



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΟΥ ΣΧΕΔΙΑΣΜΟΥ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΦΑΡΜΑΚΟΥ
ΤΜΗΜΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥ**

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΗ ΔΙΑΥΓΕΙΑ

Αθήνα, 4-8-2025
Αριθ. Πρωτ.: Δ3(α) 31961

Ταχ. Δ/νση : Αριστοτέλους 17
Ταχ. Κώδικας : 104 33
Τηλέφωνο : 2132161521, -1400
e-mail : farmaka@moh.gov.gr

ΘΕΜΑ: «Ένταξη φαρμάκων στον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων»

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις των άρθρων 247 έως 256 του Ν. 4512/2018 (ΦΕΚ Α' 5), «Ρυθμίσεις για την εφαρμογή των διαρθρωτικών Μεταρρυθμίσεων του Προγράμματος Οικονομικής Προσαρμογής και άλλες διατάξεις», όπως τροποποιήθηκαν με τα άρθρα 21 έως 25 του Ν. 4633/2019 (ΦΕΚ Α' 161) «Σύσταση Εθνικού Οργανισμού Δημόσιας Υγείας (ΕΟΔΥ), ρυθμίσεις για τα προϊόντα καπνού, άλλα ζητήματα του Υπουργείου Υγείας και λοιπές διατάξεις» και τα άρθρα 12 έως 14 του ν. 4683/2020 (Α' 83) «Κύρωση της από 20.3.2020 Π.Ν.Π. "Κατεπείγοντα μέτρα για την αντιμετώπιση των συνεπειών του κινδύνου διασποράς του κορωνοϊού COVID-19, τη στήριξη της κοινωνίας και της επιχειρηματικότητας και τη διασφάλιση της ομαλής λειτουργίας της αγοράς και της δημόσιας διοίκησης" (Α' 68) και άλλες διατάξεις».
2. Του άρθρου 51 του Ν. 4633/2019 (ΦΕΚ Α' 161) «Σύσταση ΕΟΔΥ, ρυθμίσεις για τα προϊόντα καπνού κλπ».
3. Τις διατάξεις του άρθρου 90 του Κώδικα νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του π.δ. 63/2005 (ΦΕΚ Α' 98).
4. Τις διατάξεις του π.δ. 121/2017 (ΦΕΚ Α' 148), «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας», όπως ισχύει.
5. Το π.δ. 77/2023 (ΦΕΚ Α' 130) «Σύσταση Υπουργείου και μετονομασία Υπουργείων – Σύσταση, κατάργηση και μετονομασία Γενικών και Ειδικών Γραμματειών – Μεταφορά αρμοδιοτήτων, υπηρεσιακών μονάδων, θέσεων προσωπικού και εποπτευόμενων φορέων».
6. Το π.δ. 2/2024 (ΦΕΚ Α' 2) «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών».
7. Την αριθμ. πρωτ. 44130/22-8-2023 (ΦΕΚ Υ.Ο.Δ.Δ. 863) απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Υγείας «Διορισμός Γενικού Γραμματέα Στρατηγικού Σχεδιασμού του Υπουργείου Υγείας».
8. Την αριθμ. πρωτ. Α1β/Γ.Π. 5525/27-1-2023 (ΦΕΚ Υ.Ο.Δ.Δ. 71) απόφαση «Συγκρότηση και Ορισμός μελών της Επιτροπής Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Επιτροπή Αξιολόγησης) με έδρα στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) και ανασυγκρότηση της Γραμματείας αυτής».
9. Την αριθμ. πρωτ. Α1β/Γ.Π. 84435/2019 (ΦΕΚ ΥΟΔΔ 1032) απόφαση «Συγκρότηση και ορισμός μελών στην Επιτροπή Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων (Επιτροπή

Διαπραγμάτευσης) με έδρα στον Εθνικό Οργανισμό Παροχής Υπηρεσιών Υγείας (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.)», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

10. Την Οδηγία 89/105/ΕΟΚ της 21^{ης} Δεκεμβρίου 1988 σχετικά με τη διαφάνεια των μέτρων που ρυθμίζουν τον καθορισμό των τιμών των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση και την κάλυψη του κόστους των στα πλαίσια των εθνικών ασφαλιστικών συστημάτων υγείας.
11. Τη με αρ. πρωτ. οικ. 102/2025/16-7-2025 (Αριθ. Πρωτ. Υπουργείου Υγείας 31961/17-7-2025) γνωμοδότηση της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων.
12. Το αριθ. πρωτ. Β2β, Β1α/Γ.Π. 33040/25-7-2025 έγγραφο της Γενικής Δ/σης Οικονομικών Υπηρεσιών σύμφωνα με το οποίο: «από το περιεχόμενο της προωθούμενης Υπουργικής Απόφασης προκαλείται πρόσθετη δαπάνη σε βάρος του προϋπολογισμού τ.έ. του Ε.Ο.Π.Υ.Υ. (ΚΑΕ 0672.00 και ΚΑΕ 0672.01), το ύψος της οποίας δεν δύναται να προσδιοριστεί, αφού θα εξαρτηθεί από τον όγκο των πωλήσεων, την τιμή αποζημίωσης των εν λόγω σκευασμάτων (η οποία ενδέχεται να είναι και εμπιστευτική τιμή μέσω διαπραγμάτευσης), καθώς και από οποιαδήποτε υποκατάσταση ακριβότερων ή φθηνότερων αποζημιούμενων θεραπειών. Η εν λόγω δαπάνη θα αυξήσει το ποσό της υπέρβασης που εντάσσεται στο μηχανισμό αυτόματων επιστροφών (clawback) του προαναφερόμενου φορέα. Παράλληλα, σημειώνεται ότι δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του τακτικού προϋπολογισμού του Υπουργείου Υγείας».

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την ένταξη των κατωτέρω αναφερόμενων φαρμακευτικών σκευασμάτων στον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων για τους λόγους που αναφέρονται αναλυτικά στη με αριθ. πρωτ. οικ. 102/2025/16-7-2025 θετική εισήγηση της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων και τα συνημμένα αυτής αρχεία:

| AZACITIDINE KABI* | |
|--|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | AZACITIDINE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, (61352), GERMANY |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 337490101 : AZACITIDINE KABI PD.INJ.SUS 100MG/VIAL (25MG/ML) BT X 1 VIAL |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01BC07 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01BC |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,0324375 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 3,083 |

| ORLOBIN | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | ΑΜΙΚΑCΙΝ |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | MEDICUS Α.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 094190208: ORLOBIN INJ.SOL 500MG/2ML BT x 20 AMPS x 2 ML |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | J01GB06 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | J01GB |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 10 |
| NAGILMA | |
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LINAGLIPTIN, METFORMIN HYDROCHLORIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | INNOVIS PHARMA ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΑΛΛΥΝΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Δ.Τ. INNOVIS PHARMA Α.Ε.Β.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334810221: NAGILMA F.C.TAB (2.5+1000)MG/TAB BT X (60 X 1) TAB ΣΕ PERFORATED BLISTER PVC/PCTFE/PVC//ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | A10BD11 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | A10BD |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 2,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| NAGILMA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LINAGLIPTIN, METFORMIN HYDROCHLORIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | INNOVIS PHARMA ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΑΛΥΝΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Δ.Τ. INNOVIS PHARMA Α.Ε.Β.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334810121: NAGILMA F.C.TAB (2.5+850)MG/TAB BT X (60 X 1) TAB ΣΕ PERFORATED BLISTER PVC/PCTFE/PVC//ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | A10BD11 |
| ATC4 (CLUSTER) | A10BD |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 2,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| RASAGILINE VIATRIS | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | RASAGILINE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | VIATRIS LIMITED, IRELAND |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339340108: RASAGILINE VIATRIS TAB 1MG/TAB BTx10 σε PVC/PVDC/aluminium blister |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N04BD02 |
| ATC4 (CLUSTER) | N04BD |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,001 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 10 |

| OLANZAPINE VIATRIS | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | OLANZAPINE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | VIATRIS LIMITED, IRELAND |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 340120201: OLANZAPINE VIATRIS F.C.TAB 5MG/TAB BT x 28 σε BLISTERS (ALU/ALU) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N05AH03 |
| ATC4 (CLUSTER) | N05AH |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,010 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 14 |

| ZOPLIA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | TICAGRELOR |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | GENEPHARM ΑΕ, ΕΛΛΑΔΑ |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 330140104: ZOPLIA® F.C.TAB 60MG/TAB BT X 60 TABS ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | B01AC24 |
| ATC4 (CLUSTER) | B01AC |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,180 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 20 |

