



ΕΠΙΣΗΜΗ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ

ΤΗΣ ΚΥΠΡΙΑΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΚΥΡΙΟ ΜΕΡΟΣ

ΤΜΗΜΑ Β

Αριθμός 4846	Τετάρτη, 11 Μαρτίου 2015	1321
--------------	--------------------------	------

Αριθμός 1254

ΑΔΕΙΕΣ ΧΟΝΔΡΙΚΗΣ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Το Συμβούλιο Φαρμάκων σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 82 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2006, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, έχει εκδώσει Άδειες Χονδρικής Πώλησης Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

- Αριθμός Άδειας: 104
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 17/02/2015
Ισχύει μέχρι: 16/02/2020
Κάτοχος Άδειας: NVN IAPHARM PHARMACEUTICALS LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: 7 Theseos street, Office 001, Strovolos 2042, Nicosia, Cyprus
- Αριθμός Άδειας: 105
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 17/02/2015
Ισχύει μέχρι: 16/02/2020
Κάτοχος Άδειας: C.V. MEDILINE LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: 4 Rethymnou street, Office 101, Agios Nicolaos, Limassol, 3100, Cyprus
- Αριθμός Άδειας: 106
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 02/03/2015
Ισχύει μέχρι: 01/03/2020
Κάτοχος Άδειας: Geo. Pavlides and Araouzos Pharmaceuticals Ltd
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: P.O BOX 24899, NICOSIA, 1305, Cyprus

Αριθμός 1255**ΑΝΑΝΕΩΣΕΙΣ ΑΔΕΙΩΝ ΧΟΝΔΡΙΚΗΣ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 82 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2006, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, έχει ανανεώσει την ισχύ των πιο κάτω Άδειών Χονδρικής Πώλησης Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

- | | |
|----------------------------|---|
| 1. Αριθμός Άδειας: | 036 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 31/03/2005 |
| Προηγούμενη λήξη: | 30/03/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 30/03/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | PHADISCO LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | 185 Giannos Kranidiotis Avenue, 2234 Latsia, Nicosia Cyprus |
| 2. Αριθμός Άδειας: | 037 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 31/03/2005 |
| Προηγούμενη λήξη: | 30/03/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 30/03/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | T.C.CHRISTOFOROU LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | P.O.BOX 40126, LARNACA 6301, CYPRUS |
| 3. Αριθμός Άδειας: | 038 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 31/03/2005 |
| Προηγούμενη λήξη: | 30/03/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 30/03/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | CAZACOR TRADING LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | 30 ^A Cronos Street, Kaimakli, 1026 Nicosia, Cyprus |
| 4. Αριθμός Άδειας: | 041 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 31/03/2005 |
| Προηγούμενη λήξη: | 30/03/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 30/03/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | KEDIPHAP LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | P.O.BOX 62410, PAPHOS, CYPRUS |
| 5. Αριθμός Άδειας: | 042 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 31/03/2005 |
| Προηγούμενη λήξη: | 30/03/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 30/03/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | G.A. STAMATIS & CO LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | P.O.BOX 21305, NICOSIA 1506, CYPRUS |

Αριθμός 1256**ΕΚΔΟΣΗ ΑΔΕΙΩΝ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ/ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΑΠΟ ΤΡΙΤΕΣ ΧΩΡΕΣ**

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 39 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2013, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλε ο αιτητής, έχει εκδόσει πιο κάτω Άδεια Παρασκευής /Εισαγωγής Φαρμακευτικών Προϊόντων από τρίτες χώρες με τα πιο κάτω στοιχεία:

- | | |
|----------------------------|---|
| 1. Αριθμός Άδειας: | 041 |
| Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: | 17/02/2015 |
| Ισχύει μέχρι: | 16/02/2020 |
| Κάτοχος Άδειας: | ANADELCO LTD |
| Διεύθυνση Αλληλογραφίας: | 7 Alexander the Great street, 2063 Strovolos, Nicosia, Cyprus |

Το πεδίο εφαρμογής της πιο πάνω Άδειας είναι: Εισαγωγή φαρμακευτικών προϊόντων από Τρίτες Χώρες

Αριθμός 1257

ΑΝΑΝΕΩΣΕΙΣ ΑΔΕΙΩΝ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΑΠΟ ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Το Συμβούλιο Φαρμάκων,

- σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 34 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2007,
 - σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές με τις αρχικές τους αιτήσεις, και
 - σύμφωνα με τις τροποποιήσεις που υποβλήθηκαν στο μεταξύ διάστημα και έγιναν αποδεκτές,
- αναανεώνει την ισχύ των Αδειών Κυκλοφορίας Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ισχύς Άδειας
20643	Lapozan orodispersible tablets 5mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20644	Lapozan orodispersible tablets 10mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20628	Lapozan orodispersible tablets 15mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20356	Seroquel XR prolonged release tablets 50mg	Astrazeneca UK LTD	Επ' αόριστον
20699	Seroquel XR prolonged release tablets 150mg	Astrazeneca UK LTD	Επ' αόριστον
20357	Seroquel XR prolonged release tablets 200mg	Astrazeneca UK LTD	Επ' αόριστον
20358	Seroquel XR prolonged release tablets 300mg	Astrazeneca UK LTD	Επ' αόριστον
20359	Seroquel XR prolonged release tablets 400mg	Astrazeneca UK LTD	Επ' αόριστον
14677	Zolof tablets 50mg	Pfizer Hellas AE	Επ' αόριστον
14678	Zolof tablets 100mg	Pfizer Hellas AE	Επ' αόριστον
20929	Aspendos tablets 100mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20864	Platel film coated tablets 75mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20631	Lapozan film coated tablets 2.5mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20632	Lapozan film coated tablets 5mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20633	Lapozan film coated tablets 7.5mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20634	Lapozan film coated tablets 10mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20635	Lapozan film coated tablets 15mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20529	Piperacillin + Tazobactam /generics powder for solution for injection /infusion 2g/0.25g	Mylan SAS	Επ' αόριστον
20530	Piperacillin + Tazobactam /generics powder for solution for injection /infusion 4g/0.5g	Mylan SAS	Επ' αόριστον
20984	Atorvastatin Sandoz 10mg film coated tablets	Sandoz GmbH	Επ' αόριστον
20985	Atorvastatin Sandoz 20mg film coated tablets	Sandoz GmbH	Επ' αόριστον
20986	Atorvastatin Sandoz 30mg film coated tablets	Sandoz GmbH	Επ' αόριστον
20987	Atorvastatin Sandoz 40mg film coated tablets	Sandoz GmbH	Επ' αόριστον
20652	Atorvastatin Krka film coated tablets 10mg	Krka d.d novo mesto	Επ' αόριστον
20653	Atorvastatin Krka film coated tablets 20mg	Krka d.d novo mesto	Επ' αόριστον
20654	Atorvastatin Krka film coated tablets 40mg	Krka d.d novo mesto	Επ' αόριστον
20566	Dentocaine solution for injection 40mg/0.01/ml	Inibsa Dental S.L.U.	Επ' αόριστον
20565	Dentocaine solution for injection 40mg/0.005/ml	Inibsa Dental S.L.U.	Επ' αόριστον
021499	Veregreen 10% ointment	Meditrina Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ισχύς Άδειας
21812	Wilate 500 powder and solvent for solution for injection	Octapharma IP Ltd	Επ' αόριστον
21813	Wilate 1000 powder and solvent for solution for injection	Octapharma IP Ltd	Επ' αόριστον
20683	Remifentanyl Kabi 1mg powder for concentrate for solution for injection or infusion	Fresenius Kabi Hellas AE	Επ' αόριστον
20684	Remifentanyl Kabi 2mg powder for concentrate for solution for injection or infusion	Fresenius Kabi Hellas AE	Επ' αόριστον
20685	Remifentanyl Kabi 5mg powder for concentrate for solution for injection or infusion	Fresenius Kabi Hellas AE	Επ' αόριστον
19938	Fenamon SR 20mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
14908	Arnetin 150mg	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
200016	Rofy Injection 100mg/2ml	Codal Synto	Επ' αόριστον
12884	Betaisodona Vagina Gel 10%/w/w	Mundipharma Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20320	Rotren Soft Capsules 10mg	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20319	Ciproflox Film Coated Tablet 750mg	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20317	Ciproflox Film Coated Tablet 250mg	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20321	Rotren Soft Capsules 20mg	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20318	Ciproflox Film Coated Tablet 500mg	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20383	Ciproflox IV 2mg/mL	Sapiens Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20291	Frenolyn Powder for Inhalation 200mcg/dose	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20293	Dextrose Demo Solution for Intravenous Infusion 10% w/v	The Stars Medicines Import Co. Ltd	Επ' αόριστον
20322	Petilin Syrup 200mg/5ml	Remedica Ltd	Επ' αόριστον
20292	Dextrose Demo Solution for Intravenous Infusion 5% w/v	The Stars Medicines Import Co. Ltd	Επ' αόριστον
20113	Snip Tablet	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
20625	Orospar 3 Film Coated Tablet 3mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20622	Orospar 0.5 Film Coated Tablet 0.5mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20240	Risperidone Synto Film Coated Tablet 2mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20623	Orospar 1 Film Coated Tablet 1mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20419	Risperidone Synto Film Coated Tablet 1mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20422	Risperidone Synto Film Coated Tablet 4mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20418	Risperidone Synto Film Coated Tablet 0.5mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20421	Risperidone Synto Film Coated Tablet 3mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20626	Orospar 4 Film Coated Tablet 4mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20627	Orospar 6 Film Coated Tablet 6mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20423	Risperidone Synto Film Coated Tablet 6mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον
20624	Orospar 2 Film Coated Tablet 2mg	Delorbis Pharmaceuticals Ltd	Επ' αόριστον
20294	Dextrose Demo Solution for Intravenous Infusion 20% w/v	The Stars Medicines Import Co. Ltd	Επ' αόριστον
20295	Dextrose Demo Solution for Intravenous Infusion 35% w/v	The Stars Medicines Import Co. Ltd	Επ' αόριστον
20424	Risperidone Synto Film Coated Tablet 6mg	Codal Synto Ltd	Επ' αόριστον

Αριθμός 1258

ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΔΕΙΕΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΚΔΟΘΕΙ ΑΠΟ ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 13Α των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, εκδίδει Ειδικές Άδειες Κυκλοφορίας Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

Αρ. Ειδικής Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Ειδικής Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Ειδικής Άδειας
S01037	Droll 1 mg/0.5 ml Ear drops, solution	Ciprofloxacin	Galenica SA	5/1/2015
S01038	DMSA 1.5 mg/vial Powder for injection	Dimercapto succinic acid	Institute of Isotopes Co. Ltd	9/1/2015
S01039	DTPA 9 mg/vial Powder for injection	Diethylenetriamino pentaacetic acid	Institute of Isotopes Co. Ltd	9/1/2015
S01040	TECHIDA 30 mg/vial Powder for injection	N-(2,6-diethyl-acetanilid)-imino diacetic acid	Institute of Isotopes Co. Ltd	9/1/2015
S01041	NEPHROMAG 0.2 mg/vial Powder for injectable solution	Mertiatide	Rotop Pharmaka AG	9/1/2015
S01042	CARDIOSCAN 24.664 mg/vial Powder for injectable solution	Copper (I) [tetra (2-methoxy-2methyl-propyl-1-isonitrile)]-tetrafluoroborate, Stannous chloride, L-cysteine hydrochloride monohydrate	Mediray Gpc	9/1/2015
S01043	FYTON 15 mg/vial Powder for injection	Sodium-phytate	Institute of Isotopes Co. Ltd	9/1/2015

