



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

31 Μαΐου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2250

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος COMPICHOL®
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DARUNAVIR/ZENTIVA
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DIXIE
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος METOPIRONE
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος SLICE
- 6 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος SELEHOLD
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυματικό προϊόν χλωρίνη KLINEX πολλαπλών χρήσεων Λεβάντα
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CORTICO VEYXIN
- 9 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στα απολυμαντικά προϊόντα DM Cid & DM Cid S
- 10 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EXTRA.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Aseptostar.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν FILPRO CALHYPO
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος COUNTER FUNGUS
- 14 Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ δ.τ. PHARMAZAC AE.
- 15 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NIX
- 16 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NOCARDIN.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος COMPICHOL®.

Με την υπ' αρ.: 83422/16, 125445, 125446/24-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν COMPICHOL®

Δραστικές ουσίες: ROSUVASTATIN CALCIUM + EZETIMIBE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΑ.

Δικαιούχος σήματος: WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ.

ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. WIN MEDICA A.E.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: WIN MEDICA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ

ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. WIN MEDICA A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών
Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DARUNAVIR/ZENTIVA.

Με τις υπ' αρ. 129717, 129718, 129719, 129720, 129721/19-12-2018 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DARUNAVIR/ZENTIVA.

Δραστική ουσία: DARUNAVIR .

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 75MG/TAB, 150MG/TAB, 400MG/TAB, 600MG/TAB & 800MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: ZENTIVA K.S., PRAGUE, CZECH REPUBLIC.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών
Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DIXIE.

Με τις υπ' αρ. 131594, 131596, 131597, 131598/21-12-2018 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης υπ' αρ. 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν DIXIE

Δραστική ουσία: FIPRONIL

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 67MG/0.67ML PIPETTE

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 134MG/1.34ML PIPETTE

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 268MG/2.68ML PIPETTE

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 402MG/4.02ML PIPETTE

Δικαιούχος σήματος: QUIMICA DE MUNGUIA S.A., SPAIN

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: QUIMICA DE MUNGUIA S.A., SPAIN

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος METOPIRONE.

Με την υπ' αρ. 44336/13-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν METOPIRONE

Δραστική ουσία: METYRAPONE.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΜΑΛΑΚΟ 250MG/CAP.

Δικαιούχος σήματος: LABORATOIRE HRA PHARMA FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LABORATOIRE HRA PHARMA FRANCE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος SLICE.

Με την υπ' αρ. 90168/05-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης υπ' αρ. 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν SLICE.

Δραστική ουσία: EMAMECTIN BENZOATE.

Δικαιούχος σήματος: INTERVET INC., NEW JERSEY, USA
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: INTERVET INTERNATIONAL BV (BOXMER), HOLLAND.

Μορφή: ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ 2MG/G.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος SELEHOLD.

Με τις υπ' αρ. 133018, 133019, 133020, 133021, 133022/31-12-2018 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης υπ' αρ. 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν SELEHOLD.

Δραστική ουσία: SELAMECTIN.

Δικαιούχος σήματος: KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA.

Μορφή: 1. ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 30MG/0.25ML PIPETTE

(ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΒΑΡΟΥΣ 2.6-5.0KG)

2. ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 60MG/0.5ML PIPETTE

(ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΒΑΡΟΥΣ 5.1-10.0KG)

3. ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 120MG/1ML PIPETTE

(ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΒΑΡΟΥΣ 10.1-20.0KG)

4. ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 240MG/2ML PIPETTE

(ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΒΑΡΟΥΣ 20.1-40.0KG)

5. ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ 360MG/3ML PIPETTE

(ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΒΑΡΟΥΣ 40.1-60.0KG)

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν χλωρίνη KLINEX πολλαπλών χρήσεων Λεβάντα.

Με την υπ' αρ. 68362/21-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961/1994) η άδεια κυ-

κλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΧΛΩΡΙΝΗ ΚΛΙΝΕΧ ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ ΛΕΒΑΝΤΑ.

Μορφή: Υγρό

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΕΛΑΪΣ-Unilever Hellas A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών
Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος CORTICO VEYXIN**

Με την υπ' αρ. 9403/16/03-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν CORTICO VEYXIN

Δραστική ουσία: Prednisolone acetate

Δικαιούχος σήματος: VEYX-PHARMA GMBH, SCHWARZENBORN, GERMANY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VEYX-PHARMA GMBH, SCHWARZENBORN, GERMANY

Μορφή: Ενέσιμο Εναιώρημα 10mg/ML

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών
Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στα απολυμαντικά
προϊόντα DM Cid & DM Cid S.**

Με τις υπ' αρ. 131262,131263/21-12-2018 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961/1994) η άδεια κυκλοφορίας στα απολυμαντικά προϊόντα DM Cid & DM Cid S.

Μορφή: Υγρό

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CID LINES NV,Belgium

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν EXTRA.**

Με την υπ' αρ.: 115045/14/21-12-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961/1994) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EXTRA

Μορφή: Υγρό

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DeLaval NV, Belgium

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν Aseptostar.**

Με την υπ' αρ.:131264/21-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961/1994) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Aseptostar.

Μορφή: Υγρό

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Ecolab AE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν FILPRO CALHYPO.**

Με την υπ' αρ.: 131267/21-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961/1994) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν FILPRO CALHYPO.

Μορφή: Κόκκοι

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΙΛ-ΠΡΟ ΑΝΘΟΠΟΥΛΟΣ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος COUNTER FUNGUS**

Με την υπ' αρ. 123779/11-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος COUNTER FUNGUS

Μορφή: 1. ΚΡΕΜΑ 1% W/W

2. ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 1% W/W

Δικαιούχος σήματος: PHARMASWISS S.A., SWITZERLAND

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ δ.τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ.

Με την υπ' αρ.: 27694/17/4-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ δ.τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ.

Μορφή: όπως ο συνημμένος πίνακας

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ

Διότι: οι άδειες κυκλοφορίας έληξαν την 31-12-2017, καθότι δεν είχε υποβληθεί αίτημα ανανέωσης.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ/ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	ΚΩΔ.ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ
ΖΑΚΟΤΑΧ	C.SO.S.INF 20MG/0,5ML VIAL	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2927601
ΖΑΚΟΤΑΧ	C.SO.S.INF 80MG/2 ML VIAL	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2927602
ΖΑΚΟΠΡΟΣΤ	EY.DRO.SOL 0,005% W/V	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2912301
ΡΗΑΡΜΑΡΙΔΟΝ	F.C.TAB 1MG/TAB	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2917101
ΡΗΑΡΜΑΡΙΔΟΝ	F.C.TAB 2MG/TAB	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2917102
ΡΗΑΡΜΑΡΙΔΟΝ	F.C.TAB 4MG/TAB	ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. ΡΗΑΡΜΑΖΑΚ ΑΕ	2917103

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΝΙΧ

Με την υπ' αρ. 124821/11-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ΝΙΧ.

Μορφή: ΚΡΕΜΑ 1% (W/W)

Δικαιούχος σήματος: CHEFARO IRELAND LIMITED, IRELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΩΜΕΓΑ ΦΑΡΜΑ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΟΜΟΡΦΙΑΣ δ.τ. ΩΜΕΓΑ ΦΑΡΜΑ ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΝΟΚΑΡΔΙΝ.

Με την υπ' αρ.: 26024/17/4-12-2018 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ΝΟΚΑΡΔΙΝ.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB & 20MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε. ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ - ΤΟΥΡΙΣΤΙΚΗ - ΞΕΝΟΔΟΧΕΙΑΚΗ ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΚΗ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ δ.τ. ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε. ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ - ΤΟΥΡΙΣΤΙΚΗ - ΞΕΝΟΔΟΧΕΙΑΚΗ ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΚΗ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ δ.τ. ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.

Διότι: οι άδειες κυκλοφορίας έληξαν την 31-12-2017, καθότι δεν είχε υποβληθεί αίτημα ανανέωσης.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διοικητικών
Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