



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

6 Οκτωβρίου 2025

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 5321

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFERASIROX/PHARMATHEN.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFERASIROX/RAFARM.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ETOPOSIDE/PHARMACHEMIE.
- 4 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν MANODES GP.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν MESSINIAN SPA ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ/ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NITROLINGUAL.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν OPEN HEALTH CARE PLUS PROTECTION ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OREBRITON®.
- 9 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PARNIDO®.
- 10 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PRIBEKINET®.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΥΓΡΑ ΜΑΝΤΗΛΙΑ ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΑ MR GRAND LEMON.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BRONCHONIGHT®.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CEFTIOCYL FLOW.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFERASIROX/PHARMATHEN.

Με τις υπ' αρ. 52156,52157,52158/26-5-2022 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DEFERASIROX/PHARMATHEN.

Δραστική ουσία: DEFERASIROX

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 90 MG/TAB, 180 MG/TAB, 360 MG/TAB

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΑΒΕΕ, ΕΛΛΑΔΑ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFERASIROX/RAFARM.

Με τις υπ' αρ. 52152,52153,52154/25-5-2022 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DEFERASIROX/RAFARM.

Δραστική ουσία: DEFERASIROX

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 90 MG/TAB, 180 MG/TAB, 360 MG/TAB

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: RAFARM A.E.B.E., Ν. ΨΥΧΙΚΟ, ΕΛΛΑΔΑ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ΕΤΟΠΟΣΙΔΕ/ΡΗΑΡΜΑΧΕΜΙΕ.**

Με την υπ' αρ. 50508/18-5-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ΕΤΟΠΟΣΙΔΕ/ΡΗΑΡΜΑΧΕΜΙΕ.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 500ΜΓ/25ΜΛ VIAL

Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CHEMIPHARM Σ.Γ. ΝΤΕΤ-ΣΑΒΕΣ & ΣΙΑ Ε.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν ΜΑΝΟΔΕΣ GΡ.**

Με την υπ' αρ. 54684/27-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΜΑΝΟΔΕΣ GΡ.

Μορφή: Υγρό, διαφανές, άχρωμο

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Ecolab A.E.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν ΜΕΣΣΙΝΙΑΝ SPA ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ/ΑΠΟ-
ΛΥΜΑΝΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.**

Με την υπ' αρ. 57223/31-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΜΕΣΣΙΝΙΑΝ SPA ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ/ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.

Μορφή: Γέλη

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Open Cosmetics Σωφρονάς Δ. και ΣΙΑ ΟΕ Άνω Λιόσια, Αθήνα.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

**Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος ΝΙΤΡΟΛΙΝΓΚΑΛ.**

Με την υπ' αρ. 42895/4-5-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ΝΙΤΡΟΛΙΝΓΚΑΛ.

Μορφή: ΕΚΝΕΦΩΜΑ 0.40ΜΓ/DOSE ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 1ΜΓ/1ΜΛ

Δικαιούχος σήματος:

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LAVIPHARM HELLAS ΑΕ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

**Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό
προϊόν OPEN HEALTH CARE PLUS PROTECTION
ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.**

Με την υπ' αρ. 58654/31-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν OPEN HEALTH CARE PLUS PROTECTION ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ GEL ΧΕΡΙΩΝ.

Μορφή: Γέλη

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Open Cosmetics Σωφρονάς Δ. και ΣΙΑ ΟΕ Άνω Λιόσια, Αθήνα.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

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

Με την υπ' αρ. 57213/30-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ΟΡΕΒΡΙΤΟΝ®.

Δραστική ουσία: TICAGRELOR

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 90MG/TAB

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ZENTIVA K.S., PRAGUE, CZECH REPUBLIC.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PARNIDO®.

Με τις υπ' αρ. 57214, 57215, 57216/30-05-2022 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PARNIDO®.

Δραστική ουσία: PALIPERIDONE

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 3MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 6MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ 9MG/TAB

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PRIBEKINET®.

Με την υπ' αρ. 55845/26-05-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049) άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PRIBEKINET®.

Δραστική ουσία: METOCLOPRAMIDE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 5MG/ML

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DEMO ABEE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΥΓΡΑ ΜΑΝΤΗΛΙΑ ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΑ MR GRAND LEMON.

Με την υπ' αρ. 56677/27-5-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατά-

ξεων του άρθρου 3 της υπουργικής απόφασης Υ1β/οικ.7723/94 (Β' 961) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν ΥΓΡΑ ΜΑΝΤΗΛΙΑ ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΑ MR GRAND LEMON.

Μορφή: Εμποτισμένα Μαντηλάκια: 120X190 (+5mm),
NW: 42gsm 40V60PET, εμποτισμός: 2,8gr υγρού/gr στεγνού

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΜΕΓΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΑΤΟΜΙΚΗΣ ΥΓΙΕΙΝΗΣ Α.Ε., ΑΧΑΡΝΕΣ, ΕΛΛΑΔΑ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BRONCHONIGHT®.

Με την υπ' αρ. 59770/02-06-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της κοινής υπουργικής απόφασης Υ6α/14290/93 και των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 (Β' 1049), άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν φυτικής προέλευσης BRONCHONIGHT®.

Μορφή: ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ (12.5+9.09+10.0)MG/ML

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: ΩΜΕΓΑ ΦΑΡΜΑ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΟΜΟΡΦΙΑΣ Δ.Τ. ΩΜΕΓΑ ΦΑΡΜΑ ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Διεύθυνσης
Διοικητικών Υπηρεσιών Ελέγχου Προϊόντων
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CEFTIOCYL FLOW.

Με την υπ' αρ. 30212/22-06-2022 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 90 της κοινής υπουργικής απόφασης υπ' αρ. 282371/2006 (Β' 731), η άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CEFTIOCYL FLOW.

Δραστική ουσία: CEFTIOFUR HYDROCHLORIDE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VETOQUINOL S.A., LURE-70200, FRANCE.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ 50.0MG/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 5 3 2 1 0 6 1 0 2 5 0 0 0 4 *