Αριθμός 1259

ΑΔΕΙΕΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΚΔΟΘΕΙ ΑΠΟ ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 9 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, εκδίδει Αδειες Κυκλοφορίας Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022121	DEXALEAU ORAL SOLUTION 10MG/5ML	DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE	VELKA HELLAS SA	26/11/2014
022122	DEXALEAU ORAL SOLUTION 20MG/5ML	DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE	VELKA HELLAS SA	26/11/2014
022108	EFAVIRENZ AUROBINDO TABLET, FILM COATED 600MG	EFAVIRENZ	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	15/01/2015
022094	ESACTIVE TABLET, GASTRO- RESISTANT 20MG	ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM DIHYDRATE	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	26/11/2014
022091	ESACTIVE TABLET, GASTRO- RESISTANT 40MG	ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM DIHYDRATE	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	26/11/2014
022118	EZETIMIBE SANDOZ TABLET 10MG	EZETIMIBE	SANDOZ GMBH	15/01/2015
022110	MEROPENEM ACTAVIS POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1000MG/VIAL	MEROPENEM TRIHYDRATE	ACTAVIS GROUP PTC EHF	26/11/2014
022109	MEROPENEM ACTAVIS POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 500MG/VIAL	MEROPENEM TRIHYDRATE	ACTAVIS GROUP PTC EHF	26/11/2014
022100	MINOXIDIL LAVINELI CUTANEOUS SOLUTION 2%	MINOXIDIL	LAVINELI FARMACEUTICA LDA	19/12/2014

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022101	MINOXIDIL LAVINELI CUTANEOUS SOLUTION 5%	MINOXIDIL	LAVINELI FARMACEUTICA LDA	19/12/2014
022120	PROPOFOL SANDOZ EMULSION FOR INJECTION / INFUSION 10MG/ML	PROPOFOL	SANDOZ GMBH	15/01/2015
022119	PROPOFOL SANDOZ EMULSION FOR INJECTION / INFUSION 20MG/ML	PROPOFOL	SANDOZ GMBH	15/01/2015
022127	RAMI-AMLO CAPSULE, HARD (10+10)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	15/01/2015
022125	RAMI-AMLO CAPSULE, HARD (10+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	15/01/2015
022123	RAMI-AMLO CAPSULE, HARD (2.5+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	15/01/2015
022126	RAMI-AMLO CAPSULE, HARD (5+10)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	15/01/2015
022124	RAMI-AMLO CAPSULE, HARD (5+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	15/01/2015
022132	RIDOCA CAPSULE, HARD 100MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015
022133	RIDOCA CAPSULE, HARD 140MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022134	RIDOCA CAPSULE, HARD 180MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015
022131	RIDOCA CAPSULE, HARD 20MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015
022135	RIDOCA CAPSULE, HARD 250MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015
022130	RIDOCA CAPSULE, HARD 5MG	TEMOZOLAMIDE	AENORASIS SA	20/02/2015
022107	TRIAMLO CAPSULE, HARD (10+10)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	22/12/2014
022105	TRIAMLO CAPSULE, HARD (10+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	22/12/2014
022103	TRIAMLO CAPSULE, HARD (2.5+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	22/12/2014
022106	TRIAMLO CAPSULE, HARD (5+10)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	22/12/2014
022104	TRIAMLO CAPSULE, HARD (5+5)MG	RAMIPRIL/AMLODIPINE BESYLATE	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	22/12/2014
022111	ZIPRASIDONE SANDOZ CAPSULE, HARD 20MG	ZIPRASIDONE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE	SANDOZ GMBH	14/01/2015

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022112	ZIPRASIDONE SANDOZ CAPSULE, HARD 40MG	ZIPRASIDONE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE	SANDOZ GMBH	14/01/2015
022113	ZIPRASIDONE SANDOZ CAPSULE, HARD 60MG	ZIPRASIDONE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE	SANDOZ GMBH	14/01/2015
022114	ZIPRASIDONE SANDOZ CAPSULE, HARD 80MG	ZIPRASIDONE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE	SANDOZ GMBH	14/01/2015
022129	ZOLPIDEM AUROBINDO TABLET, FILM COATED 10MG	ZOLPIDEM TARTRATE	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	15/01/2015
022128	ZOLPIDEM AUROBINDO TABLET, FILM COATED 5MG	ZOLPIDEM TARTRATE	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	15/01/2015

ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΑΔΕΙΩΝ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΑΠΟ ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 31 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, ενέκρινε τις πιο κάτω τροποποιήσεις:

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ABERNIL TABS 50MG	19979	2015831	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACEPROTIN TABLET 25MG	20002	2015905	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACEPROTIN TABLET 50MG	20003	2015906	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	201419	SANOPI PASTEUR SA	Προσθήκη προδιαγραφής τελικού προϊόντος
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	201420	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	201421	SANOPI PASTEUR SA	Διαγραφή παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20143932	SANOPI PASTEUR SA	Αύξηση της περιόδου επενελέγχου του προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20144368	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στην άμεση στοιχειώδη συσκευασία του δραστικού συστατικού
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20144370	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20145411	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20145413	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20146577	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου του δραστικού συστατικού.
ACTIFED DM COUGH LINCTUS SYRUP	9597	2015152	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACTIFED EXPECT. SOL.	19783	2015153	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACTIFED SYRUP	19790	2015154	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ACTILYSE POWDER & SOLV. FOR SOL. FOR INJ. 50MG/VIAL	11853	20141007	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E	Submission os SITS-UTMOST data analysis study
ACTILYSE POWDER & SOLV. FOR SOL. FOR INJ. 50MG/VIAL	11853	2015107	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο στεριότητας και βιοφορτίου
ADAFERIN GEL 0,1%	18757	2015672	C.G.PAPALOISOU LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AFENTRAL F.C. TABS 20MG	19436	2015585	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
AFENTRAL F.C. TABS 20MG	19436	2015587	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AFENTRAL F.C. TABS 20MG	19436	2015832	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AFENTRAL F.C. TABS 30MG	19440	2015586	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AFENTRAL F.C. TABS 30MG	19440	2015588	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AFENTRAL F.C. TABS 30MG	19440	2015833	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AGRIPPAL SUSP.FOR INJ. 15MCG PER STRAIN	19613	201597	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRI	Αλλαγή παρασκευαστή ενδιάμεσης δραστηκής ουσίας
AGRIPPAL SUSP.FOR INJ. 15MCG PER STRAIN	19613	201598	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRI	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AGRIPPAL SUSP.FOR INJ. 15MCG PER STRAIN	19613	201599	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRI	Διαγραφή παρασκευαστή πρόδρομης ουσίας
AKAMON TABS 1.5MG	19858	2015834	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AKAMON TABS 3MG	9039	2015835	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AKILEN F.C. TABS 40MG	8944	2015836	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AKILEN F.C. TABS 80MG	9036	2015837	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AKLONIL TABLET 2MG	9040	2015838	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALFINOR TABLET 8MG	19971	2015839	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALIMAX TABLET 40MG	21338	2015589	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
ALIMAX TABLET 80MG	21343	2015590	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
ALMIRAL E/C TABS 25MG	9918	2015842	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALMIRAL E/C TABS 50MG	9919	2015846	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALMIRAL GEL 1% WW	12468	2015840	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ALMIRAL SUPP. 100MG	11764	2015841	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALMIRAL SUPP. 50MG	11763	2015845	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ALOPRON TABS 100MG	19700	201575	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ALOPRON TABS 300MG	19954	201576	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMANT TABS 3MG	19857	2015903	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMBEN CAPSULE, HARD 500MG	19852	2015844	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMBEN POWDER FOR ORAL SUSPENSION 250MG/5ML	21033	2015843	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMIKA-SYNTO INJ. 125MG/ML	19843	2015762	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMIKA-SYNTO INJ. 250MG/ML	19842	2015763	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMIODARONE TABS 200MG	19892	2015847	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AMVESTIN F.C. TABS 10MG	20404	20134736	AEGIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 10MG	20404	201512	AEGIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMVESTIN F.C. TABS 20MG	20405	20134737	AEGIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 20MG	20405	201513	AEGIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMVESTIN F.C. TABS 40MG	20406	20134738	AEGIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 40MG	20406	201514	AEGIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMVESTIN F.C. TABS 5MG	20403	20134735	AEGIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 5MG	20403	201511	AEGIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ANALGISER TABLETS 500MG	10052	2015146	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
APONIL TABS 100MG	17417	2015848	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARCOXIA TABS 120MG	19446	20144795	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 120MG	19446	20144804	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ARCOXIA TABS 30MG	20338	20144796	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 30MG	20338	20144805	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 60MG	19444	20144793	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 60MG	19444	20144802	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 90MG	19445	20144794	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARCOXIA TABS 90MG	19445	20144803	MSD BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
ARESTON TABS 50MG	18943	2015963	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARFEN SUPP. 1000MG	11767	2015968	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARFEN SUPP. 125MG	11766	2015965	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARFEN SUPP. 250MG	11768	2015966	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARFEN SUPP. 500MG	11769	2015967	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARFEN TABS 500MG	6546	2015964	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARIMIDEX TABS 1MG	17100	20138146	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ARNETIN INJ. 25MG/ML	18264	2015849	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	2015969	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ARVEKAP INJ.11,25MG WITH SOLVENT	19629	20147965	IPSEN EPE	Διαγραφή παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ARVEKAP INJ.11,25MG WITH SOLVENT	19629	201526	IPSEN EPE	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ARVEKAP INJ.11,25MG WITH SOLVENT	19629	201527	IPSEN EPE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
ARVEKAP INJ.11,25MG WITH SOLVENT	19629	2015633	IPSEN EPE	Αλλαγή του QPPV
ARVEKAP POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 0.1MG	17054	20147954	IPSEN EPE	Διαγραφή παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ARVEKAP POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 0.1MG	17054	20147955	IPSEN EPE	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ARVEKAP POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 0.1MG	17054	2015631	IPSEN EPE	Αλλαγή του QPPV
ARVEKAP POWDER FOR INJ. 3,75MG	17055	20147964	IPSEN EPE	Διαγραφή παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ARVEKAP POWDER FOR INJ. 3,75MG	17055	2015632	IPSEN EPE	Αλλαγή του QPPV
ATALINE SYRUP 1.5MG/5ML	21398	2015850	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ATENOLOL-SYNTO TABLET, FILM COATED 100MG	12235	2015902	CODAL SYNTO	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ATG-FRESENIUS CONS. FOR SOL. FOR INF. 20MG/ML	17186	201410554	C.A.PARAESELLINA & CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστηκής ουσίας
ATG-FRESENIUS CONS. FOR SOL. FOR INF. 20MG/ML	17186	201410555	C.A.PARAESELLINA & CO LTD	Αλλαγή στα όρια της δραστηκής ουσίας
AUGMENTIN F.C. TABS 1G	19515	20149324	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AUGMENTIN F.C. TABS 625MG	12656	20149325	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AUGMENTIN IV INJ. 1G+200MG	20023	20149323	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AUGMENTIN POWDER FOR ORAL SUSP. 457MG/5ML	19702	20149326	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AUGMENTIN S/R TABS	20544	20149322	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AVERNOL TABLET 25MG	20151	2015971	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AVERNOL TABLET 6.25MG	20150	2015970	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AVODART SOFT GELATIN CAPS 0,5MG	19719	20149327	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
AXETINE POWDER FOR INJ. 1,5G	14882	2015974	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AXETINE POWDER FOR INJ. 250MG VIAL	13413	2015976	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AXETINE POWDER FOR INJ. 750MG VIAL	13412	2015975	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
AXETINE TABLET, FILM COATED 250MG	20762	2015972	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AXETINE TABLET, FILM COATED 500MG	20763	2015973	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AZEPIUM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/2ML	21868	20151037	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AZERTIL CAPS 250MG	13414	2015977	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AZERTIL CAPS 500MG	13426	2015979	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AZERTIL INJ. 500MG/5ML	19834	201524	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AZERTIL INJ. 500MG/5ML	19834	2015980	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
AZERTIL INJ. 50MG/ML,5ML	19835	201523	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AZERTIL INJ. 50MG/ML,5ML	19835	2015978	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BACTERIOSTATIC WATER FOR INJECTION SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 30MG/ML	21763	2015981	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BACTERIOSTATIC WATER FOR INJECTION SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 9MG/ML	21762	2015982	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BERMOXEL TABS 600MG	19838	20151109	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BEROVENT SOLUTION FOR INHALATION	19532	2015636	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETALOC ZOK CONT. REL. TABS 100MG	11477	2015401	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETALOC ZOK CONT. REL. TABS 200MG	11478	2015402	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETALOC ZOK CONT. REL. TABS 25MG	19670	2015399	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETALOC ZOK CONT. REL. TABS 50MG	16247	2015400	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
BETNOVATE CREAM 0.1% W/W	16788	2015155	GLAXO GROUP LTD UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	20126617	GLAXO GROUP LTD UK	Προσθήκη δύο εναλλακτικών τοποθεσιών διεξαγωγής δευτερογενούς συσκευασίας και απελευθέρωσης παρτίδας
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	20126616	GLAXO GROUP LTD UK	Προσθήκη δύο εναλλακτικών τοποθεσιών διεξαγωγής δευτερογενούς συσκευασίας και απελευθέρωσης παρτίδας
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	20126499	GLAXO GROUP LTD UK	Προσθήκη δύο εναλλακτικών τοποθεσιών διεξαγωγής δευτερογενούς συσκευασίας και απελευθέρωσης παρτίδας
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	20126498	GLAXO GROUP LTD UK	Προσθήκη δύο εναλλακτικών τοποθεσιών διεξαγωγής δευτερογενούς συσκευασίας και απελευθέρωσης παρτίδας
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	20144957	GLAXO GROUP LTD UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETNOVATE SCALP APPLICATION SOL. 0.1%	19792	2015156	GLAXO GROUP LTD UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BOOSTRIX SUSP. FOR INJ. IN VIALS	20325	20149335	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
BOOSTRIX SUSP. FOR INJ. IN PRE-FILLED SYR.	20324	20149334	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
BRONCHOVENT POWDER FOR INHALATION 12MCG/DOSE	21601	20151110	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BRONCHOVENT POWDER FOR INHALATION 6MCG/DOSE	21595	20151111	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BROT F.C. TABS 850MG	18506	20151113	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BROT TABS 500MG	9817	20151112	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
BUSCOPAN PLUS TABS	14583	20117243	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CALPOL INFANT SUSP.120MG/5ML	19782	20141699	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CALPOL INFANT SUSP.120MG/5ML	19782	2015157	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CALPOL SIX PLUS SUSP.250MG/5ML	9600	2015158	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20141700	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20149031	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	2015159	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CANDIPLAS CREAM 2% W/W	19935	20151114	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CANDIPLAS H CREAM	12705	2015779	MEDOCHEMIE LTD	Διόρθωση στη γραφή braille της εξωτερικής συσκευασίας του τελικού προϊόντος
CANDIPLAS H CREAM	12705	20151115	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CANESTEN CREAM 1%	1783	2010645	BAYER HELLAS SA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CANESTEN VAGINAL CREAM 10%	1783	2010646	BAYER HELLAS ABEE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CARBOPLATIN INJ. 10MG/ML	12081	2015320	PHARMACEUTICAL TRADING	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
CARBOPLATIN INJ. 10MG/ML	12081	2015529	PHARMACEUTICAL TRADING	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CARDAMLO TABLET 10MG	21300	2015765	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CARDAMLO TABLET 5MG	21299	2015764	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFIMED TABLET, FILM COATED 200MG	16147	20151116	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFIMED TABLET, FILM COATED 400MG	20152	20151117	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFIZOL POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1G	21454	2015913	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFIZOL POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 500MG	21453	2015912	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFTRIX POWD. FOR INJ. 1G	18501	2015918	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFTRIX POWD. FOR INJ.500MG	18500	2015917	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CEFUROXIME-SYNTO POWDER FOR INJ. 1,5MG	14926	20151033	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFUROXIME-SYNTO POWDER FOR INJ. 750MG	13767	20151032	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFUROXIME-SYNTO TABLET, FILM COATED 250MG	21581	2015739	CODAL SYNTO LTD	Αλλαγή στην σύνθεση των εκδόχων του τελικού προϊόντος
CEFUROXIME-SYNTO TABLET, FILM COATED 250MG	21581	2015919	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEFUROXIME-SYNTO TABLET, FILM COATED 500MG	21582	2015851	CODAL SYNTO LTD	Αλλαγή στην σύνθεση των εκδόχων του τελικού προϊόντος
CEFUROXIME-SYNTO TABLET, FILM COATED 500MG	21582	2015920	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CEHADO SOFT CAPS 10MG	21591	20149320	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέλευσης του κατόχου στην Σλοβενία
CEHADO SOFT CAPS 30MG	21592	20149321	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέλευσης του κατόχου στην Σλοβενία
CERNEVIT INJ.	18769	20151052	BAXTER HELLAS EPE	Διαγραφή μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος
CILOX F.C.TABS 200MG	14717	201410669	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CILOX F.C.TABS 200MG	14717	201410671	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CILOX F.C.TABS 400MG	16037	201410670	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CILOX F.C.TABS 400MG	16037	201410672	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CISPLATIN/KABI SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 1MG/ML	22077	20146382	FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CLARANTIN CAPSULE, HARD 100MG	20374	20151118	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
CLAREM F.C.TABS 250MG	19180	201573	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLAREM F.C.TABS 500MG	19181	201574	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLARIPEN F.C. TABS 500MG	20446	2015941	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLARIPEN F.C. TABS 500MG	20446	2015942	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLARIPEN GRANULES FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	20445	201410724	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CLARIPEN GRANULES FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	20445	201410725	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
CLARIPEN GRANULES FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	20445	2015743	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή που συμμετέχει στη διαδικασία παρασκευής
CLARIPEN GRANULES FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	20445	2015940	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLARITYNE SYRUP 5MG/5ML	19908	2014352	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση νομοθετικών κριτηρίων σχετικά με RMP, Readability, DDPS και ERA
CLARITYNE SYRUP 5MG/5ML	19908	2014457	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	2014351	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση νομοθετικών κριτηρίων σχετικά με RMP, Readability, DDPS και ERA
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	2014456	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	20141346	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αλλαγή στοιχειώδους συσκευασίας τελικού προϊόντος
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	20141347	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αλλαγή στοιχειώδους συσκευασίας τελικού προϊόντος
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	20141348	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αλλαγή πρωτογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος
CLERON F.C. TABLETS 250MG	18052	2015488	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLERON F.C. TABLETS 500MG	18053	2015489	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLERON POWDER FOR ORAL SUSP. 125MG/5ML	18527	2015487	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLEXANE INJ. 20MG/0,2ML	19159	20117262	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE INJ. 20MG/0,2ML	19159	20117266	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE INJ. 40MG/0,4ML	19160	20117263	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE INJ. 40MG/0,4ML	19160	20117267	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE INJ. 80MG/0,8ML	19161	20117265	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CLEXANE INJ. 80MG/0,8ML	19161	20117269	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE SOL. FOR INJ. 6000IU	19744	20117264	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLEXANE SOL. FOR INJ. 6000IU	19744	20117268	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
CLINIMIX N14G30E SOL. FOR INF.	18591	2015414	BAXTER (HELLAS) E.P.E	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLINIMIX N14G30E SOL. FOR INF.	18591	2015495	BAXTER (HELLAS) E.P.E	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLINIMIX N17G35E SOL. FOR INF.	18593	2015497	BAXTER (HELLAS) E.P.E	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLINIMIX N9G20E SOL. FOR INF.	18592	2015415	BAXTER (HELLAS) E.P.E	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLINIMIX N9G20E SOL. FOR INF.	18592	2015496	BAXTER (HELLAS) E.P.E	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CLINOLEIC INFUSION	18961	20151053	BAXTER HELLAS EPE	Διαγραφή μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος
CLOPIXOL DEPOT INJ. 200MG/ML	8398	2015396	C G PAPALOISOU LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CLOPIXOL/ACUTARD INJ. 50MG/ML	11211	2015395	C G PAPALOISOU LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CORDARONE SOL. FOR INJECTION 50MG/ML	19178	20111887	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CORDARONE SOL. FOR INJECTION 50MG/ML	19178	2015145	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή στη μορφή του περιέκτη του τελικού προϊόντος
CORDARONE TABLETS 200MG	19165	20111886	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
CORYCARDON F.C. TABS 150/12,5MG	20759	2015784	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CORYCARDON F.C. TABS 300/25MG	20761	2015786	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CORYCARDON F.C. TABS 300/12,5MG	20760	2015785	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
COSTI TABS 10MG	9119	201563	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COSTI TABS 10MG	9119	201564	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή του τρόπου συνταγογράφησης φαρμακευτικού προϊόντος
COSTI TABS 10MG	9119	20151119	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
COTRIM DS TABS 800/160MG	8531	20151121	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
COTRIM TABS 400/80MG	6484	20151120	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
COVERAM TABS 10MG/10MG	20468	20149430	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERAM TABS 10MG/5MG	20467	20149429	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERAM TABS 5MG/10MG	20466	20149428	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERAM TABS 5MG/5MG	20465	20149427	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL F.C. TABS 10MG	20031	20145345	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL F.C. TABS 10MG	20031	20149423	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL F.C. TABS 2,5MG	20029	20145343	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL F.C. TABS 2,5MG	20029	20149421	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL F.C. TABS 5MG	20030	20145344	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL F.C. TABS 5MG	20030	20149422	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL PLUS ARGININE F.C. TABS 5/1,25MG	20257	20138776	LES LABORATOIRES SERVIER	Αλλαγή στο ποσοτικό μέρος του φακέλλου.
COVERSYL PLUS ARGININE F.C. TABS 5/1,25MG	20257	20149420	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL PLUS ARGININE TABLET, FILM COATED 10MG/2,5MG	20661	20149431	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 10MG	21049	20145348	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 10MG	21049	20149426	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 2.5MG	21047	20145346	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 2.5MG	21047	20149424	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 5MG	21048	20145347	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 45
COVERSYL TABLET, ORODISPERSIBLE 5MG	21048	20149425	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CREON 10000 CAPS 150MG	18755	201553	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
CREON 10000 CAPS 150MG	18755	201554	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις συνθήκες φύλαξης του τελικού προϊόντος
CREON 10000 CAPS 150MG	18755	2015372	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
CRESTOR F.C. TABS 10MG	19622	20145397	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση του EU-RMP
CRESTOR F.C. TABS 20MG	19623	20145398	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση του EU-RMP
CRESTOR F.C. TABS 40MG	19624	20145399	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση του EU-RMP
CRESTOR F.C. TABS 5MG	19728	20145396	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση του EU-RMP
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143005	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή προδιαγραφών τελικού προϊόντος
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143006	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών δραστικού συστατικού
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143007	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών δραστικού συστατικού
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143008	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών δραστικού συστατικού
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143009	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών τελικού προϊόντος
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143010	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών τελικού προϊόντος
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143011	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών τελικού προϊόντος
CUROSURF INJ. 80MG/ML	14761	20143012	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή ορίων προδιαγραφών τελικού προϊόντος
CUTIVATE CREAM 0,05%	16799	2015160	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	2015122	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	2015123	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Διόρθωση ονόματος και διεύθυνσης παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	2015952	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Προσθήκη παραμέτρου των προδιαγραφών και της αντίστοιχης μεθόδου
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	2015953	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	2015954	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αλλαγή στην συσκευασία του τελικού προϊόντος
DAONIL TABS 5MG	655	2015824	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DAPRIL TABS 10MG	13084	20151122	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DAPRIL TABS 20MG	13085	20151123	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DAPRIL TABS 5MG	13083	20151124	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DAREQ TABLET, FILM COATED 5MG	21529	2015282	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
DEANXIT TABLET, FILM COATED	21765	20137173	C G PAPALOISOU LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
DELTACEF POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION 1G/VIAL	21569	20151125	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DELTACEF POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION 2G/VIAL	21570	20151126	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DELTACEF POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION 500MG/VIAL	21568	20151127	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DENEX TABS 100MG	8270	20151128	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DEPAKINE CHRONO TABS 500MG	19172	2013808	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγές στις προδιαγραφές τελικού προϊόντος
DEPAKINE CHRONO TABS 500MG	19172	2013809	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγές στις προδιαγραφές τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DEPAKINE CHRONO TABS 500MG	19172	2013810	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγές στις προδιαγραφές τελικού προϊόντος
DEPAKINE CHRONO TABS 500MG	19172	2013811	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγές στις προδιαγραφές τελικού προϊόντος
DEPAKINE CHRONO TABS 500MG	19172	201535	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 31
DEPAKINE CHRONOSPHERE MOD.REL. GRAN. 1000MG	20142	201538	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 31
DEPAKINE CHRONOSPHERE MOD.REL. GRAN. 500MG	20140	201536	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 31
DEPAKINE CHRONOSPHERE MOD.REL. GRAN. 750MG	20141	201537	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με το άρθρο 31
DERMOVATE CREAM 0,05% W/W	16801	2015161	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DERMOVATE OINTMENT 0,05% W/W	16802	2015162	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DESFERAL POWDER FOR INJ. 2G	19154	20122827	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ.
DESFERAL POWDER FOR INJ. 2G	19154	20135129	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου κατά τη διάρκεια παρασκευής του δραστικού συστατικού
DESFERAL POWDER FOR INJ. 2G	19154	2015417	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DESFERAL POWDER FOR INJ. 2G	19154	2015419	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DESFERAL POWDER FOR INJ. 500MG	18479	20122826	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ.
DESFERAL POWDER FOR INJ. 500MG	18479	20135128	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου κατά τη διάρκεια παρασκευής του δραστικού συστατικού
DESFERAL POWDER FOR INJ. 500MG	18479	2015416	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DESFERAL POWDER FOR INJ. 500MG	18479	2015418	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DEXAMED INJ. 4MG/ML,2ML	13416	20151159	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DEXAMED TABS 0,5MG	19974	20151157	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DEXAMED TABS 1,5MG	19973	20151158	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DEXAMYTREX EYE DROPS	11980	201562	DR.GERHARD MANIN	Αναθεώρηση του CEP παράσκευαστή δραστικής ουσίας
DEXA-SYNTO ELIXIR ORAL SOLUTION 0.5MG/5ML	22055	20151036	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DIAZEM TABLET 60MG	19940	20144546	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
DIAZEM TABLET 60MG	19940	20151160	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DICLAC E/C TABS 50MG	19654	20116871	HEXAL AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
DIDRALIN TABS 50MG	6972	20151161	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
DIORALYTE SACHETS	19397	2015825	SANOFI AVENTIS CYPRUS	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
DIVIDOL S/C TABS 10MG	19675	20132755	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DIVIDOL S/C TABS 10MG	19675	201410668	REMEDICA LTD	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
DOCETAXEL ACTAVIS CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INFUSION 20MG/0.5ML	20865	20146000	ACTAVIS GROUP PTC	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DOCETAXEL ACTAVIS CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INFUSION 40MG/ML(80MG/2ML)	20866	20146001	ACTAVIS GROUP PTC	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141213	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141214	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141215	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141216	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141217	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20141218	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20142045	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20142046	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20143600	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20143601	EBEWE PHARMA	1.Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας 2.Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου ενδιάμεσου προϊόντος
DOCETAXEL EBEWE CONC. FOR SOL. FOR INJ. 10MG/ML	20962	20145744	EBEWE PHARMA	Προσαρμογή της ενότητας 3 του φακέλου του προϊόντος σύμφωνα με την ευρωπαϊκή οδηγία CPMF/QWP/486/95
DOPAMET F.C. TABS 250MG	8707	20151162	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DOXAT CAPS 100MG	14671	201515	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DOXAT F.C.TABLETS 100MG	14668	201516	AEGIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DRIED FACTOR VIII ,8Y POWDER 250IU	18834	2015528	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
DUJINUM TABS 50MG	6133	20151163	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
DUODART CAPSULE, HARD	20719	20149328	GLAXOSMITHKLINE(CYPRUS)LTD	Αλλαγή της διέλευσης του κατόχου στην Σλοβενία
DUROGESIC PATCHES 100MG	17987	2015462	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DUROGESIC PATCHES 100MG	17987	2015465	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DUROGESIC PATCHES 25MG	17985	2015460	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DUROGESIC PATCHES 25MG	17985	2015463	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DUROGESIC PATCHES 50MG	17986	2015461	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DUROGESIC PATCHES 50MG	17986	2015464	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DUSPATALIN RETARD CAPS 200MG	16991	2015678	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DYSPORT INJ. 500UNITS	19337	2015634	IPSEN EPE	Αλλαγή του QRPV
EBASTEL F.C. TABS 10MG	19242	2015261	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
EBASTEL SOL. 5MG/5ML	19243	2015262	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ELITAN INJ. 5MG/ML,2ML	19831	20151165	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
ELITAN TABLET 10MG	19846	20151164	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
ELOQUINE TABS 250MG	14654	2015331	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ELOQUINE TABS 250MG	14654	2015332	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ELOQUINE TABS 250MG	14654	20151166	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
ENGERIX B PEDIATRIC SUSP. FOR INJ. 10MCG PER 0,5ML	12940	2014464	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
ENGERIX B PEDIATRIC SUSP. FOR INJ. 10MCG PER 0,5ML	12940	2014718	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικής άμεσης συσκευασίας του δραστικού συστατικού.
ENGERIX B PEDIATRIC SUSP. FOR INJ. 10MCG PER 0,5ML	12940	2014723	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
ENGERIX B SUSP. FOR INJ. 20MCG/ML	12941	2014465	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
ENGERIX B SUSP. FOR INJ. 20MCG/ML	12941	2014719	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικής άμεσης συσκευασίας του δραστικού συστατικού.
ENGERIX B SUSP. FOR INJ. 20MCG/ML	12941	2014724	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
EPALON F.C. TABS 25MG	12364	201569	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
EPALON F.C. TABS 50MG	12365	201570	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
FALCISTAT TABLET	20019	20151155	REMEDICA LTD	Προσθήκη αποτυπώματος στο τελικό προϊόν
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 10MG	19663	201595	HEXAL AG	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με την απόφαση του άρθρου 30
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 5MG	19664	201594	HEXAL AG	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με την απόφαση του άρθρου 30
FENAMON SUSTAINED RELEASE TABLETS 20MG	19938	20151168	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FENAMON TABS 10MG	8525	20151167	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FERTILAN TABLET 50MG	22019	2015147	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FERTILAN TABLET 50MG	22019	2015921	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXONASE NASAL SPRAY 0,05% W/W	16808	2015163	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXONASE NASAL SPRAY 0,05% W/W	16808	2015540	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
FLIXOTIDE DISKU 100MCG	19556	201410388	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση τη ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE DISKU 100MCG	19556	2015164	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXOTIDE DISKU 250MCG	19606	201410389	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση τη ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE DISKU 250MCG	19606	2015165	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXOTIDE EVOHALER 125MCG	16809	201410391	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση τη ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE EVOHALER 125MCG	16809	2015167	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXOTIDE EVOHALER 50MCG	16810	201410390	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση τη ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE EVOHALER 50MCG	16810	2015166	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FLIXOTIDE NEBULES INH. 0,5MG/2ML	18620	20147863	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE NEBULES INH. 0,5MG/2ML	18620	201410392	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση τη ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE NEBULES INH. 0,5MG/2ML	18620	2015168	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FLUARIX SUSP. FOR INJ. 0,5ML	20302	20149336	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διεύθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
FLUTAN TABS 250MG	13410	20151169	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FORADIL CAPS 12MCG	18494	20121295	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγές στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού.
FOSAMAX TABS 70MG	19201	2015421	MERCK SHARP & DOHME B V	Αλλαγή στη διεύθυνση παρασκευαστή δραστικής ουσίας
FRENOLYN POWDER FOR INHALATION 200MCG	20291	20151170	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FRENOLYN POWDER FOR INHALATION 400MCG	20290	20151171	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
FRUMIL TABS	19400	2015725	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FUNGIFEX 250 TABLET 250MG	20789	2015468	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας με CEP
GENTAMED INJ. 40MG/ML,2ML	12965	20151172	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
GLIBESYN TABLET 5MG	19926	20151173	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
GLYCERINE SUPPOSITORIES FOR ADULTS/ZARBIS SUPPOSITORY 2400MG	14208	201410373	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
GLYCERINE SUPPOSITORIES FOR ADULTS/ZARBIS SUPPOSITORY 2400MG	14208	201410722	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αλλαγή στις οδηγίες χρήσης του τελικού προϊόντος
GLYCERINE SUPPOSITORIES FOR BABIES/ZARBIS SUPPOSITORY 600MG	14207	201410375	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
GLYCERINE SUPPOSITORIES FOR BABIES/ZARBIS SUPPOSITORY 600MG	14207	201410723	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αλλαγή στις οδηγίες χρήσης του τελικού προϊόντος
GLYCERINE SUPPOSITORIES FOR CHILDREN/ZARPIS SUPPOSITORY 1200MG	14981	201410374	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
GLYTRIN OROMUCOSAL SPRAY 0.4MG	18810	20139797	MEDILINK PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή του χρόνου ζωής του φαρμάκου από 2 σε 3 χρόνια.
GYNOFLORAN CAPS 150MG	12703	20151051	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
GYNOFLORAN CAPS 50MG	12702	20151050	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
GYNO-TARDYFERON P/R TABS	13657	2015527	PIERRE FABRE FARMAKA AE	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
GYRABLOCK F.C. TABS 400MG	11772	20151174	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	2014467	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	2014717	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικής άμεσης συσκευασίας του δραστικού συστατικού.
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	2014722	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	20142659	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου για την απελευθέρωση του τελικού προϊόντος
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	20144951	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Submission of final study report to fulfill post-authorisation measure.
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	20146336	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	20146338	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
HAVRIX 1440 ADULTS INJ.	16694	2015857	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Διαγραφή παρασκευαστή πρώτης ύλης
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	2014466	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	2014716	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικής άμεσης συσκευασίας του δραστικού συστατικού.
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	2014721	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	20142658	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου για την απελευθέρωση του τελικού προϊόντος
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	20144952	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Submission of final study report to fulfill post-authorisation measure.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	20146337	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστηκής ουσίας
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	20146339	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
HAVRIX JUNIOR INJ. 720EIU/0,5ML	17849	2015856	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Διαγραφή παρασκευαστή πρώτης ύλης
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	2013528	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	2013532	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη ένδειξης στην Π.Χ.Π.
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	201462	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου κατά τη διάρκεια παρασκευής του δραστικού συστατικού
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20141282	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του δραστικού συστατικού
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20141283	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του δραστικού συστατικού
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20141284	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου ενδιάμεσου
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20141285	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου ενδιάμεσου
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20141286	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου ενδιάμεσου
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20143314	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου του δραστικού συστατικού
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20143315	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20144953	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Submission of final study report to fulfill post-authorisation measure.
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20144955	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου ενδιάμεσου
HIBERIX INJ. 0,5ML	17613	20146329	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
IMIGRAN F.C. TABS 50MG	19508	2015169	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
IMOVANE F.C.TABS 7,5MG	19404	2015673	MEDA PHARMACEUTICALS S.A	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
IMPORTAL POWDER	13935	201556	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
IMPORTAL POWDER	13935	201557	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
IMPORTAL POWDER	13935	201558	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
IMPORTAL POWDER	13935	201559	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας
IMPORTAL POWDER	13935	201560	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας τελικού προϊόντος
IMPORTAL POWDER	13935	201561	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή των παραμέτρων των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
IMPORTAL POWDER	13935	201587	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
INDOREM CAPS 25MG	7732	201578	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
INDOREM SUPP. 100MG	19920	201577	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
INDOXYL GEL	21951	20149319	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διεύθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
INDYLON CAPS 25MG	6599	20151175	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
INEGY TABS 10MG/10MG	20129	20146347	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
INEGY TABS 10MG/20MG	20130	20146348	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
INEGY TABS 10MG/40MG	20131	20146349	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
INEGY TABS 10MG/80MG	20132	20146350	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και της ΠΧΠ
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	201461	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου κατά τη διάρκεια παρασκευής του δραστικού συστατικού
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	2014458	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	2014463	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγές σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	2014715	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικής άμεσης συσκευασίας του δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	2014720	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	20144950	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Submission of final study report to fulfill post-authorisation measure.
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	20148506	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή στη διαδικασία παραγωγής του τελικού προϊόντος που μπορεί να επηρεάσει την ποιότητα, την ασφάλεια ή την αποτελεσματικότητα του τελικού προϊόντος.
INFANRIX IPV + HIB INJ.	19619	2015858	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Διαγραφή παρασκευαστή πρώτης ύλης
ISOPTIN F.C. TABS 40MG	1519	20105377	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
ISOPTIN F.C. TABS 80MG	1519	20105378	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
ISOPTIN S/R TABS 240MG	1519	20105379	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
ISOPTO-MAXITROL EYE DROPS SUSP.	17328	20143024	A ROTAMITIS MEDICARE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOPTO-MAXITROL EYE OINT.	17327	20143023	A ROTAMITIS MEDICARE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOREM TABS 10MG	8555	2012745	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOREM TABS 10MG	8555	201410455	REMEDICA LTD	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
ISTOPRIL TABS 10MG	19841	20151044	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ISTOPRIL TABS 20MG	20015	20151045	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ISTOPRIL TABS 5MG	20014	20151043	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
KIRIN POWDER FOR INJ. 2G	13557	20151176	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
LAMICTAL LIQUITABS DISP. TABS 100MG	16178	20149313	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
LAMICTAL LIQUITABS DISP. TABS 200MG	18617	20149314	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
LAMICTAL LIQUITABS DISP. TABS 25MG	16177	20149311	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
LAMICTAL LIQUITABS DISP. TABS 50MG	18618	20149312	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
LAMICTAL LIQUITABS DISP. TABS 5MG	16176	20149310	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LAMICTAL TABLET, DISPERSIBLE 2MG	22006	20149309	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διεύθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
LIBRAX TABS 5MG/205MG	19177	20136268	C G PAPALOISOU LTD	Αλλαγή προδιαγραφών/ορίων τελικού προϊόντος
LIBRAX TABS 5MG/205MG	19177	20136269	C G PAPALOISOU LTD	Αλλαγή προδιαγραφών/ορίων τελικού προϊόντος
LIBRAX TABS 5MG/205MG	19177	20138282	C G PAPALOISOU LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LOCABIOITAL OROMUCOSAL AND NASAL SPRAY 125MCG	20070	20126289	LES LABORATOIRES SERVIER	Αλλαγή διαλύτη μεθόδου παρασκευής δραστικού συστατικού
LOCABIOITAL OROMUCOSAL AND NASAL SPRAY 125MCG	20070	2015486	LES LABORATOIRES SERVIER	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας
LYCLEAR CRÈME RINSE CREAM 1%	19789	2015170	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
MAALOX ORAL SUSP.	19266	2015829	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MAALOX ORAL SUSPENSION 460MG/400MG	21355	2015830	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MAALOX PLUS CHEWABLE TABS	19267	2015828	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MAALOX PLUS ORAL SUSP.	19265	2015827	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MAXIROX F.C. TABS 300MG	20171	2015283	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MEDOFLOLAN TABLET 250MG	20373	201525	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOFLOXINE F.C.TABS 200MG	13357	2015148	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOFLOXINE F.C.TABS 200MG	13357	2015149	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MELGESIC TABS 15MG	19758	2015591	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MELGESIC TABS 15MG	19758	2015593	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας από την Βρετανική στην Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
MELGESIC TABS 7.5MG	19759	2015592	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MELGESIC TABS 7.5MG	19759	2015594	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας από την Βρετανική στην Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
MELOX TABS 15MG	17763	2015151	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MELOX TABS 15MG	17763	2015737	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MELOX TABS 7,5MG	17762	2015150	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MELOX TABS 7,5MG	17762	2015736	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος
MODULAIR TABLET, CHEWABLE 4MG	21896	2015744	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MODULAIR TABLET, CHEWABLE 5MG	21897	2015745	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MODULAIR TABLET, FILM COATED 10MG	21898	2015746	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MODURETIC TABS 50/5MG	6024	2015288	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MOTILIAM ORAL SUSP. 1MG/ML	7459	20145605	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με άρθρο 31
MOTILIAM ORAL SUSP. 1MG/ML	7459	201410451	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
MOTILIAM ORAL SUSP. 1MG/ML	7459	201528	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή του legal status
MOTILIAM SUPP. 30MG	8070	20145606	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με άρθρο 31
MOTILIAM SUPP. 30MG	8070	201410452	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
MOTILIAM SUPP. 30MG	8070	201529	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή του legal status
MOTILIAM TABS 10MG	7224	201410453	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
MOTILIAM TABS 10MG	7224	201530	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή του legal status
MOXARIN INJ. 1G VIAL	13764	2015536	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXARIN INJ. 1G VIAL	13764	2015538	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXARIN INJ. 1G VIAL	13764	2015767	CODAL-SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
MOXARIN INJ. 500MG VIAL	13766	2015537	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXARIN INJ. 500MG VIAL	13766	2015539	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXARIN INJ. 500MG VIAL	13766	2015766	CODAL-SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
MOXILEN CAPS 250MG	7236	2015579	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXILEN CAPS 500MG	7237	2015580	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MOXILEN FORTE POWDER FOR ORAL SUSP. 125MG/5ML	7278	2015582	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXILEN FORTE POWDER FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	7277	2015581	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXILEN POWDER FOR INJECTION 1G/VIAL	12961	2015584	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXILEN POWDER FOR ORAL INJ. 500MG VIAL	12960	2015583	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MUCOFALK GRAN. FOR ORAL SUSP. 3,25G	7597	20151023	DR.FALK PHARMA	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
MUCOFALK GRAN. FOR ORAL SUSP. 3,25G	7597	20151024	DR.FALK PHARMA	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
MUCOFALK GRAN. FOR ORAL SUSP. 3,25G	7597	20151025	DR.FALK PHARMA	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN INJ. 7,5MG/ML	11681	2015635	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MUCOSOLVAN SYRUP 15MG/5ML	11682	2014363	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Αλλαγή στην άμεια συσκευασία του προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 15MG/5ML	11682	2014364	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Αλλαγή στη συσκευή μέτρησης ή χορήγησης.
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128962	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Μεταβολή σε παράμετρο προδιαγραφών εκδόχου
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128961	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Μεταβολή ήσσονος σημασίας σε διαδικασία ελέγχου εκδόχου
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20139571	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Μεταβολή σε παράμετρο προδιαγραφών εκδόχου
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20139572	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Μεταβολή ήσσονος σημασίας σε διαδικασία ελέγχου εκδόχου
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	2014360	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Διαγραφή παρασκευαστή του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	2014361	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Αλλαγή στην άμεια συσκευασία του προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	2014362	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Αλλαγή στη συσκευή μέτρησης ή χορήγησης.
MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD HARD GELATINE CAPS 250MG	20915	20146433	ACCORD HEALTHCARE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NAFURIL TABS 1MG	20535	201410788	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη άμεση στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 1MG	20535	201410792	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της άμεσης στοιχειώδης συσκευασίας του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 2MG	20536	201410789	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη άμεση στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 2MG	20536	201410793	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της άμεσης στοιχειώδης συσκευασίας του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 3MG	20537	201410790	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη άμεση στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 3MG	20537	201410794	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της άμεσης στοιχειώδης συσκευασίας του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 4MG	20538	201410791	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη άμεση στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 4MG	20538	201410795	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της άμεσης στοιχειώδης συσκευασίας του τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410762	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410765	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410768	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410771	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410774	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410777	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410780	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	201410783	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410763	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410766	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410769	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410772	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410775	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410778	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410781	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	201410784	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410764	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410767	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου δραστικής ουσίας
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410770	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410773	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410776	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410779	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410782	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	201410785	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
NEXIUM IV POWDER FOR SOL. FOR INJ. 40MG	19788	20144981	ASTRAZENECA AB	Αναβύρωση του EU-RMP
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014618	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού.
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014620	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη νέας παραμέτρου προδιαγραφής με την αντίστοιχη μέθοδο ελέγχου.
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014622	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη νέας παραμέτρου προδιαγραφής με την αντίστοιχη μέθοδο ελέγχου.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014624	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου αρχικού υλικού.
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014626	ASTRAZENECA AB	Επιβολή αυστηρότερων ορίων προδιαγραφών.
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014628	ASTRAZENECA AB	Επιβολή αυστηρότερων ορίων προδιαγραφών.
NEXIUM TABS 20MG	19420	2014630	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή παραμέτρων προδιαγραφών αρχικού υλικού που χρησιμοποιείται στην παραγωγή του δραστικού συστατικού.
NEXIUM TABS 20MG	19420	20144979	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση του EU-RMP
NEXIUM TABS 20MG	19420	2015397	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικής ουσίας
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014619	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014621	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη νέας παραμέτρου προδιαγραφής με την αντίστοιχη μέθοδο ελέγχου.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014623	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη νέας παραμέτρου προδιαγραφής με την αντίστοιχη μέθοδο ελέγχου.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014625	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή σε ήδη εγκεκριμένη διαδικασία ελέγχου αρχικού υλικού.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014627	ASTRAZENECA AB	Επιβολή αυστηρότερων ορίων προδιαγραφών.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014629	ASTRAZENECA AB	Επιβολή αυστηρότερων ορίων προδιαγραφών.
NEXIUM TABS 40MG	19421	2014631	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή παραμέτρων προδιαγραφών αρχικού υλικού που χρησιμοποιείται στην παραγωγή του δραστικού συστατικού.
NEXIUM TABS 40MG	19421	20144980	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση του EU-RMP
NEXIUM TABS 40MG	19421	2015398	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικής ουσίας
NIMBEX INJ. 2MG/ML	18088	2015171	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147384	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147389	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147394	UCB S.A	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου πρόδρομης ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147399	UCB S.A	Προσθήκη σταδίου φιλτραρίσματος στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147404	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147523	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147528	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147533	UCB S.A	Προσθήκη διαδικασίας ελέγχου της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147538	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL DRINKABLE SOL. 200MG/ML,200ML	7087	20147543	UCB S.A	Προσθήκη νέου εναλλακτικού συστήματος συσκευασίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147383	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147388	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147393	UCB S.A	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου πρόδρομης ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147398	UCB S.A	Προσθήκη σταδίου φιλτραρίσματος στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147403	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147522	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147527	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147532	UCB S.A	Προσθήκη διαδικασίας ελέγχου της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147537	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 1200MG	17692	20147542	UCB S.A	Προσθήκη νέου εναλλακτικού συστήματος συσκευασίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147382	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147387	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147392	UCB S.A	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου πρόδρομης ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147397	UCB S.A	Προσθήκη σταδίου φιλτραρίσματος στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147402	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147521	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147526	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147531	UCB S.A	Προσθήκη διαδικασίας ελέγχου της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147536	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL F.C. TABS 800MG	7086	20147541	UCB S.A	Προσθήκη νέου εναλλακτικού συστήματος συσκευασίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147385	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147390	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147395	UCB S.A	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου πρόδρομης ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147400	UCB S.A	Προσθήκη σταδίου φιλτραρίσματος στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147405	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147524	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147529	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147534	UCB S.A	Προσθήκη διαδικασίας ελέγχου της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147539	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 200MG/ML,5ML	4139	20147544	UCB S.A	Προσθήκη νέου εναλλακτικού συστήματος συσκευασίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147386	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147391	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του ενδιάμεσου που χρησιμοποιείται στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147396	UCB S.A	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου πρόδρομης ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147401	UCB S.A	Προσθήκη σταδίου φιλτραρίσματος στην Παρασκευή της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147406	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147525	UCB S.A	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147530	UCB S.A	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147535	UCB S.A	Προσθήκη διαδικασίας ελέγχου της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147540	UCB S.A	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής της δραστικής ουσίας
NOOTROPIL INJ. 3G/15ML	13874	20147545	UCB S.A	Προσθήκη νέου εναλλακτικού συστήματος συσκευασίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148868	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148870	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148872	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148874	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148876	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148878	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148880	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148882	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148884	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148886	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148888	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148890	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148892	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148894	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148896	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148898	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148900	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148902	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148904	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA PLUS EMULSION FOR INFUSION	22065	20148906	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148867	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148869	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148871	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148873	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148875	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148877	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148879	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148881	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148883	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148885	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148887	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148889	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148891	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148893	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148895	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148897	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148899	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148901	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148903	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EMULSION FOR INJECTION	22068	20148905	B BRAUN MELSUNGEN AG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OFLOXIN TABLET, FILM COATED 400MG	19793	2015310	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OFLOXIN TABLET, FILM COATED 400MG	19793	2015312	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OFLOXIN TABS 200MG	14408	2015309	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OFLOXIN TABS 200MG	14408	2015311	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OLOXICAM TABLET 15MG	21114	2015313	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OROPERIDYS ORODISPERSIBLE TABS 10MG	20499	20137685	PIERRE FABRE MEDICAMENT	Αναθεώρηση CEP ήδη εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικού
OROPERIDYS ORODISPERSIBLE TABS 10MG	20499	20145586	PIERRE FABRE MEDICAMENT	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
OROPERIDYS ORODISPERSIBLE TABS 10MG	20499	20146833	PIERRE FABRE MEDICAMENT	Αλλαγή του τρόπου συνταγογράφησης.
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149354	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149355	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου δευτερογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149356	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου πρωτογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149357	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου ελέγχου τελικού προϊόντος
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149358	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου απελευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
OXYNORM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/ML	20303	20149359	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PARCOTEN TABS	16100	2015780	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
PARCOTEN TABS	16100	2015983	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PENEMER POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1G/ML	22033	2015741	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PENEMER POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 500MG/VIAL	22032	2015740	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PENHEXAL POWDER FOR ORAL SUSP.	17945	2015922	HEXAL AG	Αναθεώρηση μεθόδου ελέγχου σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20127198	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20121653	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20134118	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή ελέγχου μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20134119	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή ελέγχου μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20134120	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή ελέγχου μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143620	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143621	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παραγωγής του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143622	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στην άμεση στοιχειώδη συσκευασία του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143623	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στις παραμέτρους προδιαγραφών του δραστικού συστατικού
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143624	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή στις παραμέτρους προδιαγραφών του δραστικού συστατικού
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20143931	SANOPI PASTEUR SA	Αύξηση της περιόδου επενελέγχου του προϊόντος.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20144293	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή παρασκευαστή πρόδρομου συστατικού για την παρασκευή του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20144294	SANOPI PASTEUR SA	Αλλαγή παρασκευαστή πρόδρομου συστατικού για την παρασκευή του δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20144369	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στην άμεση στοιχειώδη συσκευασία του δραστικού συστατικού
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20144371	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20145410	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20145412	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20145414	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20145415	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20146576	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου του δραστικού συστατικού.
PEPTOMET TABLET, FILM COATED 10MG	19873	201579	REMEDICA	Αλλαγή του τρόπου συνταγογράφησης φαρμακευτικού προϊόντος
PEPTOMET TABLET, FILM COATED 10MG	19873	201580	REMEDICA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PETILIN E.C TABS 200MG	9201	2015263	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PETILIN E.C TABS 200MG	9201	20151026	REMEDICA LTD	Προσθήκη CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
PETILIN E.C TABS 500MG	19958	2015264	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PETILIN E.C TABS 500MG	19958	20151027	REMEDICA LTD	Προσθήκη CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
PETILIN SYRUP 200MG/5ML	20322	2015265	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PETILIN SYRUP 200MG/5ML	20322	20151028	REMEDICA LTD	Προσθήκη CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
PHENYTOIN INJECTION 50MG/ML, 5ML	16535	2015758	PHARMACEUTICA TRADING CO LTD	Αλλαγή ονόματος τελικού προϊόντος
PIRODAL TABS 2.5MG	10234	20149483	CODAL SYNTOLTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PIRODAL TABS 2.5MG	10234	20149484	CODAL SYNTOLTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PIRODAL TABS 2.5MG	10234	2015904	CODAL SYNTOLTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
PRETERAX F.C. TABS 2,5MG/0,625MG	19761	20149417	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PRETERAX F.C. TABS 2,5MG/0,625MG	20256	20149419	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PRETERAX TABS 4MG/1,25MG	19763	20149418	LES LABORATOIRES SERVIER	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
PRIORIX INJECTION	18647	20149337	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αλλαγή της διεύθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
PROGRAF CAPS 1MG	19081	20145534	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος
PROGRAF CAPS 1MG	19081	201410862	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CAPS 1MG	19081	201410865	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CAPS 1MG	19081	201410868	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CAPS 5MG	19079	20145535	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στην διεύθυνση του ΚΑΚ στην Γαλλία
PROGRAF CAPS 5MG	19079	20147770	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στο υλικό εκτύπωσης των διακριτικών του προϊόντος
PROGRAF CAPS 5MG	19079	201410863	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CAPS 5MG	19079	201410866	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CAPS 5MG	19079	201410869	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	20141767	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	20143718	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	20144071	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	20145536	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Αλλαγή στην διεύθυνση του ΚΑΚ στην Γαλλία
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	201410864	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	201410867	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού
PROGRAF CONCENTRATE INFUSION 5MG/ML	19080	201410870	ASTELLAS PHARMACEUTICALS AEBE	Τροποποίηση στις προδιαγραφές του ενδιάμεσου προϊόντος του δραστικού συστατικού

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PROPECIA TABS 1MG	18318	20129161	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π. και του Φ.Ο.Χ.
PROSTAZOCIN TABS 2MG	18543	20151041	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
PROSTAZOCIN TABS 1MG	18544	20151040	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
PROSTAZOCIN TABS 4MG	18545	20151042	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
REGLIN TABLET 0.5MG	21352	2015192	AEGIS LTD	Διαγραφή τύπου άμεσης συσκευασίας τελικού προϊόντος
REGLIN TABLET 1MG	21353	2015193	AEGIS LTD	Διαγραφή τύπου άμεσης συσκευασίας τελικού προϊόντος
REGLIN TABLET 2MG	21354	2015194	AEGIS LTD	Διαγραφή τύπου άμεσης συσκευασίας τελικού προϊόντος
REMERON TABS 30MG	17755	20149724	N V ORGANON	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RHINOCORT AQUA NASAL SPRAY 32MCG/DOSE	18341	20141124	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη νέου μεγέθους παρτίδας παραγωγής τελικού προϊόντος
RHINOCORT AQUA NASAL SPRAY 32MCG/DOSE	18341	20141126	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος προμηθευτή προτογενούς συσκευασίας
RHINOCORT AQUA NASAL SPRAY 32MCG/DOSE	18341	20141128	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος προμηθευτή προτογενούς συσκευασίας
RHINOCORT AQUA NASAL SPRAY 64MCG/DOSE	18340	20141125	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος προμηθευτή προτογενούς συσκευασίας
RHINOCORT AQUA NASAL SPRAY 64MCG/DOSE	18340	20141129	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή ονόματος προμηθευτή προτογενούς συσκευασίας
RITHROCLAD TABLET, FILM COATED 250MG	21790	20151034	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
RITHROCLAD TABLET, FILM COATED 500MG	21791	20151035	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ROXITHROMYCIN HEXAL F.C. TABS 300MG	19514	2015128	HEXAL AG	Αναθεώρηση της διεύθυνσης παρασκευαστή δραστικής ουσίας
RYCARDON F.C. TABS 150MG	20739	2015782	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
RYCARDON F.C. TABS 300MG	20740	2015783	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
RYCARDON F.C. TABS 75MG	20738	2015781	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201210164	DR. FALK PHARMA GMBH	Υποβολή αναθεωρημένου CEP από ήδη εγκεκριμένο παρασκευαστή του δραστικού συστατικού

