



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

25 Μαΐου 2023

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 3496

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων: 1. IMATINIB/SANDOZ 2. OXYCODONE+NALOXONE/SANDOZ.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος Pramifer.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect 500.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect RTU.
- 5 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος Harpic Power Plus Original - με Εθνική Διαδικασία.
- 6 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Harpic Power Plus Original.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Kalaguard SB.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BACOBAN WB.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAZAFER.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων: 1. MUCOSOLVAN 2. MAALOX 3. MAALOX.
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος QUETIAPINE/SANDOZ.
- 12 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CERTICAN.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENISTIL.
- 14 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων: 1. IMATINIB/SANDOZ 2. OXYCODONE+NALOXONE/SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 134593/20/07.01.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. IMATINIB/SANDOZ 2. OXYCODONE+NALOXONE/SANDOZ.

Μορφή: 1. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 100MG/TAB και 400MG/TAB.

2. ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ (5+2.5) MG/TAB, (10+5)MG/TAB, (20+10)MG/TAB, (30+15)MG/TAB και (40+20)MG/TAB.

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος Pramifer.

Με την υπ' αρ. 122759/20/8.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PRAMIFER.

Μορφή: TAB 0,18MG/TAB, TAB 0,35MG/TAB, TAB 0,70MG/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ANABΙΩΣΙΣ ΙΚΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ANABIΩΣΙΣ ΙΚΕ.
Διότι: Μετά από αίτηση της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect 500.

Με την υπ' αρ. 128379/11.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect 500.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VIRUSCLEAN TECHNOLOGIES GREECE I.K.E., ΑΘΗΝΑ.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect RTU.

Με την υπ' αρ. 64/11.01.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BioProtect RTU.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VIRUSCLEAN TECHNOLOGIES GREECE I.K.E., ΑΘΗΝΑ.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(5)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος Harpic Power Plus Original - με Εθνική Διαδικασία.

Με την υπ' αρ. 128394/20/19.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος Harpic Power Plus Original - με Εθνική Διαδικασία.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PEKIT ΜΠΕΝΚΙΖΕΡ ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ.

Διότι: Η άδειά του έληξε 31.12.2018 και η εταιρεία δεν υπέβαλε αίτηση ανανέωσης.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Harpic Power Plus Original.

Με την υπ' αρ. 128393/20/19.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Harpic Power Plus Original.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Reckitt Benckiser Hellas Hygiene Home A.E., Αττική.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Kalaguard SB.

Με την υπ' αρ. 128392/20/19.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν Kalaguard SB.

Μορφή: Κόνις.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: EMERALD KALAMA CHEMICAL B.V, ROTTERDAM, THE NETHERLANDS.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BACOBAN WB.

Με την υπ' αρ. 135815/20/20.1.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BACOBAN WB.

Μορφή: Υγρό.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: AIMS MEDICAL SA (Ρόδος, Ελλάδα).

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAZAFER.

Με την υπ' αρ. 8601/3.2.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατά-

ξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MIRTAZAFER.

Μορφή: Or.disp.tab 15, 30 και 45 mg/tab.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. PHARMAZAC ΑΕ.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. PHARMAZAC ΑΕ.

Διότι: Μετά από αίτηση της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων: 1. MUCOSOLVAN 2. MAALOX 3. MAALOX.

Με την υπ' αρ. 2473/04.02.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. MUCOSOLVAN 2. MAALOX 3. MAALOX.

Μορφή: 1. Κόμμι από του στόματος 15mg/GUM.

2. Μασώμενο δισκίο (200+200)mg/TAB.

3. Μασώμενο δισκίο (400+400)mg/TAB.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANOFI - AVENTIS AEΒE

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος QUETIAPINE/SANDOZ.

Με την υπ' αρ. 7022/5.2.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος QUETIAPINE/SANDOZ.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 50MG/TAB, 150MG/TAB, 200MG/TAB, 300MG/TAB, 400MG/TAB

Δικαιούχος Σήματος:

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

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(12)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CERTICAN.

Με την υπ' αρ. 8606/5.2.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος CERTICAN.

Μορφή: Διασπειρόμενο δισκίο 0,1 mg/TAB και Διασπειρόμενο δισκίο 0,25 mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS AG, SWITZERLAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: NOVARTIS (HELLAS) A.E.B.E.

Διότι: Μετά από αίτηση της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FENISTIL.

Με την υπ' αρ. 7179/5.2.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FENISTIL.

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ 1MG/TAB, ΣΙΡΟΠΙ 0,5MG/5ML, ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 4MG/4ML AMP, ΚΑΨΑΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ, ΣΚΛΗΡΟ 4MG/CAP. ΡΙΝΙΚΟ ΕΚΝΕΦΩΜΑ, ΔΙΑΛΥΜΑ 0,1% (Σταθ.δόσεων) και ΠΟΣΙΜΕΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 1MG/ML.

Δικαιούχος Σήματος:

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

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Πρόεδρος

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ

(14)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Με την υπ' αρ. 136397/20/04.02.2021 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε., που περιέχονται στο συνημμένο πίνακα.

Μορφή: Όπως ο συνημμένος πίνακας.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
CARBATACIN	Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 10mg/1ML	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
IROPOWD	Κόνις για πόσιμο διάλυμα 300MG/SACHET	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
LOROTENS	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 50mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
LOROTENS	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 100mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
LOROTENS PLUS	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (50+12,5) mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
LOROTENS PLUS	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (100+25) mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
MOLUCAR	Μασώμενο δισκίο 4mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
MOLUCAR	Μασώμενο δισκίο 5mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
MOLUCAR	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 10mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
PARXAMIL	Δισκίο 0,18MG/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
PARXAMIL	Δισκίο 0,7MG/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

PARXAMIL	Δισκίο 1,1mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
PRIVAST	Δισκίο 20MG/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
PRIVAST	Δισκίο 40mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
RECSINE	Αναβράζον δισκίο 1500mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
RENEVIL	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
RENEVIL	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 40mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
RENEVIL	Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 40mg/1ML	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VASTIL	Δισκία 20 mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VASTIL	Δισκία 40mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VETIRACEM	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 250mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VETIRACEM	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VETIRACEM	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 750mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
VETIRACEM	Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 1000mg/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Ο Πρόεδρος
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΦΙΛΙΠΠΟΥ