



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

7 Απριλίου 2022

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1679

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. THILOMICIN - DEX 2. THILO-MICINE 3. THILOL 4. PROTAGENT.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. VOXAFEN 2. GLICLAZIDE/SANDOZ.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. MIKTOSAN 2. CLARITHROMYCIN/SANDOZ 3. CAPECITABINE/SANDOZ, 4. RISEDRONATE/SANDOZ 5. FINASTERIDE/SANDOZ.
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VIVIDRIN.
- 5 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENTANYL/ORION.
- 6 Ανάκλησης άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IRINOTECAN HYDROCHLORIDE TRIHYDRATE/HOSPIRA.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LIPOPLUS.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GADOGRAF.
- 9 Χορήγηση άδεια κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FASTAIN.
- 10 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EZETIMIBE+SIMVASTATIN/GENEPHARM.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BRONWEL®.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF TUCHER.
- 13 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF NEW.
- 14 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΘΕΤΙΚΟΣ ΑΕΡΑΣ/LINDE.

- 15 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΟΞΥΓΟΝΟ/PANTOGAS.

- 16 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZITAMIN®.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. THILOMICIN - DEX 2. THILO-MICINE 3. THILOL 4. PROTAGENT.

Με την υπ' αρ. 113290/30-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. THILOMICIN - DEX 2. THILO-MICINE 3. THILOL 4. PROTAGENT.

Μορφή: 1. ΟΦΘΑΛΜΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ (0,3% +0,1%) W/V.

2. ΟΦΘΑΛΜΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 0,3% ΚΑΙ ΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ 0,3% (W/W).

3. ΟΦΘΑΛΜΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 1%.

4. ΟΦΘΑΛΜΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 2% ΚΑΙ ΟΦΘΑΛΜΙΚΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ ΜΙΑΣ ΔΟΣΗΣ 2%.

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΕΞ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. VOXAFEN 2. GLICLAZIDE/SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 95181/05-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των δι-

ατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. VOXAFEN 2. GLICLAZIDE/SANDOZ.

Μορφή: 1. ΚΑΨΑΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 75MG/CAP. ΚΑΨΑΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 150MG/CAP.

2. ΔΙΣΚΙΟ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 30MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. MIKTOSAN 2. CLARITHROMYCIN/SANDOZ 3. CAPECITABINE/SANDOZ, 4. RISEDRONATE/SANDOZ 5. FINASTERIDE/SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 104935/30-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. MIKTOSAN 2. CLARITHROMYCIN/SANDOZ 3. CAPECITABINE/SANDOZ, 4. RISEDRONATE/SANDOZ 5. FINASTERIDE/SANDOZ.

Μορφή: 1. ΚΑΨΑΚΙΟ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 0,4MG/CAP.

2. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 250MG/TAB ΚΑΙ ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 500MG/TAB.

3. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 150MG/TAB ΚΑΙ ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 500MG/TAB.

4. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 35MG/TAB.

5. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VIVIDRIN.

Με την υπ' αρ. 100780/10-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος VIVIDRIN.

Μορφή: ΕΚΝΕΦΩΜΑ ΡΙΝΙΚΟ ΣΤΑΘΕΡΩΝ ΔΟΣΕΩΝ 2%.

Δικαιούχος σήματος: DR.GERHARD MANN CHEMPHARM. FABRIK G.M.B.H, GERMANY.

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENTANYL/ORION.

Με την υπ' αρ. 100357/03-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FENTANYL/ORION.

Μορφή: ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 12MCG/Η ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 25MCG/Η, ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 50MCG/Η, ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 75MCG/Η, ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΟ ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ 100MCG/Η.

Δικαιούχος σήματος: ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΛΑΝΔΙΑ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΛΑΝΔΙΑ.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκλησης άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IRINOTECAN HYDROCHLORIDE TRIHYDRATE/HOSPIRA.

Με την υπ' αρ. 61782/09-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013

(Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος: IRINOTECAN HYDROCHLORIDE TRIHYDRATE/HOSPIRA.

Μορφή: ΠΥΚΝΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΓΧΥΣΗ 20 MG/ML.

Δικαιούχος σήματος: HOSPIRA UK LIMITED, U.K.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LIPOPLUS.

Με την υπ' αρ. 104777/09-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος: LIPOPLUS.

Μορφή: ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 20% (200MG/ML).

