



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

26 Απριλίου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1700

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NALOXON/ORPHA.
- 2 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος MOXAPULVIS.
- 3 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LACOSAMIDE/TEVA
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος KEFAVET®VET.
- 5 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος HEMOSILATE.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GRAZAX.
- 7 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUOROURACIL/OPUS.
- 8 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CRESTILEN.
- 9 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DEXA-JECT.
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFIRIN.
- 11 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ASTARIOR.
- 12 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARIPIPRAZOLE/MYLAN.
- 13 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ZELYS.
- 14 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ομοιοπαθητικού φαρμακευτικού προϊόντος TRAUMEEL S.
- 15 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RIVAROXABAN/SANDOZ
- 16 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PAVTIDE®DISKUS.
- 17 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. PARICALCITOL/TEVA 2. BICALUTAMIDE/TEVA.
- 18 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ομοιοπαθητικού φαρμακευτικού προϊόντος NEUREXAN.

- 19 Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLUFSENT.
- 20 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PANADOL.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NALOXON/ORPHA.

Με την υπ' αρ. 57240/20-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος NALOXON/ORPHA.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΝΕΣΗ Η ΕΓΧΥΣΗ 0,4MG/ML
Δικαιούχος σήματος: ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH, AUSTRIA

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH, AUSTRIA

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος MOXAPULVIS.

Με την υπ' αρ. 3879/17/01-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν MOXAPULVIS.

Δραστική ουσία: Amoxicillin Trihydrate
Δικαιούχος σήματος: VMD N.V./S.A., ARENDONK, BELGIUM
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VMD N.V./S.A., ARENDONK, BELGIUM

Μορφή: Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
ΜΑΡΙΑ ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LACOSAMIDE/TEVA

Με τις υπ' αρ. 86756/16, 66422/16, 55727, 55726/08-06-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LACOSAMIDE/TEVA.

Δραστική ουσία: LACOSAMIDE

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ

Δικαιούχος σήματος: TEVA B.V., THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA B.V., THE NETHERLANDS

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος KEFAVET®VET.

Με την υπ' αρ. 19904/01-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 90 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος KEFAVET®VET.

Δραστική ουσία: CEFALEXIN MONOHYDRATE

Δικαιούχος σήματος: ORION CORPORATION ESPOO, FINLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORION CORPORATION ESPOO, FINLAND

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρίας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος HEMOSILATE.

Με την υπ' αρ. 6008/12-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν HEMOSILATE.

Δραστική ουσία: ETAMSYLATE

Δικαιούχος σήματος: ECUPHAR VETERINARIA S.L.U., BARCELONA, SPAIN

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ECUPHAR VETERINARIA S.L.U., BARCELONA, SPAIN

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GRAZAX.

Με την υπ' αρ. 59285/31-05-2018 απόφαση του ΕΟΦ

ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος GRAZAX.

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ, ΑΠΟ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΤΟΣ 75000 SQ-T

Δικαιούχος σήματος: ALK-ABELLO A/S, DENMARK

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALK-ABELLO A/S, DENMARK

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUOROURACIL/OPUS.

Με την υπ' αρ. 27258/17/05-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FLUOROURACIL/OPUS.

Δραστική ουσία: FLUOROURACIL

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΝΕΣΗ Η ΕΓΧΥΣΗ

Δικαιούχος σήματος: OPUS MATERIA ΕΠΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: OPUS MATERIA ΕΠΕ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CRESTILEN.

Με τις υπ' αρ. 91134/15/14-06-2018, 91135/15/14-06-2018, 91136/15/14-06-2018, 91137/16/14-06-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της κοινής υπουργικής απόφασης υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CRESTILEN.

Δραστική ουσία: LACOSAMIDE

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 5MG/TAB, 10MG/TAB 20MG/TAB και 40MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος DEXA-JECT.

Με την υπ' αρ. 99473/17/14-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αρ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν DEXA-JECT.

Δραστική ουσία: DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE

Δικαιούχος σήματος: DOPHARMA RESEARCH B.V., NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DOPHARMA RESEARCH B.V., NETHERLANDS

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DEFIRIN.

Με την υπ' αρ. 60906/21-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DEFIRIN.

Μορφή: PINIKEΣ ΣΤΑΓΟΝΕΣ, ΔΙΑΛΥΜΑ 0,01%

Δικαιούχος σήματος: FERRING AB SWEDEN

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: FERRING ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. FERRING ΕΛΛΑΣ ΜΕΠΕ

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ASTARIOR.

Με την υπ' αρ. 61227, 61228, 61229, 61230, 61231, 61232/14-6-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3 (α) Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ASTARIOR.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM TRIHYDRATE + PERINDROPRIL ARGININE

Μορφή: Καψάκια σκληρά (10+5), (20+5), (40+5), (10+10), (20+10), (40+10) MG/CAP

Δικαιούχος σήματος: BIOFARMA FRANCE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Ε.Π.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARIPIRAZOLE/MYLAN.