| ΖΟΡΛΙΑ | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | TICAGRELOR |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | GENEPHARM ΑΕ, ΕΛΛΑΔΑ |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 330140204: ΖΟΡΛΙΑ® F.C.TAB 90MG/TAB ΒΤ Χ 60 TABS ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | B01AC24 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | B01AC |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,180 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| FLUMAZENIL/COOPER | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | FLUMAZENIL |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ΚΟΠΕΡ Α.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 303550101: FLUMAZENIL/COOPER INJ.SOL 0.5MG/5ML ΒΤx5 amp x5 ml |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | V03AB25 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | V03AB |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,00045 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 5,556 |

| APREMILAST/TEVA* | |
|--|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | APREMILAST |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | TEVA B.V., THE NETHERLANDS |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 332980103: APREMILAST/TEVA F.C.TAB 30MG/TAB BT x 27 F.C.TABS (4x10MG, 4x20MG, 19x30MG) (σε PVC/ACLAR/PVC//Al blister) σε wallet pack (Συσκευασία έναρξης) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AA32 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| APREMILAST/TEVA* | |
|--|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | APREMILAST |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | TEVA B.V., THE NETHERLANDS |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 332980207: APREMILAST/TEVA F.C.TAB 30MG/TAB BT x 56 F.C.TABS (σε PVC/ACLAR/PVC//Al blister) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AA32 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| ENZALUTAMIDE/STADA* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | ENZALUTAMIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | STADA ARZNEIMITTEL AG, GERMANY |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334160102: ENZALUTAMIDE/STADA F.C.TAB 40MG/TAB BT X (112 X 1) TAB ΣΕ PERFORATED BLISTER ALU-OPA/ALU/PVC - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L02BB04 |
| ATC4 (CLUSTER) | L02BB |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,160 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| LIGLINRA® | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LINAGLIPTIN |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | STADA ARZNEIMITTEL AG, GERMANY |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 323400103: LIGLINRA® F.C.TAB 5MG/TAB BT X 30 TABS ΣΕ BLISTERS OPA-ALU-PVC |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | A10BH05 |
| ATC4 (CLUSTER) | A10BH |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | TE |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| BROLERTIX | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DAPAGLIFLOZIN PROPANEDIOL MONOHYDRATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | INNOVIS PHARMA ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΑΛΥΝΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Δ.Τ. INNOVIS PHARMA Α.Ε.Β.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334640215: BROLERTIX F.C.TAB 10MG/TAB ΒΤ Χ 28 ΣΕ ΟΡΑ/ALU/PVC//ALU ΚΥΨΕΛΗ (ΗΜΕΡΟΛΟΓΙΑΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | A10BK01 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | A10BK |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| BROLERTIX | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DAPAGLIFLOZIN PROPANEDIOL MONOHYDRATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | INNOVIS PHARMA ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΑΛΥΝΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Δ.Τ. INNOVIS PHARMA Α.Ε.Β.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334640115: BROLERTIX F.C.TAB 5MG/TAB ΒΤ Χ 28 ΣΕ ΟΡΑ/ALU/PVC//ALU ΚΥΨΕΛΗ (ΗΜΕΡΟΛΟΓΙΑΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | A10BK01 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | A10BK |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| MIRABEGRON/PHARMAZAC | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | MIRABEGRON |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ΦΑΡΜΑΖΑΚ ΑΝΩΝΥΜΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ Δ.Τ. PHARMAZAC ΑΕ |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 335990101: MIRABEGRON/PHARMAZAC PR.TAB 50MG/TAB BT X 30 TABS ΣΕ BLISTER ALU-ΟΡΑ/ALU/PVC |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | G04BD12 |
| ATC4 (CLUSTER) | G04BD |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |
| APLERIA | |
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | EPLERENONE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | KRKA D.D. NOVO MESTO, SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 316650104: APLERIA F.C.TAB 25MG/TAB BT X 30 TABS (ΣΕ BLISTER PVC/PVDC WHITE ΟΡΑQUE/ALU FOIL) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | C03DA04 |
| ATC4 (CLUSTER) | C03DA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| APLERIA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | EPLERENONE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | KRKA D.D. NOVO MESTO, SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 316650204: APLERIA F.C.TAB 50MG/TAB BT X 30 TABS (ΣΕ BLISTER PVC/PVDC WHITE OPAQUE/ALU FOIL) |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | C03DA04 |
| ATC4 (CLUSTER) | C03DA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 1 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | ΤΕ |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| RELLUNTA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LURASIDONE HYDROCHLORIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | RAFARM A.E.B.E. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339630102: RELLUNTA F.C.TAB 18,5MG/TAB BT X 28 TABS ΣΕ BLISTERS OPA-PA/ALU/PVC-ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N05AE05 |
| ATC4 (CLUSTER) | N05AE |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,060 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 8,63 |

