



ΕΠΙΣΗΜΗ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ

ΤΗΣ ΚΥΠΡΙΑΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΚΥΡΙΟ ΜΕΡΟΣ

ΤΜΗΜΑ Β

Αριθμός 4834	Δευτέρα, 19 Ιανουαρίου 2015	231
--------------	-----------------------------	-----

Αριθμός 198

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 του 2001 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, 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
S01030	Trimetazidina LPH	Trimetazidine dihydrochloride 20 mg	Labormed Pharma Ltd	12/9/2014
S01031	Methylegometrin Rotexmedica	Methylegometrine maleate 0.2 mg	Rotexmedica GmbH	10/9/2014
S01032	Calcitonin 100IU-Rotexmedica	Calcitonin (Salmon)	Rotexmedica GmbH	10/9/2014
S01033	Ursobilane 300mg hard caps	Ursodeoxycholic acid	Laboratorio Estedi S.L.	4/7/2014
S01034	T4 12 mcg	Levothyroxine sodium	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceuticals Laboratories S.A.	10/12/2014
S01035	T4 25 mcg	Levothyroxine sodium	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceuticals Laboratories S.A.	10/12/2014
S01036	Omic Tocas 0.4mg tabs	Tamsulosine hydrochloride	Astellas Pharmaceuticals	12/12/2014

Αριθμός 199**ΕΓΓΡΑΦΕΣ ΣΤΟ ΜΗΤΡΩΟ ΕΙΔΙΚΕΥΜΕΝΩΝ ΠΡΟΣΩΠΩΝ**

Το Συμβούλιο Φαρμάκων, σύμφωνα με τις πρόνοιες του άρθρου 42(5) του περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμου του 2001 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, ενέκρινε την εγγραφή στο Μητρώο Ειδικευμένων Προσώπων των πιο κάτω:

1. Όνομα: Όλγα Πιτσιλλίδου
Αριθμός Μητρώου: 047
Ημερομηνία Εγγραφής: 05/12/2014

Αριθμός 200**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 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, έχει εκδώσει Άδειες Χονδρικής Πώλησης Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

1. Αριθμός Άδειας: 103
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 02/12/2014
Ισχύει μέχρι: 01/12/2019
Κάτοχος Άδειας: ΚΑΠΑΚΙΩΤΗΣ & ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΛΤΔ
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: P.O.Box 21464, 1509 Λευκωσία, Κύπρος

Αριθμός 201**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 (70(I)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, και σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές, έχει ανανεώσει την ισχύ των πιο κάτω Αδειών Χονδρικής Πώλησης Φαρμακευτικών Προϊόντων με τα πιο κάτω στοιχεία:

1. Αριθμός Άδειας: 033
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 21/10/2004
Προηγούμενη λήξη: 20/10/2014
Ισχύει μέχρι: 20/10/2019
Κάτοχος Άδειας: GOLGI PHARMACEUTICALS LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: 5 Niriidon street, 2045 Strovolos Nicosia

2. Αριθμός Άδειας: 034
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 21/10/2004
Προηγούμενη λήξη: 20/10/2014
Ισχύει μέχρι: 20/10/2019
Κάτοχος Άδειας: C.A.E PHARMA CO LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: P.O.BOX 21459, Nicosia 1509

3. Αριθμός Άδειας: 035
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 21/10/2004
Προηγούμενη λήξη: 20/10/2014
Ισχύει μέχρι: 20/10/2019
Κάτοχος Άδειας: BRAINVIBES LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: 44B Reginas street, Aglantzia, Nicosia 2114

4. Αριθμός Άδειας: 039
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 31/03/2005
Προηγούμενη λήξη: 30/03/2015
Ισχύει μέχρι: 30/03/2020
Κάτοχος Άδειας: LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: P.O.BOX 22679, Nicosia 1523

5. Αριθμός Άδειας: 040
Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας: 31/03/2005
Προηγούμενη λήξη: 30/03/2015
Ισχύει μέχρι: 30/03/2020
Κάτοχος Άδειας: A.POTAMITIS MEDICARE LTD
Διεύθυνση Αλληλογραφίας: P.O.BOX 21187, Nicosia 1503

Αριθμός 202

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
022085	ALFUZOSIN AUROBINDO TABLET, PROLONGED-RELEASE 10MG	ALFUZOSIN HYDROCHLORIDE	AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED	31/07/2014
022086	BUFOMIX EASYHALER POWDER FOR INHALATION 160/4.5MCG/INHALATION	FORMOTEROL FUMARATE DIHYDRATE/BUDESONIDE	ORION CORPORATION	25/09/2014
022087	BUFOMIX EASYHALER POWDER FOR INHALATION 320/9MCG/INHALATION	FORMOTEROL FUMARATE DIHYDRATE/BUDESONIDE	ORION CORPORATION	25/09/2014
022077	CISPLATIN/KABI SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 1MG/ML	CISPLATIN	FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC	25/09/2014
022095	GLAROST EYE DROPS SOLUTION 0.3MG/ML	BIMATOPROST	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	25/11/2014
022092	IRBESARTAN VOCATE TABLET 150MG	IRBESARTAN	VOCATE PHARMACEUTICALS SA	15/07/2014
022093	IRBESARTAN VOCATE TABLET 300MG	IRBESARTAN	VOCATE PHARMACEUTICALS SA	15/07/2014
022082	LAPROL EYE DROPS, SOLUTION	TIMOLOL MALEATE/LATANOPROST	ACTAVIS GROUP PTC EHF	01/09/2014

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022096	LIPTRUZET TABLET, FILM COATED 10MG/10MG	ATORVASTATIN CALCIUM/EZETIMIBE	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	02/12/2014
022097	LIPTRUZET TABLET, FILM COATED 10MG/20MG	ATORVASTATIN CALCIUM/EZETIMIBE	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	02/12/2014
022098	LIPTRUZET TABLET, FILM COATED 10MG/40MG	ATORVASTATIN CALCIUM/EZETIMIBE	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	02/12/2014
022099	LIPTRUZET TABLET, FILM COATED 10MG/80MG	ATORVASTATIN CALCIUM/EZETIMIBE	MERCK SHARP & DOHME LIMITED	02/12/2014
022083	OCTISET CUTANEOUS SOLUTION	OCTENIDINE/PHENOXYETHANOL	T.C.CHRISTOFOROU LTD	26/11/2014
022084	OCTISET VAGINAL SOLUTION	OCTENIDINE/PHENOXYETHANOL	T.C.CHRISTOFOROU LTD	26/11/2014
022088	OREST EASYHALER POWDER FOR INHALATION 160/4.5MCG/INHALATION	FORMOTEROL FUMARATE DIHYDRATE/BUDESONIDE	ORION CORPORATION	25/09/2014
022089	OREST EASYHALER POWDER FOR INHALATION 320/9MCG/INHALATION	FORMOTEROL FUMARATE DIHYDRATE/BUDESONIDE	ORION CORPORATION	25/09/2014
022079	ZALEPIN RAPID TABLET, ORODISPERSIBLE 10MG	OLANZAPINE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	21/11/2014
022080	ZALEPIN RAPID TABLET, ORODISPERSIBLE 15MG	OLANZAPINE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	21/11/2014

Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Όνομα Φαρμακευτικού Προϊόντος	Δραστικά Συστατικά	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Ημερομηνία Έκδοσης Άδειας
022081	ZALEPIN RAPID TABLET, ORODISPERSIBLE 20MG	OLANZAPINE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	21/11/2014
022078	ZALEPIN RAPID TABLET, ORODISPERSIBLE 5MG	OLANZAPINE	IASIS PHARMACEUTICALS HELLAS SA	21/11/2014
022090	ZIVETENO TABLET, FILM COATED 150MG	IBANDRONATE SODIUM MONOHYDRATE	P T HADJIGEORGIOU CO LTD	27/10/2014

Αριθμός 203

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
20032	Vistabel Powder for solution for injection 4-Allergan units/0.1ML	Allergan Pharmaceuticals Ireland	Επ' αόριστον
20655	Phoxilium solution for Haemofiltration, Haemodiafiltration and Haemodialysis	Gambro Lundia AB	Επ' αόριστον
20559	Pramipexol Pharmathen 0.088mg Film coated tablets	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20560	Pramipexol Pharmathen 0.18mg Film coated tablets	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20561	Pramipexol Pharmathen 0.35mg Film coated tablets	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20562	Pramipexol Pharmathen 0.7mg Film coated tablets	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20562	Pramipexol Pharmathen 1.1mg Film coated tablets	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20590	Testogel Gel in sachet 25mg	Laboratoire Besins International	Επ' αόριστον
20591	Testogel Gel in sachet 50mg	Laboratoire Besins International	Επ' αόριστον
21846	Setinin 25mg Film Coated Tablets	Actavis Group PTC ehf	Επ' αόριστον
21847	Setinin 100mg Film Coated Tablets	Actavis Group PTC ehf	Επ' αόριστον
21848	Setinin 150mg Film Coated Tablets	Actavis Group PTC ehf	Επ' αόριστον
21849	Setinin 200mg Film Coated Tablets	Actavis Group PTC ehf	Επ' αόριστον
21850	Setinin 300mg Film Coated Tablets	Actavis Group PTC ehf	Επ' αόριστον
20832	Valsartan Krka film coated 40mg	KRKA, d.d., Novo Mesto	Επ' αόριστον
20833	Valsartan Krka film coated 80mg	KRKA, d.d., Novo Mesto	Επ' αόριστον
20834	Valsartan Krka film coated 160mg	KRKA, d.d., Novo Mesto	Επ' αόριστον
20967	Valsartan Krka film coated 320mg	KRKA, d.d., Novo Mesto	Επ' αόριστον
20437	Mirtazapine Aurobindo orodispersible tablets 15mg	Aurobindo Pharma Limited	Επ' αόριστον
20438	Mirtazapine Aurobindo orodispersible tablets 30mg	Aurobindo Pharma Limited	Επ' αόριστον
20439	Mirtazapine Aurobindo orodispersible tablets 45mg	Aurobindo Pharma Limited	Επ' αόριστον
21311	Mavixan orodispersible tablets 5mg	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
21312	Mavixan orodispersible tablets 10mg	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
21313	Mavixan Tablets 5mg	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
21314	Mavixan Tablets 10mg	Pharmathen S.A	Επ' αόριστον
20883	Symbicort turbuhaler powder for inhalation 80mcg/4.5mcg	Astrazeneca AB	Επ' αόριστον
20881	Symbicort turbuhaler powder for inhalation 160mcg/4.5mcg	Astrazeneca AB	Επ' αόριστον
20882	Symbicort turbuhaler powder for inhalation 320mcg/9mcg	Astrazeneca AB	Επ' αόριστον
19878	Glitisol Tablet 5mg	Remedica Ltd	Επ' αόριστον
18563	Medaxonium powder for solution for injection/infusion	Medochemie Ltd	Επ' αόριστον
19578	D-Gam Injection 250iu/mL	Bio Laboratory Ltd	Επ' αόριστον

