



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

26 Αυγούστου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 3936

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LENALIDOMIDE/SANDOZ
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESTROFIXELLE
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HAVETRA
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IMODIUM PLUS
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ANIDULAFUNGIN/ACCORD
- 6 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DALMEVIN PLUS
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESTROFIX
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NICORETTE® COOLDROPS
- 9 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLMEDIPIN
- 10 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος PREVENDOG
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SEMPAVOX

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LENALIDOMIDE/SANDOZ.

Με τις υπ' αρ. 69031/17, 57686/17, 57060/17, 15011, 15012, 15013, 15014 /21-02-2019 αποφάσεις 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 LENALIDOMIDE/SANDOZ.

Δραστική ουσία: LENALIDOMIDE.

Μορφή: σκληρά καψάκια 2,5 MG/CAP, 5 MG/CAP, 7,5

MG/CAP, 10 MG/CAP, 15MG/CAP, 20MG/CAP, 25 MG/CAP.
Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESTROFIXELLE.

Με τις υπ' αρ. 14417/15-02-2019, 14418/15-02-2019 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκαν, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδειες κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ESTROFIXELLE.

Δραστικές ουσίες: DROSPIRENONE + ETHINYLESTRADIOL.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ.
Δικαιούχος σήματος: ΙΟΥΛ.& ΕΙΡ. ΤΣΕΤΗ ΦΑΡ/ΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ Δ.Τ.»INTERMED ΑΒΕΕ».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΙΟΥΛ.& ΕΙΡ. ΤΣΕΤΗ ΦΑΡ/ΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ Δ.Τ.»INTERMED ΑΒΕΕ».

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HAVETRA.

Με τις υπ' αριθμ. 21684, 21685, 21686, 21687, 21688, 21689, 21690 / 26-02-2019 αποφάσεις 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 HAVETRA.

Δραστική ουσία: ENOXAPARIN SODIUM.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 2.000 IU (20MG) / 0.2ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 4.000 IU (40MG) / 0.4ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 6.000 IU (60MG) / 0.6ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 8.000 IU (80MG) / 0.8ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 10.000 IU (100MG) / 1ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 12.0000 IU (120MG) / 0.8ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 15.0000 IU (150MG) / 1ML.

Δικαιούχος σήματος: ITALFARMACO SPA, MILANO, ITALY.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CHEMI SPA, CINISELLO BALSAMO, ITALY.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IMODIUM PLUS.

Με την υπ' αρ. 92817/17/12-02-2019 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 IMODIUM PLUS.

Δραστική ουσία: LOPERAMIDE HYDROCHLORIDE + SIMETICONE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΑ (2+125)mg/tab.

Δικαιούχος σήματος: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. BELGIUM.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΙΚΑ ΠΡ.ΑΕΕ ΔΤ JOHNSON & JOHNSON ΕΛΛΑΣ CONSUMER AE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ANIDULAFUNGIN/ACCORD.

Με την υπ' αρ. 67443/18/19-02-2019 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 ANIDULAFUNGIN/ACCORD.

Δραστική ουσία: ANIDULAFUNGIN.

Μορφή: ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ.

Δικαιούχος σήματος: -.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DALMEVIN PLUS.

Με την υπ' αρ. 46762/16, 28371/18 /25-02-2019 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 DALMEVIN PLUS..

Δραστική ουσία: VILDAGLIPTIN + METFORMIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία (50+850) MG/TAB ΚΑΙ (50+1000)MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: MEDOCHEMIE LTD, ΚΥΠΡΟΣ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MEDOCHEMIE HELLAS ΑΕ ΠΑΡΑΣ.& ΕΜΠΟΡ.ΦΑΡΜ. & Φ/ΚΩΝ ΠΡ.Δ.Τ.ΜΕΔΟC.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ESTROFIX.

Με τις υπ' αρ. 6599/12-02-2019, 14414/12-02-2019 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκαν, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδειες κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ESTROFIX .

Δραστικές ουσίες: DROSPIRENONE+ETHINYLESTRADIOL.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ.

Δικαιούχος σήματος: ΙΟΥΛ.& ΕΙΡ. ΤΣΕΤΗ ΦΑΡ/ΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ABEE Δ.Τ.»INTERMED ABEE».

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΙΟΥΛ.& ΕΙΡ. ΤΣΕΤΗ ΦΑΡ/ΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ABEE Δ.Τ.»INTERMED ABEE»

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NICORETTE® COOLDROPS.

Με την υπ' αρ. 4919/13-2-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος NICORETTE® COOLDROPS.

Μορφή: Συμπιεστικός τροχίσκος 2MG/LOZ & 4MG/LOZ.

Δικαιούχος σήματος: MCNEIL AB, HELSINGBORG, SWEDEN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: JOHNSON & JOHNSON
ΕΛΛΑΣ ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΙΚΑ ΠΡ.ΑΕΕ ΔΤ JOHNSON & JOHNSON
ΕΛΛΑΣ CONSUMER ΑΕ.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

————— ■ —————

(9)
**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος OLMEDIPIN.**

Με την υπ' αρ. 21212/17, 96073/16, 88556/16/
07-02-2019 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των
διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π.
32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλο-
φορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OLMEDIPIN.

Δραστική ουσία: OLMESARTAN MEDOXOMIL +
AMLODIPINE BESILATE.

Μορφή: Επικαλυμμένα με λεπτό υμένια δισκία, (20 +
5) mg/tab, (40 + 5) mg/tab, (40 + 10) mg/tab.

Δικαιούχος σήματος: MYLAN S.A.S., SAINT PRIEST,
FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MYLAN S.A.S., SAINT
PRIEST, FRANCE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

————— ■ —————

(10)
**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος PREVENDOG.**

Με τις υπ' αριθμ. 20950, 20952, 20953 / 25-02-2019
αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων

του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουρ-
γικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό
φαρμακευτικό προϊόν PREVENDOG.

Δραστική ουσία: DELTAMETHRIN.

Δικαιούχος σήματος: VIRBAC S.A., CARROS, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VETPHARMA ANIMAL
HEALTH S.L., BARCELONA, SPAIN.

Μορφή: - Φαρμακούχο Περιλαίμιο 0.636g/collar

- Για πολύ μικρόσωμους σκύλους (βάρους 0-5kg)

- Φαρμακούχο Περιλαίμιο 1.056g/collar

- Για μικρόσωμους έως μεσαίου μεγέθους σκύλους
(βάρους 0-25kg)

- Φαρμακούχο Περιλαίμιο 1.304g/collar

- Για μεγαλόσωμους έως πολύ μεγαλόσωμους σκύ-
λους (βάρους 25kg).

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

————— ■ —————

(11)
**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος SEMPAVOX.**

Με την υπ' αρ. 69318/17/11-02-2019 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33
της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουρ-
γικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
προϊόν SEMPAVOX.

Δραστική ουσία: SILDENAFIL CITRATE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΑ 100MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ PHARMACEU-
TICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ



ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

Το Εθνικό Τυπογραφείο αποτελεί δημόσια υπηρεσία υπαγόμενη στην Προεδρία της Κυβέρνησης και έχει την ευθύνη τόσο για τη σύνταξη, διαχείριση, εκτύπωση και κυκλοφορία των Φύλλων της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως (ΦΕΚ), όσο και για την κάλυψη των εκτυπωτικών - εκδοτικών αναγκών του δημοσίου και του ευρύτερου δημόσιου τομέα (ν. 3469/2006/Α' 131 και π.δ. 29/2018/Α' 58).

1. ΦΥΛΛΟ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ (ΦΕΚ)

- Τα **ΦΕΚ σε ηλεκτρονική μορφή** διατίθενται δωρεάν στο **www.et.gr**, την επίσημη ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου. Όσα ΦΕΚ δεν έχουν ψηφιοποιηθεί και καταχωριστεί στην ανωτέρω ιστοσελίδα, ψηφιοποιούνται και αποστέλλονται επίσης δωρεάν με την υποβολή αίτησης, για την οποία αρκεί η συμπλήρωση των αναγκαίων στοιχείων σε ειδική φόρμα στον ιστότοπο **www.et.gr**.

- Τα **ΦΕΚ σε έντυπη μορφή** διατίθενται σε μεμονωμένα φύλλα είτε απευθείας από το Τμήμα Πωλήσεων και Συνδρομητών, είτε ταχυδρομικά με την αποστολή αιτήματος παραγγελίας μέσω των ΚΕΠ, είτε με ετήσια συνδρομή μέσω του Τμήματος Πωλήσεων και Συνδρομητών. Το κόστος ενός ασπρόμαυρου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,00 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσαυξάνεται κατά 0,20 €. Το κόστος ενός έγχρωμου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,50 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσαυξάνεται κατά 0,30 €. Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. διατίθεται δωρεάν.

• Τρόποι αποστολής κειμένων προς δημοσίευση:

Α. Τα κείμενα προς δημοσίευση στο ΦΕΚ, από τις υπηρεσίες και τους φορείς του δημοσίου, αποστέλλονται ηλεκτρονικά στη διεύθυνση **webmaster.et@et.gr** με χρήση προηγμένης ψηφιακής υπογραφής και χρονοσήμανσης.

Β. Κατ' εξαίρεση, όσοι πολίτες δεν διαθέτουν προηγμένη ψηφιακή υπογραφή μπορούν είτε να αποστέλλουν ταχυδρομικά, είτε να καταθέτουν με εκπρόσωπό τους κείμενα προς δημοσίευση εκτυπωμένα σε χαρτί στο Τμήμα Παραλαβής και Καταχώρισης Δημοσιευμάτων.

- Πληροφορίες, σχετικά με την αποστολή/κατάθεση εγγράφων προς δημοσίευση, την ημερήσια κυκλοφορία των Φ.Ε.Κ., με την πώληση των τευχών και με τους ισχύοντες τιμοκαταλόγους για όλες τις υπηρεσίες μας, περιλαμβάνονται στον ιστότοπο (**www.et.gr**). Επίσης μέσω του ιστότοπου δίδονται πληροφορίες σχετικά με την πορεία δημοσίευσης των εγγράφων, με βάση τον Κωδικό Αριθμό Δημοσιεύματος (ΚΑΔ). Πρόκειται για τον αριθμό που εκδίδει το Εθνικό Τυπογραφείο για όλα τα κείμενα που πληρούν τις προϋποθέσεις δημοσίευσης.

2. ΕΚΤΥΠΩΤΙΚΕΣ - ΕΚΔΟΤΙΚΕΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΔΗΜΟΣΙΟΥ

Το Εθνικό Τυπογραφείο ανταποκρινόμενο σε αιτήματα υπηρεσιών και φορέων του δημοσίου αναλαμβάνει να σχεδιάσει και να εκτυπώσει έντυπα, φυλλάδια, βιβλία, αφίσες, μπλοκ, μηχανογραφικά έντυπα, φακέλους για κάθε χρήση, κ.ά.

Επίσης σχεδιάζει ψηφιακές εκδόσεις, λογότυπα και παράγει οπτικοακουστικό υλικό.

Ταχυδρομική Διεύθυνση: Καποδιστρίου 34, τ.κ. 10432, Αθήνα

ΤΗΛΕΦΩΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ: 210 5279000 - fax: 210 5279054

ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗ ΚΟΙΝΟΥ

Πωλήσεις - Συνδρομές: (Ισόγειο, τηλ. 210 5279178 - 180)

Πληροφορίες: (Ισόγειο, Γρ. 3 και τηλεφ. κέντρο 210 5279000)

Παραλαβή Δημ. Ύλης: (Ισόγειο, τηλ. 210 5279167, 210 5279139)

Ωράριο για το κοινό: Δευτέρα ως Παρασκευή: 8:00 - 13:30

Ιστότοπος: **www.et.gr**

Πληροφορίες σχετικά με την λειτουργία του ιστότοπου: **helpdesk.et@et.gr**

Αποστολή ψηφιακά υπογεγραμμένων εγγράφων προς δημοσίευση στο ΦΕΚ: **webmaster.et@et.gr**

Πληροφορίες για γενικό πρωτόκολλο και αλληλογραφία: **grammateia@et.gr**

Πείτε μας τη γνώμη σας,

για να βελτιώσουμε τις υπηρεσίες μας, συμπληρώνοντας την ειδική φόρμα στον ιστότοπό μας.

