



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

2 Οκτωβρίου 2025

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 5264

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος FELIVAC PCH.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος FELIVAC PCHR.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος Depon InSticks® strawberry, Depon InSticks® grapefruit, Depon InSticks® red berry & Depon InSticks® Maximum red berry.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EUROGEM CLEAR.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EUROSEPT PLUS.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SUMATRIPTAN/GENERICS.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TAMORIL®.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν TREELLIUM BIOKTONO TZEΛ ΧΕΡΙΩΝ.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος TURBO OXYSAN.
- 10 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ALPRAMIL.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMLODIPINE+VALSARTAN/FARMAPROJECTS.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOSAN STERIDET.
- 13 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DAMTIX.
- 14 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DIMESTIL®.
- 15 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EC4 Sanitizer.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος FELIVAC PCH.

Με την υπ' αρ. 51467/18-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 371) κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν FELIVAC PCH.

Δραστική ουσία:	Όπως αναφέρεται στη σύνθεση
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	KANΔΗΛΙΔΗ Α.Ε. Δ.Τ. CANDILIDIS SA
Μορφή:	Ενέσιμο γαλάκτωμα

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος FELIVAC PCHR.

Με την υπ' αρ. 51465/18-05-2022 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 FELIVAC PCHR.

Δραστική ουσία:	Όπως αναφέρεται στη σύνθεση
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	KANΔΗΛΙΔΗ Α.Ε. Δ.Τ. CANDILIDIS SA
Μορφή:	Ενέσιμο γαλάκτωμα

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος Depon InSticks® strawberry, Depon InSticks® grapefruit, Depon InSticks® red berry & Depon InSticks® Maximum red berry.

Με τις υπ' αρ. 55849, 55850, 55851, 55852/27-05-2022 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 Depon InSticks® strawberry, Depon InSticks® grapefruit, Depon InSticks® red berry & Depon InSticks® Maximum red berry.

Δραστική ουσία:	PARACETAMOL
Μορφή:	ΚΟΚΚΙΑ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟ 250MG/SACHET ΚΟΚΚΙΑ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟ 500MG/SACHET ΚΟΚΚΙΑ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟ 500MG/SACHET ΚΟΚΚΙΑ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟ 1000MG/SACHET
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	UPSA SAS, FRANCE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EUROGEM CLEAR.

Με την υπ' αρ. 56085/27-5-2022 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 EUROGEM CLEAR.

Μορφή:	Γέλη
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	Eurochem ABEE, Ταύρος, Ελλάδα

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EUROSEPT PLUS.

Με την υπ' αρ. 54683/27-05-2022 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 EUROSEPT PLUS.

Μορφή:	Υγρό
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	Eurochem ABEE, Ταύρος, Ελλάδα

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος SUMATRIPTAN/GENERIC.

Με την υπ' αρ. 51080/18-5-2022 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 SUMATRIPTAN/GENERIC.

Μορφή:	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 50MG/TAB και 100MG/TAB
Δικαιούχος σήματος:	
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	GENERIC PHARMA HELLAS ΕΠΕ
Διότι:	Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TAMORIL®.

Με τις υπ' αρ. 57210, 57211/30-05-2022 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 TAMORIL®.

Δραστική ουσία:	ABIRATERONE ACETATE
Μορφή :	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 250MG/TAB ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 500MG/TAB
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	GENEPHARM AE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν TREELLIUM ΒΙΟΚΤΟΝΟ ΤΖΕΛ ΧΕΡΙΩΝ.

Με την υπ' αρ. 52160/27-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχείο Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν TREELLIUM ΒΙΟΚΤΟΝΟ ΤΖΕΛ ΧΕΡΙΩΝ.

Μορφή:	ΓΕΛΗ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	TREELLIUM ΙΚΕ, Γλυφάδα, Ελλάδα

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας απολυμαντικού προϊόντος TURBO OXYSAN.

Με την υπ' αρ. 49063/10-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της υπό στοιχείο Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού προϊόντος TURBO OXYSAN.

Μορφή:	ΥΓΡΟ
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	ECOLAB Α.Ε - ΕΛΛΑΣ
Διότι:	Κατόπιν αίτησης της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ALPRAMIL.

Με τις υπ' αρ. 68698, 68699, 68700/27-06-2022 αποφάσεις 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 ALPRAMIL.

Δραστική ουσία:	Milbemycin oxime+ Praziquantel
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	ALFASAN NEDERLAND B.V., THE NETHERLANDS

Μορφή:	Δισκίο (5 +50) MG/TAB, (12.5 +125) MG/TAB, (20 +200) MG/TAB
--------	---

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος AMLODIPINE+VALSARTAN/FARMAPROJECTS.

Με την υπ' αρ. 58893/27-6-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχείο ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος AMLODIPINE+VALSARTAN/FARMAPROJECTS.

Μορφή:	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ (5+80)MG/TAB, (5+160)MG/TAB και (10+160)MG/TAB
Δικαιούχος σήματος:	
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	FARMAPROJECTS S.A.U., SPAIN
Διότι:	Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOSAN STERIDET.

Με την υπ' αρ. 58360/01-06-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχείο Υ1β/οικ.7723/1994 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOSAN STERIDET.

Μορφή:	Σκόνη, Τ.Π.3
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	ΖΩΟΔΥΝΑΜΙΚΗ Ε.Π.Ε., Θεσσαλονίκη

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού
φαρμακευτικού προϊόντος DAMTIX.**

Με τις υπ' αρ. 67541, 67542, 67543, 67544/22-06-2022, αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν DAMTIX.

Δραστική ουσία:	Permethrin + Imidacloprid
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA
Μορφή:	Διάλυμα για επίχυση σε σημείο (200+40) MG/0.4 ML (pipette), (500+100) MG/1 ML (pipette), (1250+250) MG/2.5 ML (pipette), (2000+400) MG/4 ML (pipette)

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος DIMESTIL®.**

Με την υπ' αρ. 61585/9-6-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DIMESTIL®.

Δραστική ουσία:	DIMETINDENE MALEATE
Μορφή:	Γέλη 1MG/G
Δικαιούχος σήματος:	
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	JOINTSTOCK COMPANY «GRINDEKS», LATVIA (ΛΕΤΟΝΙΑ)

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν EC4 Sanitizer.**

Με την υπ' αρ. 58361/01-06-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπό στοιχεία Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν EC4 Sanitizer.

Μορφή:	ΥΓΡΟ ΤΠ2, ΤΠ4
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:	AJP Cleaning materials, ΕΛΛΑΔΑ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
Διεύθυνσης Διοικητικών Υπηρεσιών
Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