Με τις υπ' αρ. 99491/16/07-06-2018, 21552, 46036/17/07-06-2018 και 61788/07-06-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ARIPIRAZOLE/MYLAN.

Δραστική ουσία: ARIPIRAZOLE

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 5 MG/TAB, 10MG/TAB, 15MG/TAB και 30MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: MYLAN S.A.S., SAINT PRIEST, FRANCE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: MYLAN S.A.S., SAINT PRIEST, FRANCE.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ZELYS.

Με τις υπ' αρ. 75752/16/01-06-2018, 59697, 59698/01-06-2018, αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ZELYS.

Δραστική ουσία: PIMOBENDAN

Δικαιούχος σήματος: CEVA SANTE ANIMALE, LI-BOURNE, FRANCE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ

Μορφή: Μασώμενα δισκία 1.25 mg/TAB, 5 mg/TAB και 10 mg/TAB.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ομοιοπαθητικού φαρμακευτικού προϊόντος TRAUMEEL S.

Με την υπ' αρ. 27953/17/27-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των σχετικών διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο ομοιοπαθητικό φαρμακευτικό προϊόν TRAUMEEL S.

Δραστική ουσία: ACHILLEA MILLEFOLIUM, ACONITUM NAPELLUS, ARNICA MONTANA, ATROPA BELLA-DONNA, BELLIS PERENNIS, CALENDULA OFFICINALIS, ECHINACEA, ECHINACEA PURPUREA, HAMAMELIS VIRGINIANA, HEPAR SULFURIS, HYPERICUM PERFORATUM, MATRICARIA RECUTITA, MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI, SYMPHYTUM OFFICINALE

Μορφή/Αραίωση: ΑΛΟΙΦΗ

(MT 0.090+D1 0.050 + D3 1.500 + D1 0.050+ MT 0.100 + MT 0.450 + MT 0.150+ MT 0.150 + MT 0.450 + D6 0.025 + D6 0.090 + MT 0.150 + D6 0.040 + D4 0.100)G/100G

Δικαιούχος σήματος: BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GMBH, GERMANY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GMBH, GERMANY.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη

MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος RIVAROXABAN/SANDOZ

Με τις υπ' αρ. 73245/16/06-06-2018, 56762, 69003/

17/06-06-2018 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥ-Γ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν RIVAROXABAN/SANDOZ.

Δραστική ουσία: RIVAROXABAN

Μορφή: ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB, 15MG/TAB και 20MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA

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

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(16)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PAVTIDE®DISKUS.

Με την υπ' αρ. 57487/21-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PAVTIDE®DISKUS.

Μορφή: ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΟΗ, ΣΕ ΔΟΣΕΙΣ (50+100) MCG/δόση, (50+250) MCG/δόση, (50+500) MCG/δόση
Δικαιούχος σήματος: GLAXO GROUP LTD ENGLAND
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE AEBE.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(17)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. PARICALCITOL/TEVA 2. BICALUTAMIDE/TEVA.

Με την υπ' αρ. 62599/21-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥ-Γ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων 1. PARICALCITOL/TEVA 2. BICALUTAMIDE/TEVA.

Μορφή: 1. ΚΑΨΑΚΙΟ, ΜΑΛΑΚΟ 1MCG/CAP και 2MCG/CAP, 2. ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ 50MG/TAB και 150MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., HAARLEM, THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., HAARLEM, THE NETHERLANDS

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας ομοιοπαθητικού φαρμακευτικού προϊόντος NEUREXAN.

Με την υπ' αρ. 33899/17/28-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των σχετικών διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο ομοιοπαθητικό φαρμακευτικό προϊόν NEUREXAN.

Δραστική ουσία: Avena sativa, Coffea Arabica, Passiflora incarnate, Zincum isovalerianicum

Μορφή/Αραίωση: Δισκίο (D2 0.6+D12 0.6+D2 0.6+D4 0.6) MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GMBH, GERMANY

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GMBH, GERMANY.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLUFSENT.

Με την υπ' αρ. 53621/17/15-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 33 της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OLUFSENT.

Δραστική ουσία: EZETIMIBE

Μορφή: ΔΙΣΚΙΟ 10MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: DESANT ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑ ΚΑΛΛΥΝΤΙΚΩΝ και ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΜΟΝ.ΕΠΕ Α.Τ. DESANT Ε.Π.Ε

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DESANT ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑ ΚΑΛΛΥΝΤΙΚΩΝ και ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΜΟΝ.ΕΠΕ Α.Τ. DESANT Ε.Π.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ

(20)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PANADOL.

Με την υπ' αρ. 63123/21-06-2018 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της υπό στοιχεία ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος PANADOL.

Μορφή: ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 160MG/5ML

Δικαιούχος σήματος: SMITHKLINE BEECHAM LIMITED, BRENTFORD MIDDLESEX, UNITED KINGDOM

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

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη
MARIA ΠΕΡΠΙΡΑΚΗ