

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΗ ΔΙΑΥΓΕΙΑ**

Αθήνα, 8-12-2023

Αρ. Πρωτ. Δ3(α) 57072

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

Ταχ. Διεύθυνση : Αριστοτέλους 17  
Ταχ. Κώδικας : 104 33  
Πληροφορίες : Ε. Κωνσταντίνου  
Τηλέφωνο : 2132161521, -1762  
Fax : 213 216 1913  
e-mail : [farmaka@moh.gov.gr](mailto: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. 79/2023 (ΦΕΚ Α' 131) «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτών 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<sup>ης</sup> 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. 120/ΣΕΙΡΑ Β/2023/30-10-2023 (Αριθ. Πρωτ. Υπουργείου Υγείας 57072/31-10-2023) γνωμοδότηση της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων.
12. Το αριθ. πρωτ. Β2β, Β1α/Γ.Π. οικ. 60294/14-11-2023 έγγραφο της Γενικής Δ/νσης 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), 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. Σε κάθε περίπτωση, ενδεχόμενη επιπρόσθετη 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 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. 120/ΣΕΙΡΑ Β/2023/30-10-2023 θετική εισήγηση της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων και τα συνημμένα αυτής αρχεία:

<b>DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	DABIGATRAN ETEXILATE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>334040208:</b> DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD CAPS 110MG/CAP ΒΤx60x1 καψάκιο (μονάδα δόσης) σε BLISTERS
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AE07
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AE
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,3
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	22

<b>DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	DABIGATRAN ETEXILATE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>334040307:</b> DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD CAPS 150MG/CAP ΒΤx60x1 καψάκιο (μονάδα δόσης) σε BLISTERS (OPA/Alu/desiccant PE-PET/Alu/PE)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AE07
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AE
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,3
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30

<b>DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	DABIGATRAN ETEXILATE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>334040105:</b> DABIGATRAN ETEXILATE ACCORD CAPS 75MG/CAP BTx30x1 καψάκιο (μονάδα δόσης) σε BLISTERS
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	B01AE07
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	B01AE
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,3
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	7,5

<b>SORAFENIB ACCORD*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	SORAFENIB
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>332210101:</b> SORAFENIB ACCORD F.C.TAB 200MG/TAB BT X 112 X 1 ΔΙΣΚΙΟ (ΜΟΝΑΔΑ ΔΟΣΗΣ) ΣΕ BLISTERS (ALU/ALU)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	L01EX02
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	L01EX
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,8
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	28

<b>PLERIXAFOR ACCORD*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	PLERIXAFOR
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ACCORD HEALTHCARE S.L.U., SPAIN
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>332750101:</b> PLERIXAFOR ACCORD INJ.SOL 20MG/ML BT X 1 VIAL X 1.2ML
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	L03AX16
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	L03AX
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,0168
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	1,429

<b>SIVENIC</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	SOLIFENACIN SUCCINATE,TAMSULOSIN HYDROCHLORIDE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΣΚΙΟ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	RAFARM A.E.B.E.
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>327370103:</b> SIVENIC® CON.R.TAB (6+0.4)MG/TAB BT X 30 CON.R.TAB ΣΕ ΚΥΨΕΛΕΣ ΡΑ/ALU/PVC/ALU
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	G04CA53
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	G04CA
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	1
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	TE
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30

<b>AREGALU*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TERIFLUNOMIDE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>328430102:</b> AREGALU® F.C.TAB 14MG/TAB BT X 28 BLISTER ALU (OPA/AL/PVC)/PAPER-ALU
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	L04AA31
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	L04AA
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,014
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	28

<b>TEZULIX</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	RANOLAZINE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>329590102:</b> TEZULIX® PR.TAB 375MG/TAB BT X 60 TABS ΣΕ BLISTER (PVC/PVDC/ALU)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	C01EB18
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	C01EB
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	2
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	TE
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30

TEZULIX	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	RANOLAZINE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>329590202:</b> TEZULIX® PR.TAB 500MG/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	C01EB18
ATC4 (CLUSTER)	C01EB
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	2
ΜΟΝΑΔΕΣ	ΤΕ
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	30