| RELLUNTA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LURASIDONE HYDROCHLORIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | RAFARM A.E.B.E. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339630202: RELLUNTA F.C.TAB 37MG/TAB BT X 28 TABS ΣΕ BLISTERS OPA-PA/ALU/PVC-ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N05AE05 |
| ATC4 (CLUSTER) | N05AE |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,060 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 17,27 |

| RELLUNTA | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | LURASIDONE HYDROCHLORIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | RAFARM A.E.B.E. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339630302: RELLUNTA F.C.TAB 74MG/TAB BT X 28 TABS ΣΕ BLISTERS OPA-PA/ALU/PVC-ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N05AE05 |
| ATC4 (CLUSTER) | N05AE |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,060 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 34,53 |

| AGILINTA | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | TICAGRELOR |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | LIBYTEC ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε. Δ.Τ. LIBYTEC Α.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 333550104: AGILINTA F.C.TAB 60MG/TAB BT X 56 (4 X 14) TABS ΣΕ TRANSPARENT BLISTER PVC-PVDC/ALU (WITH SUN / MOON SYMBOLS) CALENDAR |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | B01AC24 |
| ATC4 (CLUSTER) | B01AC |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,180 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 18,67 |

| AGILINTA | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | TICAGRELOR |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | LIBYTEC ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε. Δ.Τ. LIBYTEC Α.Ε. |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 333550204: AGILINTA F.C.TAB 90MG/TAB BT X 56 (4 X 14) TABS ΣΕ TRANSPARENT BLISTER PVC-PVDC/ALU (WITH SUN / MOON SYMBOLS) CALENDAR |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | B01AC24 |
| ATC4 (CLUSTER) | B01AC |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,180 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| APREMILAST ACCORD* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | APREMILAST |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 337920202: APREMILAST ACCORD F.C.TAB 30MG/TAB BT X (56x1) TABS ΣΕ BLISTER (PVC/PVDC/ALU) UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AA32 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| FAMPRIDINE ACCORD* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | FAMPRIDINE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339960101: FAMPRIDINE ACCORD PR.TAB 10MG/TAB BT X 28 X 1 TABS (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) ΣΕ ΚΥΨΕΛΗ ALU/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N07XX07 |
| ATC4 (CLUSTER) | N07XX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,020 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 14 |

| FAMPRIDINE ACCORD* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | FAMPRIDINE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 339960102: FAMPRIDINE ACCORD PR.TAB 10MG/TAB BT X 56 X 1 TABS (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) ΣΕ ΚΥΨΕΛΗ ALU/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | N07XX07 |
| ATC4 (CLUSTER) | N07XX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,020 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| DASATINIB ACCORD* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DASATINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338820503: DASATINIB ACCORD HEALTHCARE F.C.TAB 100MG/TAB BT X (30 X 1) TAB ΣΕ BLISTER OPA/ALU/PVC/ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA02 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,100 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| DASATINIB ACCORD* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DASATINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338820104: DASATINIB ACCORD HEALTHCARE F.C.TAB 20MG/TAB BT X (60X 1) TAB ΣΕ BLISTER OPA/ALU/PVC/ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA02 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,100 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 12 |

| DASATINIB ACCORD* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DASATINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338820204: DASATINIB ACCORD HEALTHCARE F.C.TAB 50MG/TAB BT X (60X 1) TAB ΣΕ BLISTER OPA/ALU/PVC/ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA02 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,100 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 30 |

| DASATINIB ACCORD* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DASATINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338820304: DASATINIB ACCORD HEALTHCARE F.C.TAB 70MG/TAB BT X (60X 1) TAB ΣΕ BLISTER OPA/ALU/PVC/ALU - UNIT DOSE |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA02 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,100 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 42 |