Δικαιούχος σήματος: B. BRAUN MELSUNGEN A.G, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΒΙΟΣΕΡ Α.Ε. ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΠΑΡΕΝΤΕΡΙΚΩΝ ΔΙΑΛΥΜΑΤΩΝ Δ.Τ. ΒΙΟΣΕΡ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GADOGRAF.

Με την υπ' αρ. 108749/17-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GADOGRAF.

Δραστική ουσία: GADOBUTROL.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 1.0MMOL/ML.

Δικαιούχος σήματος: BAYER INTELLECTUAL PROPERTY GMBH, MONHEIM AM RHEIN, GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BAYER ΕΛΛΑΣ ABEE.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FASTAIN.

Με την υπ' αρ. 109577/23-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FASTAIN.

Δραστική ουσία: DICLOFENAC EPOLAMINE.

Μορφή: ΕΜΠΛΑΣΤΡΟ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ 180MG/ PLAST.

Δικαιούχος σήματος: MENARINI HELLAS A.E.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MENARINI HELLAS A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EZETIMIBE+SIMVASTATIN/GENEPHARM.

Με τις υπ' αρ. 108741, 108742, 108743, 108744/17-09-2019 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EZETIMIBE+SIMVASTATIN/GENEPHARM.

Δραστική ουσία: EZETIMIBE + SIMVASTATIN.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ (10+10)MG/TAB, ΔΙΣΚΙΟ (10+20)MG/TAB, ΔΙΣΚΙΟ (10+40)MG/TAB, ΔΙΣΚΙΟ (10+80)MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GENEPHARM AE.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων

ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BRONWEL®.

Με την υπ' αρ. 94141/03-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ6α/14290/1993 κοινής υπουργικής απόφασης και της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν φυτικής προέλευσης BRONWEL®.

Μορφή: KOMMI ΑΠΟ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΤΟΣ (51.1+4.5)MG/ KOMMI.

Δικαιούχος σήματος: KWIZDA HOLDING GMBH, AUSTRIA.

Κατόχος Άδειας Κυκλοφορίας: KWIZDA PHARMA GMBH, WIEN, AUSTRIA.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF TUCHER.

Με την υπ' αρ. 7640/17/27-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/13.12.1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF TUCHER.

Μορφή: Μαντηλάκια εμποτισμένα με νερό.
Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: Ι.Μ. ΚΥΡΙΑΚΙΔΗΣ Α.Ε., Αγία Παρασκευή.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF NEW.

Με την υπ' αρ. 7637/17/27-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/13.12.1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ACTOSEPT AF NEW.

Μορφή: Υγρό.

Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: Ι.Μ. ΚΥΡΙΑΚΙΔΗΣ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΘΕΤΙΚΟΣ ΑΕΡΑΣ/LINDE.

Με την υπ' αρ. 108750/17-09-2019 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΘΕΤΙΚΟΣ ΑΕΡΑΣ/LINDE.

Δραστική ουσία: OXYGEN.

Μορφή: ΙΑΤΡΙΚΟ ΑΕΡΙΟ, ΠΕΠΙΕΣΜΕΝΟ 21,0%-22,4%.
Δικαιούχος σήματος:
Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: ΛΙΝΤΕ ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟ-ΠΡΟΣΩΠΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΟΞΥΓΟΝΟ/PANTOGAS.

Με τις υπ' αρ. 106001, 106064/11-09-2019 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΟΞΥΓΟΝΟ/PANTOGAS.

Δραστική ουσία: OXYGEN.

Μορφή: ΙΑΤΡΙΚΟ ΑΕΡΙΟ, ΚΡΥΟΓΟΝΟ 100%, ΙΑΤΡΙΚΟ ΑΕΡΙΟ, ΠΕΠΙΕΣΜΕΝΟ 100%.

Δικαιούχος σήματος:

Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: ΠΑΝΤΟΓΚΑΖ - ΑΝΩΝΥΜΗ ΤΕΧΝΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΚΑΙ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ Δ.Τ. ΠΑΝΤΟΓΚΑΖ ΑΤΒΕΕ.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZITAMIN®.

Με τις υπ' αρ. 109572, 109573, 109574, 109575, 109576/20-09-2019 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZITAMIN®.

Δραστική ουσία: ROPIVACAINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 2MG/ML, ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 2MG/ML, ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 5MG/ML, ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 7.5MG/ML, ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 10MG/ML.

Δικαιούχος σήματος: DEMO ABEE.

Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: DEMO ABEE.

Η Αναπληρώτρια Προϊστάμενη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