



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2441

2 Δεκεμβρίου 2008

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Καθορισμός της τιμής των καταχωρουμένων στον τύπο υπηρεσιακών δημοσιευμάτων του Δημοσίου και των Ν.Π.Δ.Δ.....	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MAGNEGITA	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FASTPEN.....	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TALOSIN	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ENCALOR.....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CEVAXEL.....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZOLMACH.....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OMEZALIN.....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PACLITAXEL/DELTAPHARMA.....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOLFEN.....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EDESTIS.....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CEPIUS.....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOSAMINE/VOCATE	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CALTERA.....	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZULGAR.....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OXALTINA.....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EGITYL.....	17
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ERPIZON.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος VADEPLATIN.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HANIA.....	20
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MEROVIA.....	21
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος UBROLEXIN.....	22
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος BUSOL.....	23
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ANIMENDAZON.....	24
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ANIMOX.....	25
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EN-POR.....	26
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GALOPRAN.....	27
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CIPRANED	28
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LISEFOR	29
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLYCEFORT UP.....	30
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OXCARBAZEPINE/GENERICS.....	31
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GEMCIT.....	32

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- Αριθμ. 2/82452/0020 (1)
Καθορισμός της τιμής των καταχωρουμένων στον τύπο υπηρεσιακών δημοσιευμάτων του Δημοσίου και των Ν.Π.Δ.Δ.

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ - ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του ν. 2362/1995 άρθρο 22 παρ. 5 «Περί Δημοσίου Λογιστικού Ελέγχου των δαπανών του Κράτους και άλλες διατάξεις»
2. Την υπ' αριθμ. 2/20118/21.9.2001 κοινή υπουργική απόφαση όπως τροποποιήθηκε από την υπ' αριθμ. 2/28793Α/30.8.2005 κοινή υπουργική απόφαση.

3. Το υπ' αριθμ. 40621/439/5.9.200 έγγραφο 8 της Διεύθυνσης Μακροοικονομικής Ανάλυσης και Προβλέψεων του Υπουργείου Οικονομίας και Οικονομικών.

4. Την υπ' αριθμ. 42362/Υ252/3.10.2007 κοινή απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Οικονομίας και Οικονομικών «Καθορισμός αρμοδιοτήτων των Υφυπουργών Οικονομίας και Οικονομικών».

5. Την υπ' αριθμ. Υ349/23.10.2008 απόφαση του Πρωθυπουργού (ΦΕΚ 2193/Β/24.10.2008) «Μεταβίβαση αρμοδιοτήτων και ανάθεσης της εποπτείας της Γενικής Γραμματείας Ενημέρωσης και της Γενικής Γραμματείας Επικοινωνίας στον Υπουργό Εσωτερικών».

6. Το γεγονός ότι από την απόφαση αυτή προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού και των προϋπολογισμών των νομικών προσώπων δημοσίου δικαίου των επομένων ετών, το ύψος της οποίας δεν μπορεί να προσδιοριστεί και η οποία θα αντιμετωπίζεται από τις σχετικές πιστώσεις που θα εγγράφονται στους επιμέρους προϋπολογισμούς, αποφασίζουμε:

1. Καθορίζουμε την τιμή των δημοσιεύσεων του Δημοσίου, Ν.Π.Δ.Δ., Ο.Τ.Α. α' και β' βαθμού και ανεξάρτητων αρχών που καταχωρούνται στον ημερήσιο και περιοδικό τύπο και αναφέρονται σε καθαρά υπηρεσιακές ανάγκες, όπως προσλήψεις, προμήθειες, προσκλήσεις, προκηρύξεις διαγωνισμών ή διακηρύξεις, καθώς και των δημοσιεύσεων που είναι υποχρεωτικές με βάση το ελληνικό και κοινοτικό νομοθετικό πλαίσιο, ως κατωτέρω:

α) για τις δημοσιεύσεις που καταχωρούνται στον τύπο που κυκλοφορεί σε περισσότερο από πέντε χιλιάδες (5.000) φύλλα κατά έκδοση σε 0,30 ευρώ κατά χιλιοστόμετρο,

β) για τις δημοσιεύσεις που καταχωρούνται στον τύπο που κυκλοφορεί σε λιγότερα από πέντε χιλιάδες (5.000) φύλλα κατά έκδοση σε 0,20 ευρώ κατά χιλιοστόμετρο και

γ) για τις δημοσιεύσεις που καταχωρούνται στον τύπο και επιβαρύνουν ιδιώτες (τελικοί μειοδότες κ.λπ.) σε 0,50 ευρώ κατά χιλιοστόμετρο.

