



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

26 Απριλίου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1699

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LEBILON.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LAMOT.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EZETIMIBE + SIMVASTATIN/TEVA.
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LETROZOLE/SPECIFAR.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος KANILAD.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GRANISETRON/TEVA.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUDARABINE/ACTAVIS.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SILDENAFIL/IBSA.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROFERON-A.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LYCIS.
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PEMETREXED/ACTAVIS.
- 12 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MENJUGATE KAI MENJUGATE® KIT.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PERONTEN.
- 14 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν PURELL SURFACE SANITISING SPRAY.
- 15 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RISPERASCOL.
- 16 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AIRSUS.
- 17 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTAR.
- 18 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TRAVOPROST + TIMOLOL/PHARMASWISS.

19 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VASEXTEN.

20 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού φυτικής προελεύσης VITIS VINIFERA EXTRACT/YEW PHARMA.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LEBILON.

Με την υπ' αρ. 41378/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LEBILON.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB ΚΑΙ 10MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: PHARMATEN ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHARMATEN ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Διότι : Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LAMOT.

Με την υπ' αρ. 50731/16-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LAMOT.

Μορφή: Δισκίο 25mg/TAB, 50mg/TAB, 100mg/TAB, 200mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ALETPHARMACEUTICALS ABEE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALETPHARMACEUTICALS ABEE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EZETIMIBE + SIMVASTATIN/TEVA.

Με την υπ' αρ. 50729/16-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος EZETIMIBE + SIMVASTATIN/TEVA.

Μορφή: Δισκίο (10+10)mg/TAB, (10+20)mg/TAB, (10+40)mg/TAB.

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

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

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LETROZOLE/SPECIFAR.

Με την υπ' αρ. 42680/4-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LETROZOLE/SPECIFAR.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 2,5MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ABEE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ABEE.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος KANILAD.

Με τις υπ' αρ. 67199/16, 67197/16, 67196/16, 67195/16/18-5-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν KANILAD.

Δραστική ουσία: LACOSAMIDE.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 50MG/TAB, 100MG/TAB, 150MG/TAB ΚΑΙ 200MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: MEDOCHEMIE LTD, ΚΥΠΡΟΣ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MEDOCHEMIE HELLAS ΑΕ ΠΑΡΑΣ. ΚΑΙ ΕΜΠΟΡ.ΦΑΡΜ. ΚΑΙ Φ/ΚΩΝ ΠΡ.Δ.Τ. MEDOCHEMIE HELLAS Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GRANISETRON/TEVA.

Με την υπ' αρ. 50727/17-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος GRANISETRON/TEVA.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 1mg/1ML, 3mg/3ML.

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

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

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUDARABINE/ACTAVIS.

Με την υπ' αρ. 42686/4-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FLUDARABINE/ACTAVIS.

Μορφή: ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΕΣΙΜΟΥ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ Ή ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 25MG/ML.

Δικαιούχος σήματος: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SILDENAFIL/IBSA.

Με την υπ' αρ. 38888/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SILDENAFIL/IBSA.

Μορφή: ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΑΣΠΕΙΡΟΜΕΝΟ ΣΤΟ ΣΤΟΜΑ 25MG/FILM, 50MG/FILM, 75MG/FILM ΚΑΙ 100 MG/FILM.

Δικαιούχος σήματος: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, ITALY.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROFERON-A.

Με την υπ' αρ.: 36059/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ROFERON-A.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 3ΜΙΛ/0,5ΜΛ ΡΕ.ΣΥΡ.

Δικαιούχος σήματος: F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, BASLE SWITZERLAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS A.E.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LYCIS.

Με την υπ' αρ.: 49354/15-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LYCIS.

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα 500mg/5ML, 800mg/5ML.

Δικαιούχος σήματος: DOCU-MED LIMITED, CYPRUS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DOCU-MED LIMITED, CYPRUS

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PEMETREXED/ACTAVIS.

Με την υπ' αρ.: 42685/4-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PEMETREXED/ACTAVIS.

Μορφή: ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΥΚΝΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 100MG/VIAL, 500MG/VIAL ΚΑΙ 1000MG/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ACTAVIS GROUP PTC EHF, ICELAND.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MENJUGATE ΚΑΙ MENJUGATE® KIT.

Με την υπ' αρ. 51642/25-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MENJUGATE ΚΑΙ MENJUGATE® KIT.

Μορφή: Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα 10mcg/0.5ml (DOSE).

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα.

Δικαιούχος σήματος: GLAXOSMITHKLINE VACCINES S.R.L., SIENA, ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE VACCINES S.R.L., SIENA, ITALY.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PERONTEN.

Με την υπ' αρ. 45387/3-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PERONTEN.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 600MG/TAB ΚΑΙ 800MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν PURELL SURFACE SANITISING SPRAY.

Με την υπ' αρ. 70852/16/22-5-2018 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 PURELL SURFACE SANITISING SPRAY.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Gojo Industries - Europe Ltd, UK.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RISPERASCOL.

Με την υπ' αρ.: 48899/15-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος RISPERASCOL.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 2mg/TAB, 6mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ABEE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ABEE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AIRSUS.

Με τις υπ' αρ.: 30277/15, 30278/15, 30279/15/14-5-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν AIRSUS.

Δραστικές ουσίες: Salmeterol xinafoate + Fluticasone propionate.

Μορφή: ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΥΠΟ ΠΙΕΣΗ (ΣΕ ΔΟΣΕΙΣ).

Δικαιούχος σήματος: GENETIC SPA, CASTEL SAN GIORGIO (SA), ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GENETIC SPA, CASTEL SAN GIORGIO (SA), ITALY.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(17)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIXTAR.

Με την υπ' αρ. 55105/29-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος TIXTAR.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 550MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALFA WASSERMANN SPA, ALANNO, ITALY.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TRAVOPROST + TIMOLOL/ PHARMASWISS.

Με την υπ' αρ. 72180/16/15-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TRAVOPROST + TIMOLOL/ PHARMASWISS.

Δραστική ουσία: TRAVOPROST + TIMOLOL MALEATE.

Μορφή: Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα 40 mcg + 5MG/ML.

Δικαιούχος σήματος: VALEANT IPM SP.Z.O.O., POLAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHARMASWISS CESKA REPUBLIKA S.R.O., CZECH REPUBLIC.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(19)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VASEXTEN.

Με την υπ' αρ.: 52255/14-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος VASEXTEN.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 10MG/CAP ΚΑΙ 20MG/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., LEIDEN, NETHERLANDS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ASTELLAS PHARMA-CEUTICALS AEBE.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(20)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού φυτικής προελεύσεως VITIS VINIFERA EXTRACT/ YEW PHARMA.

Με την υπ' αρ. 45540/2-5-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της υπό στοιχεία Υ6α/14290/93 κοινής υπουργικής απόφασης οι των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), κοινής υπουργικής απόφασης η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προελεύσεως VITIS VINIFERA EXTRACT/YEW PHARMA.

Μορφή: ΚΟΚΚΙΑ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 360MG/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH, FRIEDRICHSDORF.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH, FRIEDRICHSDORF.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη ΔΔΥΕΠ

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