



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

22 Ιουνίου 2022

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 3152

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού προϊόντος NOBILIS SE LIVE.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEMABEN.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ISOTHESIA.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DOXYCARE.
- 5 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος NEOQUAT S.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος NEOFORM D PLUS.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MILTON.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MIKROKLENE
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MIKRO QUAT.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MELTRICLOR-90
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MELDICHLO 60.
- 12 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MAGNESIUM SANDOZ.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OFLOKASIN.
- 14 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος KLINEX BI - ACTIVE.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού προϊόντος NOBILIS SE LIVE.

Με την υπ' αρ.19172/18-02-2020, απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν NOBILIS SE LIVE.

Δραστική ουσία: Όπως αναφέρεται στη σύνθεση Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: INTERVET INTERNATIONAL BV (BOXMER), HOLLAND.

Μορφή: Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEMABEN.

Με τις υπ' αρ. 15895, 15896, 17190/11-02-2020 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MEMABEN.

Δραστική ουσία: MEMANTINE HYDROCHLORIDE.

Μορφή: 1. ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB.

2. ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB.

3. ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB+

ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB+

ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 15MG/TAB+

ΔΙΑΛΥΤΟ ΔΙΣΚΙΟ 20MG/TAB.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BENNETT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ISOTHESIA.

Με την υπ' αρ. 123598/18/21-02-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ISOTHESIA.

Δραστική ουσία: ISOFLURANE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PIRAMAL CRITICAL CARE B.V., THE NETHERLANDS.

Μορφή: ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΕΙΣΠΕΟΜΕΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ 1000 MG/G.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DOXYCARE.

Με την υπ' αρ. 11075, 13763/04-02-2020, απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν DOXYCARE.

Δραστική ουσία: DOXYCYCLINE HYCLATE.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ECUPHAR NV, BELGIUM.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΑ 40 MG/TAB, 200MG/TAB.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(5)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος NEOQUAT S.

Με την υπ' αρ. 8503/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος NEOQUAT S.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΠΕΤΡΟΣ ΧΑΡ. ΚΟΣΜΙΔΗΣ & ΣΙΑ ΕΕ.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-2013, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος NEOFORM D PLUS.

Με την υπ' αρ. 8504/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος NEOFORM D PLUS.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Π. ΚΟΣΜΙΔΗΣ.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-1997, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MILTON.

Με την υπ' αρ. 8506/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος MILTON.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΠΡΟΚΤΕΡ ΚΑΙ ΓΚΑΜΠΛ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-1998, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MIKROKLENE

Με την υπ' αρ. 8507/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος MIKROKLENE.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ECOLAB ΑΕΒΕ.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-1996, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MIKRO QUAT.

Με την υπ' αρ. 8502/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού

Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος ΜΙΚΡΟ QUAT.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ECOLAB ΑΕ.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-2009, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MELTRICLOR-90

Με την υπ' αρ. 8501/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος MELTRICLOR-90.

Μορφή: 1. POWDER.

2. GRANULAR.

3. TABLETS.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PRODACHEM LTD.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-1998, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MELDICHLO 60.

Με την υπ' αρ. 8500/24-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος MELDICHLO 60.

Μορφή: ΚΟΚΚΟΙ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PRODACHEM LTD.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-1997, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος MAGNESIUM SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 154939/19/14-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος: MAGNESIUM SANDOZ.

Μορφή: ANABRAZON ΔΙΣΚΙΟ 243MG/TAB.

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OFLOKASIN.

Με την υπ' αρ. 110095/17/07-02-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OFLOKASIN.

Δραστική ουσία: MOXIFLOXACIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 400MG/250ML.

Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΑΝΦΑΡΜ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος KLINEX BI - ACTIVE.

Με την υπ' αρ. 7116/23-01-2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος KLINEX BI - ACTIVE.

Μορφή: Υγρό.

Κατόχος άδειας κυκλοφορίας: UNILEVER HELLAS AEBE.

Διότι: Η άδειά του έληξε στις 31-12-2007, και η εταιρεία δεν υπέβαλε την προβλεπόμενη από τη νομοθεσία αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ



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.



* 0 2 0 3 1 5 2 2 0 6 2 2 0 0 0 4 *