



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ  
Διεύθυνση Ελέγχου Παραγωγής και Κυκλοφορίας  
Προϊόντων  
Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας  
Ταχ. Δ/ση: Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός  
Πληροφορίες: Α. Λαδοπούλου  
Τηλέφωνο: 213 2040365  
Fax: 210 6549500  
e-mail: aladopoulos@eof.gr

Χολαργός, 1/10/2019  
Αρ.Πρωτ.: 116907

ΠΡΟΣ: ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ (I)

ΘΕΜΑ: Απαγόρευση διακίνησης και διάθεσης των παρτίδων των φαρμακευτικών προϊόντων του Πίνακα II

ΠΙΝΑΚΑΣ II		
ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΠΑΡΤΙΔΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΚΑΚ
ZURFIX F.C.TAB 150MG /TAB	19A096	LYOFIN ΕΠΕ
ZURFIX F.C.TAB 150MG /TAB	19C087	
ZURFIX F.C.TAB 150MG /TAB	19F189	
ZURFIX F.C.TAB 150MG /TAB	19G293	
ZOLIDEN F.C. TAB 150 MG/TAB	19-001	UNI-PHARMA ΑΒΕΕ

#### ΑΠΟΦΑΣΗ

Έχοντας υπόψη:

- Το άρθρο 3, παρ. 1 (γ) του Ν. 1316/83 (ΦΕΚ 3 Α') «ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Ε.Ο.Φ. και το άρθρο 6, παρ. II εδ.8 του ίδιου νόμου, όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 25 του Ν. 3730/2008 (ΦΕΚ 262 Β')
- Το άρθρο 169 παρ. 2 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3αΓ.Π.32221/29-4-2013 υπουργικής απόφασης

#### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την απαγόρευση διάθεσης των παρτίδων των φαρμακευτικών προϊόντων με δραστική ουσία ρανιτιδίνη του παραγωγού UNION QUIMICA PHARMACEUTICA (UQUIFA), όπως αναφέρονται στον Πίνακα II, παρά το γεγονός ότι το πιστοποιητικό καταλληλότητας (CEP) του παραγωγού UQUIFA για τη δραστική ουσία ρανιτιδίνη βρίσκεται σε ισχύ.