



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός

www.eof.gr

Διεύθυνση: Ελέγχου Παραγωγής και Κυκλοφορίας Προϊόντων

Τμήμα: Ελέγχου Κυκλοφορίας

Πληροφορίες: Κ.Α.Καλφαγιάννη

Τηλέφωνο: 2132040358

e-mail: mkalfagianni@eof.gr

ΜΕ ΑΠΟΔΕΙΞΗ

Χολαργός, 14/10/2025

Αρ. Πρωτ.: 120862

ΠΡΟΣ: PEPTIDES GREECE A.E.
ΣΟΛΩΜΟΥ 16, 10682, ΑΘΗΝΑ
Email: info@peptides.gr

Θέμα: Απαγόρευση διάθεσης και διακίνησης του συμπληρώματος διατροφής **GELMIGON 400MG, 39 caps**, αρ. παρτίδας 0624 και ημ. λήξης 9/6/2026.

ΑΠΟΦΑΣΗ

Έχοντας υπόψη:

1. Το άρθρο 6, παρ.ΙΙ 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. Τις διατάξεις της υπ' αριθ. ΥΑ Γ5α/53625/2017 (ΦΕΚ Β 3328/21.9.2017) και ιδιαίτερα το άρθρο 10.
3. Το υπ' αριθ. 95863/6-8-2025 έγγραφο του ΕΦΕΤ για ενημέρωση μέσω του Συστήματος Έγκαιρης Προειδοποίησης για τα Τρόφιμα και τις Ζωοτροφές (RASFF) (alert notification 2025.5897 – fur2) σύμφωνα με το οποίο το προϊόν έχει υποστεί επεξεργασία με ιοντίζουσα ακτινοβολία χωρίς αυτό να δηλώνεται στην επισήμανσή του.
4. Το γεγονός ότι το προϊόν δεν είναι γνωστοποιημένο στο ΕΟΦ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την απαγόρευση διακίνησης και διάθεσης της παρτίδας 0624 του συμπληρώματος διατροφής **GELMIGON 400MG, 39 caps** προέλευσης Ρωσίας, μετά από ενημέρωση ότι έχει υποστεί επεξεργασία με ιοντίζουσα ακτινοβολία χωρίς αυτό να δηλώνεται στην επισήμανσή του.

Η επιχείρηση που έχει προμηθευτεί το συγκεκριμένο προϊόν υποχρεούνται για την εφαρμογή της παρούσης και την ενημέρωση του ΕΟΦ.

Η παρούσα απόφαση αποτελεί προληπτικό μέτρο για την προάσπιση της Δημόσιας Υγείας.

Ο Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ

Σπυρίδων Θ. Σαπουνάς

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

- Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας
- Τμήμα Αξιολόγησης Λοιπών Προϊόντων