBED)	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	EVANS MEDICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPRIVAN	EMULSION FOR INJECTION	1% W/V	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM

DIPRIVAN	EMULSION FOR INJECTION	20MG/ML	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPRIVAN 2%	EMULSION FOR INJECTION	20MG/ML	ZENECA LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPROPHOS/DIPROFOS	SOLUTION FOR INJECTION	N/A	SCHERING-PLOUGH S.A.	BELGIUM
DIPROSALIC	OINTMENT	N/A	SCHERING-PLOUGH NV/SA	BELGIUM
DIPROSALIC	LOTION	N/A	SCHERING-PLOUGH S.A.	BELGIUM
DIPROSONE	CREAM	0,64MG/G	SCHERING-PLOUGH NV/SA	BELGIUM
DIPROSONE	OINTMENT	0,64MG/G	SCHERING-PLOUGH NV/SA	BELGIUM
DIPROSONE	LOTION	0,64MG/G	SCHERING-PLOUGH NV/SA	BELGIUM
DIPYRIDAMOLE	TABLETS	25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPYRIDAMOLE	TABLETS	100MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DIPYRIDAMOLE	COATED TABLET	100MG	GENERICS(UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DISFLATYL DROPS	ORAL EMULSION	40MG/ML	SOLCO BASLE LTD.	SWITZERLAND
DISFLATYL TABLETS	CHEWABLE TABLETS	40MG	SOLCO BASLE LTD.	SWITZERLAND
DISIPAL	TABLETS	50MG	YAMANOUCI PHARMA B.V.	NETHERLANDS
DISOPHROL	SUSTAINED-ACTION TABLETS	N/A	SCHERING-PLOUGH CORPORATION	UNITED STATES OF AMERICA
DISOPYRAMIDE PHOSPHATE CAPSULES BP 100MG	CAPSULE	100MG	GENERICS [UK] LIMITED	UNITED KINGDOM
D-ISO-RATIOPHARM	SACHET	N/A	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DISPERSIBLE ASPIRIN	TABLET	75MG	SUSSEX PHARMACEUTICAL LIMITED	UNITED KINGDOM
DISPRIN TABLETS	TABLET	300MG	RECKITT & COLMAN PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
DISPROL PARACETAMOL SUSPENSION	SUSPENSION	120MG/5ML	RECKITT & COLMAN PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
DISPROL SOLUBLE PARACETAMOL TABLETS	TABLET	120MG	RECKITT & COLMAN PRODUCTS LIMITED	UNITED KINGDOM
DISTALGESIC TABLETS	COATED TABLET	N/A	ELI LILLY & COMPANY LIMITED	UNITED KINGDOM
DISTILLED WITCH HAZEL BPC 1973	TOPICAL SOLUTION	100% V/V	BELL SONS & CO (DRUGGISTS) LIMITED	UNITED KINGDOM
DITROPAN	SCORED TABLET	5MG	LABORATOIRES SYNTHELABO	FRANCE
DITROPAN ELIXIR 2,5MG/5ML	SYRUP	2,5MG/5ML	LOREX SYNTHELABO UK & IRELAND LIMITED	UNITED KINGDOM
DITROPAN XL	MODIFIED RELEASE TABLETS	15MG	SANOFI WINTHROP LTD. T/A SANOFI SYNTHELABO	UNITED KINGDOM
DITROPAN XL	MODIFIED RELEASE TABLETS	5MG	SANOFI WINTHROP LIMITED T/A SANOFI SYNTHELABO	UNITED KINGDOM
DITROPAN XL	MODIFIED RELEASE TABLETS	10MG	SANOFI WINTHROP LTD. T/A SANOFI SYNTHELABO	UNITED KINGDOM
DIUMIDE-K CONTINUS TABLETS	MODIFIED RELEASE TABLETS	N/A	NAPP LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DIUREMID 20MG INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	20MG	HOVID SDN BHD.	MALAYSIA
DIVIDOL	TABLETS	10MG	REMEDICA LTD.	CYPRUS
DIVIR-100	TABLETS	100MG	CIPLA LIMITED	INDIA
DNCG STADA AUGENTROPFEN	SOLUTION	20MG/ML	STADAPHARM GMBH	GERMANY
DOBUJECT 50MG/ML	CONC. FOR PARENT. INFUS.	50MG/ML	LEIRAS OY	FINLAND
DOBUTAMINE INJECTION	SOLUTION FOR INJECTION	12,5MG/ML	ABBOTT LABORATORIES	UNITED STATES OF AMERICA
DOBUTREX LIQUID CONC FOR INF	CONC. FOR INF.	250MG/VIAL	LILLY DEUTSCHLAND GMBH	GERMANY
DOBUTREX SOLUTION	CONCENTRATE FOR INFUSION	250MG/20ML	LILLY DEUTSCHLAND GMBH	GERMANY
DOCUSATE CALCIUM CAP 240MG	CAPSULE	240MG	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA

DOCUSATE SOD CAP 100MG	CAPSULE	100MG	TARO PHARMACEUTICALS INC.	CANADA
DOGMATIL 200MG	TABLET	200MG	LABORATOIRES SYNTHÉ-LABO	FRANCE
DOGMATIL 50MG	CAPSULE	50MG	LABORATOIRES SYNTHÉ-LABO	FRANCE
DOLAL	LINIMENT	N/A	LABORATOIRES BIOCOCODEX	FRANCE
DOLGIT 600	SUGAR COATED TABLETS	600MG	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DOLGIT CREAM	CREAM	5G/100G	DOLORGIET GMBH & CO. KG	GERMANY
DOLGIT CREAM	CREAM	5G/100G	DOLORGEIT GMBH & COKG	GERMANY
DOLOBENE	GEL	N/A	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
DOLOBID 250MG	TABLET	250MG	MERCK SHARP & DOHME B.V.	NETHERLANDS
DOLOFEN-500	LACTAB	500MG	MEPHA PHARMA AG	SWITZERLAND
DOLO-GESIC	FILM COATED TABLET	50MG	ALFARES PHARMACEUTICALS	SYRIA
DOLO-GESIC, FILM-COATED TABLET	FILM-COATED TABLET	50MG	ALFARES PHARMACEUTICALS	SYRIA
DOLVAN TABLETS	TABLETS	N/A	NORMA CHEMICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DOMAR	CAPSULE	5MG	POLIPHARM CO. LTD.	THAILAND
DONA	CAPSULE	250MG	ROTTAPHARM S.R.L.	ITALY
DONORMYL 15MG	SCORED FILM-COATED TABLET	15MG	LABORATOIRES OBERLIN	FRANCE
DONORMYL 15MG	SCORED EFF. TABLETS	15MG	LABORATOIRES OBERLIN	FRANCE
DOPAMET 250MG	TABLET	250MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DOPAMINE 200 PIERRE FABRE 200MG/5ML	INJ. SOL. FOR INFUSION	200MG/5ML	PIERRE FABRE MEDICAMENT	FRANCE
DOPAMINE 50 PIERRE FABRE 50MG/10ML	INJECT. SOL. FOR INFUSION	50MG/10ML	PIERRE FABRE MEDICAMENT	FRANCE
DOPAMINE CONC. SELECTAJET	SOLUTION FOR INJECTION	40MG/ML	INTERNATIONAL MEDICATION SYSTEMS LTD.	UNITED KINGDOM
DOPATAB M250	TABLET	250MG	HOVID SDN BHD.	MALAYSIA
DOPEGYT	TABLETS	250MG	EGIS PHARMACEUTICALS LTD.	HUNGARY
DOPERGIN	TABLET	0,2MG	LABORATOIRE SCHERING	FRANCE
DOPERGIN	TABLETS	0,2MG	SCHERING	PAKISTAN
DORMICUM	FILM-COATED TABLET	7,5MG	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
DORMICUM	AMPOULE	5MG/5ML	ROCHE PHARMA (SCHWEIZ) AG	SWITZERLAND
DORMONOCT	TABLET	1MG	HOECHST MARION ROUSSEL LIMITED	UNITED KINGDOM
DORYX 100	CAPSULE	100MG	FAULDING PHARMACEUTICALS	AUSTRALIA
DORYX 50	CAPSULE	50MG	FAULDING PHARMACEUTICALS	AUSTRALIA
DOSTINEX	TABLETS	0,5MG	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
DOSTINEX	TABLETS	0,5MG	PHARMACIA & UPJOHN S.P.A.	ITALY
DOTHIEPIN	CAPSULES	25MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DOTHIEPIN	TABLETS	75MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DOXAT 100	TABLETS F.C.	100MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DOXAT 100	CAPSULE	100MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DOXAT 50	TABLETS F.C.	50MG	AEGIS LTD.	CYPRUS
DOXEPIN HDROCHLORIDE	CAPSULES	25MG	DANBURY PHARMACAL INC.	UNITED STATES OF AMERICA
DOXIBIOTIC	CAPSULES	100MG	CTS CHEMICAL INDUSTRIES LTD.	ISRAEL

DOXIBIOTIC	CAPSULES	100MG	CTS CHEMICAL INDUSTRIES	ISRAEL
DOXIPROCT	OINTMENT	N/A	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIPROCT	SUPPOSITORY	N/A	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIPROCT PLUS	OINMENT	N/A	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIPROCT PLUS	SUPPOSITORY	N/A	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIUM	TABLET	250MG	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIUM 500	CAPSULE	500MG	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXIVENIL	GEL	N/A	LABORATOIRES OM S.A.	SWITZERLAND
DOXOLEM (WITHOUT METHYL-PARABEN)	POWDER FOR INJECTION	50MG/10ML	LEMERY, S.A. DE C.V.	MEXICO
DOXORUBICIN HCL FOR INJ. USP LYOPHILISED	LYOPHILISED CAKE FOR INJ.	10MG	M/S SERUM INSTITUTE OF INDIA LIMITED	INDIA
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE INJ. VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	10MG/5ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE INJECTION VIAL	SOLUTION FOR INJECTION	50MG/25ML	F.H. FAULDING & CO. LTD. (T/A DAVID BULL LABS)	AUSTRALIA
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE INJ LYOPHILISED	LYOPHILISED CAKE FOR INJ.	50MG	M/S SERUM INSTITUTE OF INDIA LIMITED	INDIA
DOXYCYCLIN STADA 100	FILM COATED TABLETS	100MG	STADAPHARM GMBH	GERMANY
DOXYCYCLINE	CAPSULES	50MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DOXYCYCLINE	CAPSULES	100MG	NORTON HEALTHCARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DOXYCYCLINE	TABLETS	100MG	PHARMAMED LTD.	MALTA
DOXYDAR 100	CAPSULES	100MG	DAR AL SAWA DEVELOPMENT AND INVESTMENT CO LTD.	JORDAN
DOXYHEXAL	CAPSULE	100MG	HEXAL AG	GERMANY
DOXYHEXAL 200	CAPSULE	200MG	HEXAL AG	GERMANY
DOXYHEXAL TABS	TABLET	100MG	HEXAL AG	GERMANY
DOXYLIN	TABLET	50MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
DOXYLIN 100	TABLET	100MG	ALPHAPHARM PTY LIMITED	AUSTRALIA
DOXYN	CAPSULES	100MG	ATCO LABORATORIES (PVT) LTD.	PAKISTAN
DRAMAMINE	TABLETS	50MG	MONSANTO PLC T/A SEARLE	UNITED KINGDOM
DRAPOLENE	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME GROUP	POLAND
DRAPOLENE CREAM	CREAM	N/A	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	UNITED KINGDOM
DRICLOR	TOPICAL SOLUTION	20% W/W	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DRIED FACTOR VIII FRACTION, TYPE 8Y	POWDER FOR INJECTION	N/A	BPL, BIO PRODUCTS LABORATORY	UNITED KINGDOM
DRIN	TABLETS	N/A	ALFA WASSERMANN S.P.A.	ITALY
DRIPTANE 5MG	SCORED TABLET	5MG	LABORATOIRES DEBAT	FRANCE
DRISTAN	NASALSPRAY	0,05% W/W	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
DRISTAN DECONGESTANT	TABLETS	N/A	WHITEHALL LABORATORIES LTD.	UNITED KINGDOM
DROPSTAR TG	EYE DROPS	N/A	FARMIGEA S.P.A.	ITALY
DROPTIMOL	OPHTHALMIC DROPS	0,5% W/V	FARMIGEA S.P.A.	ITALY
DROPTIMOL	OPHTHALMIC DROPS	0,25% W/V	FARMIGEA S.P.A.	ITALY
D-STOP-RATIOPHARM	FILM COATED TABLET	2MG	RATIOPHARM GMBH	GERMANY
DUAL LAX EXTRA STRONG TABLETS	COATED TABLETS	N/A	G R LANE HEALTH PRODUCTS LTD.	UNITED KINGDOM
DUAL LAX NORMAL TABLETS	COATED TABLET	N/A	G R LANE HEALTH PRODUCTS LTD.	UNITED KINGDOM
DUBAM CREAM	CREAM	N/A	NORMA CHEMICALS LIMITED	UNITED KINGDOM

DUBAM SPRAY	AEROSOL SPRAY	N/A	NORMA CHEMICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DUINUM 50MG	TABLET	50MG	MEDOCHEMIE LTD.	CYPRUS
DUKORAL	ORAL LIQ & EFF. GRANULES	N/A	SBL VACCIN AB	SWEDEN
DULCOLAX	S.C. TABLETS	5MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
DULCOLAX	SUPPOSITORY	5MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
DULCOLAX	SUPPOSITORY	10MG	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG	GERMANY
DULCOLAX	TABLET	5MG	BOEHRINGER INGELHEIM	PAKISTAN
DULCOLAX	ENTERIC COATED TABLET	5MG	BOEHRINGER-INGELHEIM	PAKISTAN
DUOFILM	TOPICAL SOLUTION	N/A	STIEFEL LABORATORIES (UK) LIMITED	UNITED KINGDOM
DUOGAS	EFFERVESCENT GRANULES	N/A	BRACCO S.P.A	ITALY
DUPHALAC	SYRUP	667G/L	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
DUPHALAC DRY	POWDER	>=95% W/W	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
DUPHASTON	TABLET	10MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
DUPHASTON	FILM-COATED TABLET	10MG	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
DURACEF	SUSPENSION	5% W/V	BRISTOL-MYERS SQUIBB S.P.A	ITALY
DURACEF	CAPSULES	500MG	BRISTOL-MYERS SQUIBB HOLDINGS LTD	ITALY
DURACEF	POWDER FOR ORAL SUSP.	500MG/5ML (10%)	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A.	ITALY
DURACEF	SUSPENSION	5%(250MG/5ML)	BRISTOL MYERS SQUIBB S.P.A.	ITALY
DURACEF SUSPENSION 250MG/5ML	POWDER FOR ORAL SUSPENSIO	250MG/5ML	BRISTOL-MYERS SQUIBB HOLDINGS LTD.	UNITED KINGDOM
DURAKINASE INJECTION	POWDER FOR INJECTION	750000 UI	DONG KOOK PHARM. CO. LTD.	KOREA REPUBLIC
DURAKINASE INJECTION	POWDER FOR INJECTION	1500000 IU	DONG KOOK PHARM. CO. LTD.	KOREA REPUBLIC
DUR-ELIX PLUS	ORAL LIQUID	N/A	3M PHARMACEUTICALS LIMITED	AUSTRALIA
DUROAMINE CAPSULES 30MG	MODIFIED RELEASE CAPSULES	30MG	3M HEALTH CARE LIMITED	UNITED KINGDOM
DUROGESIC 25MCG/H	PATCH	25MCG/H	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DUROGESIC TTS 100MCG/H	PATCH	100MCG/H	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DUROGESIC TTS 50MCG/H	PATCH	50MCG/H	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DUROGESIC TTS 75MCG/H	PATCH	75MCG/H	JANSSEN-CILAG N.V.	BELGIUM
DURO-TUSS COUGH LOZENGES	LOZENGE	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS COUGH LOZENGES	LOZENGES	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS DECONGESTANT	ORAL LIQUID	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS EXPECTORANT	ORAL LIQUID	N/A	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS FORTE	ORAL LIQUID	3MG/ML	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS MUCOLYTIC COUGH LIQUID	ORAL LIQUID	0,8MG/ML	3M PHARMACEUTICALS LIMITED	AUSTRALIA
DURO-TUSS REGULAR	ORAL LIQUID	1MG/ML	3M PHARMACEUTICALS PTY LTD.	AUSTRALIA
DURO-TUSS SINUS	ORAL LIQUID	N/A	AUST R 54130	AUSTRALIA
DUSPATALIN LIQUID	SUSPENSION	10MG/ML	SOLVAY PHARMACEUTICALS B.V.	NETHERLANDS
DUXIL	COATED TABLET	N/A	LES LABORATOIRES SERVIER	FRANCE

DUXIL	ORAL SUSPENSION	N/A	LES LABORATOIRES SER-VIER	FRANCE
DUXIMA	IM VIAL	1G	ECOBIFARMACEUTICI S.A.S	ITALY
DYAZIDE TABLETS	TABLET	N/A	SMITHKLINE & FRENCH LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DYCLOMAX 100MG	DELAYED RELEASE TABLET	100MG	SMITHKLINE BEECHAM PHARMA GMBH	GERMANY
DYCLOMAX 100MG	SUPPOSITORY	100MG	SMITHKLINE BEECHAM PHARMA GMBH	GERMANY
DYCLOMAX 50MG	ENTERIC COATED TABLET	50MG	SMITHKLINE BEECHAM PHARMA GMBH	GERMANY
DYCLOMAX 75MG/3ML	SOLUTION FOR INJECTION	75MG/3ML	SMITHKLINE BEECHAM PHARMA GMBH	GERMANY
DYNASTAT	POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION	20MG	PHARMACIA EUROPE EEIG	EUROPEAN COMMUNITY
DYNASTAT	POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION	40MG	PHARMACIA EUROPE EEIG	EUROPEAN COMMUNITY
DYSPAMET SUSPENSION	ORAL SUSPENSION	4%W/V	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LIMITED	UNITED KINGDOM
DYSPAMET SUSPENSION 200MG/5ML	ORAL SUSPENSION	200MG/5ML	SMITHKLINE & FRENCH LABORATORIES LIMITED	UNITED KINGDOM
DYSPORT INJECTION	POWDER FOR INJECTION	500 UNITS	IPSEN LIMITED	UNITED KINGDOM

Dokumentu publikācija seko
— ES 12. burtnīcā

"Latvijas Vēstneša" valsts normatīvo tiesību aktu periodiskais laidieni "Latvijas Vēstnesis. Dokumenti".
Sērija "Eiropas Savienības dokumenti". Tālrunis saziņai, uzziņām — 7298833.

"Latvijas Vēstneša" normatīvo aktu virsredaktore: Ausma Aldermane; par sēriju atbildīgā redaktore: Agija Kalme.
Datormaketējums: Uldis Ervalds. Korektūra: Ināra Volkova **Laikraksta "Latvijas Vēstnesis" abonentiem — par brīvu.**
Mazumtirdzniecība — "LV" Klientu centrā, Bruņinieku ielā 36 (pagrabstāvā).

Bezpeļņas organizācija valsts sabiedrība ar ierobežotu atbildību "Latvijas Vēstnesis" * Latvijas Republikas oficiālais laikraksts "Latvijas Vēstnesis" — The official newspaper of the Republic of Latvia "Latvijas Vēstnesis" ("The Latvian Herald") * Reģistrācijas apliecības Nr.1104 * Redakcijas adrese: LV-1011, Rīga, Bruņinieku iela 36-2 (36-2, Bruninieku Str., Riga, LV-1011, Latvia) * Redakcijas datorsalikums, Valsts zemes dienesta poligrāfijas nodaļas "Latvijas karte" iespiedums * Abonēšanas indekss — 1027.