



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

30 Αυγούστου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 3984

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PANCREATIN/BGP.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Parry Home Αντιβακτηριδιακό Υγρό Γενικού Καθαρισμού.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PALIPERIDONE/TEVA
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν AJAX ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΧΩΡΙΣ ΧΛΩΡΙΟ OCEAN FRESH
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IPRATROPIUM+SALBUTAMOL/ GENETIC.
- 6 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DELTIUS.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GALLIFEN.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OCTREOTIDE/GP-PHARM.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NEOTIGASON.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIZOLLEN.
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMINOVEN GLUCOSE/ELECTROLYTES.
- 12 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ATESTUR.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CELECOXIB/FERRER.
- 14 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DONEPT.
- 15 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BROLYT.

16 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DORMICUM.

17 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος WISPERDON.

18 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PARA-PLUS.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PANCREATIN/BGP.

Με την υπ' αρ. 45523, 45524 /16-04-2019 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 PANCREATIN/BGP.

Δραστική ουσία: PANCREATIN.

Μορφή: Γαστροανθεκτικό καψάκιο, σκληρό 20000 Ph.Eur.U(300MG/CAP), και

35000 Ph.Eur.U(420MG/CAP)

Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BGP ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. BGP ΠΡΟΪΟΝΤΑ Μ.Ε.Π.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Parry Home Αντιβακτηριδιακό Υγρό Γενικού Καθαρισμού.

Με την υπ' αρ. 48368/18/19-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3

της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Parry Home Αντιβακτηριδιακό Υγρό Γενικού Καθαρισμού.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ROLCO - BIANIA A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PALIPERIDONE/TEVA

Με τις υπ' αρ. 39756, 39758, 41829 / 09-04-2019 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 PALIPERIDONE/TEVA.

Δραστική ουσία: PALIPERIDONE.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 3MG/TAB, 6MG/TAB και 9MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος:

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

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν AJAX ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΧΩΡΙΣ ΧΛΩΡΙΟ OCEAN FRESH

Με την υπ' αρ. 2189/25-4-2019 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν AJAX ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΧΩΡΙΣ ΧΛΩΡΙΟ OCEAN FRESH.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: COLGATE-PALMOLIVE Εμπορική (Ελλάς) Μ.Ε.Π.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IPRATROPIUM+SALBUTAMOL/GENETIC.

Με την υπ' αρ. 95407/17/04-04-2019 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 IPRATROPIUM+SALBUTAMOL/GENETIC.

Δραστική ουσία: IPRATROPIUM BROMIDE MONOHYDRATE + SALBUTAMOL SULFATE.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ ΜΕ ΕΚΝΕΦΩΤΗ (0.5+2.5)MG/2.5ML.

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

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

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DELTIUS.

Με τις υπ' αρ. 41409,41410,41411/8-4-2019 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 DELTIUS.

Δραστική ουσία: CHOLECALCIFEROL.

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα 50000 IU/2.5ML,

Καψάκιο, σκληρό 25000 IU/CAP & Καψάκιο, σκληρό 50000 IU/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ITALFARMACO S.A., SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ITF HELLAS A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GALLIFEN.

Με την υπ' αρ. 29106/8-4-2019 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν GALLIFEN.

Δραστική ουσία: FENBENDAZOLE.

Δικαιούχος σήματος: HUVEPHARMA EOOD, BULGARIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: HUVEPHARMA N.V., ANTWERPEN, BELGIUM.

Μορφή: Εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OCTREOTIDE/GP-PHARM.

Με την υπ' αρ. 38650/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος OCTREOTIDE/GP-PHARM.

Μορφή: -ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 0.05MG/ML

- ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 0.1MG/ML

- ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 0.2MG/ML

- ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 0.5MG/ML

Δικαιούχος σήματος: GP PHARM S.A., BARCELONA, SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GP PHARM S.A., BARCELONA, SPAIN.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NEOTIGASON.

Με την υπ' αρ. 39096/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος NEOTIGASON.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ 10MG/CAP και ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ 25MG/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ACTAVIS DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ACTAVIS GROUP PTC EHf., ICELAND.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIZOLLEN.

Με την υπ' αρ. 34270/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MIZOLLEN.

Μορφή: Δισκίο ελεγχόμενης αποδέσμευσης 10mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANOFI-AVENTIS, FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE
Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMINOVEN GLUCOSE/ELECTROLYTES.

Με την υπ' αρ. 29288/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος AMINOVEN GLUCOSE/ELECTROLYTES.

Μορφή: Διάλυμα για έγχυση 3,5%.

Δικαιούχος σήματος: FRESENIUS AG, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FRESENIUS KABI HELLAS AE.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ATESTUR.

Με την υπ' αρ. 34515/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ATESTUR.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΜΑΛΑΚΟ 0.5MG/CAP.

Δικαιούχος σήματος: VALEANT SP.Z O.O. SP.J., RZESZOW, POLAND.

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CELECOXIB/FERRER.

Με την υπ' αρ. 39854 / 11-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος CELECOXIB/FERRER.

Μορφή: ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ 100MG/CAP

ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ 200MG/CAP
Δικαιούχος σήματος: FERRER-INTERNACIONAL S.A., SPAIN.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FERRER-INTERNACIONAL S.A., SPAIN.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DONEPT.

Με την υπ' αρ. 46618/23-4-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DONEPT.

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

Δικαιούχος σήματος: QUALIA PHARMA ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ Α.Ε. Δ.Τ. QUALIA PHARMA Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: QUALIA PHARMA ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ Α.Ε. Δ.Τ. QUALIA PHARMA Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BROLYT.

Με την υπ' αρ. 47261/23-4-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος BROLYT.

Μορφή: ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ 4MG/TAB, 5MG/TAB και ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: MINERBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MINERBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DORMICUM.

Με την υπ' αρ. 27435/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία

ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DORMICUM.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 5MG/5ML AMP.

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS AE

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(17)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος WISPERDON.

Με την υπ' αρ. 33603/10-04-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος WISPERDON.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 8MG/TAB.

ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 0,5MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: QUALIA PHARMA ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ Α.Ε. Δ.Τ. QUALIA PHARMA Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: QUALIA PHARMA ΕΜΠΟΡΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ Α.Ε. Δ.Τ. QUALIA PHARMA Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(18)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PARA-PLUS.

Με την υπ' αρ. 35169/28-03-2019 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PARA-PLUS.

Μορφή: ΑΕΡΟΛΥΜΑ ΓΙΑ ΤΟΠΙΚΗ ΧΡΗΣΗ (0.5+2+0.25)% W/W.

Δικαιούχος σήματος: LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: OLVOS SCIENCE AE.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