



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 545

1 Μαρτίου 2012

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Υποχρεωτική ηλεκτρονική καταχώριση των συνταγών στον Εθνικό Οργανισμό Παροχής Υπηρεσιών Υγείας (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.) και στους άλλους Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης.....	1
Εφαρμογή συνταγογράφησης με Δραστική Ουσία. Ταινία γνησιότητας των φαρμάκων.....	2
Διατάξεις Τιμολόγησης Φαρμάκων.....	3
Φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα εκτός εγκεκριμένων ενδείξεων.....	4
Καθολική και Υποχρεωτική Εφαρμογή των Θεραπευτικών Πρωτοκόλλων Συνταγογράφησης.....	5
Έγκριση Εφημεριών Ιατρών Ε.Σ.Υ.....	6
	7

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Αριθμ. ΔΥΓ3(α)/οικ. ΓΥ/148 (1) Υποχρεωτική ηλεκτρονική καταχώριση των συνταγών στον Εθνικό Οργανισμό Παροχής Υπηρεσιών Υγείας (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.) και στους άλλους Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης.	
---	--

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις της παρ. 4 του άρθρου 21 του Ν. 4052/2012.

2. Το γεγονός ότι, από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε:

1. Από την 1η Μαρτίου 2012 όλοι οι γιατροί συμβεβλημένοι με οποιαδήποτε σύμβαση με τον Ε.Ο.Π.Υ.Υ. και τους άλλους Φ.Κ.Α. ή μη συμβεβλημένοι, ή γιατροί με εξηρημένη σχέση εργασίας οποιασδήποτε μορφής σε ασφαλιστικά ταμεία, νοσοκομεία και Κέντρα Υγείας, υποχρεούνται να συνδεθούν με το σύστημα Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης προκειμένου οι συνταγές που παρέχουν στους ασφαλισμένους να αποζημιώνονται από τον αντίστοιχο Φ.Κ.Α.

2. Στην περίπτωση που οι γιατροί, για τεχνικούς λόγους επάρκειας του συστήματος, συνταγογραφούν με χειρόγραφο σύστημα και για χρονικό διάστημα μέχρι

την 1η Ιουνίου 2012, και προκειμένου οι Φ.Κ.Α. να αποζημιώνουν τα φάρμακα, το φαρμακείο στο οποίο θα εκτελείται η χειρόγραφη συνταγή είναι υποχρεωμένο να την καταχωρεί ηλεκτρονικά στο σύστημα αναφέροντας υποχρεωτικά γιατρό και ασθενή. Κάθε καταχώριση χρεώνεται με 1 ευρώ και πιστώνεται κάθε μήνα στο λογαριασμό του φαρμακείου από το σύστημα ως διαχειριστική αμοιβή του φαρμακοποιού ενώ συγχρόνως αφαιρείται από τη μισθοδοσία ή τις κατά σύμβαση απαιτήσεις του γιατρού από το σύστημα αντίστοιχα.

3. Το αργότερο μέχρι την 1η Ιουνίου 2012, όλοι οι συμβεβλημένοι γιατροί και οι γιατροί με εξηρημένη σχέση εργασίας είναι υποχρεωμένοι να συνταγογραφούν μέσω Ηλεκτρονικής Συνταγής.

4. Για την εκτέλεση χειρόγραφων συνταγών μη συμβεβλημένων και μη ενταγμένων γιατρών στο σύστημα ηλεκτρονικής συνταγογράφησης και μέχρι τις 30 Ιουνίου 2012, το σύστημα της Ηλεκτρονικής συνταγογράφησης δημιουργεί λογαριασμό για κάθε γιατρό για κάθε ταμείο και απαιτεί την καταβολή του ποσού στο τέλος Ιουνίου 2012. Οι γιατροί υποχρεούνται να καταβάλουν τα ποσά μέσα σε ένα μήνα από τη γνωστοποίησή τους αλλιώς γίνονται απαιτητά μέσω ΚΕΔΕ. Αν μετά την 1η Ιουλίου 2012 ο μη συμβεβλημένος γιατρός δεν ενταχθεί στο σύστημα ηλεκτρονικής συνταγογράφησης, χάνει το δικαίωμα συνταγογράφησης στους Φ.Κ.Α.

5. Κάθε μήνα το σύστημα ηλεκτρονικής συνταγογράφησης συνεπικουρούμενο από το σύστημα ηλεκτρονικής σάρωσης, εκδίδει αναφορές για την συνταγογράφηση και το βαθμό συμμόρφωσης των γιατρών στις υπουργικές αποφάσεις και εγκυκλίους που αφορούν στη συνταγογράφηση.

Συγκεκριμένα οι αναφορές θα περιέχουν στοιχεία για:

- α) τη προσαρμογή στο σύστημα ηλεκτρονικής συνταγογράφησης
- β) το βαθμό συμμόρφωσης των γιατρών στα θεραπευτικά πρωτόκολλα και στις συνταγογραφικές οδηγίες
- γ) το βαθμό συμμόρφωσης στη χρήση γενοσήμων
- δ) συγκριτικά στοιχεία ανά ειδικότητα, ανά περιοχή και ανά γιατρό για τον όγκο συνταγογράφησης.

Οι αναφορές κοινοποιούνται στους ίδιους τους γιατρούς με επιστημονικές και προειδοποιήσεις για συμμόρφωση. Σε τριμηνιαία βάση και με βάση τις ατομικές αναφορές συντάσσονται εκθέσεις και κοινοποιούνται

στους συναρμόδιους φορείς, ενώ δημοσιοποιείται και ετήσια έκθεση.

6. Ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. μπορεί με αποφάσεις της Διοίκησης και προσαρμογή του κανονισμού παροχών να θεσπίσει ειδικά κίνητρα τόσο για την προσαρμογή των γιατρών στις κατευθυντήριες οδηγίες όσο και για την επιβράβευση των επιστημονικά άριτων συμπεριφορών.

7. Αν η μηνιαία παρακολούθηση της δαπάνης δείξει ότι δεν παράγονται τα αναμενόμενα αποτελέσματα σχετικά με την προσαρμογή των γιατρών, ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. και οι άλλοι ΦΚΑ μπορούν να επιβάλουν πρόσθετα μέτρα για τον έλεγχο της κατανάλωσης (όπως προϋπολογισμό συνταγογράφησης ανά ειδικότητα και περιοχή, καθορισμό μέσου κόστους συνταγής, κ.λπ.).

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 1 Μαρτίου 2012

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. ΔΥΓ3(α)/οικ. ΓΥ/149 (2)

Εφαρμογή συνταγογράφησης με Δραστική Ουσία.

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις της παρ. 5 του άρθρου 21 του Ν. 4052/2012.

2. Το γεγονός ότι, από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε:

1. Μέσα σε πέντε ημέρες από τη δημοσίευση της απόφασης αυτής και όχι αργότερα από τις 10 Μαρτίου 2012, ο Ε.Ο.Φ. υποχρεούται να κωδικοποιήσει και να εντάξει σε ενιαίο κατάλογο όλα τα φάρμακα που συμπεριλαμβάνονται στη Θετική Λίστα και αποζημιώνονται από τους ΦΚΑ, κατά ATC και δραστική ουσία. Στον κατάλογο θα ενσωματώσει και τις τιμές κάθε φαρμάκου.

2. Στο ίδιο χρονικό διάστημα ο Ε.Ο.Φ. θα ενσωματώσει στα 160 θεραπευτικά πρωτόκολλα, κατάλογο με όλα τα φάρμακα ανά δραστική ουσία και ανά πρωτόκολλο.

3. Οι κατάλογοι θα επικαιροποιούνται με την ίδια διαδικασία κάθε φορά που θα δημοσιεύεται Δελτίο Τιμών φαρμάκων και κάθε φορά που θα εγκρίνονται νέα θεραπευτικά πρωτόκολλα. Οι κατάλογοι αυτοί θα επικυρωθούν με απόφαση του Υπουργού Υγείας, θα ενσωματωθούν στα μηχανογραφικά συστήματα όλων των νοσοκομείων του Ε.Σ.Υ. και θα τεθούν άμεσα σε εφαρμογή, ως εξής:

α) Με απόφαση του Διοικητή κάθε νοσοκομείου επιλέγονται οι 10 πρώτες σε δαπάνη θεραπευτικές κατηγορίες ανάλογα με τον τύπο και την ειδική κατεύθυνση του νοσοκομείου (γενικά, ογκολογικά, ειδικά, κ.λπ.) καθώς και οι ιατρικές ειδικότητες που θα τις εφαρμόσουν. Οι αποφάσεις αυτές πρέπει να εκδοθούν το αργότερο μέχρι τις 10 Μαρτίου 2012.

β) Οι γιατροί των νοσοκομείων θα συνταγογραφούν με την χημική ονομασία και με βάση τους δύο καταλόγους του Ε.Ο.Φ.

γ) Το φαρμακείο του νοσοκομείου θα χορηγεί σε κάθε περίπτωση το φθηνότερο φάρμακο όμοιας δραστικής.

4. Μετά τον πρώτο μήνα εφαρμογής και σε κάθε περίπτωση όχι αργότερα από τις 31 Μαρτίου 2012, και μετά από ενδεχόμενες διορθώσεις - παρεμβάσεις, μπαίνουν στο μηχανογραφικό σύστημα όλες οι θεραπευτικές κατηγορίες και όλες οι ιατρικές ειδικότητες του νοσοκομείου και καθιερώνεται η καθολική και υποχρεωτική συνταγογράφηση με βάση τη δραστική ουσία.

5. Οι κατάλογοι της παραγράφου 3 παραδίδονται άμεσα στους Φ.Κ.Α. και την ΗΔΙΚΑ και ενσωματώνονται στο σύστημα Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης. Όλοι οι γιατροί που συνταγογραφούν για λογαριασμό των Φορέων Κοινωνικής Ασφάλισης υποχρεούνται από 1ης Απριλίου να συνταγογραφούν με βάση τη δραστική ουσία για τις 10 πρώτες σε κατανάλωση θεραπευτικές κατηγορίες οι οποίες αναφέρονται στο παράρτημα της απόφασης αυτής.

6. Όλοι οι γιατροί είναι υποχρεωμένοι να επιλέγουν το κατάλληλο φάρμακο συμμορφούμενοι τόσο με τα θεραπευτικά πρωτόκολλα όσο και με την αντιστοίχιση δραστικής κατά θεραπευτική επιλογή. Η εφαρμογή είναι τόσο καθολική (εφαρμόζεται από όλες τις ιατρικές ειδικότητες που χρησιμοποιούν τις συγκεκριμένες κατηγορίες) όσο και πιλοτική διότι αξιολογούνται τα αποτελέσματα σε μηνιαία βάση μέχρι την 1η Ιουνίου 2012. Μετά την 1η Ιουνίου εφαρμόζεται η καθολική και υποχρεωτική συνταγογράφηση με βάση την δραστική ουσία για όλες τις θεραπευτικές κατηγορίες της θετικής Λίστας.

7. Κατά την εκτέλεση των ηλεκτρονικών συνταγών οι φαρμακοποιοί υποχρεούνται να χορηγούν το φθηνότερο φάρμακο για κάθε δραστική ουσία. Σε περίπτωση μη διαθεσιμότητας του συγκεκριμένου φαρμάκου, ο φαρμακοποιός υποχρεούται να ενημερώσει τον ασφαλισμένο για το ποιο είναι το φθηνότερο φάρμακο διαθέσιμο στην ελληνική αγορά. Αν ο ασφαλισμένος επιλέξει να πάρει ακριβότερο φάρμακο της ίδιας δραστικής θα πληρώσει τη διαφορά της τιμής από το φθηνότερο φάρμακο ίδιας δραστικής. Ο φαρμακοποιός και ο ασφαλισμένος δεν έχουν δικαίωμα αλλαγής του φαρμάκου με φάρμακο άλλης δραστικής ουσίας ή άλλου συνδυασμού δραστικών ουσιών.

8. Ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. έχει τη δυνατότητα πρόσθετων διαπραγματεύσεων προκειμένου να επιτύχει χαμηλότερες τιμές. Και στην περίπτωση αυτή το φαρμακείο είναι υποχρεωμένο να χορηγήσει το φθηνότερο φάρμακο.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Πίνακας θεραπευτικών κατηγοριών κατά ATC
(όπως καταγράφονται στη θετική Λίστα)

Πεπτική ATC A
A02BC Αναστολείς αντλίας πρωτονίων (γαστροπροστασία)
Αίμα ATC B
B01AC G2 Αναστολείς συγκόλλησης αιμοπεταλίων
Καρδιαγγειακά ATC C (αντιυπερτασικά)
Αναστολείς μετατρεπτικού ενζύμου αγγειοτασίνης
C09AA Αναστολείς μετατρεπτικού ενζύμου αγγειοτασίνης
C09BA Αναστολείς μετατρεπτικού ενζύμου αγγειοτασίνης σε συνδυασμό με διουρητικά

C09BB Αναστολείς μετατρεπτικού ενζύμου αγγειοτασίνης σε συνδυασμό με αποκλειστές διαύλων ασβεστίου

Ανταγωνιστές υποδοχέων αγγειοτασίνης

C09C A Ανταγωνιστές υποδοχέων αγγειοτασίνης II αμιγείς

C09D A Ανταγωνιστές υποδοχέων αγγειοτασίνης με διουρητικά

C09D B Ανταγωνιστές υποδοχέων αγγειοτασίνης με αποκλειστές διαύλων ασβεστίου

C09D X Ανταγωνιστές υποδοχέων αγγειοτασίνης με συνδυασμούς

Υπολιπιδαιμικοί παράγοντες (στατίνες)

C10A Υπολιπιδαιμικοί παράγοντες - αμιγείς

Νευρικό ATC - N

N05AX Αντιψυχωσικά G1 Ρισπερδόνη, παλιπερδόνη

N06B - A Εκλεκτικοί αναστολείς επαναπρόσληψης σεροτονίνης.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 1 Μαρτίου 2012

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. ΓΥ 24α

Ταινία γνησιότητας των φαρμάκων.

(3)

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:

α) Του άρθρου 6 παρ. 1 του Ν. 1316/1983 (ΦΕΚ Α' 3).

β) Του άρθρου 3 παρ. 13 περ. γ) του Ν. 1316/1983, όπως σήμερα ισχύει μετά την αντικατάστασή του από το άρθρο 71 παρ. 7 του Ν. 3984/2011 (ΦΕΚ Α' 150).

γ) Των άρθρων 14 παρ. 4 και 3 παρ. 10 του Ν. 1316/1983.

δ) Του άρθρου 19 παρ. 1 περ. 2 και παρ. 8 του Ν.Δ. 96/1973, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει σήμερα.

ε) Τις διατάξεις της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3(α)/83657/2005 (ΦΕΚ 59/Β'/2006) κοινής υπουργικής απόφασης.

2. Την υπ' αριθμ. 0-356/12η/6.12.2011 απόφαση - πρόταση του Δ.Σ./Ε.Ο.Φ.

3. Το γεγονός ότι από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε:

Άρθρο πρώτο

1. Κάθε φάρμακο που κυκλοφορεί στην Ελλάδα θα φέρει ταινία γνησιότητας, που επικολλάται υποχρεωτικά στην εξωτερική συσκευασία του προϊόντος, με μέριμνα και ευθύνη των κατόχων άδειας κυκλοφορίας (Κ.Α.Κ.), των κατόχων άδειας παράλληλης εισαγωγής, καθώς και των κατόχων άδειας έκτακτης εισαγωγής φαρμάκων, κατ' άρθρο 29 του Ν. 1316/1983.

2. Η ταινία γνησιότητας εκδίδεται από τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) με φροντίδα, ευθύνη και δαπάνες του και διατίθεται δωρεάν από αυτόν στους υπόχρεους ή τους νόμιμα εξουσιοδοτημένους από αυτούς.

3. Η ταινία κατασκευάζεται από ειδικό χαρτί που φέρει με υδατογράφιση δάπεδο ασφαλείας, που συμπεριλαμβάνει το εθνόσημο και την ονομασία Ε.Ο.Φ., ορατά στην υπεριώδη ακτινοβολία και έχει την μορφή διπλής αυτοκόλλητης ετικέτας, αποτελούμενη από ένα ή περισσότερα τμήματα με διαστάσεις 40mm x 24mm. Στην ταινία εκτυπώνεται, με ευθύνη του Ε.Ο.Φ., 12ψήφιος Μοναδικός Σειριακός Αριθμός με μορφή γραμμωτού κώδικα (bar code) 13, που αναγράφεται και αριθμητικά και τυπώνεται ανεξίτηλα και στα στρώματα της ταινίας, κατά τρόπο ώστε να παραμένει στη συσκευασία μετά την αποκόλλησή της.

Άρθρο δεύτερο

1. Κάθε κάτοχος άδειας κυκλοφορίας, άδειας παράλληλης εισαγωγής και άδειας έκτακτης εισαγωγής φαρμάκων οφείλει να υποβάλλει στον Ε.Ο.Φ. το πρώτο δεκαήμερο του μηνός Νοεμβρίου και το πρώτο δεκαήμερο του μηνός Μαΐου κάθε έτους, πρόβλεψη των αναγκών του σε ταινίες αντίστοιχα για το εξάμηνο Ιανουαρίου-Ιουνίου και Ιουλίου - Δεκεμβρίου που ακολουθεί.