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201210163	DR. FALK PHARMA GMBH	Υποβολή αναθεωρημένου CEP από ήδη εγκεκριμένο παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201210162	DR. FALK PHARMA GMBH	Υποβολή αναθεωρημένου CEP από ήδη εγκεκριμένο παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201210161	DR. FALK PHARMA GMBH	Υποβολή αναθεωρημένου CEP από ήδη εγκεκριμένο παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201210160	DR. FALK PHARMA GMBH	Αλλαγή της περιόδου επανελέγχου του δραστικού συστατικού από 24 σε 36 μήνες
SALOSPIR TABLET, GASTRO-RESISTANT 100MG	17903	20135524	UNI-PHARMA KLEON	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SANDIMMUN NEORAL CAPS 100MG	18383	201310278	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDIMMUN NEORAL CAPS 100MG	18383	20149716	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β.
SANDIMMUN NEORAL CAPS 50MG	18412	201310280	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDIMMUN NEORAL CAPS 50MG	18412	20149718	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β.
SANDIMMUN NEORAL ORAL SOL. 100MG	18413	201310281	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDIMMUN NEORAL ORAL SOL. 100MG	18413	20149719	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β.
SANDIMMUN SOFT GELANTIN CAPS 25MG	18439	201310279	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDIMMUN SOFT GELANTIN CAPS 25MG	18439	20149717	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β.
SEIZAL TABLET 100MG	22071	2015493	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SEIZAL TABLET 200MG	22072	2015494	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Εισαγωγή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SEIZAL TABLET 25MG	22069	2015491	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Εισαγωγή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SEIZAL TABLET 50MG	22070	2015492	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Εισαγωγή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SELECTOL F.C. TABS 200MG	19361	2015826	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SERETIDE DISKU 50/100MCG	18634	2015172	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SERETIDE DISKU 50/100MCG	18634	2015853	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή στην περιγραφή του κώδικου ATC
SERETIDE DISKU 50/250MCG	18635	2015173	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SERETIDE DISKU 50/250MCG	18635	2015854	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή στην περιγραφή του κώδικου ATC
SERETIDE DISKU 50/500MCG	18636	2015174	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SERETIDE DISKU 50/500MCG	18636	2015855	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή στην περιγραφή του κώδικου ATC
SERETIDE EVOHALER INH. 25MCG/125MCG	19511	201568	GLAXO WELLCOME UK	Εισαγωγή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SERETIDE EVOHALER INH. 25MCG/125MCG	19511	2015136	GLAXO WELLCOME UK	Αλλαγή στη περιγραφή του κώδικου ATC
SERETIDE EVOHALER INH. 25MCG/50MCG	19553	201567	GLAXO WELLCOME UK	Εισαγωγή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SERETIDE EVOHALER INH. 25MCG/50MCG	19553	2015135	GLAXO WELLCOME UK	Αλλαγή στη περιγραφή του κώδικου ATC
SEREVENT DISKU 50MCG	16824	2015175	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SEREVENT EVOHALER 25MCG PER ACTUATION	20043	2015176	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SEROXAT F.C. TABS 20MG	14178	20149315	SMITHKLINE BEECHAM PLC	Αλλαγή της διέλευσης του κατόχου στην Σλοβενία
SILDENAFIL PFIZER TABLET, FILM COATED 100MG	21669	20141968	PFIZER HELLAS AE	Εισαγωγή RMP
SILDENAFIL PFIZER TABLET, FILM COATED 25MG	21667	20141966	PFIZER HELLAS AE	Εισαγωγή RMP
SILDENAFIL PFIZER TABLET, FILM COATED 50MG	21668	20141967	PFIZER HELLAS AE	Εισαγωγή RMP

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SINECOD SYRUP 0,15% W/V	17781	2015369	NOVARTIS HELLAS	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
SINECOD SYRUP 0,15% W/V	17781	2015370	NOVARTIS HELLAS	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
SINECOD SYRUP 0,15% W/V	17781	2015371	NOVARTIS HELLAS	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
SINGULAIR CHEWABLE TABLETS 5MG	19610	20135251	MERCK SHARP & DOHME	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π. και του Φ.Ο.Χ
SINGULAIR CHEWABLE TABLETS 5MG	19610	2015545	MERCK SHARP & DOHME	Αλλαγή στις προδιαγραφές της δραστικής ουσίας σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
SINGULAIR GRAN. FOR ORAL SUSP. 4MG	19676	20145975	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SINGULAIR GRAN. FOR ORAL SUSP. 4MG	19676	20145976	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SINGULAIR GRAN. FOR ORAL SUSP. 4MG	19676	20145977	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SINGULAIR TABS 10MG	19611	20135252	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π. και του Φ.Ο.Χ
SINGULAIR TABS 10MG	19611	2015544	MERCK SHARP & DOHME B.V	Αλλαγή στις προδιαγραφές της δραστικής ουσίας σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
SNIP PAIN TABS	19989	2015738	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SNIP TABS	20113	2015962	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στην εξωτερική συσκευασία του τελικού προϊόντος
SONETAC TABLET 2.5/12.5MG	21155	201410796	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SONETAC TABLET 5/25MG	21156	201410797	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SPIRIVA INHALATION POWDER, HARD CAPSULE 18MCG	21138	2014583	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21014	201310058	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20141454	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20141461	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144742	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου control testing