2. Καθορίζουμε:

α) το χώρο τον οποίο πρέπει να καταλαμβάνουν οι τίτλοι των δημοσιευμάτων σε δέκα (10) χιλιοστόμετρα κατά ανώτατο όριο,

β) το χώρο τον οποίο πρέπει να καταλαμβάνουν οι υπότιτλοι των δημοσιευμάτων σε επτά (7) χιλιοστόμετρα κατά ανώτατο όριο και

γ) το χώρο τον οποίο πρέπει να καταλαμβάνουν στο τέλος της ανακοίνωσης, πρόσκλησης, προκήρυξης, δημοπρασίας κ.λπ. ο τίτλος της δημόσιας υπηρεσίας που εκδίδει τη δημοσίευση σε ένα στίχο και τρία (3) χιλιοστόμετρα κατά ανώτατο όριο.

3. Οι δημοσιεύσεις πρέπει να γίνονται με γραμματοσειρά επτά (7) στιγμάτων και με διάστιχο 8,5 στιγμών, εκτός εάν ειδικοί λόγοι που θα αναφέρονται στη σχετική εντολή δημοσίευσης, επιβάλλουν χρησιμοποίηση διαφορετικού μεγέθους γραμματοσειράς και διάστιχου.

4. Για τις δημοσιεύσεις των ανωτέρω υπηρεσιών με εμπορικό περιεχόμενο ή τις διαφημίσεις ισχύει το υφιστάμενο εμπορικό τιμολόγιο του τύπου.

5. Οι υπηρεσίες, που στέλνουν τις εντολές δημοσίευσης προς τον τύπο, θα αναγράφουν ρητά το φορέα που επιβαρύνεται με το σχετικό τιμολόγιο (ιδιώτες - Δημόσιο - Ν.Π.Δ.Δ. - Ο.Τ.Α. κ.λπ.), προκειμένου να γίνεται η ανάλογη τιμολόγηση.

6. Για τις δημοσιεύσεις που καταχωρούνται στον ημερήσιο και περιοδικό τύπο και αφορούν αποκλειστικά ανακοινώσεις σχετικές με την κατάθεση του κρατικού προϋπολογισμού ισχύει το εμπορικό τιμολόγιο της κάθε εφημερίδας μειωμένο κατά 50%.

7. Η κοινή υπουργική απόφαση υπ' αριθμ. 2/28783Α/30.8.2005 ισχύει μέχρι την 31.12.2008.

8. Η ισχύς της απόφασης αυτής αρχίζει από την 1.1.2009. Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 12 Νοεμβρίου 2008

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ

ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ

ΠΡΟΚΟΠΙΟΣ ΠΑΥΛΟΠΟΥΛΟΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΛΕΓΚΑΣ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MAGNEGITA.

Με την υπ' αριθμ. 69479/29.10.2008. απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MAGNEGITA.

Δραστική ουσία: GADOPENTETATE DIMEGLUMINE.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 0,5mmol/ml.

Δικαιούχος σήματος: EURETIS GMBH - GERMANY.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CURAGITA AG, GERMANY.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FASTPEN.

Με τις υπ' αριθμ. 68737 και 68738/27.10.2008 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων, χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FASTPEN

Δραστική ουσία: EPINEPHRINE.

Μορφή: ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ 0,15MG/0,3ML και 0,30MG/0,3ML.

Δικαιούχος σήματος: DOCTUM ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Κ. ΓΙΟΚΑΡΗΣ & ΣΙΑ Α.Ε.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DOCTUM ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Κ. ΓΙΟΚΑΡΗΣ & ΣΙΑ Α.Ε.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος TALOSIN.

Με τις υπ' αριθμ. 69195, 69196/29.10.2008 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 της κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν TALUSIN.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROBROMIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB & 40mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: ΣΤΑΥΡΟΥΛΑ ΝΙΚΟΛΑΟΥ ΤΟΥ ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΣΤΑΥΡΟΥΛΑ ΝΙΚΟΛΑΟΥ ΤΟΥ ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ENCALOR.

Με την υπ' αριθμ. 71854/7.11.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ENCALOR.

Δραστική ουσία: BICALUTAMIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 50mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: RAFARM ΑΕΒΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος CEVAXEL.

Με την υπ' αριθμ. 67194/17.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της κοινής υπουργικής απόφασης 282371/2006, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν CEVAXEL.

Δραστικές ουσίες: CEFTIOFUR (as sodium).

Δικαιούχος: CEVA SANTE ANIMALE, FRANCE.

Κάτοχος αδείας κυκλοφ.: CEVA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ.

Μορφή: Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα 50mg/ML

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZOLMACH.

Με την υπ' αριθμ. 69199/29.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZOLMACH.

Δραστική ουσία: OMEPRAZOLE.

Μορφή: Γαστροανθεκτικό καψάκιο, σκληρό 20mg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ALICE LOREN Co, LTD - U.K.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALICE LOREN Co, LTD - U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OMEZALIN.

Με την υπ' αριθμ. 69198/29.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OMEZALIN.

Δραστική ουσία: OMEPRAZOLE.

Μορφή: Γαστροανθεκτικό καψάκιο, σκληρό 20mg/CAP.

Δικαιούχος σήματος: ΦΕΡΑΚΟΝ ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΕΡΑΚΟΝ ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος PACLITAXEL/DELTAPHARMA.

Με την υπ' αριθμ. 69201/9.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν PACLITAXEL/DELTAPHARMA.

Δραστική ουσία: PACLITAXEL.

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 6mg/1ML.

Δικαιούχος σήματος: DELTAPHARMA LIMITED, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DELTAPHARMA LIMITED, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOLFEN.

Με τις υπ' αριθμ. 69203, 69204, 69206, 69207/29.10.2008 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DOLFEN.

Δραστική ουσία: FENTANYL.

Μορφές: Διαδερμικό έμπλαστρο TTS 25mcg/h, TTS 50mcg/h, TTS 75mcg/h, TTS 100mcg/h.

Δικαιούχος σήματος: ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ ΒΑΣ. ΝΕΙΑΔΑΣ & ΥΙΟΙ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ ΒΑΣ. ΝΕΙΑΔΑΣ & ΥΙΟΙ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος EDESTIS.

Με την υπ' αριθμ. 69223/29.10.2008 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
EDESTIS.

Δραστική ουσία: CIPROFLOXACIN HYDROCHLORIDE
MONOHYDRATE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/
TAB.

Δικαιούχος σήματος: Π.Ν.Γ. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν.Γ. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ
ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος CEPIUS.

Με τις υπ' αριθμ. 69221, 69222/29.10.2008 αποφάσεις
του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
CEPIUS.

Δραστική ουσία: CEFPROZIL MONOHYDRATE.

Μορφές α) Κόνις για πόσιμο εναιώρημα 250mg/5ML.

β) Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD LTD, (BVI).

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος GLUCOSAMINE/VOCATE.

Με την υπ' αριθμ. 69220/29.10.2008 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
GLUCOSAMINE/VOCATE.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULPHATE SODIUM
SALT.

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884 (1.5)g/
SACHET.

Δικαιούχος σήματος: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος CALTERA.

Με την υπ' αριθμ. 69219/29.10.2008 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει

των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
CALTERA.

Δραστική ουσία: ALENDRONATE SODIUM (AS TRI-
HYDRATE).

Μορφή: Δισκίο 70mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος ZULGAR.

Με την υπ' αριθμ. 69218/29.10.2008 απόφαση του Εθ-
νικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των δια-
τάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ.
ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZULGAR.

Δραστική ουσία: ALENDRONATE SODIUM (AS TRI-
HYDRATE)

Μορφή: Δισκίο 70mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD LTD (BVI).

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος OXALTINA.

Με την υπ' αριθμ. 69214/29.10.2008 απόφαση του
Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
OXALTINA.

Δραστική ουσία: OXALIPLATIN.

Μορφή: Κόνις για διάλυμα προς έγχυση 5mg/5ML.

Δικαιούχος σήματος: MEDITRINA ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDITRINA ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊό-
ντος EGITYL.

Με την υπ' αριθμ. 69213/29.10.2008 απόφαση του Εθ-
νικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των δια-
τάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ.
ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EGITYL.

Δραστική ουσία: ACETYLSALICYLATE LYSINE + METO.
CLOPRAMIDE HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα (1620+10.5)mg/
SACHET.

Δικαιούχος σήματος: HELPABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HELPABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊ-
ντος ERPIZON.

Με την υπ' αριθμ. 69210/9.10.2008 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των δια-
τάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ.
ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ERPIZON.

Δραστική ουσία: ACICLOVIR.

Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο για ενδοφλέβια έγχυση
250mg/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: DEMO ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DEMO ABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊ-
ντος VADEPLATIN.

Με τις υπ' αριθμ. 69208, 69209/29.10.2008 αποφάσεις
του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
VADEPLATIN.

Δραστική ουσία: CARBOPLATIN.

Μορφή: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 150mg/15ML
και 450mg/45ML.

Δικαιούχος σήματος: OPUS MATERIA ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: OPUS MATERIA ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(20)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊ-
όντος HANIA.

Με τις υπ' αριθμ. 69224, 69225/29.10.2008 αποφάσεις
του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
HANIA.

Δραστική ουσία: DONEPEZIL HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 5mg/TAB
και 10mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: VERISFIELD LTD, (BVI).

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD (UK) LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(21)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊ-
ντος MEROVIA.

Με τις υπ' αριθμ. 69216, 69217/29.10.2008 αποφάσεις
του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει
των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της
υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής από-
φασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν
MEROVIA.

Δραστική ουσία: MEROPENEM TRIHYDRATE.
Μορφή: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα 500mg/VIAL και
1000mg/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: REMEDINA ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: REMEDINA ABEE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(22)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμα-
κευτικού προϊόντος UBROLEXIN.

Με την υπ' αριθμ. 67192/17.10.2008 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των
διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αριθμ. 282371/2006
κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο
κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν UBROLEXIN.

Δραστικές ουσίες: CEFALEXIN (as monohydrate)
KANAMYCIN (as monosylphate).

Δικαιούχου: BOEHRINGER INGELHEIM VETMEDICA
GMBH, GERMANY.

Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM
VETMEDICA GMBH, GERMANY.

Μορφή: Ενδομαστικό εναιώρημα.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(23)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμα-
κευτικού προϊόντος BUSOL.

Με την υπ' αριθμ. 67197/17.10.2008 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των
διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αριθμ. 282371/2006
κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο
κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν BUSOL.

Δραστικές ουσίες: BUSERELIN (as acetate).

Δικαιούχου: ANIMEDICA GMBH, SENDEN-BOSENSELL,
GERMANY.

Κάτοχος αδείας κυκλοφορίας: T.P. WHELEHAN SON
& Co LTD, DUBLIN - IRELAND.

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(24)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμα-
κευτικού προϊόντος ANIMENDAZON.

Με την υπ' αριθμ. 67196/17.10.2008 απόφαση του Εθνι-
κού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των
διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αριθμ. 282371/2006
κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο
κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ANIMENDAZON.

Δραστικές ουσίες: CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLO-
RIDE.

Δικαιούχου: ANIMEDICAGMBH, SENDEN-BOSENSELL,
GERMANY.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ANIMEDICA GMBH, SENDEN-
BOSENSELL, GERMANY.

Μορφή: Δερματικό εκνέφωμα - εναιώρημα.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(25)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ANIMOX.

Με την υπ' αριθμ. 67189/17.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 26 της υπ' αριθμ. 282371/2006 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ANIMOX.

Δραστικές ουσίες: AMOXICILLIN TRIHYDRATE.
Δικαιούχος: PHARMAQUA ΟΕ Δ. ΚΟΚΚΟΡΗΣ & ΣΙΑ.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PHARMAQUA ΟΕ Δ. ΚΟΚΚΟΡΗΣ & ΣΙΑ.

Μορφή: Σκόνη για πόσιμο διάλυμα 500mg.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(26)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού Προϊόντος EN-POR.

Με την υπ' αριθμ. 71276/3.11.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 144 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3(α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος EN-POR.

Μορφή: Δισκία 10mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας,

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(27)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GALOPRAN.

Με τις υπ' αριθμ. 69192, 69193/29.10.2008 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GALOPRAN.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROBROMIDE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB και 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: GALEN US ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GALENUS ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(28)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CIPRANED.

Με τις υπ' αριθμ. 69189, 69190/29.10.2008 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CIPRANED.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROBROMIDE.
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB και 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: EURONED ΟΕ
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: EURONED ΟΕ

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(29)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LISEFOR.

Με την υπ' αριθμ. 69228/29.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LISEFOR.

Δραστική ουσία: LEVOCARNITINE.

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα 2g/10ML VIAL.

Δικαιούχος σήματος: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(30)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLYCEFORT UP.

Με την υπ' αριθμ. 69226/29.10.2008 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν GLYCEFORT UP.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULPHATE SODIUM SALT.

Μορφή: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884 (1.5)g/SACHET.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΕΞ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΕΞ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(31)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OXCARBAZEPINE/GENERIC.

Με τις υπ' αριθμ. 69895, 69896 και 69897/31.10.2008 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου 3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OXCARBAZEPINE/GENERIC.

Δραστική ουσία: OXCARBAZEPINE.

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 150, 300 και 600mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: GENERICS UK LTD - UK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENERICS PHARMA HELLAS LTD.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(32)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
προϊόντος GEMCIT.

Με τις υπ' αριθμ. 69476 και 69477/29.10.2008 αποφά-
σεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε,
βάσει των διατάξεων του άρθρου 34 της παραγράφου
3 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3 (α) 83657/2005 κοινής υπουργι-
κής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
προϊόν GEMCIT.

Δραστική ουσία: GEMCITABINE.
Μορφή: Κόνις για διάλυμα προς έγχυση 200mg/VIAL
και 1000mg/VIAL.

Δικαιούχος σήματος: ELI LILLY, NEDERLAND BV,
NEDERLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANDOZ GmbH, AUSTRIA.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ - Βασ. Όλγας 227	23104 23956	ΛΑΡΙΣΑ - Διοικητήριο	2410 597449
ΠΕΙΡΑΙΑΣ - Ευριπίδου 63	210 4135228	ΚΕΡΚΥΡΑ - Σαμαρά 13	26610 89122
ΠΑΤΡΑ - Κορίνθου 327	2610 638109	ΗΡΑΚΛΕΙΟ - Πεδιάδος 2	2810 300781
ΙΩΑΝΝΙΝΑ - Διοικητήριο	26510 87215	ΜΥΤΙΛΗΝΗ - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως 1	22510 46654
ΚΟΜΟΤΗΝΗ - Δημοκρατίας 1	25310 22858		

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

Σε έντυπη μορφή

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 €, προσαυξανόμενη κατά 0,20 € για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα Φ.Ε.Κ. σε 0,15 € ανά σελίδα.

Σε μορφή DVD/CD

Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση	Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση
Α'	150 €	40 €	15 €	Α.Α.Π.	110 €	30 €	-
Β'	300 €	80 €	30 €	Ε.Β.Ι.	100 €	-	-
Γ'	50 €	-	-	Α.Ε.Δ.	5 €	-	-
Υ.Ο.Δ.Δ.	50 €	-	-	Δ.Δ.Σ.	200 €	-	20 €
Δ'	110 €	30 €	-	Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.ΜΗ.	-	-	100 €

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. σε μορφή cd-rom από εκείνα που διατίθενται σε ψηφιακή μορφή και μέχρι 100 σελίδες, σε 5 € προσαυξανόμενη κατά 1 € ανά 50 σελίδες.
- Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom/dvd, δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε.-Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.ΜΗ. σε 5 € ανά έτος.

ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ.: Τηλεφωνικά: 210 4071010 - fax: 210 4071010 - internet: <http://www.et.gr>

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Ψηφιακή Μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή	Ψηφιακή Μορφή
Α'	225 €	190 €	Α.Ε.Δ.	10 €	Δωρεάν
Β'	320 €	225 €	Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.ΜΗ.	2.250 €	645 €
Γ'	65 €	Δωρεάν	Δ.Δ.Σ.	225 €	95 €
Υ.Ο.Δ.Δ.	65 €	Δωρεάν	Α.Σ.Ε.Π.	70 €	Δωρεάν
Δ'	160 €	80 €	Ο.Π.Κ.	-	Δωρεάν
Α.Α.Π.	160 €	80 €	Α' + Β' + Δ' + Α.Α.Π.	-	450 €
Ε.Β.Ι.	65 €	33 €			

- Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές ταχυδρομικά, με την επιβάρυνση των 70 €, ποσό το οποίο αφορά τα ταχυδρομικά έξοδα.
- Για την παροχή πρόσβασης μέσω διαδικτύου σε Φ.Ε.Κ. προηγουμένων ετών και συγκεκριμένα στα τεύχη: **α)** Α, Β, Δ, Α.Α.Π., Ε.Β.Ι. και Δ.Δ.Σ., η τιμή προσαυξάνεται, πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής του 2007, κατά 40 € ανά έτος και ανά τεύχος και **β)** για το τεύχος Α.Ε.-Ε.Π.Ε. & Γ.Ε.ΜΗ., κατά 60 € ανά έτος παλαιότητας.

* Η καταβολή γίνεται σε όλες τις Δημόσιες Οικονομικές Υπηρεσίες (Δ.Ο.Υ.). Το πρωτότυπο διπλότυπο (έγγραφο αριθμ. πρωτ. 9067/28.2.2005 2η Υπηρεσία Επιτρόπου Ελεγκτικού Συνεδρίου) με φροντίδα των ενδιαφερομένων, πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στο Εθνικό Τυπογραφείο (Καποδιστρίου 34, Τ.Κ. 104 32 Αθήνα).

* Σημειώνεται ότι φωτοαντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές Επιταγές για την εξόφληση της συνδρομής, δεν γίνονται δεκτά και θα επιστρέφονται.

* Οι οργανισμοί τοπικής αυτοδιοίκησης, τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου, τα μέλη της Ένωσης Ιδιοκτητών Ημερησίου Τύπου Αθηνών και Επαρχίας, οι τηλεοπτικοί και ραδιοφωνικοί σταθμοί, η Ε.Σ.Η.Ε.Α., τα τριτοβάθμια συνδικαλιστικά Όργανα και οι τριτοβάθμιες επαγγελματικές ενώσεις δικαιούνται έκπτωσης πενήντα τοις εκατό (50%) επί της ετήσιας συνδρομής (τρέχον έτος + παλαιότητα).

* Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. [5% επί του ποσού συνδρομής (τρέχον έτος + παλαιότητα)], καταβάλλεται ολόκληρο (Κ.Α.Ε. 3512) και υπολογίζεται πριν την έκπτωση.

* Στην Ταχυδρομική συνδρομή του τεύχους Α.Σ.Ε.Π. δεν γίνεται έκπτωση.

Πληροφορίες για δημοσιεύματα που καταχωρούνται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: Μάρνη 8 τηλ.: 210 8220885, 210 8222924, 210 5279050.

Οι πολίτες έχουν τη δυνατότητα ελεύθερης ανάγνωσης των δημοσιευμάτων που καταχωρούνται σε όλα τα τεύχη της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως πλην εκείνων που καταχωρούνται στο τεύχος Α.Ε.-Ε.Π.Ε. και Γ.Ε.ΜΗ., από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου (www.et.gr).

Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08:00 μέχρι 13:00



* 0 2 0 2 4 4 1 0 2 1 2 0 8 0 0 8 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> - e-mail: webmaster.et@et.gr