2. Ο Ε.Ο.Φ. οφείλει να εξασφαλίζει και να παραδίδει στους ενδιαφερόμενους τον αριθμό των ταινιών που απαιτούνται με βάση τις παραπάνω προβλέψεις και για το σκοπό αυτό εγγράφει κάθε χρόνο στον προϋπολογισμό του τα ποσά των πιστώσεων που θα χρειαστούν για έκδοση, διακίνηση, αποθήκευση, φύλαξη, διαχείριση και γενικά κάθε άλλη σχετική δαπάνη για την ταινία γνησιότητας.

3. Οι κάτοχοι άδειας κυκλοφορίας, άδειας παράλληλης εισαγωγής και άδειας έκτακτης εισαγωγής φαρμάκων υποχρεούνται:

α) Να επικολλούν την ταινία γνησιότητας επί της εξωτερικής συσκευασίας των προϊόντων τους και να αναγράφουν σε αυτή συντετμημένα με ευανάγνωστα στοιχεία, τον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας και την ονομασία του φαρμάκου, καθώς και τη μορφή και περιεκτικότητα. Επίσης, να εκτυπώνουν τον κωδικό αριθμό του προϊόντος ο οποίος δίδεται από τον Ε.Ο.Φ. σε μορφή γραμμωτού κώδικα (bar code) «EAN» 13 με τα στοιχεία που αναγράφονται σε αυτόν πέραν του κωδικού, όπως εκάστοτε καθορίζονται με αποφάσεις του Ε.Ο.Φ. Η επικόλληση της ταινίας γνησιότητας γίνεται εν σειρά, ανά παρτίδα. Η επικόλληση των ταινιών γνησιότητας για τα παραγόμενα ή συσκευαζόμενα φάρμακα γίνεται μετά το πέρας της συσκευασίας ολόκληρης της παρτίδας και όχι τμηματικά. Η διαδικασία επικόλλησης της ταινίας γνησιότητας γίνεται σε νόμιμα αδειοδοτημένους χώρους.

β) Να δηλώνουν στον Ε.Ο.Φ., στο τέλος κάθε ημερολογιακού μηνός, τον αριθμό ταινιών γνησιότητας που χρησιμοποίησαν για τα προϊόντα τους ανά παρτίδα και ανά κωδικό προϊόντος Ε.Ο.Φ., συνυπολογίζοντας και τις απώλειες κατά την επικόλληση (φύρα) που δεν πρέπει να υπερβαίνει το 3% του συνόλου των παραληφθέντων, κάθε φορά, τεμαχίων ταινιών γνησιότητας.

γ) Να επιστρέφουν, σε περίπτωση διακοπής των εργασιών τους, τις ταινίες γνησιότητας που δεν έχουν χρησιμοποιήσει ή όταν ζητηθεί αυτό από τον Ε.Ο.Φ. για αντικατάσταση (αλλαγή χρώματος) ή σε περίπτωση τροποποίησης της άδειας κυκλοφορίας ως προς την αλλαγή της κατάταξης (τρόπου διάθεσης) των κατ' ιδίαν προϊόντων.

δ) Να επιστρέφουν άμεσα στον Ε.Ο.Φ. τυχόν κακέκτυπες ή ελαττωματικές ταινίες.

Άρθρο τρίτο

1.α) Τα φάρμακα που προμηθεύονται τα Νοσοκομεία, το Δημόσιο και τα λοιπά Νομικά Πρόσωπα Δημοσίου Δικαίου σφραγίζονται από τον προμηθευτή, με σφραγίδα που φέρει την ένδειξη «ΚΡΑΤΙΚΟ ΕΙΔΟΣ» με κεφαλαία γράμματα. Η ταινία γνησιότητας δεν αποκολλάται από τη συσκευασία και δεν χρησιμοποιείται πλέον.

β) Τα φάρμακα που προμηθεύονται ιδιωτικές κλινικές, οι οποίες διαθέτουν άδεια λειτουργίας φαρμακείου, σφραγίζονται από τον προμηθευτή, με σφραγίδα που φέρει την ένδειξη «ΦΑΡΜΑΚΕΙΟ ΙΔ. ΚΛΙΝΙΚΗΣ» με κεφαλαία γράμματα προ της εισαγωγής τους στην κλινική. Η ταινία γνησιότητας δεν αποκολλάται από τη συσκευασία και δεν χρησιμοποιείται πλέον.

γ) Τα φάρμακα που προμηθεύονται ιδιωτικές κλινικές στις οποίες δεν λειτουργεί φαρμακείο, σφραγίζονται από τον προμηθευτή, ήτοι από Φαρμακείο, Κ.Α.Κ. ή νόμιμα εξουσιοδοτημένο πρόσωπο από Κ.Α.Κ., ο οποίος, προ της χορήγησης, ακυρώνει με τη σφραγίδα του Φαρμακείου του ή της εταιρείας του αντίστοιχα, την ταινία γνησιότητας. Η ταινία γνησιότητας δεν αποκολλάται από τη συσκευασία και δεν χρησιμοποιείται πλέον.

δ) Για τα φάρμακα που χορηγούνται με δαπάνη του ασθενή από το Φαρμακείο, η ταινία διαγράφεται από τον Φαρμακοποιό, με τη σφραγίδα του Φαρμακείου του. Η ταινία γνησιότητας δεν αποκολλάται από τη συσκευασία και δεν χρησιμοποιείται πλέον.

ε) Για τα φάρμακα που χορηγούνται σε ασφαλισμένους του Δημοσίου και των ασφαλιστικών Ταμείων από τα Φαρμακεία, ο Φαρμακοποιός αφαιρεί την ταινία γνησιότητας από τη συσκευασία και την επικολλά στην αντίστοιχη συνταγή, στοιχείο που αποτελεί το αναγκαίο παραστατικό για την πληρωμή από το Δημόσιο και τα ασφαλιστικά Ταμεία της αποζημιούμενης αξίας του φαρμάκου. Οι ταινίες γνησιότητας επί των συνταγών δεν πρέπει να φέρουν διαγραφές, ξέσματα ή διορθώσεις.

