



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

18 Σεπτεμβρίου 2025

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 4972

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GENTAKEL.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων IMPLANDEX και IMPLANDEX LA.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MUISTIN.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MYRELEZ.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος NEOSKILAB.
- 6 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIORESP®.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος TROXXAN.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TUTECVI.
- 9 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος VETDRAX.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων 1. BETAMOX, 2. NORODINE, 3. COMBIVIT, 4. ALAMYCIN, 5. NERAMOX-80, 6. CANIQUANTEL, 7. MASTICLOX, 8. VITAMIN AD3E/NEW VET, 9. VITAMIN B12/NORBROOK.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GENTAKEL.

Με την υπ' αρ. 496/11.01.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει του άρθρου 90 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GENTAKEL.

Δραστική ουσία: GENTAMYCIN SULFATE
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KELA NV BELGIUM
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 50mg/ml
Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων IMPLANDEX και IMPLANDEX LA.

Με τις υπ' αρ. 2571, 2752/31.01.2022 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν IMPLANDEX.

Δραστική ουσία: GOSERELINE ACETATE
Μορφή: ΕΜΦΥΤΕΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 3.6MG/ΕΜΦΥΤΕΥΜΑ και 10,8/ΕΜΦΥΤΕΥΜΑ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DEMO ABEE, ΚΡΥΟΝΕΡΙ, ΕΛΛΑΔΑ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MUISTIN.

Με την υπ' αρ. 2623/20.1.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει του άρθρου 179 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος MUISTIN.

Μορφή: ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 1MG/ML
Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SYN INNOVATION LABORATORIES ΕΜΠΟΡΙΑ ΚΑΙ ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ, ΔΙΑΤΡΟΦΙΚΩΝ ΚΑΙ ΒΙΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. SYN INNOVATION LAB Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MYRELEZ.

Με τις υπ' αρ. 2596, 2597, 2598/20.01.2022, αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MYRELEZ.

Δραστική ουσία: LANREOTIDE ACETATE

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΣΕ ΠΡΟΓΕΜΙΣΜΕΝΗ ΣΥΡΙΓΓΑ 60MG/PF.SYR., 90MG/PF.SYR., 120MG/PF.SYR.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: AMDIPHARM LIMITED, IRELAND.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος NEOSKILAB.

Με την υπ' αρ. 73/04.01.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν NEOSKILAB.

Δραστική ουσία: Neostigmine metilsulfate

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LABIANA LIFE SCIENCES SA SPAIN

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 1,5 MG/ML.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TIORESP®.

Με την υπ' αρ. 2600/20.01.2022, απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013

(Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TIORESP®.

Δραστική ουσία: Tiotropium bromide monohydrate

Μορφή: ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ, ΣΕ ΔΟΣΕΙΣ 10MCG/DOSE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος TROXXAN.

Με την υπ' αρ. 484/05.01.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν TROXXAN.

Δραστική ουσία: TULATHROMYCIN

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LABORATORIOS SYVA S.A.U., SPAIN

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 25 MG/ML.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TUTECVI.

Με την υπ' αρ. 2595/19.01.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TUTECVI.

Δραστική ουσία: VILDAGLIPTIN

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 50 MG/TAB

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MYLAN IRELAND LIMITED, IRELAND.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος VETDRAX.

Με την υπ' αρ. 71/04.01.2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής υπουργ-

γικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό
φαρμακευτικό προϊόν VETDRAX.