Αριθμός 204

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 (Ελέγχος 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
ABELCET SUSP. FOR INJ. 5MG/ML	16570	20149887	CERHALON LIMITED	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνισης
ABELCET SUSP. FOR INJ. 5MG/ML	16570	20149888	CERHALON LIMITED	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
ABELCET SUSP. FOR INJ. 5MG/ML	16570	20149889	CERHALON LIMITED	Προσθήκη δοκιμασίας ελέγχου του τελικού προϊόντος
ACCUPRON F.C.TABS 20 MG	13096	20147321	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ACCUPRON F.C.TABS 5 MG	13095	20147320	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20129661	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστικού συστατικού.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124690	SANOFI PASTEUR SA	Υποβολή αναθεωρημένου ΤΣΕ πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124687	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστικού συστατικού.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124614	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στο υλικό της στοιχειώδους συσκευασίας του τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124613	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124612	SANOFI PASTEUR SA	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου ελέγχου τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20124611	SANOFI PASTEUR SA	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20122765	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	20149059	SANOFI PASTEUR SA	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνισης
ACT-HIB INJ. 1 DOSE VIAL	14308	201410094	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
ACTIFED DM COUGH LINCTUS SYRUP	9597	20139812	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ACTIFED EXPECT. SOL.	19783	201310043	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ACTIFED SYRUP	19790	20139810	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ACTIFED SYRUP	19790	20149036	GLAXO GROUP LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
ACTONEL F.C. TABS 75MG	20392	20147691	SANOFI-AVENTIS AEBE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ACTONEL OAW/ONCE A WEEK F.C. TABS 35MG	19723	20147690	SANOFI-AVENTIS AEBE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ADVECIT CAPSULE, HARD 100MG	21447	201410562	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ADVECIT CAPSULE, HARD 100MG	21447	201410568	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ADVECIT CAPSULE, HARD 140MG	21448	201410563	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ADVECIT CAPSULE, HARD 140MG	21448	201410569	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ADVECIT CAPSULE, HARD 180MG	21449	201410564	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ADVECIT CAPSULE, HARD 180MG	21449	201410570	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ADVECIT CAPSULE, HARD 20MG	21446	201410561	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ADVECIT CAPSULE, HARD 20MG	21446	201410567	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ADVECIT CAPSULE, HARD 250MG	21450	201410565	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ADVECIT CAPSULE, HARD 250MG	21450	201410571	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ADVECIT CAPSULE, HARD 5MG	21445	201410560	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ADVECIT CAPSULE, HARD 5MG	21445	201410566	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AGGRASTAT CONC. FOR SOL. FOR INF. 0.25MG/ML	18260	20149118	CORREVIO	Αλλαγή διεύθυνσης ΚΑΚ
AGGRASTAT CONC. FOR SOL. FOR INF. 0.25MG/ML	18260	20149119	CORREVIO	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AGGRASTAT CONC. FOR SOL. FOR INF. 0.25MG/ML	18260	20149120	CORREVIO	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
AGGRASTAT CONC. FOR SOL. FOR INF. 0.25MG/ML	18260	20149121	CORREVIO	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας
AGRIPPAL SUSP. FOR INJ. 15MCG PER STRAIN	19613	20145308	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRI	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ALIMAX TABLET 40MG	21338	20142634	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ALIMAX TABLET 40MG	21338	20149101	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ALIMAX TABLET 40MG	21338	20149103	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ALIMAX TABLET 80MG	21343	20142635	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ALIMAX TABLET 80MG	21343	20149102	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ALIMAX TABLET 80MG	21343	20149104	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ALMIRAL E/C TABS 25MG	9918	20134656	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση στη σύνθεση του τελικού προϊόντος.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ALMIRAL E/C TABS 50MG	9919	20134657	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση στη σύνθεση του τελικού προϊόντος.
ALUTRIL FORTE TABLET, CHEWABLE	19914	20126029	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
ALUTRIL FORTE TABLET, CHEWABLE	19914	20126028	REMEDICA LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
AMDIP TABS 10MG	20174	20149474	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMDIP TABS 10MG	20174	20149480	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMDIP TABS 10MG	20174	20149916	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AMDIP TABS 5MG	20173	20149473	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMDIP TABS 5MG	20173	20149479	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMDIP TABS 5MG	20173	20149915	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 10MG	21438	20149832	PHARMASIN LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 10MG	21438	20149834	PHARMASIN LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 10MG	21438	20149836	PHARMASIN LTD	Αλλαγή στη διεύθυνση παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 10MG	21438	20149838	PHARMASIN LTD	Αντικατάσταση παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 5MG	21437	20149831	PHARMASIN LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 5MG	21437	20149833	PHARMASIN LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 5MG	21437	20149835	PHARMASIN LTD	Αλλαγή στη διεύθυνση παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
AMLODIPINE PHARMASIN TABLET 5MG	21437	20149837	PHARMASIN LTD	Αντικατάσταση παρασκευαστή υπεύθυνου για έλεγχο παρτίδας τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 10MG	20404	201410017	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMVESTIN F.C. TABS 10MG	20404	201410021	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 20MG	20405	201410018	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMVESTIN F.C. TABS 20MG	20405	201410022	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 40MG	20406	201410019	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMVESTIN F.C. TABS 40MG	20406	201410023	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AMVESTIN F.C. TABS 5MG	20403	201410016	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AMVESTIN F.C. TABS 5MG	20403	201410020	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ANAFRANIL SLOW REL. TABS 75MG	18456	20148659	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
ANAFRANIL SLOW REL. TABS 75MG	18456	20148660	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ANAFRANIL SLOW REL.TABS 75MG	18456	20148661	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
ANAFRANIL SLOW REL.TABS 75MG	18456	20148662	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
ANTIFUNGOL CREAM 1%	16228	20149653	HEXAL AG	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ANTIFUNGOL CREAM 1%	16228	20149654	HEXAL AG	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών για συμμόρφωση με την αναθεωρημένη μονογραφία της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
ARESTON TABS 50MG	18943	20123205	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στην εμφάνιση εξωτερικής συσκευασίας τελικού προϊόντος.
ARFEN TABS 500MG	6546	20148721	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή ονόματος τελικού προϊόντος
ARFEN TABS 500MG	6546	20148722	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στις διαστάσεις και στη μορφή του τελικού προϊόντος
ARFEN TABS 500MG	6546	20148723	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας τελικού προϊόντος
ARFEN TABS 500MG	6546	20148724	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας τελικού προϊόντος
ARFEN TABS 500MG	6546	20148725	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στην εξωτερική συσκευασία του τελικού προϊόντος
ARFEN TABS 500MG	6546	20148726	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARICEPT F.C. TABS 10MG	17825	20148606	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ARICEPT F.C. TABS 5MG	17824	20148605	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ARIMIDEX TABS 1MG	17100	20142160	ASTRAZENECA UK	Εισαγωγή PSMF
ARLEVERT TABLET	21476	2014816	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARLEVERT TABLET	21476	2014817	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ARLEVERT TABLET	21476	2014818	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARLEVERT TABLET	21476	2014819	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARLEVERT TABLET	21476	2014820	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARLEVERT TABLET	21476	20141659	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARLEVERT TABLET	21476	20143004	HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	20125754	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στη σύνθεση του τελικού προϊόντος.
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	20125741	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	20125740	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	20125739	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
ARNETIN TABLETS 150MG	14908	20137372	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη νέου μεγέθους συσκευασίας του τελικού προϊόντος.
AROTAN TABLET, FILM COATED 10MG	21019	20148792	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AROTAN TABLET, FILM COATED 10MG	21019	20148794	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
AROTAN TABLET, FILM COATED 20MG	21020	20148793	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
AROTAN TABLET, FILM COATED 20MG	21020	20148795	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ARVEKAP POWDER FOR INJ. 3,75MG	17055	20134728	IPSEN EPE	Μεταβολή προδιαγραφών τελικού προϊόντος
ATEHEXAL COMP F.C TABS	19987	20128957	HEXAL AG	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
ATEHEXAL COMP F.C TABS	19987	20128955	HEXAL AG	Αναθεώρηση στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος κατά τη διαδικασία παρασκευής
ATEHEXAL COMP F.C TABS	19987	20128953	HEXAL AG	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ATEHEXAL COMP F.C TABS	19987	20128951	HEXAL AG	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ATEHEXAL COMP MITE F.C TABS	19986	20128956	HEXAL AG	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
ATEHEXAL COMP MITE F.C TABS	19986	20128954	HEXAL AG	Αναθεώρηση στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος κατά τη διαδικασία παρασκευής
ATEHEXAL COMP MITE F.C TABS	19986	20128952	HEXAL AG	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ATEHEXAL COMP MITE F.C TABS	19986	20128950	HEXAL AG	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ATG-FRESENIUS CONS. FOR SOL. FOR INF. 20MG/ML	17186	201410556	C.A.PAPAELLINA & CO LTD	Αλλαγή QPPV
AVAXIM SUSP. FOR INJ. 160 ANTIGEN UNITS	17602	20134326	SANOFI PASTEUR S.A	Μεταβολή ορίων τελικού προϊόντος
AVAXIM SUSP. FOR INJ. 160 ANTIGEN UNITS	17602	20149060	SANOFI PASTEUR S.A	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνωσης
AXETINE TABLET, FILM COATED 250MG	20762	20149927	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AXETINE TABLET, FILM COATED 500MG	20763	20149928	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ. 10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20146427	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMIF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148167	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148168	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148169	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148170	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148171	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148172	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148173	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148174	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148175	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148176	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148177	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148178	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
AZZALURE POW. FOR SOL. FOR INJ.10 SPEYWOOD UNITS/0.05ML	20968	20148179	IPSEN BIOPHARM LIMITED, UK	Εισαγωγή PSMF
BACTERIOSTATIC WATER FOR INJECTION SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 30MG/ML	21763	20149141	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BACTERIOSTATIC WATER FOR INJECTION SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 9MG/ML	21762	20149140	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BECLAZONE INH. 100MCG	14683	20137168	GEORGE PETROU LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος.
BECLAZONE INH. 250MCG	14682	20137169	GEORGE PETROU LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος.
BENZHEXOL TABS 2MG	7741	201410665	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
BENZHEXOL TABS 5MG	7728	201410666	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BETAISODONA VAGINAL DOUCHE 10% W/V	19867	20149065	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας τελικού προϊόντος
BETASERC TABS 16MG	18754	20127385	VARNAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή μεθόδου παραγωγής δραστικού συστατικού
BETASERC TABS 8MG	7546	20127384	VARNAS HADJIPANAYIS LTD	Μεταβολή μεθόδου παραγωγής δραστικού συστατικού
BEZANIN TABLET 500MG	20894	20136177	FARMANIC-CHEMIPHARMA S.A	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ
BICOL TABLET, FILM COATED 12.5MG	21341	201410264	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
BICOL TABLET, FILM COATED 12.5MG	21341	201410268	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
BICOL TABLET, FILM COATED 25MG	21342	201410265	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
BICOL TABLET, FILM COATED 25MG	21342	201410269	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
BICOL TABLET, FILM COATED 3.125MG	21339	201410262	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
BICOL TABLET, FILM COATED 3.125MG	21339	201410266	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
BICOL TABLET, FILM COATED 6.25MG	21340	201410263	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
BICOL TABLET, FILM COATED 6.25MG	21340	201410267	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
BRAMESTON TABS 2.5MG	9125	20149645	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
BUSCOPAN PLUS TABS	14583	2013196	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CALCIUM LACTATE TABLET 300MG	19879	201410667	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
CALPOL SIX PLUS SUSP.250MG/5ML	9600	20126613	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας του τελικού προϊόντος
CALPOL SIX PLUS SUSP.250MG/5ML	9600	20126612	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας του τελικού προϊόντος
CALPOL SIX PLUS SUSP.250MG/5ML	9600	20126495	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία του τελικού προϊόντος
CALPOL SIX PLUS SUSP.250MG/5ML	9600	20126494	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία του τελικού προϊόντος
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20126615	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας του τελικού προϊόντος
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20126614	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας του τελικού προϊόντος
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20126497	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία του τελικού προϊόντος
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20126496	GLAXO GROUP LIMITED UK	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία του τελικού προϊόντος
CALPOL SUGAR FREE INFANT SUSP. 120MG/5ML	14810	20122940	GLAXO GROUP LIMITED UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CANDEPRESS COMP TABLET 16MG/12.5MG	21739	2014554	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στις συνθήκες φύλαξης του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS COMP TABLET 16MG/12.5MG	21739	2014556	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS COMP TABLET 16MG/12.5MG	21739	20148928	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CANDEPRESS COMP TABLET 8MG/12.5MG	21738	2014553	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στις συνθήκες φύλαξης του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS COMP TABLET 8MG/12.5MG	21738	2014555	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS COMP TABLET 8MG/12.5MG	21738	20148927	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 16MG	21723	2014557	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 16MG	21723	20148925	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 32MG	21724	2014558	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 32MG	21724	20148926	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 4MG	21721	2014547	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 4MG	21721	2014549	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στις συνθήκες φύλαξης του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 4MG	21721	2014551	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 4MG	21721	20148923	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 8MG	21722	2014548	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CANDEPRESS TABLET 8MG	21722	2014550	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στις συνθήκες φύλαξης του τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 8MG	21722	2014552	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής τελικού προϊόντος
CANDEPRESS TABLET 8MG	21722	20148924	SAPIENS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CANDIPLAS H CREAM	12705	20135439	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στις πληροφορίες της εξωτερικής και στοιχειώδους συσκευασίας.
CANTEX TABLET, FILM COATED 200MG	21815	20142640	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CANTEX TABLET, FILM COATED 200MG	21815	201410195	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CANTEX TABLET, FILM COATED 200MG	21815	201410197	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CANTEX TABLET, FILM COATED 50MG	21814	20142639	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CANTEX TABLET, FILM COATED 50MG	21814	201410194	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CANTEX TABLET, FILM COATED 50MG	21814	201410196	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARBOPLATIN INJ. 10MG/ML	12081	20149353	PHARMACEUTICAL TRADING	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης-Αλλαγή QPPV
CARDAX PLUS TABLET 16/12.5MG	21611	20148693	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX PLUS TABLET 16/12.5MG	21611	20148697	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX PLUS TABLET 32/12.5MG	21612	20148694	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX PLUS TABLET 32/12.5MG	21612	20148698	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX PLUS TABLET 32/25MG	21613	20148695	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX PLUS TABLET 32/25MG	21613	20148699	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX PLUS TABLET 8/12.5MG	21610	20148692	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX PLUS TABLET 8/12.5MG	21610	20148696	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX TABS 16MG	21535	20148703	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CARDAX TABS 16MG	21535	20148708	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX TABS 2MG	21532	20148700	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX TABS 2MG	21532	20148705	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX TABS 32MG	21536	20148704	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX TABS 32MG	21536	20148709	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX TABS 4MG	21533	20148701	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX TABS 4MG	21533	20148706	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDAX TABS 8MG	21534	20148702	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CARDAX TABS 8MG	21534	20148707	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDILOR TABLET 200MG	9126	20122359	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ
CARDURA TABS 2MG	17363	20137136	PFIZER HELLAS AE	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου απευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
CARDURA TABS 2MG	17363	20137138	PFIZER HELLAS AE	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου απευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
CARDURA TABS 2MG	17363	20148977	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CARDURA TABS 4MG	17364	20137137	PFIZER HELLAS AE	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου απευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
CARDURA TABS 4MG	17364	20137139	PFIZER HELLAS AE	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου απευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
CARDURA TABS 4MG	17364	20148978	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRADOX CAPS 500MG	16854	201410198	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CEFRADOX CAPS 500MG	16854	201410206	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 125MG/5ML	17876	201410200	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 125MG/5ML	17876	201410208	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	19904	201410199	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	19904	201410207	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 500MG/5ML	17767	201410201	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CEFRADOX POWDER FOR ORAL SUSP. 500MG/5ML	17767	201410209	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRA X CAPS 250MG	19906	20149552	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CEFRA X CAPS 250MG	19906	20149554	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CEFRA X CAPS 500MG	19907	20149553	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CEFRA X CAPS 500MG	19907	20149555	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CETIRIZIN HEXAL TABLET, FILM COATED 10MG	19512	20132680	HEXAL AG	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
CIFEX POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	17578	201410202	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CIFEX POWDER FOR ORAL SUSP. 100MG/5ML	17578	201410210	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CIFEX TABS 200MG	17233	201410203	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CIFEX TABS 200MG	17233	201410211	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CIFEX TABS 400MG	17234	201410204	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CIFEX TABS 400MG	17234	201410212	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CISPLATIN INJ. 1MG/ML, 10ML	12087	20149344	PHARMACEUTICAL TRADING	Εισαγωγή της περίπτωσης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνισης-Αλλαγή QPPV

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CLAFORAN POWDER FOR SOL. FOR INJ. 1G	8403	20149965	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
CLAFORAN POWDER FOR SOL. FOR INJ. 1G	8403	20149966	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
CLARIPEN GRANULES FOR ORAL SUSP. 250MG/5ML	20445	20149505	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη νέου παρασκευαστή δραστηκής ουσίας μέσω CEP
CLARITYNE -D TABS	16294	20129159	MERCK SHARP & DOHME B V	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
CLARITYNE -D TABS	16294	20121326	S P EUROPE	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
CLARITYNE SYRUP 5MG/5ML	19908	20129160	MERCK SHARP & DOHME B V	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
CLARITYNE SYRUP 5MG/5ML	19908	20121327	S P EUROPE	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	20129158	MERCK SHARP & DOHME B V	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
CLARITYNE TABLETS 10MG	12546	20121325	SCHERING-PLOUGH EUROPE,BELGIUM	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
CLERON F.C.TABLETS 250MG	18052	20149007	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CLERON F.C.TABLETS 500MG	18053	20149008	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CLERON F.C.TABLETS 500MG	18053	201410276	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Προσθήκη νέας συσκευασίας τελικού προϊόντος
CLERON POWDER FOR ORAL SUSP. 125MG/5ML	18527	20149469	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CLEXANE INJ. 20MG/0,2ML	19159	20133714	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CLEXANE INJ. 40MG/0.4ML	19160	20133715	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CLEXANE INJ. 80MG/0.8ML	19161	20133717	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CLEXANE SOL. FOR INJ. 6000IU	19744	20133716	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CLEXANE SOLUTION FOR INJECTION 100MG/ML	20904	20133718	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
CLOZAREM 100 TABS 100MG	19378	201455	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CLOZAREM TABS 25MG	20348	201454	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COALIMAX TABLET 40/12.5MG	21923	20142636	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COALIMAX TABLET 40/12.5MG	21923	20149095	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COALIMAX TABLET 40/12.5MG	21923	20149098	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COALIMAX TABLET 40/12.5MG	21923	20149254	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
COALIMAX TABLET 80/12.5MG	21924	20142637	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COALIMAX TABLET 80/12.5MG	21924	20149096	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COALIMAX TABLET 80/12.5MG	21924	20149099	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COALIMAX TABLET 80/12.5MG	21924	20149255	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
COALIMAX TABLET 80/25MG	21925	20142638	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COALIMAX TABLET 80/25MG	21925	20149097	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COALIMAX TABLET 80/25MG	21925	20149100	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
COALIMAX TABLET 80/25MG	21925	20149256	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
COMYCIN SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 300MG/ML	21852	20149137	CODAL SYNTO	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CONCOR F.C. TABS 5MG	12863	201410109	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
CONCOR TABLET, FILM COATED 10MG	21708	201410110	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
CORYCARDON F.C. TABS 150/12,5MG	20759	20149023	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CORYCARDON F.C. TABS 150/12,5MG	20759	20149026	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CORYCARDON F.C. TABS 150/12,5MG	20759	20149107	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή συσκευασίων τελικού προϊόντος
CORYCARDON F.C. TABS 150/12,5MG	20759	201410693	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CORYCARDON F.C. TABS 300/25MG	20761	20149025	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CORYCARDON F.C. TABS 300/25MG	20761	20149028	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
CORYCARDON F.C. TABS 300/25MG	20761	20149109	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή συσκευασίων τελικού προϊόντος
CORYCARDON F.C. TABS 300/25MG	20761	201410695	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CORYCARDON F.C. TABS 300/12,5MG	20760	20149024	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
CORYCARDON F.C. TABS 300/12,5MG	20760	20149027	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CORYCARDON F.C. TABS 300/12,5MG	20760	20149108	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή συσκευασίων τελικού προϊόντος
CORYCARDON F.C. TABS 300/12,5MG	20760	201410694	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTOVETOL F.C. TABS 100/25MG	21245	20139693	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
COTOVETOL F.C. TABS 100/25MG	21245	20149906	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTOVETOL F.C. TABS 100/25MG	21245	20149908	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTOVETOL F.C. TABS 50/12,5MG	21244	20139692	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
COTOVETOL F.C. TABS 50/12,5MG	21244	20149905	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTOVETOL F.C. TABS 50/12,5MG	21244	20149907	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTRIM DS TABS 800/160MG	8531	20149926	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTRIM TABS 400/80MG	6484	20149925	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/12.5MG	21328	20148938	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/12.5MG	21328	20148943	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/12.5MG	21328	201410686	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/25MG	21329	20148939	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/25MG	21329	20148944	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTROVAL TABLET, FILM COATED 160/25MG	21329	201410687	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/12.5MG	21330	20148940	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/12.5MG	21330	20148945	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/12.5MG	21330	201410688	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/25MG	21331	20148941	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/25MG	21331	20148946	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTROVAL TABLET, FILM COATED 320/25MG	21331	201410689	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 80/12.5MG	21327	20148937	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
COTROVAL TABLET, FILM COATED 80/12.5MG	21327	20148942	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
COTROVAL TABLET, FILM COATED 80/12.5MG	21327	201410685	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
CROMOHEXAL EYE DROPS 2%	14599	20126892	HEXAL AG	Αναθεώρηση στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού
CROMOHEXAL EYE DROPS 2%	14599	20126891	HEXAL AG	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
CROMOHEXAL EYE DROPS 2%	14599	20126890	HEXAL AG	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
CYCLOVAX CREAM 5%	12652	2012783	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ
CYCLOVAX TABS 400MG	14958	2012781	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ
CYCLOVAX TABS 800MG	19882	2012782	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
CYTARABINE POWDER FOR INJ. 100MG	12086	20149348	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης-Αλλαγή QRPV
DAKTACORT CREAM	7082	20149511	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
DAKTACORT CREAM	7082	20149512	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
DAKTACORT CREAM	7082	20149513	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
DAKTARIN ORAL GEL 2%	7225	20149514	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών τελικού προϊόντος
DAKTARIN ORAL GEL 2%	7225	20149515	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών εκδόχου του τελικού προϊόντος
DAREQ ORAL SOLUTION 0.5MG/ML	21528	20149019	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DAREQ ORAL SOLUTION 0.5MG/ML	21528	20149021	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DAREQ ORAL SOLUTION 0.5MG/ML	21528	20149371	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DAREQ TABLET, FILM COATED 5MG	21529	20149020	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DAREQ TABLET, FILM COATED 5MG	21529	20149022	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DAREQ TABLET, FILM COATED 5MG	21529	20149372	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DAZIL TABS 60MG	14648	201410270	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DAZIL TABS 60MG	14648	201410271	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DEANXIT SUGAR COATED TABS	4658	20134672	C G PAPALOIOU LTD	Αναβώρηση στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού σύμφωνα με την αναθεωρημένη μονογραφή της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας.
DEANXIT SUGAR COATED TABS	4658	20137174	C G PAPALOIOU LTD	Αναβώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
DELIVRIE TABLET, FILM COATED	21774	2013584	BAYER HELLAS ABEE	Αναβώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
DELIVRIE TABLET, FILM COATED	21774	20134555	BAYER HELLAS ABEE	Κατάθεση τελικής μελέτης 14701
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 150MG	21189	201410124	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 150MG	21189	201410134	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 37.5MG	21187	201410122	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 37.5MG	21187	201410132	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 75MG	21188	201410123	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DEPRIXOL PROLONGED RELEASE CAPSULES 75MG	21188	201410133	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DERMOVATE CREAM 0,05% W/W	16801	20128663	GLAXO GROUP LIMITED	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου διεξαγωγής της σπελευθέρωσης παρτίδων
DERMOVATE CREAM 0,05% W/W	16801	20128662	GLAXO GROUP LIMITED	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου διεξαγωγής της εξωτερικής συσκευασίας
DERMOVATE OINTMENT 0,05% W/W	16802	20128665	GLAXO GROUP LIMITED	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου διεξαγωγής της σπελευθέρωσης παρτίδων
DERMOVATE OINTMENT 0,05% W/W	16802	20128664	GLAXO GROUP LIMITED	Προσθήκη εναλλακτικού χώρου διεξαγωγής της εξωτερικής συσκευασίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DEXAMYTREX EYE DROPS	11980	20122646	KYPROPHARM LTD	Αλλαγή κατόχου άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος
DEXAMYTREX EYE OINTMENT	11976	20122645	KYPROPHARM LTD	Αλλαγή κατόχου άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος
DEXAMYTREX EYE OINTMENT	11976	201410344	KYPROPHARM LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DEXAMYTREX EYE OINTMENT	11976	201410345	KYPROPHARM LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122273	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122272	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Διαγραφή ενός μη-σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122271	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122270	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122269	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122268	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Ήσσονος σημασίας αλλαγή σε μέθοδο παρασκευής του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122267	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Μείωση του χρόνου ζωής του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122266	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις διαδικασίες ελέγχου κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122265	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στο βάρος επικάλυψης του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122264	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη σύνθεση του τελικού προϊόντος
DICETEL F.C. TABS 50MG	16596	20122263	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Διαγραφή του αποτυπώματος "S" από το δισκίο
DICLAC 75ID HEXAL S/R TABS	17972	20126893	HEXAL AG	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DICLAC 75ID HEXAL S/R TABS	17972	20149652	HEXAL AG	Αλλαγή στην περιγραφή των παραμέτρων των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
DICLAC E/C TABS 50MG	19654	20149651	HEXAL AG	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DICLAC E/C TABS 50MG	19654	201410292	HEXAL AG	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DICLAC E/C TABS 50MG	19654	201410293	HEXAL AG	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 20MG/1ML	21619	20149462	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 20MG/1ML	21619	20149464	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 20MG/1ML	21619	20149540	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπευθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 20MG/1ML	21619	20149542	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπευθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 20MG/1ML	21619	20149990	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 80MG/4ML	21620	20149463	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 80MG/4ML	21620	20149465	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 80MG/4ML	21620	20149541	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπευθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 80MG/4ML	21620	20149543	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή υπευθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
DOCEL SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 80MG/4ML	21620	20149991	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DOPAMINE HCL INJECTION 40MG/ML	12744	20149351	PHARMACEUTICA TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης-Αλλαγή QPPV