| NILOTINIB ACCORD* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | NILOTINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338670208: NILOTINIB ACCORD CAPS 150MG/CAP BT X 112 (4 X 28 X 1) CAPS (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) (ΠΟΛΛΑΠΛΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ) ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA03 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,600 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| NILOTINIB ACCORD* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | NILOTINIB |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338670308: NILOTINIB ACCORD CAPS 200MG/CAP ΒΤ Χ 112 (4 Χ 28 Χ 1) CAPS (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) (ΠΟΛΛΑΠΛΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ) ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | L01EA03 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,600 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 37,33 |

| LOBYNIA* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | NILOTINIB HYDROCHLORIDE DIHYDRATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338650201: LOBYNIA CAPS 150MG/CAP ΒΤ Χ 112 (4 Χ 28) CAPS ΣΕ BLISTER PVC/PE/PVDC//ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | L01EA03 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,600 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

| LOBYNIA* | |
|---|---|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | NILOTINIB HYDROCHLORIDE DIHYDRATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 338650301: LOBYNIA CAPS 200MG/CAP BT X 112 (4 X 28) CAPS ΣΕ BLISTER PVC/PE/PVDC//ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L01EA03 |
| ATC4 (CLUSTER) | L01EA |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,600 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 37,33 |

| POMALIDOMIDE/SANDOZ* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | POMALIDOMIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334910102: POMALIDOMIDE/SANDOZ CAPS 1MG/CAP BT X 21 CAPS ΣΕ OPA/ALU/PVC/ALU BLISTER |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AX06 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| POMALIDOMIDE/SANDOZ* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | POMALIDOMIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334910202: POMALIDOMIDE/SANDOZ CAPS 2MG/CAP BT X 21 CAPS ΣΕ ΟΡΑ/ALU/PVC/ALU BLISTER |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AX06 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| POMALIDOMIDE/SANDOZ* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | POMALIDOMIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334910302: POMALIDOMIDE/SANDOZ CAPS 3MG/CAP BT X 21 CAPS ΣΕ ΟΡΑ/ALU/PVC/ALU BLISTER |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AX06 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| POMALIDOMIDE/SANDOZ* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | POMALIDOMIDE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. (ABBR. SANDOZ D.D.), SLOVENIA |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 334910402: POMALIDOMIDE/SANDOZ CAPS 4MG/CAP BT X 21 CAPS ΣΕ ΟΡΑ/ALU/PVC/ALU BLISTER |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AX06 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,000 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 0,00 |

| DIMETHYL FUMARATE MYLAN* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DIMETHYL FUMARATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΓΑΣΤΡΟΑΝΘΕΚΤΙΚΟ ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | MYLAN IRELAND LIMITED, IRELAND |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 337180102: DIMETHYL FUMARATE MYLAN GR.CAP 120MG/CAP 14 X 1 ΚΑΨΑΚΙΑ (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) ΣΕ BLISTERS PVC/PE/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ATC5 | L04AX07 |
| ATC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,480 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 3,5 |

| DIMETHYL FUMARATE MYLAN* | |
|---|--|
| ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ | DIMETHYL FUMARATE |
| ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ | ΓΑΣΤΡΟΑΝΘΕΚΤΙΚΟ ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ |
| ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ | 10(1) - Αίτηση για γενόσημο |
| ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ | MYLAN IRELAND LIMITED, IRELAND |
| ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ | 337180202: DIMETHYL FUMARATE MYLAN GR.CAP 240MG/CAP 56 X 1 ΚΑΨΑΚΙΑ (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) ΣΕ BLISTERS PVC/PE/PVDC/ALU |
| ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ | Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων |
| ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ | Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ |
| ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ | |
| ΑΤC5 | L04AX07 |
| ΑΤC4 (CLUSTER) | L04AX |
| DAILY DEFINED DOSE (DDD) | 0,480 |
| ΜΟΝΑΔΕΣ | G |
| ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ) | 28 |

Η παρούσα απόφαση ισχύει από την έκδοση της απόφασης αναθεώρησης του Καταλόγου Αποζημιούμενων Φαρμάκων του άρθρου 251 του ν. 4512/2018 (ΦΕΚ Α' 5), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει με το άρθρο 24 του Ν. 4633/2019 (ΦΕΚ Α' 161).

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΣΠΥΡΙΔΩΝ – ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

Κοινοποίηση (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. Επιτροπή Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης
2. Επιτροπή Διαπραγμάτευσης Τιμών φαρμάκων.

Εσωτερική Διανομή (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. Γρ. Υπουργού Υγείας
2. Γρ. Γεν. Γραμματέα Στρατηγικού Σχεδιασμού
3. Δ/ση Φαρμάκου