



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

13 Μαΐου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1913

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NITROGLICERINA/MEDLINE.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VARISTREN.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CANISHIELD.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROPIVACAINE/ReadyfusOR.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευτικού προϊόντος TETROFOSMIN/ROTOP.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BUFFERIN.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZIAC.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος STILAMIN.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FUCICORT.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESCITALOPRAM/CIPLA.
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EFAXIN XR.
- 12 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DERMESTRIL SEPTEM.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEGACALCIUM-D.
- 14 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SOLVAPRENT.
- 15 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TESTIM.
- 16 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RESOFERON.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NITROGLICERINA/MEDLINE.

Με τις υπ' αρ. 67200/15/29-11-2018, 67197/15/29-11-2018 και 67196/15/29-11-2018 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν NITROGLICERINA/MEDLINE.

Δραστική ουσία: GLYCERYL TRINITRATE

Μορφή: 1. ΠΥΚΝΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 5MG/1.5ML, 2. ΠΥΚΝΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 50MG/50ML

3. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ 0.3MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: MED LINE ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΩΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. MED LINE ΕΠΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MED LINE ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΩΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. MED LINE ΕΠΕ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VARISTREN.

Με την υπ' αρ. 68804/17/29-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν VARISTREN.

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

Δικαιούχος σήματος: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥ-
ΤΙΚΗ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CANISHIELD.

Με την υπ' αρ. 52786/17/01-11-2018 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης υπ'
αρ. 282371/2006 (Β' 731), άδεια κυκλοφορίας στο κτη-
νιατρικό φαρμακευτικό προϊόν CANISHIELD.

Δραστική ουσία: DELTAMETHRIN

Δικαιούχος σήματος: BEAPHAR B.V., RAALTE-8101 BX,
THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BEAPHAR B.V., RAAL-
TE-8101 BX, THE NETHERLANDS

Μορφή: ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΠΕΡΙΛΑΙΜΙΟ 1.04 G/COLLAR.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROPIVACAINE/ReadyfusOR.

Με την υπ' αρ. 21149/15/19-11-2018 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό
στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), άδεια κυκλο-
φορίας στο φαρμακευτικό προϊόν

ROPIVACAINE/ReadyfusOR

Δραστική ουσία: ROPIVACAINE HYDROCHLORIDE
MONOHYDRATE

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ ΣΕ ΣΥΣΤΗΜΑ ΧΟΡΗ-
ΓΗΣΗΣ 2MG/ML

Δικαιούχος σήματος: BIOQ PHARMA INCORPORATED,
USA

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIOQ PHARMA LIMITED,
UNITED KINGDOM

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ραδιοφαρμακευ- τικού προϊόντος TETROFOSMIN/ROTOP.

Με την υπ' αρ. 28481/29-11-2018 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των δι-
ατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία
ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), άδεια κυκλοφορίας
στο ραδιοφαρμακευτικό προϊόν TETROFOSMIN/ROTOP.

Μορφή: ΤΥΠΟΠΟΙΗΜΕΝΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΓΙΑ ΡΑΔΙΟΦΑΡ-
ΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ 0.23MG/VIAL (KIT)

Δικαιούχος: ROTOP PHARMAKA GMBH, DRESDEN,
GERMANY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ROTOP PHARMAKA
GMBH, DRESDEN, GERMANY.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BUFFERIN.

Με την υπ' αρ. 110415/23-11-2018 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των δι-
ατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία
ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας
του φαρμακευτικού προϊόντος BUFFERIN.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 500MG/TAB και 324MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE
ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΥΓΕΙΑΣ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ
ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. GSK CH ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Λόγος: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZIAC.

Με την υπ' αρ.: 117194/28-11-2018 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των δι-
ατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία
ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας
του φαρμακευτικού προϊόντος ZIAC.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
(2,5+6,25)MG/TAB, (5+6,25)MG/TAB και (10+6,25)MG/
TAB

Δικαιούχος σήματος: THESPIΣ PHARMACEUTICAL
LIMITED, CYPRUS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Λόγος: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος STILAMIN.**

Με την υπ' αρ.: 107943/22-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος STILAMIN.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΛΥΟΦΙΛΟ 3MG/AMP

Δικαιούχος σήματος: MERCK SERONO SPA, ROME, ITALY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MERCK A.E.

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος FUCICORT.**

Με την υπ' αρ. 111683/28-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FUCICORT.

Μορφή: ΚΡΕΜΑ 2%+0,1% (W/W)

Δικαιούχος σήματος: LEO PHARMA A/S, DENMARK

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LEO ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. LEO ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΛΛΑΣ ΑΕ και LEO PHARMACEUTICAL HELLAS SA

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ESCITALOPRAM/CIPLA.**

Με την υπ' αρ. 101601/28-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ESCITALOPRAM/CIPLA.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB, 10MG/TAB και 20MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: CIPLA EUROPE N.V., ANTWERP, BELGIUM

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CIPLA EUROPE N.V., ANTWERP, BELGIUM

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος EFAXIN XR.**

Με την υπ' αρ. 112008/28-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος EFAXIN XR.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 150MG/CAP

Δικαιούχος σήματος: SPECIFAR ABEE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SPECIFAR ABEE

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DERMESTRIL SEPTEM.**

Με την υπ' αρ. 103071/22-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DERMESTRIL SEPTEM.

Μορφή: ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 25 MCG/24 HRS, 50 MCG/24 HRS και 75 MCG/24 HRS

Δικαιούχος σήματος: ROTTAPHARM LTD, IRELAND

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

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος MEGACALCIUM-D.**

Με την υπ' αρ. 108282/23-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των δι-

ατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MEGACALCIUM-D.

Μορφή: ΑΝΑΒΡΑΖΟΝ ΔΙΣΚΙΟ (600MG+400IU)/TAB και (1200 MG+800 IU)/TAB

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΥΓΕΙΑΣ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. GSK CH ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SOLVAPRENT.

Με την υπ' αρ. 106016/22-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος SOLVAPRENT.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 250MG/TAB, 500MG/TAB και 1000MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: CROSS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ Δ.Τ. CROSS PHARMACEUTICALS LTD

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CROSS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΠΕ Δ.Τ. CROSS PHARMACEUTICALS LTD

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TESTIM.

Με την υπ' αρ. 106219/22-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος TESTIM.

Μορφή: ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗ ΓΕΛΗ 1%

Δικαιούχος σήματος: AUXILIUM UK LIMITED, WINDSOR, U.K.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FERRING ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. FERRING ΕΛΛΑΣ ΜΕΠΕ

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RESOFERON.

Με την υπ' αρ. 107258/22-11-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος RESOFERON.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ 125(37)MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΥΓΕΙΑΣ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. GSK CH ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Λόγος: Αίτηση της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