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DOVOBET OINTMENT	19618	2014610	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
DOXAT CAPS 100MG	14671	20149475	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
DOXAT CAPS 100MG	14671	20149481	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DOXORUBICIN ACTAVIS SOLUTION FOR INFUSION, CONCENTRATE FOR 2MG/ML	22051	20142688	ACTAVIS GROUP PTC	Προσθήκη προδιαγραφών ποιότητας
DRIED FACTOR VIII ,8Y POWDER 250IU	18834	20135851	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Μεταβολή μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος
DUPHALAC SOL. 3,35G/5ML	7547	20124028	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
DUPHALAC SOL. 3,35G/5ML	7547	20124027	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
DUPHALAC SOL. 3,35G/5ML	7547	20124026	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
DUPHALAC SOL. 3,35G/5ML	7547	2013172	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122090	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122089	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη συχνότητα ελέγχου προδιαγραφής του τελικού προϊόντος
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122088	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη συχνότητα ελέγχου προδιαγραφής του τελικού προϊόντος
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122087	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Διαγραφή ενός ελέγχου του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122086	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122085	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
DUPHASTON F.C. TABS 10MG	7555	20122084	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Ίσσοнос σημειασίας αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
DUSPATALIN TABS 135MG	9670	20128974	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
DUSPATALIN TABS 135MG	9670	20128973	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
DUSPATALIN TABS 135MG	9670	201410250	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
EDECOL EYE DROPS SOL. 2MG/ML	21550	20137427	AEGIS	Εισαγωγή RMP
EDECOL EYE DROPS SOL. 2MG/ML	21550	201410205	AEGIS	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
EDECOL EYE DROPS SOL. 2MG/ML	21550	201410213	AEGIS	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ELIFY XR P/R CAPS 150MG	20210	20142296	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ELIFY XR P/R CAPS 150MG	20210	20142528	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ELIFY XR P/R CAPS 37.5MG	20208	20142294	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ELIFY XR P/R CAPS 37.5MG	20208	20142526	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ELIFY XR P/R CAPS 75MG	20209	20142295	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ELIFY XR P/R CAPS 75MG	20209	20142527	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
ENFELO E/R TABS 10MG	20221	20149458	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENFELO E/R TABS 10MG	20221	20149461	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ENFELO E/R TABS 2,5MG	20219	20149456	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENFELO E/R TABS 2,5MG	20219	20149459	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ENFELO E/R TABS 5MG	20220	20149457	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENFELO E/R TABS 5MG	20220	20149460	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ENLISIN TABS 10MG	20328	20149661	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENLISIN TABS 10MG	20328	20149665	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ENLISIN TABS 2,5MG	20326	20149659	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENLISIN TABS 2,5MG	20326	20149663	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ENLISIN TABS 20MG	20329	20149662	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENLISIN TABS 20MG	20329	20149666	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ENLISIN TABS 5MG	20327	20149660	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ENLISIN TABS 5MG	20327	20149664	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
EPIRUBICIN STRIDES SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 2MG/ML	21826	20143535	STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 10000IU/ML	18281	201410166	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 10000IU/ML	18281	201410170	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 2000IU/ML	18279	201410164	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 2000IU/ML	18279	201410168	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 40000IU/ML	20262	201410167	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 40000IU/ML	20262	201410171	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 4000IU/ML	18169	201410165	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EPREX SOL. FOR INJ. 4000IU/ML	18169	201410169	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αλλαγή στα όρια που εφαρμόζονται κατά την παρασκευή του τελικού προϊόντος
EUTHYROX TABS 100MCG	19426	20128138	MERCK	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου κατά τη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού.
EUTHYROX TABS 100MCG	19426	20128136	MERCK	Προσθήκη παρασκευαστή του δραστικού συστατικού.
EUTHYROX TABS 100MCG	19426	20128134	MERCK	Αναθεώρηση στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
EUTHYROX TABS 100MCG	19426	20128132	MERCK	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποίας
EUTHYROX TABS 100MCG	19426	201410112	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
EUTHYROX TABS 50MCG	19425	20128137	MERCK	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου κατά τη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού.
EUTHYROX TABS 50MCG	19425	20128135	MERCK	Προσθήκη παρασκευαστή του δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
EUTHYROX TABS 50MCG	19425	20128133	MERCK	Αναθεώρηση στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
EUTHYROX TABS 50MCG	19425	20128131	MERCK	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποίας
EUTHYROX TABS 50MCG	19425	201410111	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 10MG	19663	20148657	HEXAL AG	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας του τελικού προϊόντος
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 10MG	19663	20149647	HEXAL AG	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών για συμμόρφωση με την αναθεωρημένη μονογραφία της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποίας
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 5MG	19664	20148656	HEXAL AG	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας του τελικού προϊόντος
FELODIPINE HEXAL M/R TABS 5MG	19664	20149646	HEXAL AG	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών για συμμόρφωση με την αναθεωρημένη μονογραφία της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποίας
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122104	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122103	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122102	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122101	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122100	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122099	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122098	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122097	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122096	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122095	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122094	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122093	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122092	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	20122091	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FEMOSTON TABS 2/10	17842	201410450	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FENAMON SUSTAINED RELEASE TABLETS 20MG	19938	20129713	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στη σύνθεση του τελικού προϊόντος
FENISTIL GEL 0,1%	9660	20128204	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FENISTIL GEL 0,1%	9660	20128203	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
FENISTIL GEL 0,1%	9660	20128202	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος.
FENISTIL GEL 0,1%	9660	20128201	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος.
FENISTIL GEL 0,1%	9660	20128200	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου κατά τη παρασκευή του τελικού προϊόντος.
FENISTIL GEL 0,1%	9660	2013167	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
FENISTIL ORAL DROPS 1MG/ML	9662	2013168	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
FENISTIL ORAL DROPS 1MG/ML	9662	2013805	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
FERROUS FUMARATE F.C. TABLETS 200MG	9938	20123299	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας με ASMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FLAGYL TABS 400MG	19552	20149072	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή στο μέγεθος της παρτίδας του τελικού προϊόντος
FLAGYL TABS 400MG	19552	20149073	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή στα όρια των διαδικασιών ελέγχου που εφαρμόζονται κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
FLAGYL TABS 400MG	19552	20149074	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αλλαγή στα όρια των διαδικασιών ελέγχου που εφαρμόζονται κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
FLIVEN TABLET, FILM COATED 25MG	21530	20149377	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FLIVEN TABLET, FILM COATED 25MG	21530	20149379	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FLIVEN TABLET, FILM COATED 25MG	21530	20149544	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
FLIVEN TABLET, FILM COATED 50MG	21531	20149378	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FLIVEN TABLET, FILM COATED 50MG	21531	20149380	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FLIVEN TABLET, FILM COATED 50MG	21531	20149545	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
FLIXONASE NASAL SPRAY 0,05% W/W	16808	20149035	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
FLIXONASE NASAL SPRAY 0,05% W/W	16808	201410047	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
FLIXOTIDE DISKU 100MCG	19556	20146341	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE DISKU 100MCG	19556	20146343	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE DISKU 250MCG	19606	20146342	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE DISKU 250MCG	19606	20146344	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLIXOTIDE EVOHALER 125MCG	16809	201371	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ.
FLIXOTIDE EVOHALER 50MCG	16810	201370	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FLIXOTIDE NEBULES INH. 0,5MG/2ML	18620	2013109	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ.
FLIXOTIDE NEBULES INH. 0,5MG/2ML	18620	201410216	GLAXO GROUP LTD	Αλλαγή στις παραμέτρους των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 250MG	21386	20137659	AEGIS LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 250MG	21386	20148635	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 250MG	21386	20148637	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 500MG	21387	20137660	AEGIS LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 500MG	21387	20148636	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FLOXAVAL TABLET, FILM COATED 500MG	21387	20148638	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FLUCOZAL CAPS 100MG	16313	20143462	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLUCOZAL CAPS 200MG	16501	20143463	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLUCOZAL CAPS 50MG	14665	20143461	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FLUXIL TABS 20MG	19991	20135253	AEGIS LTD	Υποβολή ελληνικού ΦΟΧ
FLUXIL TABS 20MG	19991	20148655	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FODREN TABLET, GASTRO-RESISTANT 10MG	21181	201410411	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FODREN TABLET, GASTRO-RESISTANT 10MG	21181	201410413	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FODREN TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	21182	201410412	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
FODREN TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	21182	201410414	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FOLIRON F.C. TABS	17550	20126592	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας (folic acid)
FOLIRON F.C. TABS	17550	20123300	REMEDICA LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας (Ferrous fumarate) με ASMF
FORAVATE TABLET, FILM COATED 5MG	21615	20149558	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FORAVATE TABLET, FILM COATED 5MG	21615	20149559	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
FRUMERON S.C. TABS 2.5MG	10375	20128543	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
FRUMIL TABS	19400	20135733	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη προδιαγραφής τελικού προϊόντος
FRUMIL TABS	19400	20135734	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη προδιαγραφής τελικού προϊόντος
FRUMIL TABS	19400	20135735	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού
FRUMIL TABS	19400	20137478	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ
FUCICORT CREAM	8675	20128717	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη του χρόνου επαναληπτικού ελέγχου της δραστικής ουσίας.
FUCICORT CREAM	8675	20128716	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
FUCICORT LIPID CREAM	20229	20128715	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη του χρόνου επαναληπτικού ελέγχου της δραστικής ουσίας.
FUCICORT LIPID CREAM	20229	20128714	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
FUCICORT LIPID CREAM	20229	20148842	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
FUCICORT LIPID CREAM	20229	20148843	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
FUCIDIN VISCOUS EYE DROPS	10277	20127015	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
FUCIDIN VISCOUS EYE DROPS	10277	20123482	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αναθεώρηση του CEP
FUCIDIN VISCOUS EYE DROPS	10277	2014913	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή ονόματος τελικού προϊόντος
FUCIDIN VISCOUS EYE DROPS	10277	2014914	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας
GEODON CAPS 20MG	19453	20148973	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GEODON CAPS 40MG	19454	20148974	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GEODON CAPS 60MG	19455	20148975	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GEODON CAPS 80MG	19456	20148976	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GEODON POW.&SOLV.FOR SOL. FOR INJ. 20MG/ML	19457	20148607	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GEODON POW.&SOLV.FOR SOL. FOR INJ. 20MG/ML	19457	201410259	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
GEODON POW.&SOLV.FOR SOL. FOR INJ. 20MG/ML	19457	201410655	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή στο όνομα του προμηθευτή εξωτερικής συσκευασίας
GLIBESYN TABLET 5MG	19926	20125750	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για παραγωγή και συσκευασία τελικού προϊόντος.
GLIBESYN TABLET 5MG	19926	20125749	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για παραγωγή και συσκευασία τελικού προϊόντος.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
GLIBESYN TABLET 5MG	19926	20125748	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για παραγωγή και συσκευασία τελικού προϊόντος.
GLICLAZIDE REMEDICA TABS 80MG	20347	20121768	REMEDICA LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
GLITISOL TABS 5MG	19878	20149455	REMEDICA LTD	Υποβολή CEP νέου παρασκευαστή δραστικής ουσίας
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20124767	BAYER HELLAS S.A	Ήσσονος σημασίας αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20123159	BAYER HELLAS S.A	Αλλαγή του ονόματος του παρασκευαστή, συσκευαστή του τελικού προϊόντος
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20123158	BAYER HELLAS S.A	Αλλαγή του ονόματος του παρασκευαστή υπεύθυνου απελευθέρωσης παρτίδων του τελικού προϊόντος.
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20121196	BAYER HELLAS S.A	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού.
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20121174	BAYER HELLAS S.A	Αναθεώρηση Π.Χ.Π. και Φ.Ο.Χ.
GLUCOBAY TABS 100MG	14977	20138579	BAYER HELLAS S.A	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας από παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
GLUCOVANCE F.C.TABLETS 500MG/2,5MG	19574	201410114	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
GLUCOVANCE F.C.TABLETS 500MG/5MG	19575	201410113	MERCK A E HELLAS	Αλλαγή QPPV
GLYCERINE MICROCLYSMA FOR ADULTS ENEMA 2.4G	14547	201410376	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
GLYCERINE MICROCLYSMA FOR BABIES ENEMA 1.8G	14546	201410378	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
GLYCERINE MICROCLYSMAS FOR CHILDREN / ZARBIS MICROENEMA 2100MG	14982	201410377	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
GLYCERYL TRINITRATE INJ 5MG/ML	13817	20149346	PHARMACEUTICA TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπιπρόκλησης-Αλλαγή QPPV
GRACIAL TABS	18377	201210408	N V ORGANON	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
GRISEOFULVIN TABLET 500MG	14625	2012779	REMEDICA LTD	Προσθήκη μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος
GROWFIN TABLET, FILM COATED 1MG	21614	20149556	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
GROWFIN TABLET, FILM COATED 1MG	21614	20149557	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GYNO-DAKTARIN VAGINAL CAPS 400MG	9658	20132571	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Υποβολή αναθεωρημένου TSE πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
GYNO-DAKTARIN VAGINAL CAPS 400MG	9658	20132572	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Υποβολή αναθεωρημένου TSE πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
GYRABLOCK F.C. TABS 400MG	11772	20148717	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για πρωτογενή συσκευασία
GYRABLOCK F.C. TABS 400MG	11772	20148718	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
GYRABLOCK F.C. TABS 400MG	11772	20148719	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
GYRABLOCK F.C. TABS 400MG	11772	20148720	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απτελευθέρωση παρτίδας
HALDOL DECANOAS INJ. 100MG/ML	9669	20126920	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
HALDOL DECANOAS INJ. 50MG/ML	9667	20126919	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
HECLOM TABLET, FILM COATED 75MG	21018	20131670	AEGIS LTD	Επέκταση του χρόνου ζωής του τελικού προϊόντος.
HECLOM TABLET, FILM COATED 75MG	21018	20132863	AEGIS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
HECLOM TABLET, FILM COATED 75MG	21018	20149105	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
HECLOM TABLET, FILM COATED 75MG	21018	20149106	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 12MG	20924	201410284	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 12MG	20924	201410287	PHADISCO LTD	Υποβολή δοκίμων σταθερότητας σύμφωνα με δέσμευση από προηγούμενη έγκριση τροποποίησης
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 24MG	20925	201410285	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 24MG	20925	201410288	PHADISCO LTD	Υποβολή δοκίμων σταθερότητας σύμφωνα με δέσμευση από προηγούμενη έγκριση τροποποίησης
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 6MG	20923	201410283	PHADISCO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
HUMATROPE POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION 6MG	20923	201410286	PHADISCO LTD	Υποβολή δοκίμων σταθερότητας σύμφωνα με δέσμευση από προηγούμενη έγκριση τροποποίησης
IMPAMINE F.C. TABS 100MG	14389	20129052	REMEDICA LTD	Επέκταση χρόνου ζωής δραστικού συστατικού
IMPAMINE F.C. TABS 10MG	18848	20129053	REMEDICA LTD	Επέκταση χρόνου ζωής δραστικού συστατικού
IMPAMINE F.C. TABS 25MG	18849	20129054	REMEDICA LTD	Επέκταση χρόνου ζωής δραστικού συστατικού
IMPAMINE S/C. TABS 25MG	19951	20129055	REMEDICA LTD	Επέκταση χρόνου ζωής δραστικού συστατικού
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149952	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149953	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149954	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149955	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149956	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149957	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149958	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149959	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149960	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση του TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149961	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Διαγραφή TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149962	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Διαγραφή TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149963	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Διαγραφή TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMODIUM CAPS 2MG	6139	20149964	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Προσθήκη νέου TSE-CEP δραστικής ουσίας
IMUKIN INJECTION 0,2MG/ML	14501	20133781	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
IMUKIN INJECTION 0,2MG/ML	14501	20133782	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
IMUKIN INJECTION 0,2MG/ML	14501	20133783	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS A.E.	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
INSPIRA F.C. TABS 25MG	20103	20142480	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
INSPIRA F.C. TABS 50MG	20104	20142481	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOFLURANE SOL. FOR INH. 100% V/V	16613	201280	MEDILINK PHARMACEUTICALS	Αλλαγή διεύθυνσης παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
ISOPTIN F.C. TABS 40MG	6998	201410252	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOPTIN F.C. TABS 80MG	6999	201410253	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ISOPTIN S/R TABS 240MG	12250	201410251	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ISOPTO-MAXITROL EYE OINT.	17327	20128561	A ROTAMITIS MEDICARE	Αλλαγή στη στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
ISOREM SUBLINGUAL TABS 5MG	8554	20126797	REMEDICA LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ISOREM TABS 10MG	8555	20126796	REMEDICA LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικής ουσίας
KAPETRAL TABLET, FILM COATED 150MG	21625	201410463	REMEDICA LTD	Αύξηση του μεγέθους παρτίδας της δραστικής ουσίας
KAPETRAL TABLET, FILM COATED 150MG	21625	201410465	REMEDICA LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
KAPETRAL TABLET, FILM COATED 500MG	21626	201410464	REMEDICA LTD	Αύξηση του μεγέθους παρτίδας της δραστικής ουσίας
KAPETRAL TABLET, FILM COATED 500MG	21626	201410466	REMEDICA LTD	Αλλαγή των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Φαρμακοποία
KORANDIL TABLETS 20MG	12843	20138664	REMEDICA LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
KORANDIL TABLETS 5MG	12841	20138662	REMEDICA LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
KORANDIL TABS 10MG	12842	20138663	REMEDICA LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
KRATIUM SOLUTION FOR INJECTION OR INFUSION 10MG/2ML	20767	201410103	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LAMISIL CREAM 1%	18386	20137326	NOVARTIS HELLAS	Αλλαγή του χρόνου ζωής σε 3 χρόνια
LAMISIL TABS 250MG	18385	20149890	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας προδιαγραφής του τελικού προϊόντος
LANOXIN TABS 0,25MG	19967	20133791	ASPEN EUROPE GMBH	Αναβάθμιση του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης σε PSMF
LANOXIN TABS 0,25MG	19967	20148663	ASPEN EUROPE GMBH	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
LANOXIN TABS 0.0625MG	19787	20133792	ASPEN EUROPE GMBH	Αναβάθμιση του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης σε PSMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LANOXIN TABS 0.0625MG	19787	20148664	ASPEN EUROPE GMBH	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
LASOPROL CAPS 15MG	16777	20123175	AEGIS LTD	Αύξηση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
LASOPROL CAPS 15MG	16777	20131604	AEGIS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LASOPROL CAPS 30MG	16774	20123176	AEGIS LTD	Αύξηση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
LESCOL CAPS 20MG	18391	20141312	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
LESCOL CAPS 20MG	18391	20142663	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 20MG	18391	20142666	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 20MG	18391	20142669	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 20MG	18391	20144015	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 40MG	18392	20141313	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
LESCOL CAPS 40MG	18392	20142664	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 40MG	18392	20142667	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 40MG	18392	20142670	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL CAPS 40MG	18392	20144016	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL XL TABS 80MG	19110	20141314	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικού συστατικού
LESCOL XL TABS 80MG	19110	20142665	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LESCOL XL TABS 80MG	19110	20142668	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LESCOL XL TABS 80MG	19110	20142671	NOVARTIS PHARMACEUTICAL	Αλλαγή ΚΑΚ στο Βέλγιο
LEVACT POWDER FOR CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION 2.5MG/ML	20999	20145974	ASTELLAS PHARMA GMBH	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LEVOSYNT TABLET 100/10MG	20007	20128941	CODAL SYNTO	Αναθεώρηση της Π.Χ.Ο και Φ.Ο.Χ.
LEVOSYNT TABLET 250/25MG	20006	20128942	CODAL SYNTO	Αναθεώρηση της Π.Χ.Ο και Φ.Ο.Χ.
LIPIDIL TABLET, FILM COATED 145MG	21153	20134993	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LIVIAL TABS 2.5MG	13428	20127453	C.A.PARPELLINA & CO LTD	Αλλαγή της περιόδου επενελέχου του δραστικού συστατικού
LOCRES TABLET, FILM COATED 1000MG	21747	201410406	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
LOCRES TABLET, FILM COATED 1000MG	21747	201410410	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LOCRES TABLET, FILM COATED 250MG	21744	201410403	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
LOCRES TABLET, FILM COATED 250MG	21744	201410407	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LOCRES TABLET, FILM COATED 500MG	21745	201410404	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
LOCRES TABLET, FILM COATED 500MG	21745	201410408	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LOCRES TABLET, FILM COATED 750MG	21746	201410405	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
LOCRES TABLET, FILM COATED 750MG	21746	201410409	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LOGIMAX P/R TABS 5/50MG	16252	20122185	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση στις προδιαγραφές εκδόχου
LOGIMAX P/R TABS 5/50MG	16252	20122183	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση στις προδιαγραφές εκδόχου

