



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ



εθνικός national
οργανισμός organisation
φαρμάκων for medicines

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

www.eof.gr

Χολαργός, 22/4/2026
Αρ. Πρωτ.: 36783,39640

Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

ΤΜΗΜΑ: ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ
Τηλ.: 213.20.40.540

Πληροφορίες: Ε. Γαλανός
e-mail: egalanos@eof.gr

Προς: GE Healthcare Greece
Σώρου 8
Τ.Κ. 151 25 Αθήνα

ΘΕΜΑ: Ανάκληση των παρτίδων 17270129, 17363725, 17385132, του φαρμακευτικού προϊόντος VISIPAQUE INJ.SOL 625 MG(320MG I)/ML BTx1 USB BOTTLE x 100ml.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας: GE HEALTHCARE AS OSLO,NORWAY

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. Τις υπ' αριθ. πρωτ. ΕΟΦ 36783/20-3-2026 και 39640/30-3-2026 ενημερώσεις της εταιρείας GE Healthcare Greece.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την ανάκληση των παρτίδων 17270129, 17363725, 17385132, του φαρμακευτικού προϊόντος **VISIPAQUE INJ.SOL 625 MG(320MG I)/ML BTx1 USB BOTTLEx 100ml**, λόγω πιθανής παρουσίας σωματιδίων προσκολλημένα στα πολυμερικά μπουκάλια.

Η εταιρεία, GE Healthcare Greece οφείλει να επικοινωνήσει άμεσα με τους αποδέκτες του και να αποσύρει τις συγκεκριμένες παρτίδες από την αγορά.

Τα παραστατικά της ανάκλησης πρέπει να τηρούνται για διάστημα τουλάχιστον πέντε (5) ετών και να τίθενται υπόψη του ΕΟΦ, εφόσον ζητηθούν.

Ο Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ
ΣΠΥΡΙΔΩΝ Θ. ΣΑΠΟΥΝΑΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας

Τμήμα Επάρκειας Προϊόντων