2.α) Οι φαρμακοποιοί, οι υπεύθυνοι παραλαβής φαρμάκων στις ιδιωτικές κλινικές χωρίς φαρμακείο και οι κάτοχοι άδειας χονδρικής πώλησης φαρμάκων, οφείλουν να ελέγχουν την ταινία γνησιότητας των φαρμάκων που προμηθεύονται και διακινούν.

β) Απαγορεύεται η διάθεση από τα φαρμακεία σε μη ασφαλισμένους φαρμάκων χωρίς την ταινία γνησιότητας. Ομοίως απαγορεύεται η κατοχή αποκολληθεισών ταινιών γνησιότητας, καθώς και φαρμάκων από τα οποία έχει αποκολληθεί ή διαγραφεί, με άλλον πλην των ανωτέρω αναφερομένων τρόπο, σε όλους τους συμμετέχοντες στην αλυσίδα διακίνησης φαρμάκων (Κ.Α.Κ. και λοιποί υπόχρεοι, Φαρμακαποθήκες, Φαρμακεία, Νοσοκομεία, Ιδιωτικές Κλινικές κ.λπ.).

γ) Κανένα φάρμακο δεν επιτρέπεται να κυκλοφορεί στην Ελληνική αγορά χωρίς να φέρει ταινία γνησιότητας. Εξαιρούνται μόνο τα φάρμακα που διατίθενται με τη διαδικασία της «ατομικής παραγγελίας», κατόπιν αδείας του Ε.Ο.Φ.

δ) Η παράδοση και επιστροφή των ταινιών, οι εκάστοτε ειδικότερες τεχνικές προδιαγραφές, ο τρόπος

και η διαδικασία υποβολής στον Ε.Ο.Φ. των στοιχείων χρήσης της ταινίας και κάθε τεχνικό ή λεπτομερειακό θέμα σχετικά με την ταινία γνησιότητας καθορίζεται με απόφαση του Ε.Ο.Φ. που δημοσιεύεται στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως, σύμφωνα με το άρθρο 3 παρ. 10 του Ν. 1316/1983.

ε) Φάρμακα μεγάλου όγκου, όπως αυτά ορίζονται στην Ευρωπαϊκή Φαρμακοποιία, πρέπει να επικολλούν μια ταινία γνησιότητας σε κάθε φιάλη μεγάλου όγκου.

στ) Φάρμακα σε μορφή φυσιγγων μικρού όγκου που κυκλοφορούν σε πολλαπλή συσκευασία, θα φέρουν στην εξωτερική συσκευασία μία ταινία για κάθε δέκα φύσιγγες.

Άρθρο τέταρτο

1. Οι διατάξεις της απόφασης αυτής εφαρμόζονται και στα φάρμακα που εξάγονται, εκτός από τα φάρμακα που έχουν λάβει από τον Ε.Ο.Φ. άδεια παραγωγής ή συσκευασίας αποκλειστικά για εξαγωγή.

2. Σε περίπτωση εξαγωγής ή ενδοκοινοτικής διακίνησης από τους Κ.Α.Κ., ποσοτήτων φαρμάκων τα οποία έχουν άδεια Κυκλοφορίας στην Ελλάδα, οι Κ.Α.Κ. ακυρώνουν ανεξίτηλα, με οποιονδήποτε πρόσφορο τρόπο τις αντίστοιχες ταινίες γνησιότητας και προσκομίζουν στον Ε.Ο.Φ., εντός του πρώτου δεκαημέρου κάθε ημερολογιακού μήνα, κατάσταση με τα εν λόγω προϊόντα που διακινήθηκαν στον αμέσως προηγούμενο μήνα, συνοδευόμενη από τα αντίστοιχα αντίγραφα των τιμολογίων-δελτίων αποστολής, συμπληρωμένα με τους αριθμούς ταινιών γνησιότητας που χρησιμοποιήθηκαν.

3. Στα φάρμακα που έχουν άδεια κυκλοφορίας στην Ελλάδα και γίνονται αντικείμενο διάθεσης εκτός Ελλάδας από τους κατόχους άδειας χονδρικής πώλησης, η ταινία γνησιότητας ακυρώνεται υποχρεωτικά με αποκόλλησή της και άμεση επικόλλησή της, σε ειδικό έντυπο του Ε.Ο.Φ. ακύρωσης και επιστροφής του εν λόγω τμήματος της ταινίας στον Ε.Ο.Φ., με αποκλειστική ευθύνη του κατόχου άδειας χονδρικής πώλησης που πραγματοποιεί την εξαγωγή ή την ενδοκοινοτική διακίνηση. Τα εν λόγω έντυπα υποβάλλονται στον Ε.Ο.Φ. εντός του πρώτου δεκαπενθημέρου κάθε ημερολογιακού μήνα, και αφορούν στα προϊόντα που διακινήθηκαν στον αμέσως προηγούμενο μήνα συνοδευόμενα από αντίστοιχες υπεύθυνες δηλώσεις.

4. Μετά την ολοκλήρωση του συστήματος ηλεκτρονικής καταγραφής σε πραγματικό χρόνο, των στοιχείων της ταινίας γνησιότητας των εξαγομένων φαρμάκων, η παραπάνω διαδικασία θα επανακαθορισθεί με νέα υπουργική απόφαση.

Άρθρο πέμπτο

Η παράβαση των διατάξεων της παρούσας απόφασης, επισύρει πρόστιμο μέχρι 44.000 ευρώ, που επιβάλλεται με απόφαση του Υπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης μετά από εισήγηση του Δ.Σ. του Ε.Ο.Φ. Τα φαρμακευτικά προϊόντα που κυκλοφορούν κατά παράβαση αυτών των διατάξεων κατάσχονται από τα αρμόδια όργανα του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ή του Ε.Ο.Φ. Η κατάσχεση αυτή υπόκειται στην έγκριση του Δ.Σ. του Ε.Ο.Φ. Για την τύχη των κα-

τασχεθέντων αποφασίζει ο Υπουργός Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης –μετά σύμφωνη γνώμη του Δ.Σ. του Ε.Ο.Φ.- που μπορεί να επιβάλει την καταστροφή τους ή τη διάθεσή τους σε νοσηλευτικά ή άλλα ιδρύματα.

