



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

24 Νοεμβρίου 2022

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 5993

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας MERCK SHARP & DOHME Α.Φ.Β.Ε.Ε. Δ.Τ. MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας ORCHID EUROPE LTD, UNITED KINGDOM.
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας PHAREL MONOPROΣΩΠΗ ΙΚΕ Δ.Τ. PHAREL.
- 5 Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΚΑΠΟΘΗΚΗ ΛΕΩΝ. ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ ΕΠΕ.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANOFI-AVENTIS AEBE.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANOPHARM AE.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας MERCK SHARP & DOHME Α.Φ.Β.Ε.Ε. Δ.Τ. MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε.

Με την υπ' αρ. 111428/06.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτι-

κών προϊόντων της εταιρείας MERCK SHARP & DOHME Α.Φ.Β.Ε.Ε. Δ.Τ. MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε. που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MERCK SHARP & DOHME Α.Φ.Β.Ε.Ε. Δ.Τ. MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε.

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
CIRCLET	Σύστημα για ενδοκοιλιακή χορήγηση (0,120+0,015)mg/24h (11,7mg+2,7mg SYST)	3030401
KEXROLT	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (10+10)MG/TAB	3066401
KEXROLT	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (10+20)MG/TAB	3066402
KEXROLT	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (10+40)MG/TAB	3066403
KEXROLT	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (10+80)MG/TAB	3066404

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Με την υπ' αρ. 114798/11.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε
Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
VINCRIStINE SULFATE/ HOSPIRA	Ενέσιμο διάλυμα 1MG/1ML	1981901
VINCRIStINE SULFATE/ HOSPIRA	Ενέσιμο διάλυμα 2MG/2ML	1981902
CORVERT	Ενέσιμο διάλυμα για έγχυση 0.1MG/ML (87MCG/ML)	2349201
NAKIDES	Επικαλυμμένο δισκίο 25MG/TAB	2956201
VORICONAZOLE/ PFIZER	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 50MG/TAB	3023801
VORICONAZOLE/ PFIZER	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 200MG/TAB	3023802
VORICONAZOLE/ PFIZER	Κόνις για πόσιμο εναιώρημα 40MG/ML	3023803
VORICONAZOLE/ PFIZER	Κόνις για διάλυμα προς έγχυση 200MG/VIAL	3023804

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(3)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού
προϊόντος της εταιρείας ORCHID EUROPE LTD,
UNITED KINGDOM.**

Με την υπ' αρ. 113364/10.11.2020 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει
των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό
στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας
των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ORCHID
EUROPE LTD, UNITED KINGDOM που περιέχονται στο
συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORCHID EUROPE LTD,
UNITED KINGDOM.

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
RIVASTIGMINE / ORCHID EUROPE	Καψάκιο, σκληρό 1,5MG/CAP	2947701

RIVASTIGMINE / ORCHID EUROPE	Καψάκιο, σκληρό 3,0MG/CAP	2947702
RIVASTIGMINE / ORCHID EUROPE	Καψάκιο, σκληρό 4,5MG/CAP	2947703
RIVASTIGMINE / ORCHID EUROPE	Καψάκιο, σκληρό 6,0MG/CAP	2947704

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(4)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας Φαρμακευτικού
προϊόντος της εταιρείας PHAREL MONOΠΡΟΣΩ-
ΠΗ ΙΚΕ Δ.Τ. PHAREL.**

Με την υπ' αρ.: 113365/10.11.2020 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει
των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό
στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας
των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας PHAREL
ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΚΕ Δ.Τ. PHAREL που περιέχονται στο
συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHAREL ΜΟΝΟΠΡΟΣΩ-
ΠΗ ΙΚΕ Δ.Τ. PHAREL

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
SANIFLAM	Δισκία 15MG/TAB	2557801
TASONADE	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 40 MG/ML	2653701

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(5)

**Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτι-
κών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΚΑΠΟ-
ΘΗΚΗ ΛΕΩΝ. ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ
Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ ΕΠΕ.**

Με την υπ' αρ. 113738/10.11.2020 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των
διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοι-
χεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), οι άδειες κυκλοφορίας των
φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΚΑΠΟ-
ΘΗΚΗ ΛΕΩΝ. ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ
ΕΠΕ που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας ΦΑΡΜΑΚΑΠΟΘΗΚΗ
ΛΕΩΝ.ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ ΕΠΕ
Διότι: δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
ROMIVER TAB	CREAM 1% W/W	ΦΑΡΜΑΚΑΠΟΘΗΚΗ ΛΕΩΝ.ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ ΕΠΕ	2440601
ROMIVER	250MG/TAB	ΦΑΡΜΑΚΑΠΟΘΗΚΗ ΛΕΩΝ.ΧΑΤΖΗΑΝΤΩΝΙΟΥ ΤΟΥ ΘΕΜ.ΕΠΕ Δ.Τ. ΑΙΒΑΞ ΕΠΕ	2440602

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Με την υπ' αρ. 114803/12.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANDOZ GMBH, KUNDL, AUSTRIA.

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
ZIPRASIDONE/ SANDOZ	Καψάκιο, σκληρό 20MG/CAP	2990201
ZIPRASIDONE/ SANDOZ	Καψάκιο, σκληρό 40MG/CAP	2990202
ZIPRASIDONE/ SANDOZ	Καψάκιο, σκληρό 60MG/CAP	2990203
ZIPRASIDONE/ SANDOZ	Καψάκιο, σκληρό 80MG/CAP	2990204
VORICONAZOLE/ SANDOZ	Κόνις για διάλυμα προς έγχυση 200MG/VIAL	3044001

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA.

Με την υπ' αρ. 114804/12.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βά-

σει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

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

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
PRYLAR	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (5+2,5) MG/CAP	3066101
PRYLAR	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (5+5) MG/CAP	3066102
PRYLAR	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (5+10)MG/CAP	3066103
PRYLAR	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (10+5)MG/CAP	3066104
PRYLAR	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ (10+10)MG/CAP	3066105

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος της εταιρείας SANOFI-AVENTIS AEBE.

Με την υπ' αρ. 114807/12.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας SANOFI-AVENTIS AEBE που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI-AVENTIS AEBE.

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
NASACORT ALLERGY	Ρινικό εκνέφωμα, εναιώρημα 55mcg/dose	2957201

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(9)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος της εταιρείας SANOPHARM ΑΕ.**

Με την υπ' αρ. 114808/12.11.2020 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης (υπό στοιχεία

ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013), η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας SANOPHARM ΑΕ που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOPHARM ΑΕ.

Διότι: Δεν εξαιρείται από τη διάταξη SUNSET CLAUSE.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ
CARNITOR	Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1000MG/SACHET	2816001
CARNITOR	Αναβράζοντα κοκκία 1000MG/SACHET	2816002

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