



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: aladopolou@eof.gr

ΜΕ ΑΠΟΔΕΙΞΗ
ΑΝΑΡΤΗΣΗ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

Χολαργός, 5/12/2018
Αρ.Πρωτ.: 26919

ΠΡΟΣ:
Γ. ΜΠΟΥΡΝΑΣ & ΣΤ. ΜΠΟΥΡΝΑ ΟΕ
Χρησίδος 87
131 22 Ίλιον

ΘΕΜΑ: Απαγόρευση διακίνησης και διάθεσης των προϊόντων ASEPTOMAN MED και ASEPTODERM 2% CGH

Διάθεση στην ελληνική αγορά: Γ. ΜΠΟΥΡΝΑΣ & ΣΤ. ΜΠΟΥΡΝΑ ΟΕ

ΑΠΟΦΑΣΗ

Έχοντας υπόψη:

1. Το άρθρο 6, παρ.ΙΙ, εδ.8 του Ν. 1316/83 (ΦΕΚ 3 Α΄) «Ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Ε.Ο.Φ.», όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 25 του Ν. 3730/2008 (ΦΕΚ 262 Β΄)
2. Το άρθρο 3, παρ. 1γ) του Ν 1316/83 (ΦΕΚ 3 Α΄) «Ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Ε.Ο.Φ.»
3. Την υπ΄ αριθμ 20133/28-2-2018 αλληλογραφία του ΕΟΦ στην εταιρεία για διατύπωση απόψεων
4. Την υπ αριθμ. 26919/19-3-2018 απάντηση της εταιρείας
5. Την υπ΄ αριθμ Ο-226/12^η/18-10-2018 απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του ΕΟΦ

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την απαγόρευση διακίνησης και διάθεσης των βιοκτόνων προϊόντων **ASEPTOMAN MED και ASEPTODERM 2% CGH** που διακινεί στην ελληνική αγορά η εταιρεία Γ. ΜΠΟΥΡΝΑΣ & ΣΤ. ΜΠΟΥΡΝΑ ΟΕ, δεδομένου ότι τα εν λόγω προϊόντα δε διαθέτουν την προβλεπόμενη από το άρθρο 17 παρ. 1 του Κανονισμού (ΕΕ) 528/2012 άδεια.

Η εταιρεία Γ. ΜΠΟΥΡΝΑΣ & ΣΤ. ΜΠΟΥΡΝΑ ΟΕ, ως διανομέας των προϊόντων στην Ελλάδα, οφείλει να παύσει τη διάθεσή τους στην ελληνική αγορά.

Η Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ

ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΑΝΤΩΝΙΟΥ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

- Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας