



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, 4/7/2019
Αρ.Πρωτ.: 52003

ΠΡΟΣ: HEALTHCODE
ΜΑΚΡΥΓΙΑΝΝΗ 51
ΜΟΣΧΑΤΟ
Τ.Κ.: 183 44

ΘΕΜΑ: Ανάκληση όλων των παρτίδων του ομοιοπαθητικού φαρμάκου Pollinosan Hayfever tablets (διατίθεται στην αγορά ως συμπλήρωμα διατροφής με την ονομασία LUFFA)

Διάθεση στην ελληνική αγορά: HEALTH CODE

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 17191/18-2-2019 αλληλογραφία του ΕΟΦ στην εταιρεία για διατύπωση απόψεων
4. Την υπ αριθμ. 52003/25-4-2019 απάντηση της εταιρείας
5. Την υπ' αριθμ Ο-159/5^η/29-5-2019 απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του ΕΟΦ

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την ανάκληση όλων των παρτίδων του ομοιοπαθητικού φαρμάκου **Pollinosan Hayfever tablets** της εταιρείας **A. Vogel**, το οποίο διακινήθηκε στην ελληνική αγορά με αυτοκόλλητη ετικέτα **ως συμπλήρωμα διατροφής Luffa (Pollinosan)**, δεδομένου ότι δεν έχει άδεια κυκλοφορίας στην Ελλάδα.

Η εταιρεία **HEALTH CODE**, ως διανομέας του προϊόντος στην Ελλάδα, οφείλει να επικοινωνήσει άμεσα με τους αποδέκτες αυτού και να το αποσύρει από την αγορά μέσα σε εύλογο χρονικό διάστημα.

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

Ο Πρόεδρος του ΕΟΦ

ΙΩΑΝΝΗΣ ΜΑΛΕΜΗΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

- Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας