



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ



εθνικός national  
οργανισμός organisation  
φαρμάκων for medicines

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

[www.eof.gr](http://www.eof.gr)

Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός

Χολαργός, 25/2/2025  
Αρ. Πρωτ.: 23706

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

ΤΜΗΜΑ: ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Τηλ.: 213.20.40.540

Πληροφορίες: Ε. Γαλανός

e-mail: [egalanos@eof.gr](mailto:egalanos@eof.gr)

**Προς:** TAKEDA ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ  
Κηφισίας 117 & Αγ. Κων/νου 59-61  
Τ.Κ. 151 24 Μαρούσι

**ΘΕΜΑ: Άρση της υπ' αριθ. 137631/25-11-2024 Ανάκλησης της παρτίδας 12640897 του φαρμακευτικού προϊόντος VIPIDIA F.C.TAB 12,5mg/TAB ΒΤx28 (PCTFE/PVC/αλουμίνιο blister /κωδικός ΕΟΦ 2803063802035).**

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: TAKEDA PHARMA A/S DENMARK.

Τοπικός αντιπρόσωπος : TAKEDA ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

## ΑΠΟΦΑΣΗ

Έχοντας υπόψη:

1. Το άρθρο 6, παρ. ΙΙ, εδ. 8 του Ν.1316/83, όπως αντικαταστάθηκε από το άρθρο 25 του Ν.3730/2008.
2. Την υπ' αριθ. 137631/25-11-2024 Ανάκληση της παρτίδας 12640897 του φαρμακευτικού προϊόντος VIPIDIA F.C.TAB 12,5mg/TAB ΒΤx28 (PCTFE/PVC/αλουμίνιο blister /κωδικός ΕΟΦ 2803063802035), λόγω εντοπισμού λάθους στην ταινία γνησιότητας.
3. Το υπ' αριθ. πρωτ. 23706/24-2-2025 αίτημα άρσης ανάκλησης (σχετ. 2) Απόφασης του ΕΟΦ, κατόπιν αποκατάστασης του προβλήματος με ανασυσκευασία των επιστραφέντων ως προς την ταινία γνησιότητας.

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την άρση της υπ' αριθ. 137631/25-11-2024 Ανάκλησης της παρτίδας 12640897 του φαρμακευτικού προϊόντος VIPIDIA F.C.TAB 12,5mg/TAB ΒΤx28 (PCTFE/PVC/αλουμίνιο blister /κωδικός ΕΟΦ

2803063802035) κατόπιν ανασυσκευασία των επιστραφέντων ως προς την ταινία γνησιότητας εκ μέρους της εταιρείας.

Υπενθυμίζεται ότι η παρτίδα είχε ανακληθεί λόγω εντοπισμού λάθους στην ταινία γνησιότητας.

Ως εκ τούτου η παρτίδα 12640897 του εν λόγω φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να κυκλοφορήσει κανονικά.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ Δ/Σ ΕΟΦ

Ε. ΜΑΝΩΛΟΠΟΥΛΟΣ

**ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ**

- Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας
- Τμήμα Επιθεώρησης
- Τμήμα ΠΑΚΑΕΠ