



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

23 Απριλίου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1668

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLIRID.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ABACAVIR+LAMIVUDINE/VALE.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ANTITOSS.
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AZITHRIN.
- 5 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BINOZYT.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CROMO-POS.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DERMESTRIL.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESCITALOPRAM/ACTAVIS.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FARBOVIL.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENPAIN.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Duck Extra Power Pine.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EUVASCOR.
- 13 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν LiquidSense Sanitizer.
- 14 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος REXAZON.
- 15 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SCHOLLMED® FUNGAL NAIL.
- 16 Κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TACROLIMUS/PIERRE FABRE.
- 17 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RESATA NEB.
- 18 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PIOGLITAZONE/SANDOZ.

- 19 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAMOR.
- 20 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OMEPRAZOLE/TEVA PHARMA.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLIRID.

Με την υπ' αρ. 45437/02-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥ-Γ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος GLIRID. Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 3MG/TAB και 4MG/TAB. Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA. Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ABACAVIR+LAMIVUDINE/VALE

Με την υπ' αρ. 20138/16/11-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ABACAVIR+LAMIVUDINE/VALE.

Δραστική ουσία: ABACAVIR SULFATE+LAMIVUDINE
Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ (600+300)MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: VALE PHARMACEUTICALS LTD, CO. TIPPERARY, IRELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VALE PHARMACEUTICALS LTD, CO. TIPPERARY, IRELAND.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ANTITOSS.

Με την υπ' αρ. 41964/4-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ANTITOSS.

Μορφή: ΣΙΡΟΠΙ 3,9MG/5ML, 7.5MG/5ML ΚΑΙ ΠΟΣΙΜΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 4.6MG/ML

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AZITHRIN.

Με την υπ' αρ. 50733/16-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος AZITHRIN.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ΑΒΕΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ΑΒΕΕ.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BINOZYT.

Με την υπ' αρ. 45435/02-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος BINOZYT

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 250MG/TAB και 500MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CROMO-POS.

Με την υπ' αρ. 50433/16-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος CROMO-POS.

Μορφή: Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα 2%, Ρινικό εκνέφωμα, διάλυμα 2%

Δικαιούχος σήματος: URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, GERMANY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΕΞ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DERMESTRIL.

Με την υπ' αρ. 54922/29-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DERMESTRIL.

Μορφή: ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 25MCG/24HRS, 50MCG/24HRS και 100MCG/24HRS

Δικαιούχος σήματος: ROTTAPHARM LTD, IRELAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MEDA PHARMA GMBH & CO. KG, GERMANY

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Ανάκληση αδείας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESCITALOPRAM/ACTAVIS.

Με την υπ' αρ. 42684/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ESCITALOPRAM/ACTAVIS.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB και 15MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: ALCHEMIA LIMITED, U.K.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ACTAVIS GROUP PTC EHF., ICELAND

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FARBOVIL.

Με την υπ' αρ. 41380/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FARBOVIL.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 200MG/CAP και ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 100MG/2ML AMP

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENPAIN.

Με την υπ' αρ. 45433/02-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FENPAIN.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΜΑΛΑΚΟ 400MG/CAP
Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA
Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Duck Extra Power Pine.

Με την υπ' αρ. 49530/17/24-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 υπουργικής απόφασης (Β' 961), η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Duck Extra Power Pine.

Μορφή: Γέλη
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: S.C. Johnson Hellas Ltd.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EUVASCOR.

Με την υπ' αρ. 92982/16, 92981/16, 92980/16, 92978/16, 92979/16, 42913/14-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EUVASCOR.

Δραστική ουσία: Atorvastatin Calcium Trihydrate + Perindopril Arginine

Μορφή: ΣΚΛΗΡΟ ΚΑΨΑΚΙΟ, (10 + 5)MG/CAP, (20 + 5) MG/CAP, (10 + 5) MG/CAP, (10 + 10) MG/CAP, (20 + 10) MG/CAP, (40 + 10) MG/CAP

Δικαιούχος σήματος: BIOFARMA FRANCE
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Ε.Π.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν LiquidSense Sanitizer.

Με την υπ' αρ. 81629/16/23-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 υπουργικής απόφασης (Β' 961) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν LiquidSense Sanitizer.

Μορφή: Υγρό
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KAY BVBA, Belgium.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος REXAZON.

Με τις υπ' αρ. 45792, 45793 και 45794/10-5-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν REXAZON.

Δραστική ουσία: DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE

Μορφή: Διαλυτό δισκίο 2mg/TAB, 4mg/TAB, 8mg/TAB
Δικαιούχος σήματος: RAFARM A.E.B.E.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: RAFARM A.E.B.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SCHOLLMED® FUNGAL NAIL.

Με την υπ' αρ. 88816/16/10-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν SCHOLLMED® FUNGAL NAIL.

Δραστική ουσία: Amorolfine hydrochloride

Μορφή: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΒΕΡΝΙΚΙ ΝΥΧΙΩΝ

Δικαιούχος σήματος: LRC PRODUCTS LIMITED, UNITED KINGDOM

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PEKIT ΜΠΕΝΚΙΖΕΡ ΕΛΛΑΣ ΧΗΜΙΚΑ ΑΒΕΕ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TACROLIMUS/PIERRE FABRE.

Με την υπ' αρ. 77325/17/17-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TACROLIMUS/PIERRE FABRE.

Δραστική ουσία: TACROLIMUS MONOHYDRATE

Μορφή: ΑΛΟΙΦΗ 0.1% W/W

Δικαιούχος σήματος: PIERRE FABRE S.A., FRANCE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PIERRE FABRE HELLAS AE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(17)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RESATA NEB.

Με την υπ' αρ. 53619/25-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος RESATA NEB.

Μορφή: ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΜΕ ΕΚΝΕΦΩΤΗ 0,25MG/ML ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΜΕ ΕΚΝΕΦΩΤΗ 0,5MG/ML

Δικαιούχος σήματος: ALICE LOREN CO. LTD, ENGLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: RAFARM A.E.B.E.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(18)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PIOGLITAZONE/SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 45432/02-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PIOGLITAZONE/SANDOZ.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 15MG/TAB, 30MG/TAB και 45MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(19)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAMOR.

Με την υπ' αρ. 48898/14-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAMOR.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 45mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ABEE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ABEE

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(20)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OMEPRAZOLE/TEVA PHARMA.

Με την υπ' αρ. 50725/17-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος OMEPRAZOLE/TEVA PHARMA.

Μορφή: Γαστροανθεκτικό καψάκιο, σκληρό 10mg/CAP, 40mg/CAP

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., HAARLEM, THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., HAARLEM, THE NETHERLANDS

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