TEZULIX	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	RANOLAZINE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	KRKA D.D., NOVO MESTO, SLOVENIA
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>329590302:</b> TEZULIX® PR.TAB 750MG/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	C01EB18
ATC4 (CLUSTER)	C01EB
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	2
ΜΟΝΑΔΕΣ	ΤΕ
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	30

<b>HOPPAS*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TREPROSTINIL
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>331600401</b> : HOPPAS® SOL.INF 10MG/ML BT X 1 VIAL X 20ML
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AC21
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AC
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,0043
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	46,512

<b>HOPPAS*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TREPROSTINIL
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>331600101</b> : HOPPAS® SOL.INF 1MG/ML BT X 1 VIAL X 20ML
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AC21
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AC
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,0043
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	4,651



<b>HOPPAS*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TREPROSTINIL
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>331600201:</b> HOPPAS® SOL.INF 2.5MG/ML BT X 1 VIAL X 20ML
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AC21
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AC
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,0043
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	11,628

<b>HOPPAS*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TREPROSTINIL
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	ELPEN ΑΕ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>331600301:</b> HOPPAS® SOL.INF 5MG/ML BT X 1 VIAL X 20ML
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AC21
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AC
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,0043
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	23,26

<b>ΑΡΙΧΑΒΑΝ/ΜΥΛΑΝ</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	ΑΡΙΧΑΒΑΝ
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	MYLAN IRELAND LIMITED, IRELAND
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>323610111:</b> ΑΡΙΧΑΒΑΝ/ΜΥΛΑΝ F.C.TAB 2.5MG/TAB BT X 60 X 1 TAB ΣΕ UNIT-DOSE ALU-PVC/PVDC BLISTER
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AF02
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AF
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,010
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	15

<b>ΑΡΙΧΑΒΑΝ/ΜΥΛΑΝ</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	ΑΡΙΧΑΒΑΝ
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	MYLAN IRELAND LIMITED, IRELAND
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>323610213:</b> ΑΡΙΧΑΒΑΝ/ΜΥΛΑΝ F.C.TAB 5MG/TAB BT X 60 X 1 TAB ΣΕ UNIT-DOSE ALU-PVC/PVDC BLISTER
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	B01AF02
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	B01AF
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,010
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30

<b>TERGIO*</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	TERIFLUNOMIDE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	VIATRIS LIMITED, IRELAND
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>328500101:</b> TERGIO® F.C.TAB 14MG/TAB BT X 28 TABS (OPA/ALU/PVC-ALU/PVC BLISTER)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	L04AA31
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	L04AA
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,014
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	28

<b>QUETIAPINE/MYLAN</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	QUETIAPINE FUMARATE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED, IRELAND
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>305840206:</b> QUETIAPINE/MYLAN PR.TAB 150MG/TAB BTx30 (PVC/PVDC-ALU blisters)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ΑΤC5</b>	N05AH04
<b>ΑΤC4 (CLUSTER)</b>	N05AH
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	0,4
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	G
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	11,25

QUETIAPINE/MYLAN	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	QUETIAPINE FUMARATE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED, IRELAND
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>305840312:</b> QUETIAPINE/MYLAN PR.TAB 200MG/TAB ΒΤx30 (PVC/PVDC-ALU blisters)
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	N05AH04
ΑΤC4 (CLUSTER)	N05AH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	0,4
ΜΟΝΑΔΕΣ	G
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	15

QUETIAPINE/MYLAN	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	QUETIAPINE FUMARATE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED, IRELAND
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>305840410:</b> QUETIAPINE/MYLAN PR.TAB 300MG/TAB ΒΤx30 (PVC/PVDC-ALU blisters)
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	N05AH04
ΑΤC4 (CLUSTER)	N05AH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	0,4
ΜΟΝΑΔΕΣ	G
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	22,5

QUETIAPINE/MYLAN	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	QUETIAPINE FUMARATE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED, IRELAND
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>305840510:</b> QUETIAPINE/MYLAN PR.TAB 400MG/TAB ΒΤx30 (PVC/PVDC-ALU blisters)
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	N05AH04
ΑΤC4 (CLUSTER)	N05AH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	0,4
ΜΟΝΑΔΕΣ	G
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	30

QUETIAPINE/MYLAN	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	QUETIAPINE FUMARATE
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED, IRELAND
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>305840108:</b> QUETIAPINE/MYLAN PR.TAB 50MG/TAB ΒΤx30 (PVC/PVDC-ALU blisters)
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	N05AH04
ΑΤC4 (CLUSTER)	N05AH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	0,4
ΜΟΝΑΔΕΣ	G
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	3,75

<b>SITAGLIPTIN+METFORMIN/BENNET</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	SITAGLIPTIN HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE, METFORMIN HYDROCHLORIDE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	BENNETT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>323210201:</b> SITAGLIPTIN+METFORMIN/BENNETT F.C.TAB (50+1000) MG/TAB BT X 56 (ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	A10BD07
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	A10BD
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	2
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	ΤΕ
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	28

<b>SITAGLIPTIN+METFORMIN/BENNET</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	SITAGLIPTIN HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE, METFORMIN HYDROCHLORIDE
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	BENNETT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>323210101:</b> SITAGLIPTIN+METFORMIN/BENNETT F.C.TAB (50+850) MG/TAB BT X 56 (ΣΕ BLISTER PVC/PVDC/ALU)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	A10BD07
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	A10BD
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	2
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	ΤΕ
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	28

VARBOS	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	VILDAGLIPTIN
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MEDIAPHARM ΕΠΕ
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>325970101:</b> VARBOS® TAB 50MG/TAB BT X 30 TABS (ΣΕ BLISTER 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	
ΑΤC5	A10BH02
ΑΤC4 (CLUSTER)	A10BH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	1
ΜΟΝΑΔΕΣ	ΤΕ
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	30

VARBOS	
ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	VILDAGLIPTIN
ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΔΙΣΚΙΟ
ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ	MEDIAPHARM ΕΠΕ
ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	<b>325970102:</b> VARBOS® TAB 50MG/TAB BT X 60 TABS (ΣΕ BLISTER 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	
ΑΤC5	A10BH02
ΑΤC4 (CLUSTER)	A10BH
DAILY DEFINED DOSE (DDD)	1
ΜΟΝΑΔΕΣ	ΤΕ
ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)	60

<b>ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ/ΡΕΚΟ</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ CALCIUM
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE GMBH, GERMANY
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>322950103:</b> ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ/ΡΕΚΟ F.C.TAB 1MG/TAB BT X 30 TABS (ΣΕ BLISTER PVC/ALU ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ PVDC)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	C10AA08
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	C10AA
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	1
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	ΤΕ
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30

<b>ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ/ΡΕΚΟ</b>	
<b>ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ</b>	ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ CALCIUM
<b>ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ</b>	ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ
<b>ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ</b>	10(1) - Αίτηση για γενόσημο
<b>ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ</b>	KOWA PHARMACEUTICAL EUROPE GMBH, GERMANY
<b>ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ</b>	<b>322950203:</b> ΠΙΤΑΒΑΣΤΑΤΙΝ/ΡΕΚΟ F.C.TAB 2MG/TAB BT X 30 TABS (ΣΕ BLISTER PVC/ALU ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ PVDC)
<b>ΑΙΤΗΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΓΙΑ</b>	Ένταξη στη λίστα αποζημιούμενων φαρμάκων
<b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΔΟΣΟΛΟΓΙΚΟ ΣΧΗΜΑ</b>	Όπως αναφέρεται στην ΠΧΠ
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ / ΦΑΣΗ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ / ΘΕΣΗ ΣΕ ΘΕΡ.ΑΛΓΟΡΙΘΜΟ</b>	
<b>ATC5</b>	C10AA08
<b>ATC4 (CLUSTER)</b>	C10AA
<b>DAILY DEFINED DOSE (DDD)</b>	1
<b>ΜΟΝΑΔΕΣ</b>	ΤΕ
<b>ΑΡΙΘΜΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΩΝ ΔΟΣΕΩΝ (ΑΗΔ)</b>	30



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**

**ΜΙΧΑΗΛ ΧΡΥΣΟΧΟΪΔΗΣ**

**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