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LOGIMAX P/R TABS 5/50MG	16252	20135513	ASTRAZENECA AB	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου απευθέρωσης παρτίδας τελικού προϊόντος
LOGIMAX P/R TABS 5/50MG	16252	201310068	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LOGIMAX P/R TABS 5/50MG	16252	201310069	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LOMAR TABS 20MG	18114	20149657	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
LOMAR TABS 20MG	18114	20149658	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129438	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διόρθωση τυπογραφικών λαθών στη σύνθεση του μελανιού εκτύπωσης.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129437	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη σύνθεση του μελανιού εκτύπωσης.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129016	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129015	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129014	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129013	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129012	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129011	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129010	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129009	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129008	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR SRO S.R. TABLETS 5MG	18397	20129007	DEMETRIADES & PAPAELLINAS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές ελέγχου του τελικού προϊόντος.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128869	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σημμασίας αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128868	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή προδιαγραφής του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128867	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128866	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128865	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128864	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128863	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128862	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128861	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128860	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128859	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128858	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128857	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128856	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128855	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128854	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128853	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128852	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128338	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σηματοσίας αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128337	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σηματοσίας αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128336	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σηματοσίας αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128335	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σηματοσίας αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128334	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Ίσσοнос σηματοσίας αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128333	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128332	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128331	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128330	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
LOMIR TABLETS 2.5MG	18396	20128329	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
LORIVAN TABLET 0.5MG	14412	201210335	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
LORIVAN TABLET 1MG	19871	201210336	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
LORIVAN TABLET 2MG	7735	201210337	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
LORYTEC TABS 10MG	19330	20149257	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος KAK
LORYTEC TABS 10MG	19330	20149258	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
LORYTEC TABS 10MG	19330	20149367	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LOSAR F.C. TABS 100MG	20787	20149440	REMEDICA LTD	Τροποποίηση της ένδειξης χορήγησης του τελικού προϊόντος
LOSAR F.C. TABS 100MG	20787	20149444	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LOSAR F.C. TABS 12,5MG	20784	20149437	REMEDICA LTD	Τροποποίηση της ένδειξης χορήγησης του τελικού προϊόντος
LOSAR F.C. TABS 12,5MG	20784	20149441	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LOSAR F.C. TABS 25MG	20785	20149438	REMEDICA LTD	Τροποποίηση της ένδειξης χορήγησης του τελικού προϊόντος
LOSAR F.C. TABS 25MG	20785	20149442	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
LOSAR F.C. TABS 50MG	20786	20149439	REMEDICA LTD	Τροποποίηση της ένδειξης χρήσης του τελικού προϊόντος
LOSAR F.C. TABS 50MG	20786	20149443	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LOSAR PLUS F.C. TABS 100MG/25MG	20783	20149446	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LOSAR PLUS F.C. TABS 50MG/12.5MG	20782	20149445	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142384	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142385	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142386	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142387	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142388	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142389	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOTEMAX EYE DROPS SUSP. 0,5%	20230	20142390	DR.GERHARD MANN	Εισαγωγή PSMF
LOVAREM TABS 20MG	18243	20126974	REMEDICA LTD	Αλλαγή τύπου περιέκτη τελικού προϊόντος
LOVASYNΤ TABLETS 20MG	16261	20149485	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
LUCIDEL TABLET, FILM COATED 150MG	21870	20149507	COSTAKIS TSISIS & CO LTD	Προσθήκη νέου παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
LUCIDEL TABLET, FILM COATED 300MG	21871	20149508	COSTAKIS TSISIS & CO LTD	Προσθήκη νέου παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
LUCIDEL TABLET, FILM COATED 75MG	21869	20149506	COSTAKIS TSISIS & CO LTD	Προσθήκη νέου παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
LUMAREN TABS 150MG	11932	201410379	COSTAKIS TSISIS & CO LTD	Αύξηση του μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
LYCLEAR CRÈME RINSE CREAM 1%	19789	20139808	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
LYCLEAR CRÈME RINSE CREAM 1%	19789	20139809	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 100MG	20240	20141137	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 100MG	20240	20141140	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 150MG	20241	20141138	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 150MG	20241	20141141	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 200MG	20239	20141139	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β
MABRON RETARD TABLET, PROLONGED-RELEASE 200MG	20239	20141142	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του ΚΑΚ στο Η.Β
MACOREL M/R CAPS 20MG	11929	20135878	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Κατάθεση αναθεωρημένου CEP
MALTOFER SYRUP 35,7MG/ML	139	20135882	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή στην εμφάνιση εξωτερικής συσκευασίας τελικού προϊόντος.
MAXIROX F.C. TABS 300MG	20171	20149655	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MAXIROX F.C. TABS 300MG	20171	20149656	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MEDOCRIPTINE TABS 2.5MG	10640	20149562	MEDOICHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOCRIPTINE TABS 2.5MG	10640	20149563	MEDOICHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOCYCLINE CAPS 250MG	19845	20149138	MEDOICHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOFED SYRUP	19978	20137803	MEDOICHEMIE LTD	Αλλαγή του Legal Status
MEDOFLUCON CAPS 150MG	12701	20148998	MEDOICHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
MEDOFLUCON CAPS 200MG	19830	20148999	MEDOICHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
MEDOFLUCON CAPS 50MG	12700	20148997	MEDOICHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας μέσω CEP
MEDOMYCINE CAPS 100MG	19936	20148716	MEDOICHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MEDOPRAZOLE CAPS 20MG	17551	20138777	MEDOICHEMIE LTD	Αναθεώρηση του ΦΟΧ και ΠΧΠ
MEDOVIR CREAM 5% W/W	20372	20137120	MEDOICHEMIE LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας από τον παρασκευαστή του δραστικού συστατικού

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MEDOVIR CREAM 5% W/W	20372	20137121	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη του παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
MEDOVIR CREAM 5% W/W	20372	20137122	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη νέας προδιαγραφής ελέγχου του δραστικού συστατικού
MEDOVIR CREAM 5% W/W	20372	20137123	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη νέας προδιαγραφής ελέγχου του δραστικού συστατικού
MELGESIC TABS 15MG	19758	20138790	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MELGESIC TABS 15MG	19758	20148784	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MELGESIC TABS 15MG	19758	20148786	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MELGESIC TABS 7,5MG	19759	20138789	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MELGESIC TABS 7,5MG	19759	20148785	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MELGESIC TABS 7,5MG	19759	20148787	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MENINGOCOCCAL POLYSACCHARIDE VACCINE A+C POWDER FOR INJ.	13059	20149061	SANOFI PASTEUR SA	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος φαρμακοεπιγαρύπνυσης
MERCILON TABS	12558	201210407	N V ORGANON	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας από παρασκευαστή δραστικού συστατικού
MERCILON TABS	12558	2013147	N V ORGANON	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MERCILON TABS	12558	201410441	N V ORGANON	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
MEROBACT POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1000MG/VIAL	21239	20134464	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας με ASMF
MEROBACT POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 1000MG/VIAL	21239	20134466	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη νέου χώρου παρασκευής του ενδιάμεσου προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MEROBACT POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 500MG/VIAL	21238	20134463	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας με ASMF
MEROBACT POWDER FOR SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION 500MG/VIAL	21238	20134465	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Προσθήκη νέου χώρου παρασκευής του ενδιάμεσου προϊόντος
METHOTREXATE INJ. 25MG/ML,2ML	12084	20149345	PHARMACEUTICA TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης-Αλλαγή QPPV
METHYCOBAL TABLET 500MCG	20203	20148688	MEDILINK PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
METRONIDAZOLE PARENTERAL SOL. 0,5%	19615	20128483	BAXTER HELLAS EPE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
MINAXEN CAPSULES 50MG	16540	20123626	AEGIS LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας από παρασκευαστή δραστικού συστατικού
MINAXEN CAPSULES 50MG	16540	20142540	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MINAXEN CAPSULES 50MG	16540	20148788	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MINAXEN CAPSULES 50MG	16540	20148789	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MIRATON CAPSULE, HARD 2MG	21061	20149486	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MIRATON TABS 2MG	21062	20149560	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MIRTAZAPINE AUROBINDO ORODISPERSIBLE TABS 15MG	20437	20141713	AUROBINDO PHARMA LIMITED	Αλλαγή του ονόματος του προϊόντος στην Ιταλία
MIRTAZAPINE AUROBINDO ORODISPERSIBLE TABS 30MG	20438	20141714	AUROBINDO PHARMA LIMITED	Αλλαγή του ονόματος του προϊόντος στην Ιταλία
MIRTAZAPINE AUROBINDO ORODISPERSIBLE TABS 45MG	20439	20141715	AUROBINDO PHARMA LIMITED	Αλλαγή του ονόματος του προϊόντος στην Ιταλία
MONTELUKAST/GENERICS TABLET 10MG	21879	20145387	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET 10MG	21879	20145388	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 4MG	21877	20143362	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 4MG	21877	20143364	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 4MG	21877	20143366	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 5MG	21878	20143363	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 5MG	21878	20143365	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTELUKAST/GENERICS TABLET, CHEWABLE 5MG	21878	20143367	GENERICS PHARMA HELLAS LTD	Εισαγωγή PSMF
MONTOL TABLET, CHEWABLE 10MG	21120	20136477	AEGIS	Αναθεώρηση του dossier
MONTOL TABLET, CHEWABLE 10MG	21120	20149015	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MONTOL TABLET, CHEWABLE 10MG	21120	20149018	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MONTOL TABLET, CHEWABLE 10MG	21120	20149468	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MONTOL TABLET, CHEWABLE 4MG	21118	20136475	AEGIS	Αναθεώρηση του dossier
MONTOL TABLET, CHEWABLE 4MG	21118	20149013	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MONTOL TABLET, CHEWABLE 4MG	21118	20149016	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MONTOLO TABLET, CHEWABLE 4MG	21118	20149466	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MONTOLO TABLET, CHEWABLE 5MG	21119	20136476	AEGIS	Αναθεώρηση του dossier
MONTOLO TABLET, CHEWABLE 5MG	21119	20149014	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MONTOLO TABLET, CHEWABLE 5MG	21119	20149017	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MONTOLO TABLET, CHEWABLE 5MG	21119	20149467	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOTILIUM TABS 10MG	7224	20145607	JANSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ σύμφωνα με άρθρο 31
MOXARIN INJ. 1G VIAL	13764	201410439	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXARIN INJ. 500MG VIAL	13766	201410440	CODAL-SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXEN CAPS 250MG	14891	20148644	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MOXEN CAPS 250MG	14891	20148650	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MOXEN CAPS 250MG	14891	20149368	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXEN CAPS 500MG	14892	20148645	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
MOXEN CAPS 500MG	14892	20148651	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
MOXEN CAPS 500MG	14892	20149369	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
MOXICLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 156,25MG/5ML	17675	20128731	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
MOXICLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 156,25MG/5ML	17076	20126031	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση εξωτερικούς και στοιχειώδους συσκευασίας τελικού προϊόντος.
MOXICLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 312,5MG/5ML	17076	20128730	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MOXICLAV POWDER FOR ORAL SUSP. 312,5MG/5ML	17075	20126032	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση εξωτερικούς και στοιχειώδους συσκευασίας τελικού προϊόντος.
MUCOFALK GRAN. FOR ORAL SUSP. 3,25G	7597	201410456	DR.FALK PHARMA	Εισαγωγή της περιλήψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128633	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου υλικού συσκευασίας του τελικού προϊόντος.
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128632	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου μεγέθους συσκευασίας του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128631	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου υπεύθυνου απελευθέρωσης παρτίδων του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128630	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου υπεύθυνου απελευθέρωσης παρτίδων του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128629	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου χώρου ελέγχου του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128628	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη νέου χώρου ελέγχου του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128627	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη συσκευαστή του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128626	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη συσκευαστή του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128625	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη παρασκευαστή του τελικού προϊόντος
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20128624	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Προσθήκη παρασκευαστή του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
MUCOSOLVAN SYRUP 30MG/5ML	21127	20126278	BOEHRINGER INGELHEIM ELLAS AE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NAFURIL TABS 1MG	20535	20142262	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NAFURIL TABS 1MG	20535	20148776	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NAFURIL TABS 1MG	20535	20148780	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 2MG	20536	20142263	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NAFURIL TABS 2MG	20536	20148777	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NAFURIL TABS 2MG	20536	20148781	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 3MG	20537	20142264	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NAFURIL TABS 3MG	20537	20148778	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NAFURIL TABS 3MG	20537	20148782	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NAFURIL TABS 4MG	20538	20142265	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NAFURIL TABS 4MG	20538	20148779	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NAFURIL TABS 4MG	20538	20148783	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEMCLED TABLET, FILM COATED 150MG	21740	201410272	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEMCLED TABLET, FILM COATED 150MG	21740	201410274	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NEMCLED TABLET, FILM COATED 500MG	21741	201410273	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEMCLED TABLET, FILM COATED 500MG	21741	201410275	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEOMID F.C. TABS 500MG	20156	20149921	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEOMID F.C. TABS 500MG	20156	20149923	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEOMID F.C. TABS 500MG	20156	20149988	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NEOMID F.C. TABS 850MG	20157	20149922	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEOMID F.C. TABS 850MG	20157	20149924	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEOMID F.C. TABS 850MG	20157	20149989	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NEOSTIGMIN INJECTION 2.5MG/1ML	12403	20134087	MARKIDES & VOUROIS LTD	Αλλαγή κατόχου άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος
NEPRAM TABLET, FILM COATED 10MG	21918	201410393	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEPRAM TABLET, FILM COATED 10MG	21918	201410398	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEPRAM TABLET, FILM COATED 20MG	21919	201410394	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NEPRAM TABLET, FILM COATED 20MG	21919	201410399	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEPRAM TABLET, FILM COATED 30MG	21920	201410395	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEPRAM TABLET, FILM COATED 30MG	21920	201410400	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEPRAM TABLET, FILM COATED 40MG	21921	201410396	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEPRAM TABLET, FILM COATED 40MG	21921	201410401	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEPRAM TABLET, FILM COATED 60MG	21922	201410397	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NEPRAM TABLET, FILM COATED 60MG	21922	201410402	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	20149546	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NETIN CAPSULE, HARD 100MG	21184	20149549	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	20149547	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NETIN CAPSULE, HARD 300MG	21185	20149550	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	20149548	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NETIN CAPSULE, HARD 400MG	21186	20149551	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NEUROBION S/C TABS	794	2012527	MERCK	Διαγραφή προδιαγραφής τελικού προϊόντος.
NEUROBION S/C TABS	794	2012526	MERCK	Αλλαγή προδιαγραφών τελικού προϊόντος.
NEUROBION S/C TABS	794	2012525	MERCK	Αλλαγή προδιαγραφών τελικού προϊόντος.
NEUROBION S/C TABS	794	2012524	MERCK	Αλλαγή προδιαγραφών τελικού προϊόντος.
NEXIUM TABS 20MG	19420	20134662	ASTRAZENECA AB	Διαγραφή υπεύθυνου παρασκευαστή συσκευασίας και ελέγχου παρτίδας τελικού προϊόντος
NEXIUM TABS 20MG	19420	20138885	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 20MG	19420	20138887	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 20MG	19420	20139257	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 20MG	19420	20149338	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NEXIUM TABS 40MG	19421	20134663	ASTRAZENECA AB	Διαγραφή υπεύθυνου παρασκευαστή συσκευασίας και ελέγχου παρτίδας τελικού προϊόντος
NEXIUM TABS 40MG	19421	20138886	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 40MG	19421	20138888	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 40MG	19421	20139258	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NEXIUM TABS 40MG	19421	20149339	ASTRAZENECA AB	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NICORETTE COOLDROPS LOZENGE 2MG	21451	20142216	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE COOLDROPS LOZENGE 2MG	21451	20146421	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE COOLDROPS LOZENGE 4MG	21542	20142217	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE COOLDROPS LOZENGE 4MG	21452	20146422	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20148846	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Διαγραφή μιας μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20148850	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20148854	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20148856	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20149052	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT MEDICATED CHEWING-GUM 4MG	21030	20149054	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20148845	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Διαγραφή μιας μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20148849	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20148853	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20148855	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20149051	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE FRESHFRUIT ORAL GUM 2MG	21029	20149053	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20148847	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Διαγραφή μιας μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20148851	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20148858	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20148860	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20149056	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT MEDICATED CHEWING-GUM 2MG	21031	20149058	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20148848	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Διαγραφή μιας μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών της δραστικής ουσίας
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20148852	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20148857	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20148859	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20149055	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE ICEMINT ORAL GUM 4MG	21032	20149057	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου του τελικού προϊόντος
NICORETTE INHALER INHALER 15MG	21106	20145392	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NICORETTE QUICKSPRAY OROMUCOSAL SPRAY 1MG/ML	21549	20146565	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE QUICKSPRAY OROMUCOSAL SPRAY 1MG/ML	21549	20147768	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE QUICKSPRAY OROMUCOSAL SPRAY 1MG/ML	21549	20147769	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NICORETTE QUICKSPRAY OROMUCOSAL SPRAY 1MG/ML	21549	20149593	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF
NIDAGYL CAPS 500MG	16855	20148690	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NIDAGYL CAPS 500MG	16855	20148691	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NOBAT TABLET, FILM COATED 200MG	21336	20149675	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
NOBAT TABLET, FILM COATED 200MG	21336	20149676	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
NOLVADEX F.C. TABS 10MG	10547	20135518	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση CEP
NOLVADEX F.C. TABS 10MG	10547	20136042	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NOLVADEX F.C. TABS 10MG	10547	20136044	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NOLVADEX F.C. TABS 20MG	10548	20135519	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση CEP
NOLVADEX F.C. TABS 20MG	10548	20136043	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NOLVADEX F.C. TABS 20MG	10548	20136045	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
NORLEVO TABLETS 0,750 MG	19380	20148838	LABORATOIRE HIRA PHARMA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NORLEVO TABLETS 0,750 MG	19380	20148840	LABORATOIRE HIRA PHARMA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
NORLEVO TABLETS 0,750 MG	19380	20149503	LABORATOIRE HRA PHARMA	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης-Αλλαγή QPPV
NORLEVO TABS 1,5MG	20222	20148839	LABORATOIRE HRA PHARMA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NORLEVO TABS 1,5MG	20222	20148841	LABORATOIRE HRA PHARMA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
NORLEVO TABS 1,5MG	20222	20149504	LABORATOIRE HRA PHARMA	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης-Αλλαγή QPPV
NORPROLAC TABS 0,075MG/MG	18406	20128713	FERRING SPA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ
NO-SPA SOLUTION FOR INJECTION 40MG/2ML	11418	201410088	THE STAR MEDICINES IMPORTERS & CO LTD	Μείωση της διάρκειας ζωής του τελικού προϊόντος
NOVOFEN TABLET 20MG	19918	20128547	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή.
NOVOFEN TABS 10MG	9123	20128546	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή.
NOVOFEN TABS 10MG	9123	2012682	REMEDICA LTD	Αλλαγή στο μέγεθος παρτίδας του τελικού προϊόντος
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145033	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145034	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145035	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145036	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145037	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145038	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145039	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145040	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145041	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145042	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145043	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145044	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145045	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145046	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145047	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145048	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 20MG	21988	20145049	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMEPRAZOLE ACCORD CAPSULE, GASTRO-RESISTANT 40MG	21989	20145050	ACCORD HEALTHCARE LIMITED	Υποβολή αναθεωρημένου CEP
OMNIPAQUE INJ. 240MG/ML, 50ML	18146	20138584	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
OMNIPRAQUE INJ. 300MG/ML	17965	20138585	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF
OMNIPRAQUE INJ. 350MG/ML	17967	20138586	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF
OMNISCAN INJ. 0,5MMOL/ML	17961	20127919	PHADISCO LTD	Αλλαγή διεύθυνσης παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OMNISCAN INJ. 0,5MMOL/ML	17961	20122770	PHADISCO LTD	Προσθήκη προμηθευτή υλικού συσκευασίας
OMNISCAN INJ. 0,5MMOL/ML	17961	20138581	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122478	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένων ΤΣΕ πιστοποιητικών καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122476	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένων ΤΣΕ πιστοποιητικών καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122474	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή του ονόματος του παρασκευαστή του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122472	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122470	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122468	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη εναλλακτικής μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122466	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή σε έλεγχο κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122464	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Διαγραφή ενός μη-σημαντικού ελέγχου κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122462	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημσασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122460	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημσασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122458	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημσασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 0,25MCG	8765	20122456	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη νέου χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122479	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένων ΤΣΕ πιστοποιητικών καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122477	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Υποβολή αναθεωρημένων ΤΣΕ πιστοποιητικών καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122475	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή του ονόματος του παρασκευαστή του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122473	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122471	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122469	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη εναλλακτικής μεθόδου ελέγχου του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122467	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή σε έλεγχο κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122465	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Διαγραφή ενός μη-σημαντικού ελέγχου κατά τη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122463	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122461	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122459	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Ίσσοнос σημασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
ONE ALPHA CAPSULES 1MCG	8766	20122457	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη νέου χώρου παρασκευής του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142267	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142269	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142271	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142273	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142275	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142277	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142279	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20142281	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 100IR/300IR	20979	20143973	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142268	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142270	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142272	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142274	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142276	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142278	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142280	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20142282	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αλλαγή στις προδιαγραφές των δραστικών συστατικών του τελικού προϊόντος
ORALAIR SUBLINGUAL TABS 300IR	20980	20143974	STALLERGENES S.A.(ANTONY), FRANCE	Αναθεώρηση της ΠΧΠ
ORIZAL F.C. TABS 20MG/5MG	20612	20141979	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL F.C. TABS 20MG/5MG	20612	20148003	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL F.C. TABS 20MG/5MG	20612	20148516	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL F.C. TABS 40MG/10MG	20614	20141981	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL F.C. TABS 40MG/10MG	20614	20148005	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL F.C. TABS 40MG/10MG	20614	20148518	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL F.C. TABS 40MG/5MG	20613	20141980	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ORIZAL F.C. TABS 40MG/5MG	20613	20148004	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL F.C. TABS 40MG/5MG	20613	20148517	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 20/5/12.5MG	21492	20141982	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 20/5/12.5MG	21492	20148010	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 20/5/12.5MG	21492	20148519	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/12.5MG	21494	20141984	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/12.5MG	21494	20148012	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/12.5MG	21494	20148521	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/25MG	21496	20141986	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/25MG	21496	20148014	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/10/25MG	21496	20148523	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/12.5MG	21493	20141983	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/12.5MG	21493	20148011	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/12.5MG	21493	20148520	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση του RMP
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/25MG	21495	20141985	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/25MG	21495	20148013	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 31
ORIZAL PLUS TABLET, FILM COATED 40/5/25MG	21495	20148522	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG SA	Αναθεώρηση του RMP
ORMAL TABS 10MG	18054	20149470	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ORMAL TABS 10MG	18054	20149476	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ORMAL TABS 25MG	18055	20149471	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ORMAL TABS 25MG	18055	20149477	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ORMAL TABS 50MG	18056	20149472	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ORMAL TABS 50MG	18056	20149478	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 1MG	20623	20126530	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
OROSPAR FILM COATED 1MG	20623	20124774	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 1MG	20623	201410025	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR FILM COATED 1MG	20623	201410031	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 0.5MG	20622	20126529	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
OROSPAR FILM COATED 0.5MG	20622	20124773	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 0.5MG	20622	201410024	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR FILM COATED 0.5MG	20622	201410030	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 2MG	20624	20126531	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
OROSPAR FILM COATED 2MG	20624	20124775	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 2MG	20624	201410026	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR FILM COATED 2MG	20624	201410032	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 3MG	20625	20126532	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
OROSPAR FILM COATED 3MG	20625	20124776	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 3MG	20625	201410027	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR FILM COATED 3MG	20625	201410033	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 4MG	20626	20126533	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
OROSPAR FILM COATED 4MG	20626	20124777	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 4MG	20626	201410028	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR FILM COATED 4MG	20626	201410034	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR FILM COATED 6MG	20627	20126534	AEGIS LTD	Υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
OROSPAR FILM COATED 6MG	20627	20124778	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
OROSPAR FILM COATED 6MG	20627	201410029	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
OROSPAR FILM COATED 6MG	20627	201410035	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OROSPAR ORAL SOLUTION 1MG/ML	21596	201410192	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OROSPAR ORAL SOLUTION 1MG/ML	21596	201410193	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OTRIVIN NASAL GEL 0,1%	17438	20134994	NOVARTIS HELLAS	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
OXACID CAPS 200MG	17306	20149009	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OXACID CAPS 200MG	17306	20149011	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OXACID CAPS 200MG	17306	201410679	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
OXACID CAPS 400MG	17307	20149010	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
OXACID CAPS 400MG	17307	20149012	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
OZIPAX TABS 200MG	19957	20121572	AEGIS LTD INTERPAK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ.
PACLITAXEL MAYNE INJ. 6MG/ML	16161	20125341	PHARMACEUTICAL TRADING	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού με υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας
PACLITAXEL MAYNE INJ. 6MG/ML	16161	20136041	PHARMACEUTICAL TRADING	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
PACLITAXEL MAYNE INJ. 6MG/ML	16161	20149352	PHARMACEUTICAL TRADING	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνωσης-Αλλαγή QPPV
PAMIDRONATE DISODIUM INJ.9MG/ML	19499	20149342	PHARMACEUTICAL TRADING	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνωσης-Αλλαγή QPPV
PANADOL ACTIFAST TABS 500MG	19435	20129955	GLAXOSMITHKLINE UK	Αλλαγή στα έκδοχα για συμμόρφωση με την αναθεωρημένη έκδοση της ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PANADOL ADVANCE TABLET, FILM COATED 500MG	21168	201410014	GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
PANADOL ADVANCE TABLET, FILM COATED 500MG	21168	201410015	GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED	Διαγραφή παρασκευαστή υπεύθυνου για συσκευασία, έλεγχο και απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
PANADOL ADVANCE TABLET, FILM COATED 500MG	21168	201410559	GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED	Αναθεώρηση της περιγραφής των προδιαγραφών της άμεσης συσκευασίας του τελικού προϊόντος
PANADOL BABY & INFANT SUSP. 120MG/5ML	19770	2013708	GLAXOSMITHKLINE UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
PANADOL EXTRA TABS	19771	2013165	GLAXOSMITHKLINE UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
PANADOL SOLUBLE EFF. TABS 500MG	19900	2013707	GLAXOSMITHKLINE UK	Αναθεώρηση του Π.Χ.Π. και Φ.Ο.Χ.
PANADOL TABS 500MG	19901	201210384	GLAXOSMITHKLINE UK	Αναθεώρηση του Π.Χ.Π. και Φ.Ο.Χ.
PARACEN TABS 500MG	14653	20149667	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PARACEN TABS 500MG	14653	20149668	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PARCOTEN TABS	16100	20149259	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PARCOTEN TABS	16100	20149260	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PENODIL CAPS 250MG	7740	20129447	REMEDICA LTD	Προσθήκη μεγέθους συσκευασίας τελικού προϊόντος
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20129662	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20129436	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20129435	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20127589	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστηκού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20124888	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στις προδιαγραφές εκδόχου.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20124691	SANOFI PASTEUR SA	Υποβολή αναθεωρημένου TSE πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20124688	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστηκού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20122766	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστηκού συστατικού.
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	20149062	SANOFI PASTEUR SA	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνισης
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	201410092	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστηκής ουσίας
PENTAXIM POWDER FOR INJ. & SOLV.	19523	201410095	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστηκής ουσίας
PHENYTOIN INJECTION 50MG/ML, 5ML	16635	20149343	PHARMACEUTICA TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνισης-Αλλαγή QPPV
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,2MG	19127	20135708	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,2MG	19127	20135711	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,3MG	19128	20135709	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,3MG	19128	20135712	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,4MG	19129	20135710	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PHYSIOTENS F. C. TABS 0,4MG	19129	20135713	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 100MG	21350	201410574	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 100MG	21350	201410578	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 200MG	21351	201410575	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 200MG	21351	201410579	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 25MG	21348	201410572	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 25MG	21348	201410576	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 50MG	21349	201410573	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PIRALEPS TABLET, FILM COATED 50MG	21349	201410577	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PNEUMO 23 INJ. 25MCG	17154	20149063	SANOFI PASTEUR S.A	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπιπληψης
PREGNYL INJ. 5000IU/ML	9310	20133489	N.V. ORGANON	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
PREGNYL INJ. 5000IU/ML	9310	20136146	N.V. ORGANON	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος.
PREGNYL INJ. 5000IU/ML	9310	20136147	N.V. ORGANON	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
PREGNYL INJ. 5000IU/ML	9310	20136148	N.V. ORGANON	Αλλαγή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος.
PRENOL TABS 5MG	18528	201410479	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
PRENOL TABS 5MG	18528	201410480	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PREPARATION H OINTMENT	16005	20135744	PFIZER HELLAS	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PREPARATION H OINTMENT	16005	20149509	PFIZER HELLAS	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
PREPARATION H OINTMENT	16005	20149510	PFIZER HELLAS	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος
PRIAXEN TABS 250MG	10350	20126970	REMEDICA LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
PRIAXEN TABS 500MG	12479	20126971	REMEDICA LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού.
PROPECIA TABS 1MG	18318	20129162	MERCK SHARP & DOHME BV	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
PROPECIA TABS 1MG	18318	20122550	MERCK SHARP & DOHME BV	Αναθεώρηση του DDPS
PROSPAN COUGH SYRUP 7MG/1ML	19434	20124625	LIFEPHARMA (ZAM) LTD	Αλλαγή κατόχου άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος
PROTENS TABLET, FILM COATED 10MG	21806	20141364	THESPIA PHARMACEUTICAL LTD	Αλλαγή στην ονομασία του προϊόντος
PROTENS TABLET, FILM COATED 10MG	21806	20141366	THESPIA PHARMACEUTICAL LTD	Αλλαγή στην ονομασία του προϊόντος
PROTENS TABLET, FILM COATED 5MG	21805	20141363	THESPIA PHARMACEUTICAL LTD	Αλλαγή στην ονομασία του προϊόντος
PROTENS TABLET, FILM COATED 5MG	21805	20141365	THESPIA PHARMACEUTICAL LTD	Αλλαγή στην ονομασία του προϊόντος
PULMICORT NEBULIZING SOL. FOR INH. 0.5MG/ML	14266	2013948	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη εναλλακτικού εργοστασίου για έλεγχο ποιότητας
PULMICORT NEBULIZING SOL. FOR INH. 0.5MG/ML	14266	201410418	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή των συνθηκών φύλαξης τελικού προϊόντος
PULMICORT NEBULIZING SUSP. 0,25MG	14265	2013947	ASTRAZENECA AB	Προσθήκη εναλλακτικού εργοστασίου για έλεγχο ποιότητας
PULMICORT NEBULIZING SUSP. 0,25MG	14265	201410417	ASTRAZENECA AB	Αλλαγή των συνθηκών φύλαξης τελικού προϊόντος
PYRANTIN F.C. TABS 20MG	20371	20149116	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
PYRANTIN F.C. TABS 20MG	20371	20149117	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
PYRANTIN F.C. TABS 20MG	20371	20149265	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
REBETIN CAPSULE, HARD 1.5MG	21283	20149267	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REBETIN CAPSULE, HARD 1.5MG	21283	20149272	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 1.5MG	21283	20149373	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 3MG	21284	20149268	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REBETIN CAPSULE, HARD 3MG	21284	20149273	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 3MG	21284	20149374	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 4.5MG	21285	20149269	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REBETIN CAPSULE, HARD 4.5MG	21285	20149274	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 4.5MG	21285	20149375	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 6MG	21286	20149270	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
REBETIN CAPSULE, HARD 6MG	21286	20149275	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REBETIN CAPSULE, HARD 6MG	21286	20149376	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διάρκεια ζωής του τελικού προϊόντος
REBETIN ORAL SOLUTION 2MG/ML	21282	20149266	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REBETIN ORAL SOLUTION 2MG/ML	21282	20149271	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REGLIN TABLET 0.5MG	21352	20142641	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
REGLIN TABLET 0.5MG	21352	20149909	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REGLIN TABLET 0.5MG	21352	20149912	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REGLIN TABLET 1MG	21353	20142642	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
REGLIN TABLET 1MG	21353	20149910	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REGLIN TABLET 1MG	21353	20149913	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REGLIN TABLET 2MG	21354	20142643	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
REGLIN TABLET 2MG	21354	20149911	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
REGLIN TABLET 2MG	21354	20149914	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REMINYL F.C. TABS 12MG	19542	20137330	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
REMINYL F.C. TABS 4MG	19540	20137328	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
REMINYL F.C. TABS 8MG	19541	20137329	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
REMINYL ORAL SOL. 5,127MG/ML	19543	20137327	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
REPRAT GAST TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	21618	20148947	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή του ονόματος του ΚΑΚ
REPRAT GAST TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	21618	20148948	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή του ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REPRAT GAST TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	21618	20149370	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REPRAT TABLET, GASTRO-RESISTANT 20MG	20926	20148949	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
REPRAT TABLET, GASTRO-RESISTANT 40MG	20927	20148950	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
RIFASYNT CAPS 300MG	7238	20149087	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RIFASYNT CAPSULE, HARD 150MG	8533	20149561	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RINGER LACTATE/BAXTER(VIAFLO) SOL. FOR INF.	20066	20143633	BAXTER HELLAS EPE	Εισαγωγή PSMF
RINGER LACTATE/BAXTER(VIAFLO) SOL. FOR INF.	20066	20148138	BAXTER HELLAS EPE	Εισαγωγή PSMF
ROLENIUM INHALATION POWDER, PRE-DISPENSED (100+50)MCG/DOSE	21399	20134597	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αλλαγές στη δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
ROLENIUM INHALATION POWDER, PRE-DISPENSED (100+50)MCG/DOSE	21399	20135877	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ROLENIUM INHALATION POWDER, PRE-DISPENSED (250+50)MG	20861	20135875	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ROLENIUM INHALATION POWDER, PRE-DISPENSED (500+50)MG	20862	20135876	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ROPRIIL TABS 25MG	19741	20149261	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROPRIIL TABS 25MG	19741	20149263	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROPRIIL TABS 50MG	19742	20149262	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROPRIIL TABS 50MG	19742	20149264	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 0,25MG	21537	201410115	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 0,25MG	21537	201410125	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 0,5MG	21538	201410116	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 0,5MG	21538	201410126	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 1MG	21539	201410117	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 1MG	21539	201410127	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 2MG	21540	201410118	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 2MG	21540	201410128	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ROTEQ F.C. TABS 3MG	21541	201410119	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 3MG	21541	201410129	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 4MG	21542	201410120	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 4MG	21542	201410130	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ROTEQ F.C. TABS 5MG	21543	201410121	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ROTEQ F.C. TABS 5MG	21543	201410131	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
RYCARDON F.C. TABS 150MG	20739	20137222	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού με υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας
RYCARDON F.C. TABS 150MG	20739	201410691	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RYCARDON F.C. TABS 300MG	20740	20137223	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού με υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας
RYCARDON F.C. TABS 300MG	20740	201410692	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RYCARDON F.C. TABS 75MG	20738	20137221	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού με υποβολή πιστοποιητικού καταλληλότητας
RYCARDON F.C. TABS 75MG	20738	201410690	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RYTHMONORM TABS 150MG	7291	20149949	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
RYTHMONORM TABS 300MG	7292	20149950	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SABRIL F.C. TABS 500MG	16875	20128101	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SABRIL F.C.TABS 500MG	16875	20139739	SANOFI AVENTIS CYPRUS LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20127847	DR. FALK PHARMA GMBH	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131754	DR. FALK PHARMA GMBH	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για την δευτερογενή συσκευασία.
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131755	DR. FALK PHARMA GMBH	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου ελέγχου παρτίδας τελικού προϊόντος.
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131758	DR. FALK PHARMA GMBH	Αλλαγή συνθηκών φύλαξης τελικού προϊόντος
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131759	DR. FALK PHARMA GMBH	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού,
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131760	DR. FALK PHARMA GMBH	Διαγραφη παρασκευαστή δραστικού συστατικού
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	20131761	DR. FALK PHARMA GMBH	Προσθήκη χρόνου επανελέγχου δραστικού συστατικού.
SALOFALK ENEMA 4G/60G	12246	201410457	DR. FALK PHARMA GMBH	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201324	DR. FALK PHARMA GMBH	Διαγραφη παρασκευαστή υπεύθυνου συσκευασίας τελικού προϊόντος
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201325	DR. FALK PHARMA GMBH	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή και υπευθύνου παρασκευαστή συσκευασίας του τελικού προϊόντος
SALOFALK ENT. COATED TABS 500MG	13056	201410459	DR. FALK PHARMA GMBH	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
SALOFALK SUPP. 500MG	13057	201410458	DR. FALK PHARMA GMBH	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνησης
SANDOSTATIN INJ. 0,05MG/ML	18417	20148281	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDOSTATIN INJ. 0,1MG/ML	18418	20148282	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDOSTATIN LAR INJ. 10MG	18077	20148278	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SANDOSTATIN LAR INJ. 20MG	18078	20148279	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SANDOSTATIN LAR INJ. 30MG	18079	20148280	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ σύμφωνα με το άρθρο 30
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 100MG	21701	20134389	AEGIS	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 100MG	21701	201410470	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 100MG	21701	201410475	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 50MG	21700	20134388	AEGIS	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 50MG	21700	201410469	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 50MG	21700	201410474	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 200MG	21702	20134390	AEGIS	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 200MG	21702	201410471	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 200MG	21702	201410476	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 25MG	21699	20134387	AEGIS	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 25MG	21699	201410468	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 25MG	21699	201410473	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 5MG	21698	20134386	AEGIS	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 5MG	21698	201410467	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL DISPERSIBLE TABS 5MG	21698	201410472	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL TABLET 100MG	22071	201410586	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL TABLET 100MG	22071	201410590	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL TABLET 200MG	22072	201410587	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL TABLET 200MG	22072	201410591	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL TABLET 25MG	22069	201410584	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL TABLET 25MG	22069	201410588	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEIZAL TABLET 50MG	22070	201410585	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SEIZAL TABLET 50MG	22070	201410589	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SEPTRIN DS 800/160MG TAB	7975	20133789	ASPEN EUROPE GMBH	Αναβάθμιση του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης σε PSMF

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SEPTIN PAEDIATRIC ORAL SUSP. 200/40MG/5ML	7944	20133790	ASPEN EUROPE GMBH	Αναβάθμιση του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης σε PSMF
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20128428	C G PAPALOISOU LTD	Υποβολή νέου πιστοποιητικού καταλληλότητας από παρασκευαστή δραστικού συστατικού
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20128427	C G PAPALOISOU LTD	Διαγραφή παρασκευαστή ενδιάμεσου προϊόντος
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20132076	C G PAPALOISOU LTD	Αναθεώρηση των Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ.
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20135666	C G PAPALOISOU LTD	Διαγραφή υπεύθυνου ελέγχου τελικού προϊόντος
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20135667	C G PAPALOISOU LTD	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας από παρασκευαστή δραστικού συστατικού.
SEROPRAM F. C TABS 20MG	16117	20137170	C G PAPALOISOU LTD	Μεταβολή προδιαγραφών τελικού προϊόντος
SEROQUEL TABS 100MG	17717	20146513	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL TABS 100MG	17717	20146521	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL TABS 200MG	17718	20146514	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL TABS 200MG	17718	20146522	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL TABS 25MG	17716	20146512	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL TABS 25MG	17716	20146520	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 150MG	20699	20146515	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 150MG	20699	20146523	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 200MG	20357	20146517	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 200MG	20357	20146525	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SEROQUEL XR P/R TABS 300MG	20358	20146518	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 300MG	20358	20146526	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 400MG	20359	20146519	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 400MG	20359	20146527	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 50MG	20356	20146516	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEROQUEL XR P/R TABS 50MG	20356	20146524	ASTRAZENECA UK	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ ART-30
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20127893	SEVEN SEAS	Αναθεώρηση ΦΟΧ και ΠΧΠ
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124829	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124828	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124827	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124826	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124825	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124824	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124823	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124822	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20124821	SEVEN SEAS	Αλλαγές μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20123849	SEVEN SEAS	Αλλαγές στο σύστημα φαρμακοεπαγρύπνισης.
SEVEN SEAS JOINTCARE COMFRELIEVE CREAM	20720	20123848	SEVEN SEAS	Αλλαγές στο σύστημα φαρμακοεπαγρύπνισης.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SINECOD SYRUP 0,15% W/V	17781	20137954	NOVARTIS HELLAS	Αλλαγή διεύθυνσης παρασκευαστή δραστικού συστατικού
SINGULAIR CHEWABLE TABLETS 5MG	19610	20129165	MERCK SHARP & DOHME	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
SINGULAIR TABS 10MG	19611	20129166	MERCK SHARP & DOHME B.V	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
SIVOTAR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 1000MG/VIAL	21598	201410639	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SIVOTAR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 1000MG/VIAL	21598	201410641	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SIVOTAR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 200MG/VIAL	21597	201410638	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SIVOTAR POWDER FOR SUSPENSION FOR INFUSION 200MG/VIAL	21597	201410640	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SOLPADEINE SOLUBLE TABS	19779	201410557	C.A.PAPAELLINA & CO LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνσης
SOLPADEINE TABS	19780	201410558	C.A.PAPAELLINA & CO LTD	Εισαγωγή της περιλήψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνσης
SONETAC TABLET 2.5/12.5MG	21155	20122119	AEGIS LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SONETAC TABLET 2.5/12.5MG	21155	201410634	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
SONETAC TABLET 2.5/12.5MG	21155	201410636	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SONETAC TABLET 5/25MG	21156	20122118	AEGIS LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SONETAC TABLET 5/25MG	21156	201410635	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SONETAC TABLET 5/25MG	21156	201410637	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
SOTILEN CAPS 10MG	19898	20129025	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη υπεύθυνου πρωτογενούς συσκευασίας τελικού προϊόντος.
SOTILEN CAPS 10MG	19898	20129024	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη υπεύθυνου δευτερογενούς .συσκευασίας τελικού προϊόντος.
SOTILEN CAPS 10MG	19898	20129023	MEDOCHEMIE LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος.
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16674	2012743	M K STAVRINOS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012335	M K STAVRINOS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012334	M K STAVRINOS LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012333	M K STAVRINOS LTD	Προσθήκη νέας μεθόδου ελέγχου του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012332	M K STAVRINOS LTD	Ίσσοнос σηµασίας αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012331	M K STAVRINOS LTD	Αλλαγή του παρασκευαστή του δραστικού συστατικού
SPASVERIN F.C.TABS 135MG	16252	2012330	M K STAVRINOS LTD	Αλλαγή σε μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
SUCRYL TABLET 1MG	20731	20148908	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SUCRYL TABLET 1MG	20731	20148912	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SUCRYL TABLET 2MG	20732	20148909	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SUCRYL TABLET 2MG	20732	20148913	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SUCRYL TABLET 3MG	20733	20148910	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SUCRYL TABLET 3MG	20733	20148914	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SUCRYL TABLET 4MG	20734	20148911	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
SUCRYL TABLET 4MG	20734	20148915	COSTAKIS TSISIOS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
SUDAFED TABS 60MG	19784	20139038	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση του Π.Χ.Π. και Φ.Ο.Χ.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20129236	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20129234	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20129233	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20129232	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του τελικού προϊόντος.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20129231	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του δραστικού συστατικού.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20127479	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή του ονόματος του υπεύθυνου απελευθέρωσης παρτίδων του τελικού προϊόντος
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20127478	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στη μέθοδο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20125672	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Αλλαγή στο όνομα του προμηθευτή πρώτης ύλης.
SURVANTA INTRATRACHEAL SUSP. 25MG/ML	18841	20121118	LIFEPHARMA (Z.A.M) LTD	Προσθήκη νέου προμηθευτή πρώτης ύλης.
SYNTOCINON INJECTION 10IU/ML	18420	20137229	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας.
SYNTOCINON INJECTION 10IU/ML	18420	20137230	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αλλαγή στο χώρο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SYNTOCINON INJECTION 10IU/ML	18420	20137231	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αλλαγή στο χώρο ελέγχου του δραστικού συστατικού.
SYNTOCINON INJECTION 10IU/ML	18420	20148658	NOVARTIS PHARMACEUTICALS	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
SYNTOPINE TABLET 200MG	20012	20116243	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση πιστοποιητικού καταλληλότητας παρασκευαστή δραστικού συστατικού