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144761	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144768	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144775	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144782	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 100MG	21104	20144789	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	201310052	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20141448	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20141455	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144743	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας και διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου control testing
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144748	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144755	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144762	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144769	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144776	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 10MG	20116	20144783	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	201310053	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20141449	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20141456	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144744	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144749	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144756	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144763	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144770	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144777	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 18MG	20117	20144784	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	201310054	PHADISCO LTD	Αναβίωση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20141450	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20141457	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144745	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας παρασκευαστή υπεύθυνου control testing
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144750	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144757	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144764	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144771	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144778	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 25MG	20118	20144785	PHADISCO LTD	Αναβίωση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	201310055	PHADISCO LTD	Αναβίωση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20141451	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20141458	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144746	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας παρασκευαστή υπεύθυνου control testing
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144751	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144758	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144765	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144772	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144779	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 40MG	20119	20144786	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	201310056	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20141452	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20141459	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144747	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας παρασκευαστή υπεύθυνου control testing
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144752	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144759	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144766	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144773	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144780	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 60MG	20120	20144787	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	201310057	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20141453	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20141460	PHADISCO LTD	Αλλαγή του ονόματος του προμηθευτή των πρώτων υλών
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144741	PHADISCO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου control testing
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144760	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144767	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144774	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144781	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
STRATTERA HARD CAPS 80MG	21103	20144788	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SUDAFED SYRUP 30MG/5ML	19791	2015178	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SUDAFED TABS 60MG	19784	2015179	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SUDAFEN EXPECTORANT SYRUP	9826	2015177	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SULBAZON POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 2G	21126	2015915	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	201519	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή διεύθυνσης παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας
SYNTOCEF POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1G	21191	2015914	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCIL CAPSULE, HARD 250MG	21583	2015774	CODAL SYNTO	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCIL CAPSULE, HARD 500MG	21584	2015775	CODAL SYNTO	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCIL POWDER FOR INJ. 1G	19821	2015778	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCIL POWDER FOR INJ. 250MG	19822	2015776	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SYNTOCIL POWDER FOR INJ. 500MG	19823	2015777	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV F.C. TABS 375MG	17800	2015768	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV F.C. TABS 625MG	17801	2015769	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 156,25MG/5ML	17802	2015771	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 312,5MG/5ML	17803	2015772	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1000MG/200MG	21586	2015773	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLAV TABLET, FILM COATED 875/125MG	21585	2015770	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLOR CAPSULE, HARD 250MG	20005	2015908	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOCLOR CAPSULE, HARD 500MG	20018	2015909	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOLEXIN CAPSULE, HARD 250MG	19827	2015910	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOLEXIN CAPSULE, HARD 500MG	19828	2015911	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOPINE TABLET 200MG	20012	2015907	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOVIR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 250MG	21945	20151048	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOVIR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 500MG	21946	20151049	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOVIR TABLET 800MG	18641	2015761	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOVIR TABS 200MG	18353	2015759	CODAL-SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SYNTOVIR TABS 400MG	18352	2015760	CODAL-SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
SYNTOXIME POWDER FOR INJ. 1G	20011	2015916	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
TAKS E/C TABS 50MG	19839	20151038	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
TAKS INJ. 25MG/ML	19824	20151039	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
TALVOSILEN FORTE CAPS	12783	2015576	MULTI-PHARM CO LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TALVOSILEN FORTE SUPPOSITORIES	12784	2015577	MULTI-PHARM CO LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TALVOSILEN TABS	12298	2015575	MULTI-PHARM CO	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TAMIFEN TABS 10MG	8520	2015316	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TAMIFEN TABS 20MG	10918	2015317	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TARONTAL CONTR. R/7TABS 400MG	7154	2015724	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	20138158	AEGIS LTD	Διαγραφή υπεύθυνου συσκευαστή τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	20138159	AEGIS LTD	Προσθήκη υπεύθυνου συσκευαστή δευτερογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	20138160	AEGIS LTD	Προσθήκη υπεύθυνου συσκευαστή πρωτογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	20138161	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου ελέγχου τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	20138162	AEGIS LTD	Διαγραφή υπεύθυνου συσκευαστή τελικού προϊόντος
TOSADEX F.C. TABS 50MG	21190	2015101	AEGIS LTD	Υποβολή μελέτης σταθερότητας τελικού προϊόντος
TRACRIUM INJ. 10MG/ML	10430	2015180	GLAXO GROUP LTD UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
TRAMADEX CAPS 50MG	19207	2015490	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRIA TEC PLUS TABS	19071	20141057	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας 320 χαπιών
TRIA TEC PLUS TABS	19071	20146494	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Εισαγωγή PMF
TRIA TEC PLUS TABS	19071	20146869	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20141053	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20141056	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20142073	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή κατόχου στη Σουηδία
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20145203	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20146493	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Εισαγωγή ΡΜΦ
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20146872	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRIA TEC TABS 10MG	20096	20146875	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20141051	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20141054	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20142071	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή κατόχου στη Σουηδία
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20145204	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20146491	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Εισαγωγή ΡΜΦ
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20146870	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRIA TEC TABS 2,5MG	12904	20146873	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20141052	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20141055	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20142072	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή κατόχου στη Σουηδία
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20145205	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20146492	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Εισαγωγή PMF
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20146871	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRIA TEC TABS 5MG	12905	20146874	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	20137000	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	201410896	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	201410898	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	201410900	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	201410902	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	201410904	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	2015748	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRICEF 400 F.C. TABS 400MG	19144	2015750	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	20137001	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	201410897	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	201410899	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	201410901	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	201410903	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	201410905	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Προσθήκη-Τροποποίηση θεραπευτικής ένδειξης
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	2015749	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRICEF POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	19143	2015751	BIAL-PORTELA & Ca, SA	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
UFEXIL SOLUTION FOR INFUSION 2MG/ML	21560	2015888	DEMO S.A.	Αναθεώρηση του ΦΟΧ
UFEXIL SOLUTION FOR INFUSION 2MG/ML	21560	2015889	DEMO S.A.	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ULCEDINE TABLET 20MG	19961	20151046	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ULCEDINE TABLET 40MG	20001	20151047	CODAL SYNTO LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
VAGIFEM VAGINAL TABS 25MCG	16409	201552	NOVO NORDISK HELLAS LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
VALTREX TABS 500MG	16180	20149316	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή της διέλευσης του κατόχου στην Σλοβενία
VARILRIX POWDER FOR INJ. 2000PFU	17527	20144954	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Submission of final study report to fulfill post-authorisation measure.
VARILRIX POWDER FOR INJ. 2000PFU	17527	2015134	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Αναθεώρηση του PMF
VENTOLIN DISKU 200MCG	19554	2015181	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
VENTOLIN DISKU 200MCG	19554	2015284	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών ενδιάμεσου προϊόντος σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
VENTOLIN DISKU 200MCG	19554	20151087	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
VENTOLIN EVOHALER AEROSOL 100MCG/DOSE	18619	2015184	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
VENTOLIN EVOHALER AEROSOL 100MCG/DOSE	18619	2015287	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή των προδιαγραφών ενδιάμεσου προϊόντος σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
VENTOLIN EVOHALER AEROSOL 100MCG/DOSE	18619	20151088	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
VENTOLIN NEBULES SOL. FOR INH. 2.5MG	17101	2015182	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
VENTOLIN NEBULES SOL. FOR INH. 2.5MG	17101	2015285	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών ενδιάμεσου προϊόντος σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
VENTOLIN SYRUP 2MG/5ML	19628	2015183	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
VENTOLIN SYRUP 2MG/5ML	19628	2015286	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή των προδιαγραφών ενδιάμεσου προϊόντος σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
VEXOL EYE DROPS 1% W/V	18028	20141961	A POTAMITIS MEDICARE LTD	Αλλαγή πνόματος παρασκευαστή δραστικού αουστατικού
VIGAM INJ. 5%,50ML	18836	20118824	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Προσθήκη κέντρου αποθήκευσης πλάσματος
VIGAM INJ. 5%,50ML	18836	20118825	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Προσθήκη κέντρου αποθήκευσης πλάσματος
VIGAM INJ. 5%,50ML	18836	20118826	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αναθεώρηση καταλόγου προϊόντων προερχόμενα από το πλάσμα

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
VIGAM INJ. 5%,50ML	18836	20151029	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
VINCRIStINE SULPHATE INJECTION 1MG/ML, 1ML VIAL	12082	2015955	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
VOLTAREN INJECTION 75MG/3ML	18434	2015129	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Περιορισμός των ορίων των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
VOLTAREN INJECTION 75MG/3ML	18434	2015130	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών και της αντίστοιχης μεθόδου
VOLTAREN INJECTION 75MG/3ML	18434	2015131	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών και της αντίστοιχης μεθόδου
VOLTAREN INJECTION 75MG/3ML	18434	2015132	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών και της αντίστοιχης μεθόδου
VOLTAREN INJECTION 75MG/3ML	18434	2015133	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών και της αντίστοιχης μεθόδου
WELLBUTRIN XR M/R TABS 150MG	20248	20149317	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
WELLBUTRIN XR M/R TABS 300MG	20249	20149318	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
XATRAL F.C. TABS 2,5MG	19605	2015821	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
XATRAL S/R TABS 5MG	17139	2015822	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
XATRAL XL P/R TABS 10MG	19244	2015823	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ZADITEN EYE DROPS 0,25MG/ML	19261	2015105	LABORATOIRES THEA	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ZADITEN EYE DROPS 0,25MG/ML	19261	2015106	LABORATOIRES THEA	Εισαγωγή περιόδου επανελέγχου της δραστικής ουσίας
ZADITEN SYRUP 1MG/5ML	18425	20147767	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στο ΠΧΠ και ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	2015185	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ZANTAC INJ. 25MG/ML	20098	2015186	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZANTAC TABS 150MG	16838	2015187	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZANTAC TABS 300MG	16837	2015188	GLAXO GROUP LTD	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZESTAVAL CHEWABLE TABLETS 400MG	20169	201572	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ZESTAVAL F.C. TABS 200MG	13365	201571	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ZINACEF INJECTION 1,5G	19520	20149330	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
ZINACEF INJECTION 750MG	19521	20149329	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
ZINNAT F.C. TABS 250MG	16846	20149331	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
ZINNAT F.C. TABS 500MG	16847	20149332	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
ZINNAT SUSP. 250MG/5ML	18086	20149333	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή της διέυθυνσης του κατόχου στην Σλοβενία
ZIREX TABLET, FILM COATED 10MG	20193	2015121	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML , 4ML	16849	201540	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML , 4ML	16849	201542	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML , 4ML	16849	201544	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML , 4ML	16849	2015190	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZOFRAN INJ. 2MG/ML, 2ML	16848	201539	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML, 2ML	16848	201541	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML, 2ML	16848	201543	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
ZOFRAN INJ. 2MG/ML, 2ML	16848	2015189	GLAXO GROUP LIMITED UK	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZOVIRAX CREAM 5%	9376	2015191	GLAXO GROUP LIMITED	Υποβολή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZOVIRAX SUSP. 200MG/5ML	10431	2015	GLAXOSMITHKLINE (CYPRUS) LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
ZYBAN F.C TABS 150MG	19107	20144956	GLAXOSMITHKLINE CYPRUS	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZYBAN F.C TABS 150MG	19107	201565	GLAXOSMITHKLINE CYPRUS	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης

Αριθμός 1261**ΑΝΑΝΕΩΣΕΙΣ ΕΙΔΙΚΩΝ ΑΔΕΙΩΝ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΕΓΚΡΙΘΕΙ ΑΠΟ ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Το Συμβούλιο Φαρμάκων,

- σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 13Α των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του, και
- σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές με τις αρχικές τους αιτήσεις,

ανανεώνει την ισχύ των Ειδικών Αδειών Κυκλοφορίας Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00847	Eucalytux Syrup	Tilman SA	7/11/2016
S00870	Salofalk Granu-Stix 1000 mg/sachet Gastro-resistant prolonged release granules for oral suspension	Dr. Falk Pharma GmbH	19/12/2016
S00343	Zidoval 7.5 mg Vaginal gel	C.G.Papaloizou Ltd	17/1/2017
S00311	Penrazol 40 mg/vial Powder & solvent for solution for injection	Costakis Tsisios & Co Ltd	8/1/2017
S00313	Solu-Medrol 125 mg/vial Powder & solvent for solution for injection	Pfizer Hellas AE	9/1/2017
S00869	Rennie Deflatine Tablets	Bayer PLC	10/1/2017
S00767	Cardipril 5 mg Tablets	Bial-Portela & CA, SA	5/4/2017
S00768	Cardipril 10 mg Tablets	Bial-Portela & CA, SA	5/4/2017
S00756	Venoruton 1000 mg Effervescent tablets	Novartis (Hellas) SACI	20/3/2017
S00586	Apotel Plus Solution for injection	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories SA	4/12/2016
S00383	Subgam 140-180 mg/ml Solution for injection	Bio Products Laboratories Ltd	11/3/2017
S00297	Etoposide Mylan 20 mg/ml Concentrate solution for infusion	Mylan SAS	7/12/2016
S00302	Dopamine Mylan 40 mg/ml Solution for infusion	Mylan SAS	7/12/2016
S00299	Dobutamine Mylan 250 mg/20 ml Concentrate solution for infusion	Mylan SAS	7/12/2016
S00295	Aciclovir Mylan 250 mg Powder for solution for injection	Mylan SAS	7/12/2016
S00304	Noradrenaline Mylan 2 mg/ml (Sans Sulfites) Concentrate for sol.for inj.	Mylan SAS	7/12/2016
S00296	Naloxone Mylan 0,4 mg/ml Solution for injection	Mylan SAS	7/12/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00750	Clobex 500 mcg Shampoo	Galderma International	20/3/2017
S00735	Skinoren 15% w/w Gel	Bayer Hellas ABEE	19/1/2017
S00307	Adrenaline 0.01% w/v Solution for injection p.f.	Aurum Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00336	Lactugal 99,897% v/v Oral solution	Medilink Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00353	Glycerin adults 70% w/w Suppositories	LCM Ltd	24/1/2017
S00354	Codeine Linctus 3 mg/ml Oral solution	LCM Ltd	24/1/2017
S00333	Amiodarone 30 mg/ml Solution for injection/infusion	Aurum Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00306	Ephedrine Hydrochloride 3% w/v Solution for injection	Macarthys Laboratories Ltd	8/1/2017
S00732	Ondansetron 4 mg/5 ml Syrup	Focus Pharmaceuticals Ltd	18/1/2017
S00734	Clindamycin 150 mg/ml Solution for injection/infusion	Focus Pharmaceuticals Ltd	18/1/2017
S00338	Trimethoprim 50 mg/5 ml Oral suspension	Medilink Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00339	Chlorpromazine 0.5% w/v Oral solution	Medilink Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00340	Hydrocortistab 2.5% w/v Suspension for injection	Medilink Pharmaceuticals Ltd	8/1/2017
S00741	Atracurium besilate 10 mg/ml Solution for injection/infusion	Hameln Pharmaceuticals Ltd	18/1/2017
S00733	Hyalase 1500 IU Powder for solution for injection/infusion	Wockhardt UK Ltd	18/1/2017
S00358	Ilomedin 0,1 mg/ml Solution for infusion	Bayer Hellas AG	7/2/2017
S00396	Zanedip 20 mg Tablets	C.G.Papaloisou Ltd	12/4/2017
S00380	Aspirin 100 mg Tablets	Bayer Hellas ABEE	6/3/2017
S00379	Epanutin 30 mg/5 ml Oral suspension	Pfizer Hellas AE	8/3/2017
S00378	Epanutin 250 mg/5 ml Solution for injection	Pfizer Hellas AE	8/3/2017
S00382	Solu-Medrol 1000 mg/vial Powder & solvent for solution for injection	Pfizer Hellas AE	8/3/2017

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00385	Sopa-K 312 mg/ml Oral solution	Iasis Pharma	12/3/2017
S00384	Furolin 100 mg Tablets	Iasis Pharma	12/3/2017
S00919	B12 Rotexmedica 1000 mcg/ml Solution for injection	Rotexmedica GmbH	23/4/2017
S00588	Glycopyrronium Bromide 0,2 mg/ml Solution for injection	Martindale Pharmaceuticals Ltd	26/2/2017
S00587	Apresoline 25 mg Tablets	Medilink Pharmaceuticals Ltd	26/2/2017
S00745	Zineryt Powder & solvent for cutaneous solution	Astellas Pharmaceuticals AEBE	15/3/2017
S00746	Locoid scalp 0.1% w/v Cutaneous lotion	Astellas Pharmaceuticals AEBE	15/3/2017
S00761	Noctamid 1 mg Tablets	Bayer Hellas AG	15/3/2017
S00922	Flenazole Cream	Target Pharma Ltd	23/4/2017
S00918	Orbical D3 Effervescent tablets	Zwitter Pharmaceuticals Ltd	28/4/2017
S00906	Sylfio 10 mg Cream	Zwitter Pharmaceuticals Ltd	10/4/2017
S00393	Xanax 0,25 mg Tablets	Pfizer Hellas AE	27/3/2017
S00394	Xanax 0,5 mg Tablets	Pfizer Hellas AE	27/3/2017
S00908	Isoplex 4% w/v Solution for infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	27/3/2017
S00912	Trandate 100 mg Tablets	RPH Pharmaceuticals AB	24/4/2017
S00907	Trandate 200 mg Tablets	RPH Pharmaceuticals AB	10/4/2017
S00589	Codeine Phosphate 15 mg Tablets	Bristol Laboratories Ltd	2/3/2017
S00598	Sulazine 500 mg Tablets	Chatfield Pharmaceuticals Ltd	18/3/2017
S00897	Bron-Hal 0.8 mg Syrup	Montechem Pharma Ltd	21/12/2016
S00896	Thilocof 10 mg/ml Eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00895	Thilodexine 1 mg/ml Eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00882	Diazepam RectTubes 2 mg/ml Rectal solution	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016
S00330	Flutinasal 0.5 mg/g Nasal spray	Iasis Pharma	19/12/2016
S00887	Nebivolol 5 mg Tablets	Glenmark Generics (Europe) Ltd	21/12/2016
S00865	Medijel Oral gel	DDD Ltd	18/12/2016
S00892	Meni-Drops 0.25 mg/ml Eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00889	Amiloride 5 mg Tablets	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00850	Cisplatin 10mg/ml Concentrate solution for infusion	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00890	Pharmexin 2 mg/ml Eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00886	Phenylephrine 10 mg/ml Solution for injection/infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00855	Atropine 1% w/v Eye drops	Martindale Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00876	Halothane Liquid for inhalation	Medilink Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00893	Biosonide 100 mcg/dose Nasal spray, suspension	Montechem Pharma Ltd	21/12/2016
S00857	Isoket Retard 40 mg Tablets	UCB Pharma Ltd	18/12/2016
S00320	Mitomycin-C Kyowa 10 mg/vial Powder for solution for injection	Medilink Pharmaceuticals Ltd	19/12/2016
S00883	Diazepam RectTubes 4 mg/ml Rectal solution	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016
S00319	Mitomycin-C Kyowa 2 mg/vial Powder for solution for injection	Medilink Pharmaceuticals Ltd	19/12/2016
S00884	Co-Amoxiclav Powder for solution for injection/infusion	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016
S00323	Ephedrine 0.5% w/v Nasal drops	Thornton & Ross Ltd	19/12/2016
S00324	Ephedrine 1% w/v Nasal drops	Thornton & Ross Ltd	19/12/2016
S00864	Fysiofol Powder and solvent for oral solution	ITF Hellas AE	20/12/2016
S00888	Saocin-D Eye ointment	Pharmex SA	21/12/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00875	Methylprednisolone 1 g/vial Powder & solvent for solution for injection/infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00902	Leuprol 11.25 mg/vial Powder & solvent for suspension for injection	Pharmazac SA	21/12/2016
S00877	Atropine sulphate 600 mcg/ml Solution for injection	Hameln Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00880	Biofactor Streptokinase 750.000 IU Powder for solution for infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00901	Leuprol 3.75 mg/vial Powder & solvent for suspension for injection	Pharmazac SA	21/12/2016
S00903	Terazosin 5 mg Tablets	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00860	Glyceryl trinitrate 1 mg/ml Solution for infusion	Hameln Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00863	Fysiofer 53.33 mg/ml Oral solution	ITF Hellas AE	20/12/2016
S00885	Cytamen 1000 mcg/ml Solution for injection	RPH Pharmaceuticals AB	18/12/2016
S00881	Biofactor Streptokinase 1.500.000 IU/vial Powder for solution for infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00900	Zaolin 10 mg/ml Solution for infusion	Pharmazac SA	21/12/2016
S00898	Thilol 10 mg/ml Eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00873	Quinoric 200 mg Tablets	Bristol Laboratories Ltd	18/12/2016
S00851	Lidocaine hydrochloride 2% w/v Solution for injection	Hameln Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00760	Sodium bicarbonate 8.4% w/v Solution for injection	Martindale Pharmaceuticals Ltd	15/3/2017
S00754	Glycerin children's size 1.4 g Suppositories	Thornton & Ross Ltd	15/3/2017
S00373	Glycerin infant's size 0.7 g Suppositories	Thornton & Ross Ltd	5/3/2017
S00362	Septax 1 g/vial Powder for solution for injection	Vianex SA	21/2/2017
S00361	Septax 2 g/vial Powder for solution for injection	Vianex SA	21/2/2017