Δραστική ουσία: TULATHROMYCIN

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VETPHARMA ANIMAL
HEALTH S.L., BARCELONA, SPAIN

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 25 MG/ML.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών
φαρμακευτικών προϊόντων 1. BETAMOX,
2. NORODINE, 3. COMBIVIT, 4. ALAMYCIN, 5.
NERAMOX-80, 6. CANIQUANTEL, 7. MASTICLOX,
8. VITAMIN AD3E/NEW VET, 9. VITAMIN B12/
NORBROOK.**

Με την υπ' αρ. 500/12.01.2022 απόφαση του Εθνικού
Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει του
άρθρου 90 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731) κοινής
υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των κτη-
νιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων 1. BETAMOX, 2.
NORODINE, 3. COMBIVIT, 4. ALAMYCIN, 5. NERAMOX-80,
6. CANIQUANTEL, 7. MASTICLOX, 8. VITAMIN AD3E/NEW
VET, 9. VITAMIN B12/NORBROOK.

Δραστική ουσία:

1. AMOXICILLIN TRIHYDRATE
2. TRIMETHOPRIM+ SULFADIAZINE
3. Όπως αναφέρεται στη σύνθεση
4. OXYTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE
5. AMOXICILLIN TRIHYDRATE
6. PRAZIQUANTEL+ FENBENDAZOLE
7. AMPICILLIN SODIUM+ CLOXACILLIN SODIUM
8. RETINOL PALMITATE+ CHOLECALCIFEROL+
TOCOPHERYL ACETATE
9. CYANOCOBALAMINE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.

Μορφή:

1. Δισκία 200mg/TAB, Δισκία 400mg/TAB, Δισκία
40mg/TAB,
2. Δισκίο (20+100)MG/TAB,
3. Ενέσιμο διάλυμα,
4. Ενέσιμο διάλυμα 10%,
5. Κόνις για πόσιμο διάλυμα 80g/100g,
6. Γέλη 10mg/100mg,
7. Ενδομαστικό εναιώρημα (75+200)MG/5G,
8. Ενέσιμο διάλυμα (50.000 IU+25.000 IU+20mg)/ML,
9. Ενέσιμο υδατικό διάλυμα 0,5mg/ml.

Διότι : Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ



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 αιτήματος στην ηλεκτρονική διεύθυνση feksales@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 στην ηλεκτρονική διεύθυνση feksales@et.gr.
 - Το κόστος ενός ασπρόμαυρου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,00 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσauξάνεται κατά 0,20 €. Το κόστος ενός έγχρωμου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,50 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσauξάνεται κατά 0,30 €.
 - Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. διατίθεται δωρεάν.
 - Υπάρχει δυνατότητα ετήσιας συνδρομής οποιουδήποτε τεύχους σε έντυπη μορφή μέσω του Τμήματος Πωλήσεων και Συνδρομητών.

• Τρόποι αποστολής κειμένων προς δημοσίευση:

- Α.** Αποστολή των εγγράφων προς δημοσίευση στο ΦΕΚ στην ηλεκτρονική διεύθυνση **https://eservices.et.gr**. Σχετικές εγκύκλιοι και οδηγίες στην ηλεκτρονική διεύθυνση του Εθνικού Τυπογραφείου (**www.et.gr**) στη διαδρομή **Ανακοινώσεις → Εγκύκλιοι**.
- 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 Δημοσίευματος (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, 10432 Αθήνα**

ΤΗΛΕΦΩΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ: 210 5279000

Ιστότοπος: **www.et.gr**

Πληροφορίες σχετικά με την λειτουργία του ιστότοπου: **helpdesk.et@et.gr**

Αποστολή εγγράφων προς δημοσίευση στο ΦΕΚ στην ηλεκτρονική διεύθυνση
https://eservices.et.gr

ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗ ΚΟΙΝΟΥ

Πωλήσεις - Συνδρομές: (Ισόγειο, τηλ. 210 5279178 - 180)

Πληροφορίες: (Ισόγειο, Γραφείο 3 και τηλεφ. κέντρο 210 5279000)

Παραλαβή Δημοσιευτέας Ύλης: (Ισόγειο, τηλ. 210 5279139)

Ωράριο για το κοινό: Δευτέρα έως και Παρασκευή: 8:00 - 13:30



* 0 2 0 4 9 7 2 1 8 0 9 2 5 0 0 0 4 *