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TABRIN F.C. TABS 200MG	10896	20149967	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για απελευθέρωση παρτίδας τελικού προϊόντος
TABRIN F.C. TABS 200MG	10896	20149968	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία τελικού προϊόντος
TAVER TABS 200MG	7169	20149000	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149145	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149149	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149153	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149157	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149161	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149165	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149169	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149173	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149177	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149181	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149185	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149189	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149193	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149197	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149201	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149205	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149209	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149213	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149217	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149221	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149225	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149229	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149233	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149237	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149241	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149245	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149249	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 200MG	18452	20149253	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή για συμμόρφωση με τη σχετική μονογραφία της ευρωπαϊκής φαρμακοποίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149144	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149148	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149152	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149156	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149160	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149164	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149168	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149172	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149176	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149180	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149184	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149188	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149192	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149196	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149200	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149204	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149208	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149212	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149216	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149220	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149224	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149228	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149232	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149236	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149240	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149244	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149248	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL CR TABS 400MG	18451	20149252	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή για συμμόρφωση με τη σχετική μονογραφία της ευρωπαϊκής φαρμακοποίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149143	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149147	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149151	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149155	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149159	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149163	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149167	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149171	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149175	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149179	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149183	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149187	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149191	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149195	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149199	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149203	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149207	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149211	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149215	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149219	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149223	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149227	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149231	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149235	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149239	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149243	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149247	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL SYRUP 100MG/5ML	18450	20149251	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή για συμμόρφωση με τη σχετική μονογραφία της ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149142	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149146	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149150	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149154	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149158	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149162	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149166	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149170	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149174	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149178	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149182	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149186	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη νέας παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149190	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149194	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149198	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149202	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149206	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149210	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή στα όρια των παραμέτρων των προδιαγραφών δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149214	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149218	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149222	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149226	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149230	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149234	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149238	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149242	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149246	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή σε διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TEGRETOL TABS 200MG	18437	20149250	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή για συμμόρφωση με τη σχετική μονογραφία της ευρωπαϊκής φαρμακοποίας
TELFAS F.C. TABS 120MG	17537	20149078	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TELFAS F.C. TABS 180MG	18151	20149079	SANOFI-AVENTIS CYPRUS LTD	Διαγραφή παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TETAVAX INJ. 40IU/0,5ML	12123	20149064	SANOFI PASTEUR SA	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνησης
TETAVAX INJ. 40IU/0,5ML	12123	201410093	SANOFI PASTEUR SA	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών που εφαρμόζονται κατά τη παρασκευή της δραστικής ουσίας
TEVETEN TABS 600MG	19260	20147315	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TIMET TABS 200MG	14644	201410483	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TIMET TABS 200MG	14644	201410485	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TIMET TABS 400MG	14645	201410484	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TIMET TABS 400MG	14645	201410486	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOBRADEX EYE OINT.	17323	20128559	A POTAMITIS MEDICARE	Αλλαγή στη στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
TOBREX EYE OINTMENT 0,3% W/V	17321	20128560	A POTAMITIS MEDICARE	Αλλαγή στη στοιχειώδη συσκευασία του τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 100MG	21145	20138922	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TOMEL TABLET, FILM COATED 100MG	21145	20149979	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TOMEL TABLET, FILM COATED 100MG	21145	20149984	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 100MG	21145	201410647	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TOMEL TABLET, FILM COATED 150MG	21146	20138923	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TOMEL TABLET, FILM COATED 150MG	21146	20149980	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TOMEL TABLET, FILM COATED 150MG	21146	20149985	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 150MG	21146	201410648	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TOMEL TABLET, FILM COATED 200MG	21147	20138924	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TOMEL TABLET, FILM COATED 200MG	21147	20149981	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TOMEL TABLET, FILM COATED 200MG	21147	20149986	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 200MG	21147	201410649	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TOMEL TABLET, FILM COATED 25MG	21144	20138921	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TOMEL TABLET, FILM COATED 25MG	21144	20149978	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TOMEL TABLET, FILM COATED 25MG	21144	20149983	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 25MG	21144	201410646	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TOMEL TABLET, FILM COATED 300MG	21148	20138925	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TOMEL TABLET, FILM COATED 300MG	21148	20149982	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TOMEL TABLET, FILM COATED 300MG	21148	20149987	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOMEL TABLET, FILM COATED 300MG	21148	201410650	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή στη διαδικασία ελέγχου της δραστικής ουσίας
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	20132672	AEGIS LTD	Αναθεώρηση στο module 3
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	20134945	AEGIS LTD	Αναθεώρηση στο module 3
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	20135188	AEGIS LTD	Αλλαγή στις προδιαγραφές του τελικού προϊόντος.
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	20135686	AEGIS LTD	Μεταβολή ελέγχου τελικού προϊόντος
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	20137793	AEGIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικού συστατικού.

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	201410477	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TOSADEx F.C. TABS 50MG	21190	201410478	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TRACRIUM INJ. 10MG/ML	10430	20131113	GLAXO GROUP LTD UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και Φ.Ο.Χ.
TRACRIUM INJ. 10MG/ML	10430	20142959	GLAXO GROUP LTD UK	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
TRACRIUM INJ. 10MG/ML	10430	20143815	GLAXO GROUP LTD UK	Αναθεώρηση του Φ.Ο.Χ
TRAMADEx CAPS 50MG	19207	20148790	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TRAMADEx CAPS 50MG	19207	20148791	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TRANYLcYPROMINE S/C TABS 10MG	12989	20126500	C A PAPAELLINA	Αναθεώρηση του DDPS
TRANYLcYPROMINE S/C TABS 10MG	12989	20136235	C A PAPAELLINA	Αναβάθμιση του συστήματος φαρμακοεπαγρύπνισης από DDPS σε PSMF
TRANYLcYPROMINE S/C TABS 10MG	12989	20136236	C A PAPAELLINA	Αλλαγή EU QPPV
TRAVOCORT CREAM	19603	20143528	INTENDIS GMBH	Αλλαγή ακτόχου άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος
TRAVOGEN CREAM 1%	19602	20133541	BAYER HELLAS	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
TRAVOGEN CREAM 1%	19602	20135894	BAYER HELLAS	Αλλαγή του QPPV
TRAZODONE MC TABLET 100MG	21038	201410105	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRAZODONE MC TABLET 150MG	21039	201410106	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRAZODONE MC TABLET 50MG	21037	201410104	MEDOCHEMIE LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRAZODONE-SYNTO TABLET 100MG	21035	201410437	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRAZODONE-SYNTO TABLET 150MG	21036	201410438	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRAZODONE-SYNTO TABLET	21034	201410436	CODAL SYNTO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
50MG				
TREDOL TABS 100MG	19769	20149112	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TREDOL TABS 100MG	19769	20149115	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TREDOL TABS 100MG	19769	201410653	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TREDOL TABS 25MG	19768	20149110	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TREDOL TABS 25MG	19768	20149113	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TREDOL TABS 25MG	19768	201410651	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TREDOL TABS 50MG	14661	20149111	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TREDOL TABS 50MG	14661	20149114	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TREDOL TABS 50MG	14661	201410652	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TRENEL TABLET, FILM COATED 100MG	21617	201410481	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TRENEL TABLET, FILM COATED 100MG	21617	201410482	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TRENEL TABLET, FILM COATED 50MG	21616	201410415	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TRENEL TABLET, FILM COATED	21616	201410416	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
50MG				
TRISEQUENS F.C. TABS	13501	201410255	GENERICA PHARMACEUTICAL PRODUCTS TRADING CO.,LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRISEQUENS F.C. TABS	13501	201410256	GENERICA PHARMACEUTICAL PRODUCTS TRADING CO.,LTD	Αναθεώρηση του CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
TRIZOLIN F.C. TABS 400MG	12072	201410040	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TROVAL F.C TABS 160MG	21334	20148931	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TROVAL F.C TABS 160MG	21334	20148935	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TROVAL F.C TABS 160MG	21334	201410683	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TROVAL F.C TABS 320MG	21335	20148932	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TROVAL F.C TABS 320MG	21335	20148936	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TROVAL F.C TABS 320MG	21335	201410684	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TROVAL F.C TABS 40MG	21332	20148929	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TROVAL F.C TABS 40MG	21332	20148933	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
TROVAL F.C TABS 40MG	21332	201410681	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
TROVAL F.C TABS 80MG	21333	20148930	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
TROVAL F.C TABS 80MG	21333	20148934	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
TROVAL F.C TABS 80MG	21333	201410682	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
UFEXIL TABLET, FILM COATED 500MG	19820	20127480	THE STAR MEDICINES IMPORTERS & CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ULCERAN F.C. TABS 20MG	11010	20148710	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ULCERAN F.C. TABS 20MG	11010	20148711	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ULCERAN F.C. TABS 20MG	11010	20148712	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή νέου CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
ULCERAN F.C. TABS 40MG	11011	20148713	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή στα όρια των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ULCERAN F.C. TABS 40MG	11011	20148714	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή μη σημαντικής παραμέτρου των προδιαγραφών του τελικού προϊόντος
ULCERAN F.C. TABS 40MG	11011	20148715	MEDOCHEMIE LTD	Υποβολή νέου CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
URSOFALK CAPS 250MG	9649	201410460	DR.FALK PHARMA GMBH	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνωσης
URSOFALK ORAL SUSPENSION 250MG/5ML	20790	201410461	DR. FALK PHARMA GMBH	Εισαγωγή της περίληψης του Συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνωσης
VANCOMYCIN POWDER FOR INJ. 500MG	13816	20149347	PHARMACEUTICAL TRADING	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος Φαρμακοεπαγρύπνωσης-Αλλαγή QPPV
VENOFER INJ. 20MGFE/ML	14320	20137911	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος.
VENOFER INJ. 20MGFE/ML	14320	20137912	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VENOFER INJ. 20MGFE/ML	14320	20139815	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Εισαγωγή του RMP

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
VENOFER INJ. 20MGFE/ML	14320	20118221	THE STAR MEDICINES IMPORTERS CO LTD	Αλλαγή μεθόδου παρασκευής τελικού προϊόντος
VIGAM INJ. 5%,50ML	18836	201410183	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
VINBLASTINE SULPHATE POWDER FOR INJ 10MG	12083	20128214	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Προσθήκη παρασκευαστή υπεύθυνου για δευτερογενή συσκευασία
VINBLASTINE SULPHATE POWDER FOR INJ 10MG	12083	20149349	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπτησης-Αλλαγή QPPV
VINBLASTINE SULPHATE POWDER FOR INJ 10MG	12083	201410319	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αλλαγή στη διαδικασία παρασκευής του τελικού προϊόντος
VINCRISTINE SULPHATE INJECTION 1MG/ML, 1ML VIAL	12082	20149350	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Εισαγωγή της περίληψης του συστήματος φαρμακοεπαγρύπτησης-Αλλαγή QPPV
VIPROLOX F.C. TABS 250MG	17552	20148646	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
VIPROLOX F.C. TABS 250MG	17552	20148652	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VIPROLOX F.C. TABS 500MG	17553	20148647	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
VIPROLOX F.C. TABS 500MG	17553	20148653	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VIPROLOX F.C. TABS 750MG	17554	20148648	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
VIPROLOX F.C. TABS 750MG	17554	20148654	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VIRUCID TABS 200MG	16288	20148639	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
VIRUCID TABS 200MG	16288	20148641	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
VIRUCID TABS 200MG	16288	201410644	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
VIRUCID TABS 400MG	16289	20148640	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VIRUCID TABS 400MG	16289	20148642	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VIRUCID TABS 400MG	16289	201410645	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
VIRUCID TABS 800MG	16290	20124936	AEGIS LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
VIRUCID TABS 800MG	16290	20148643	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
VIRUCID TABS 800MG	16290	20148649	AEGIS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
VISIPAQUE INJ. 270MG/ML	19102	20138582	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF
VISIPAQUE INJ. 320MG/ML	19098	20138583	PHADISCO LTD	Εισαγωγή του PSMF
VIVIDRIN EYE DROPS 2%	11977	20149992	KYPROPHARM LTD	Αναθεώρηση CEP παρασκευαστή δραστικής ουσίας
VIVIDRIN EYE DROPS 2%	11977	20149993	KYPROPHARM LTD	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
VOLTAREN D DISP. TABS 50MG	18457	20127823	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Μεταβολή προδιαγραφών τελικού προϊόντος
VOLTAREN D DISP. TABS 50MG	18457	20127822	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
VOLTAREN D DISP. TABS 50MG	18457	20122539	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Προσθήκη υπεύθυνου ελέγχου παρτίδας τελικού προϊόντος
VOLTAREN EC TABS 50MG	18455	20123629	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
VOLTAREN EMULGEL 1%	18989	20139080	VARNAVAS HADJIPANAYIS LTD	Προσθήκη παρασκευαστή δραστικής ουσίας με ASMF
VOLTAREN EMULGEL 1%	18989	20149951	NOVARTIS HELLAS	Διαγραφή παρασκευαστή δραστικής ουσίας
VOLTAREN INJ. 75MG/3ML	18434	20123636	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
VOLTAREN RETARD S/R TABS 100MG	18444	20129677	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή εμφάνισης τελικού προϊόντος
VOLTAREN RETARD S/R TABS 100MG	18444	20129676	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αλλαγή εμφάνισης τελικού προϊόντος
VOLTAREN RETARD S/R TABS 100MG	18444	20123632	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
VOLTAREN SR S/R TABS 75MG	18459	20127572	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Μεταβολή προδιαγραφών τελικού προϊόντος
VOLTAREN SR S/R TABS 75MG	18459	20127571	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Μεταβολή μεθόδου ελέγχου τελικού προϊόντος
VOLTAREN SR S/R TABS 75MG	18459	20123631	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
VOLTAREN SUPP FOR CHILDREN 12,5MG	18454	20123635	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
VOLTAREN SUPP. 100MG	18400	20123633	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
VOLTAREN SUPP.50MG	18443	20123634	NOVARTIS PHARMACEUTICALS UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και ΦΟΧ
XAMIOL GEL	20531	2014608	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCT	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
XAMIOL GEL	20531	20142772	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCT	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
XAMIOL GEL	20531	20142773	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCT	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
XAMIOL GEL	20531	20142774	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCT	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
XAMIOL GEL	20531	20143219	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCT	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144506	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMF και ERA

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144507	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144508	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144509	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144510	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20144511	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLOMETAZOLINE HCL/JOHNSON & JOHNSON NASAL SPRAY, SOLUTION 1MG/ML	20981	20146534	JOHNSON & JOHNSON HELLAS AEBE	Εισαγωγή PSMIF και ERA
XYLONOR 2% NORADRENALINE SOLUTION FOR INJECTION	6071	20136172	MICHAEL P MICHAELIDES LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZADITEN EYE DROPS 0,25MG/ML	19261	20149841	LABORATOIRES THEA	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210059	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210058	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210057	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210056	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210055	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210054	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210053	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ZANTAC EFFERVESCENT TABLETS 150MG	19572	201210052	GLAXO GROUP LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZANTAC INJ. 25MG/ML	20098	201363	GLAXO GROUP LIMITED	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZANTAC INJ. 25MG/ML	18457	2013751	GLAXO GROUP LIMITED	Αλλαγή μεγέθους παρτίδας τελικού προϊόντος
ZENALB 20 LIQUID 20%,50ML	18839	201310097	PHARMACEUTICAL TRADING CO LTD	Αλλαγή στη μέθοδο παρασκευής του δραστικού συστατικού.
ZENTAN TABLET, FILM COATED 12MG	21117	20149671	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZENTAN TABLET, FILM COATED 12MG	21117	20149674	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZENTAN TABLET, FILM COATED 4MG	21115	20149669	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZENTAN TABLET, FILM COATED 4MG	21115	20149672	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZENTAN TABLET, FILM COATED 8MG	21116	20149670	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZENTAN TABLET, FILM COATED 8MG	21116	20149673	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZEPILEN POWDER FOR INJ. 1G VIALS	12771	20135010	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
ZEPILEN POWDER FOR INJ. 1G VIALS	12771	20135013	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή των αποδεκτών ορίων για έλεγχο του τελικού προϊόντος
ZEPILEN POWDER FOR INJ. 1G VIALS	12771	20135014	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του δραστικού συστατικού
ZEPILEN POWDER FOR INJ. 500MG	12523	20135009	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του τελικού προϊόντος
ZEPILEN POWDER FOR INJ. 500MG	12523	20135011	MEDOCHEMIE LTD	Αλλαγή των αποδεκτών ορίων για έλεγχο του τελικού προϊόντος

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ZEPILLEN POWDER FOR INJ. 500MG	12523	20135012	MEDOCHEMIE LTD	Διαγραφή ενός μη σημαντικού ελέγχου του δραστικού συστατικού
ZESTORETIC TABS 20MG/12,5MG	13839	20135089	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZESTORETIC TABS 20MG/12,5MG	13839	20135668	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση ΠΧΠ και ΦΟΧ
ZESTORETIC TABS 20MG/12,5MG	13839	20138356	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση του CEP εγκεκριμένου παρασκευαστή.
ZESTORETIC TABS 20MG/12,5MG	13839	20138357	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZESTORETIC TABS 20MG/12,5MG	13839	20147281	ASTRAZENECA UK LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZILDON TABLET, FILM COATED 10MG	21743	201410581	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZILDON TABLET, FILM COATED 10MG	21743	201410583	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZILDON TABLET, FILM COATED 5MG	21742	201410580	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZILDON TABLET, FILM COATED 5MG	21742	201410582	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZINDOLIN F.C. TABS 250MG	13916	20148772	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZINDOLIN F.C. TABS 500MG	20026	20148773	REMEDICA LTD	Αναθεώρηση της ΠΧΠ και του ΦΟΧ
ZITHROMAX POWDER FOR INJ. 500MG/VIAL	19592	20148604	PFIZER HELLAS AE	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZOIRAL TABS 10MG	18512	20149972	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZOIRAL TABS 10MG	18512	20149975	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZOIRAL TABS 25MG	18507	20149973	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ

Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας	Αρ. Τροποποίησης	Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας	Περιγραφή Τροποποίησης
ZOIRAL TABS 25MG	18507	20149976	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZOIRAL TABS 50MG	19041	20149974	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος ΚΑΚ
ZOIRAL TABS 50MG	19041	20149977	DELORBIS PHARMACEUTICALS LTD	Αλλαγή ονόματος παρασκευαστή τελικού προϊόντος
ZOLOFT TABS 100MG	14678	20143756	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση μελέτης για θέματα ασφαλείας
ZOLOFT TABS 100MG	14678	20135046	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZOLOFT TABS 100MG	14678	20137563	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZOLOFT TABS 50MG	14677	20143755	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση μελέτης για θέματα ασφαλείας
ZOLOFT TABS 50MG	14677	20135045	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZOLOFT TABS 50MG	14677	20137562	PFIZER HELLAS AE	Αναθεώρηση της Π.Χ.Π και του Φ.Ο.Χ
ZOVAR TABLET, FILM COATED 10MG	20584	20128539	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
ZOVAR TABLET, FILM COATED 20MG	20585	20128540	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
ZOVAR TABLET, FILM COATED 40MG	20586	20128541	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
ZOVAR TABLET, FILM COATED 80MG	20587	20128542	REMEDICA	Υποβολή αναθεωρημένου πιστοποιητικού καταλληλότητας δραστικού συστατικού
ZYLORIC F.C.TABS 100MG	19524	20133787	ASPEN PHARMA	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).
ZYLORIC F.C.TABS 300MG	19525	20133788	ASPEN PHARMA	Εισαγωγή του Pharmacovigilance System Master File (PSMF).

Αριθμός 205

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 2001 (70(Ι)/2001) όπως εκάστοτε τροποποιείται, και
- σύμφωνα με τα στοιχεία που υπέβαλαν οι αιτητές με τις αρχικές τους αιτήσεις,

αναανέυνει 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
S00553	Pravastatin Sodium 10 mg tabs	Actavis Group PTC EHF	27/5/2016
S00549	Pravastatin Sodium 20 mg tabs	Actavis Group PTC EHF	27/5/2016
S00551	Pravastatin Sodium 40 mg tabs	Actavis Group PTC EHF	27/5/2016
S00841	CAPD/DPCA 2 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	27/6/2016
S00842	CAPD/DPCA 3 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	27/6/2016
S00843	CAPD/DPCA 4 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	27/6/2016
S00838	CAPD/DPCA 17 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	26/6/2016
S00839	CAPD/DPCA 18 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	26/6/2016
S00840	CAPD/DPCA 19 solution for peritoneal dialysis	Pap Medical Ltd	26/6/2016
S00706	Zithromax 250 mg Film coated tabs	Pfizer Hellas AE	28/6/2016
S00555	Farmorubicin 50 mg/25 ml solution for inj.	Pfizer Hellas AE	29/6/2016
S00718	Resonium A 99.934% w/w powder for oral/rectal administration	Sanofi-Aventis Cyprus	29/6/2016
S00702	Proctosedyl (0.5+0.5)% rectal ointment	Sanofi-Aventis Cyprus	1/6/2016
S00727	Brimontal 2 mg/ml eye drops, solution	Rafarm SA	5/8/2016
S00724	Solu-Cortef 100 mg/vial powder for solution for injection	Pfizer Hellas AE	4/8/2016
S00722	Aromasin 25 mg coated tabs	Pfizer Hellas AE	4/8/2016
S00235	Tavor 1 mg tabs	Pfizer Hellas AE	7/8/2016
S00714	Isotroin 40 mg soft caps	Iasis Pharma	29/6/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00244	Lomexin 20 mg cream	C.G.Papaloizou Ltd	17/10/2016
S00288	Lomexin 20 mg/ml cutaneous spray, solution	C.G.Papaloizou Ltd	14/11/2016
S00245	Lomexin 20 mg vaginal cream	C.G.Papaloizou Ltd	17/10/2016
S00246	Lomexin 200 mg vaginal supp.	C.G.Papaloizou Ltd	17/10/2016
S00247	Lomexin 600 mg vaginal supp.	C.G.Papaloizou Ltd	17/10/2016
S00725	Mucogel oral susp.	Chemidex Pharma Ltd	5/8/2016
S00731	Vistamethasone 0,1% w/v eye/ear/nose drops	Martindale Pharmaceuticals Ltd	31/8/2016
S00726	Isoket Retard 20 mg prolonged release tabs	UCB Pharma Ltd	5/8/2016
S00560	Flumazenil Mylan 0,1 mg/ml solution for inj.	Mylan SAS	30/7/2016
S00844	Azitromicina Farnoz 500 mg/vial powder for suspension for infusion	Farnoz-Sociedade Tecnico-Medicinal SA	4/9/2016
S00559	Lomotil 2,5 mg/0,025 mg tabs	C.A. Papaellinas Ltd	31/7/2016
S00557	Bupivacaine Mylan 20 mg/4 ml solution for inj.	Mylan SAS	30/7/2016
S00862	Talgan 100 mcg nasal spray for susp.	Anfarm Hellas SA	9/1/2017
S00728	Relief 4 mg caps	Iasis Pharma	7/9/2016
S00729	Relief 0,25% gel	Iasis Pharma	7/9/2016
S00730	Relief 4 mg/2 ml sol. for inj.	Iasis Pharma	7/9/2016
S00581	Gadovist 1 mmol/ml solution for inj. (pfs)	Bayer Hellas ABEE	14/10/2016
S00848	Cromodal 40 mg/ml eye drops, solution	Zwitter Pharmaceuticals Ltd	4/11/2016
S00264	Ikobel 0,3 mg/ml eye drops, solution	Rafarm SA	19/10/2016
S00261	Carvepen 12,5 mg tabs	Costakis Tsisios & Co Ltd	19/10/2016
S00849	Urpem 0.25 mg/ml eye drops, solution	Zwitter Pharmaceuticals Ltd	4/11/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00577	Fragmin 2500 (Anti-Xa)IU/0,2 ml solution for inj.	Pfizer Hellas AE	15/10/2016
S00578	Fragmin 5000 (Anti-Xa)IU/0,2 ml solution for inj.	Pfizer Hellas AE	15/10/2016
S00568	Zindaclin 1% gel	Medilink Pharmaceuticals Ltd	14/10/2016
S00242	Quinoderm 5 cream	Alliance Pharmaceuticals Ltd	18/10/2016
S00267	Mitomycin-C Kyowa 20 mg powder for solution for inj.	Medilink Pharmaceuticals Ltd	18/10/2016
S00567	Codeine Phosphate 30 mg tabs	Bristol Laboratories Ltd	14/10/2016
S00262	Travogen 600 mg vaginal supp.	Bayer Hellas AG	19/10/2016
S00284	Feofol [150(47)+0,5] mg caps	Vianex SA	25/10/2016
S00282	Endoxan 50mg tabs	Baxter Hellas EPE	25/10/2016
S00283	Endoxan 500 mg/vial powder for sol. for inf.	Baxter Hellas EPE	25/10/2016
S00257	Endoxan 1000 mg/vial powder for sol. for inf.	Baxter Hellas EPE	22/10/2016
S00285	Holoxan 500 mg/vial powder for sol. for inf.	Baxter Hellas EPE	25/10/2016
S00286	Holoxan 1000 mg/vial powder for sol. for inf.	Baxter Hellas EPE	25/10/2016
S00287	Holoxan 2000 mg/vial powder for sol. for inf.	Baxter Hellas EPE	25/10/2016
S00258	Uromitexan 400 mg/4 ml sol. for inj.	Baxter Hellas EPE	22/10/2016
S00582	Magnesium Sulphate 50% w/v sol. for inj.	Aurum Pharmaceuticals Ltd	3/11/2016
S00846	Cyproterone Acetate 50 mg tabs	Wockhardt UK Ltd	12/11/2016
S00278	Golden 0,1% w/v eye drops	Cambridge Healthcare Supplies Ltd	18/10/2016
S00279	Golden 0,15% w/v eye ointment	Cambridge Healthcare Supplies Ltd	18/10/2016
S00290	Clopixol 10 mg tabs	Lundbeck Hellas AE	14/11/2016
S00291	Clopixol 25 mg tabs	Lundbeck Hellas AE	14/11/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00292	Clopixol 20 mg/ml oral drops	Lundbeck Hellas AE	14/11/2016
S00845	Prograf 0.5 mg capsule, hard	Astellas Pharmaceuticals AEBE	17/10/2016
S00878	Clomethiazole 192 mg caps	Cheplapharm Arzneimittel GmbH	18/12/2016
S00595	Nasonex 50 mcg nasal spray, suspension	MSD AFVEE	8/3/2017
S00330	Flutinasal 50 mcg nasal spray	Iasis Pharma	19/12/2016
S00887	Nebivolol 5 mg tabs	Glenmark Generics (Europe) Ltd	21/12/2016
S00903	Terazosin 5 mg tabs	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00889	Amiloride 5 mg Tabs	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00901	Leuprol 3,75 mg powder and solv. for susp. for inj.	Pharmazac SA	21/12/2016
S00902	Leuprol 11,25 mg powder and solv. for susp. for inj.	Pharmazac SA	21/12/2016
S00850	Cisplatin 1 mg/ml concentrate for sol. for inf.	Accord Healthcare Ltd	21/12/2016
S00896	Thilocof 10mg/ml eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00900	Zaolin 50 mg/ 5ml Solution for infusion	Pharmazac SA	21/12/2016
S00865	Medijel oral gel	DDD Ltd	18/12/2016
S00584	Mycospor 1% cream	Bayer Hellas ABEE	18/12/2016
S00863	Fysiofer 800 mg/15 ml oral solution	ITF Hellas AE	20/12/2016
S00864	Fysiofol 800 mg+0,185 mg powder and solv.for oral solution	ITF Hellas AE	20/12/2016
S00319	Mitomycin-C Kyowa 2 mg/vial powder for sol. for inj.	Medilink Pharmaceutical Ltd	19/12/2016
S00320	Mitomycin-C Kyowa 10 mg/vial powder for sol. for inj.	Medilink Pharmaceutical Ltd	19/12/2016
S00860	Glyceryl Trinitrate 1 mg/ml solution for infusion	HamelN Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00877	Atropine Sulphate 600 mcg/ml solution for injection	HamelN Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00880	Biofactor Streptokinase 750000 IU/vial powder for solution for infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00881	Biofactor Streptokinase 1500000 IU/vial powder for solution for infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00851	Lidocaine Hydrochloride 2% w/v solution for injection	Hameln Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00885	Cytamen 1000 mcg/ml solution for injection	RPH Pharmaceuticals AB	18/12/2016
S00886	Phenylephrine 10 mg/ml solution for injection/infusion	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00888	Saocin-D eye ointment	Pharmex SA	21/12/2016
S00890	Pharmexin 2 mg/ml eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00892	Meni-Drops 0.25 mg/ml eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00893	Biosonide 100 mcg nasal spray, suspension	Montechem-Pharma Ltd	21/12/2016
S00895	Thilodexine 1 mg/ml eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00897	Bron-Hal 4 mg/5 ml syrup	Montechem-Pharma Ltd	21/12/2016
S00898	Thilol 10 mg/ml eye drops, solution	Pharmex SA	21/12/2016
S00923	Paracetamol/Kabi 10 mg/ml solution for infusion	Fresenius Kabi Hellas AE	27/1/2017
S00310	Tentil 0,3% + 0,3% eye drops, solution	Rafarm SA	8/1/2017
S00871	Kwells Kids 150 mcg tabs	Bayer PLC	1/1/2017
S00872	Kwells 300 mcg tabs	Bayer PLC	1/1/2017
S00857	Isoket Retard 40 mg prolonged release tabs	UCB Pharma Ltd	18/12/2016
S00873	Quinoric 200 mg film coated tabs	Bristol Laboratories Ltd	18/12/2016
S00855	Atropine 1% w/v eye drops	Martindale Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00882	Diazepam Rectubes 2 mg/ml rectal solution	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016
S00883	Diazepam Rectubes 4 mg/ml rectal solution	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016

Αρ. Ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Όνομα φαρμακευτικού προϊόντος	Κάτοχος ειδικής άδειας κυκλοφορίας	Ισχύς άδειας
S00324	Ephedrine 1% w/v nasal drops	Thornton & Ross Ltd	19/12/2016
S00323	Ephedrine 0.5% w/v nasal drops	Thornton & Ross Ltd	19/12/2016
S00887	Co-Amoxiclav 600 mg powder for solution for injection/infusion	Wockhardt UK Ltd	18/12/2016
S00876	Halothane 100% v/v liquid for inhalation	Medilink Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00875	Methylprednisolone 1 g/vial powder and solv.for sol.for infusion/injection	Beacon Pharmaceuticals Ltd	18/12/2016
S00022	Cyclogest 400 mg pessaries	Actavis UK Ltd	14/6/2015
S00644	Bezalip 400 mg prolonged release tabs	Actavis Group PTC EHF	3/12/2015
S00096	Neotigason 10 mg hard caps	Actavis Group PTC EHF	1/11/2015
S00097	Neotigason 25 mg hard caps	Actavis Group PTC EHF	1/11/2015
S00637	Lobivon 5 mg tabs	Menarini International Operations Luxembourg SA	14/10/2015
S00828	Bekunis 20 mg enteric coated tabs	Roha Arzneimittel GmbH	1/1/2016
S00829	Bekunis 2.5% w/w tea, herbal	Roha Arzneimittel GmbH	1/1/2016
S00735	Skinoren 15% w/w gel	Bayer Hellas ABEE	19/1/2015