Άρθρο έκτο

1. Οι διατάξεις της παρούσας ισχύουν από τη δημοσίευση στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

2. Από την έναρξη ισχύος της παρούσας καταργείται κάθε προγενέστερη, σχετική με τα θέματα της παρούσας, διάταξη.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 22 Φεβρουαρίου 2012

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. ΔΥΓ3(α)/οικ.ΓΥ/151

(4)

Διατάξεις Τιμολόγησης Φαρμάκων.

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

Έχοντας υπόψη:

1. 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 98/Α'/2005).

2. Το Ν.Δ. 96/1973, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

3. Το Ν.Δ. 136/1946 (ΦΕΚ 298/Α'/1946).

4. Το Ν. 3408/2005, άρθρο 13 (ΦΕΚ 272/Α'/2005).

5. Το Ν. 3842/2010 (ΦΕΚ 58/Α'/2010).

6. Το άρθρο 4 παρ. 2 στοιχείο 36 του Ν. 3899/2010 (ΦΕΚ 212/Α'/2020) περί τροποποίησης του Κώδικα Φ.Π.Α.

7. Το Π.Δ. 95/2000 (ΦΕΚ 76/Α'/2000) «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας και Πρόνοιας».

8. Το άρθρο 39, 40 και 51 του Ν. 3918/2011 (ΦΕΚ 31/Α'/2011) «Διαρθρωτικές αλλαγές στο Σύστημα Υγείας και άλλες διατάξεις».

9. Το άρθρο 38 του Ν. 3918/2011 (ΦΕΚ 31/Α'/2011) περί Καθορισμού ποσοστού κέρδους των εμπορών φαρμακευτικών προϊόντων χονδρικής πώλησης.

10. Το άρθρο 32 του Ν. 1316/1983 περί Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων, Εθνικής Φαρμακοβιομηχανίας κ.λπ.

11. Την υπ' αριθμ. ΔΥΓ3δ/οικ. 66084/10.6.2011 υπουργική απόφαση «Διατάξεις Τιμολόγησης Φαρμάκων» (ΦΕΚ 1231/Β'/14.6.2011).

12. Τις διατάξεις των άρθρων 19, 20, 21 και 23 του Ν. 4052/2012

13. Το γεγονός ότι από την παρούσα δεν προκύπτει δαπάνη εις βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε, τα κάτωθι:

Άρθρο 1

Ορισμοί

1. Ανώτατη Χονδρική τιμή των φαρμάκων είναι η τιμή πώλησης προς τα φαρμακεία. Στην τιμή αυτή περιλαμβάνεται το ποσοστό μικτού κέρδους του φαρμακέμπορου το οποίο υπολογίζεται ως ποσοστό επί της καθαρής τιμής παραγωγού ή εισαγωγέα.

2. Ανώτατη Λιανική τιμή των φαρμάκων είναι η τιμή που διατίθενται τα φάρμακα στο κοινό από τα φαρμακεία και καθορίζεται από την χονδρική τιμή, προσθέτοντας το νόμιμο κέρδος του φαρμακείου και τον Φόρο Προστιθέμενης Αξίας (Φ.Π.Α.). Οι ανώτατες λιανικές τιμές είναι ενιαίες σε όλη τη χώρα, με εξαίρεση τις περιοχές που ισχύει μειωμένος συντελεστής Φ.Π.Α.

3. Καθαρή τιμή παραγωγού ή εισαγωγής (ex factory) είναι η τιμή πώλησης από τους εισαγωγείς, παρασκευαστές, συσκευαστές προς τους φαρμακέμπορους. Η καθαρή τιμή καθορίζεται με βάση την χονδρική τιμή μειωμένη α) για τα μη συνταγογραφούμενα φάρμακα (ΜΗΣΥΦΑ) κατά 7,24%, β) για τα συνταγογραφούμενα φάρμακα τα οποία δεν αποζημιώνονται από τους Φ.Κ.Α. κατά 5,12% και γ) για τα αποζημιούμενα φάρμακα από τους Φ.Κ.Α. κατά 4,67%.

4. Ανώτατη νοσοκομειακή τιμή των φαρμάκων είναι η τιμή πώλησης από τους εισαγωγείς, παρασκευαστές, συσκευαστές προς το Δημόσιο, τα Δημόσια νοσοκομεία, τις Μονάδες Κοινωνικής Φροντίδας και τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου της παρ. 1 του άρθρου 37, του Ν. 3918/2011, τα φαρμακεία των ιδιωτικών κλινικών άνω των 60 κλινών και προς τα φαρμακεία και φαρμακαποθήκες των φαρμάκων της παρ. 2 του άρθρου 12 του Ν. 3816/2010. Η ανώτατη νοσοκομειακή τιμή καθορίζεται με βάση τη χονδρική τιμή μειωμένη κατά 13%.

5. Ειδικά για τα φάρμακα της παραγράφου 2, του άρθρου 12, του Ν. 3816/2010 εφαρμόζεται ειδικός τρόπος υπολογισμού και διαμόρφωσης της χονδρικής και λιανικής τιμής ως εξής: α) επί της νοσοκομειακής τιμής του φαρμάκου προστίθεται 2% ως ποσοστό κέρδους του φαρμακέμπορου και διαμορφώνεται η Ειδική Χονδρική Τιμή. Επί της τιμής που προκύπτει προστίθεται κλιμακωτό μειούμενο ποσοστό κέρδους και ένα πάγιο ποσό 30€ για τη διαμόρφωση της λιανικής τιμής, όπως αναλύεται στο επόμενο άρθρο περί ποσοστών κέρδους. Στην τελική τιμή προστίθεται ο Φ.Π.Α.

6. Τιμή Κοινωνικής Ασφάλισης (Τ.Κ.Α.) ορίζεται η τιμή που προκύπτει από την τιμή παραγωγού ή εισαγωγέα μειωμένη κατά 9%.

7. Φάρμακα για τα οποία η δραστική ουσία προστατεύεται από Εθνικό ή Ευρωπαϊκό Δίπλωμα Ευρεσιτεχνίας, ονομάζονται για συντομία «πρωτότυπα». Ως πρωτότυπα θεωρούνται και τα φάρμακα που παρασκευάζονται από άλλη εταιρεία στην οποία έχουν εκχωρηθεί τα σχετικά δικαιώματα από τους δικαιούχους.

8. Ουσιωδώς όμοιο φάρμακο είναι εκείνο που έχει την ίδια δραστική ουσία με το αντίστοιχο πρωτότυπο και για το οποίο έχει εκδοθεί άδεια κυκλοφορίας.

9. Ο χαρακτηρισμός ενός φαρμάκου ως πρωτότυπου ή ουσιωδώς όμοιου, αναγράφεται στην άδεια κυκλοφορίας του φαρμάκου.

Άρθρο 2

Ποσοστά κέρδους

1. Για τους φαρμακέμπορους το ποσοστό μικτού κέρδους καθορίζεται ως εξής:

α) για τα μη συνταγογραφούμενα φάρμακα (ΜΗΣΥΦΑ) ως ποσοστό 7,8% επί της ex factory τιμής

β) για τα συνταγογραφούμενα φάρμακα τα οποία δεν αποζημιώνονται από τους ΦΚΑ ως ποσοστό 5,4 % επί της ex factory τιμής

γ) για τα αποζημιούμενα φάρμακα από τους Φ.Κ.Α. ως ποσοστό 4,9% επί της ex factory τιμής, και

δ) για τα φάρμακα της παραγράφου 2, του άρθρου 12 του Ν. 3816/2010 ως ποσοστό 2% επί της νοσοκομειακής τιμής των φαρμάκων. Η τιμή αυτή εφ' εξής θα ονομάζεται ως ειδική χονδρική τιμή.

Φαρμακα-ποθήκες	ΜΗΣΥΦΑ	ΑΡΝΗΤΙΚΗ ΛΙΣΤΑ	ΘΕΤΙΚΗ ΛΙΣΤΑ	Ν. 3816, άρθρο 12, παρ. 2
Επί της ex factory	7,8 %	5,4 %	4,9 %	Ειδική χονδρική = 2% επί νοσοκομειακής

2. Για τα φαρμακεία το ποσοστό μικτού κέρδους καθορίζεται ως εξής:

α) για τα μη συνταγογραφούμενα φάρμακα (ΜΗΣΥΦΑ) ως ποσοστό 35 % επί της χονδρικής τιμής

β) για τα συνταγογραφούμενα φάρμακα τα οποία δεν αποζημιώνονται από τους ΦΚΑ ως ποσοστό 35% επί της χονδρικής τιμής

γ) για τα αποζημιούμενα φάρμακα από τους ΦΚΑ και με χονδρική μέχρι 200€, ως ποσοστό 32,4% επί της χονδρικής τιμής, και

δ) Για την πρώτη εφαρμογή της απόφασης αυτής για τα φάρμακα της παραγράφου 2, του άρθρου 12 του Ν. 3816/2010 ως ο πίνακας:

ΑΞΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	ΠΟΣΟΣΤΑ και ΤΕΛΙΚΗ ΤΙΜΗ
Με ειδική χονδρική* έως 500 €	Νοσοκομειακή +2 % + 8% + 30 €
Με ειδική χονδρική 501 - 1000 €	Νοσοκομειακή + 2%+ 7% + 30 €
Με ειδική χονδρική πάνω από 1001 €	Νοσοκομειακή +2% + 6% + 30 €

* Ειδική χονδρική = νοσοκομειακή + 2%

ε) για τα λοιπά φάρμακα με χονδρική τιμή πάνω από 200 €, ως ο πίνακας:

Λοιπά φάρμακα εκτός της παρ. 2, του άρθρου 12, του Ν. 3816/2010, και με χονδρική τιμή πάνω από 200 €

ΑΞΙΑ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	ΠΟΣΟΣΤΑ ΚΑΙ ΤΕΛΙΚΗ ΤΙΜΗ
Με χονδρική από 200 - 500 €	Χονδρική + 8 % + 30 €
Με χονδρική από 501 - 1000 €	Χονδρική + 7 % + 30 €
Με χονδρική πάνω από 1001 €	Χονδρική + 6 % + 30 €

Σε κάθε επόμενη ανακοστολόγηση και σε κάθε περίπτωση το αργότερο μέχρι τις 15 Ιουνίου, το κέρδος των φαρμακείων για τα φάρμακα με χονδρική τιμή και ειδική χονδρική τιμή πάνω από 200 € των περιπτώσεων δ και ε, των πινάκων της παραγράφου αυτής θα ισούται με ένα πάγιο ποσό 30 ευρώ.

Άρθρο 3 Εκπτώσεις

Οι παρασκευαστές, συσκευαστές και εισαγωγείς μπορούν να παρέχουν πρόσθετη έκπτωση επί της νοσοκομειακής τιμής και μόνο στο Δημόσιο, τα Κρατικά νοσοκομεία, Μονάδες Κοινωνικής Φροντίδας του άρθρου 37 του Ν. 3819/2011 και στα φαρμακεία του Ε.Ο.Π.Υ.Υ., με την προϋπόθεση αναγραφής στο τιμολόγιο πώλησης.

Άρθρο 4

Τιμολόγηση πρωτότυπων φαρμάκων - Έρευνα τιμών

1. Οι τιμές των φαρμάκων που κυκλοφορούν νόμιμα στη χώρα καθορίζονται με αποφάσεις του Υπουργού Υγείας, σύμφωνα με τις διατάξεις της παρούσας απόφασης, μετά από επεξεργασία και εισήγηση της αρμόδιας υπηρεσίας και γνώμης της Επιτροπής Τιμών Φαρμάκων.

2. Για τον καθορισμό των τιμών των πρωτότυπων φαρμάκων, διεξάγεται από την αρμόδια υπηρεσία, έρευνα στα κράτη μέλη της Ε.Ε. στα οποία υφίστανται και ανακοινώνονται στοιχεία από τις αρμόδιες αρχές και φορείς των χωρών αυτών. Η πρόσβαση στις εν λόγω πηγές συλλογής στοιχείων γίνεται μέσω εξειδικευμένων ηλεκτρονικών ιστοτόπων των επίσημων πηγών κάθε κράτους μέλους της Ε.Ε. Στην περίπτωση που δεν είναι εφικτή η πρόσβαση μέσω ιστοτόπων των επίσημων φορέων, ή τα στοιχεία δεν είναι επαρκή, η υπηρεσία έχει τη δυνατότητα να αναζητήσει επικουρικά, στοιχεία από άλλες πηγές (έγκυρους οργανισμούς έρευνας τιμών) και να ανακοινώνει κάθε φορά τις πηγές αυτές. Στην έρευνα αναζητείται κάθε διαθέσιμη τιμή (ex factory, χονδρική, λιανική, νοσοκομειακή, ασφαλιστική, κ.λπ.).

3. Απαραίτητα στοιχεία για τον καθορισμό της τιμής των φαρμάκων είναι: α) το όνομα του φαρμάκου, β) η δραστική ουσία, γ) η περιεκτικότητα σε δραστική ουσία, δ) η φαρμακοτεχνική μορφή, ε) η συσκευασία, στ) η κατηγοριοποίηση κατά ATC, ζ) ο υπεύθυνος κυκλοφορίας, οι τιμές (χονδρική ή/και λιανική, ή/και νοσοκομειακή ή/και ex factory) και η ημερομηνία λήξης του πρώτου διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας. Για τον καθορισμό της τιμής είναι απαραίτητο το φάρμακο να έχει λάβει τιμή σε στην ίδια μορφή και περιεκτικότητα σε τρία τουλάχιστον κράτη της Ε.Ε.

4. Οι τιμές των φαρμάκων που βρίσκονται υπό καθεστώς προστασίας διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας, προκύπτουν από το μέσο όρο των τριών χαμηλότερων αντίστοιχων τιμών των φαρμάκων στα κράτη - μέλη της Ε.Ε. Επικουρικά λαμβάνονται υπ όψιν και τα στοιχεία που προέρχονται από τις φαρμακευτικές εταιρείες και που δηλώνονται στα Φύλλα Έρευνας Τιμών. Δεν θεωρούνται δικαιολογητικά τιμολόγια πωλήσεων.

5. Το Φύλλο Έρευνας Στοιχείων και Τιμών Φαρμάκων διαμορφώνεται από το αρμόδιο Τμήμα Τιμών Φαρμάκων σε ηλεκτρονική φόρμα και παραδίδεται σε όλες τις φαρμακευτικές εταιρείες. Συμπληρώνεται και υπογράφεται από τον υπεύθυνο κυκλοφορίας κάθε φαρμάκου και ενέχει θέση υπεύθυνης δήλωσης. Στο Δελτίο περιλαμβάνονται οπωσδήποτε: α) Τα κράτη της Ε.Ε. στα οποία κυκλοφορεί το φάρμακο, β) η ονομασία (ίδια ή διαφορετική από της Ελλάδας), η δραστική ουσία, όλες οι μορφές, συσκευασίες, οι περιεκτικότητες και οι τιμές για κάθε είδος, η κατηγοριοποίηση σύμφωνα με το ATC, ο κωδικός Ε.Ο.Φ., καθώς και η ημερομηνία έναρξης και λήξης της ισχύος του πρώτου Εθνικού ή Ευρωπαϊκού Διπλώματος Ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας του φαρμάκου. Η συμπλήρωση του Φύλλου γίνεται δύο φορές το χρόνο. Οι συγκεκριμένοι χρόνοι κατάθεσης θα καθοριστούν με εγκύκλιο της αρμόδιας Διεύθυνσης.

6. Η υπηρεσία ελέγχει την ακρίβεια των στοιχείων του Φύλλου με διασταύρωση από το Μητρώο του Ε.Ο.Φ., καθώς και από κάθε άλλη επίσημη διαθέσιμη πηγή της

Ευρωπαϊκής Ένωσης, των κρατών μελών, των επίσημων φορέων και δικτύων.

7. Όποιες επιχειρήσεις αποκρύπτουν ή για οποιοδήποτε λόγο δεν παράσχουν ή παρέχουν ανακριβή ή αναληθή στοιχεία και πληροφορίες και αυτά διαπιστωθούν, μετά από γνώμη της Επιτροπής Τιμών Φαρμάκων επιβάλλεται πρόστιμο με απόφαση του Υπουργού Υγείας σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 69 του Ν. 3984/2011, από την αρμόδια υπηρεσία.

6. Η κατάθεση αιτήσεων, Φύλλων, ερωτημάτων, στοιχείων καθώς και κάθε άλλη επικοινωνία των φαρμακευτικών εταιρειών με το Τμήμα Τιμών Φαρμάκων γίνεται και μέσω της ηλεκτρονικής διεύθυνσης farmaka.times@ygyka.gov.gr.

Άρθρο 5

Διαδικαστικά θέματα καθορισμού τιμών

1. Με βάση τα στοιχεία του άρθρου 4, το Τμήμα Τιμών Φαρμάκων προβαίνει σε αντιστοίχιση των τιμών των φαρμάκων για τα οποία λαμβάνονται υπ όψιν σωρευτικά τα κριτήρια των παραγράφων 2 και 3, όπου αυτό είναι δυνατόν. Σε διαφορετική περίπτωση γίνονται αναγωγές και αντιστοιχίσεις με περιεκτικότητες και συσκευασίες και με εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 12 της απόφασης αυτής. Για την αντιστοίχιση και σύγκριση με φάρμακα άλλων χωρών της Ε.Ε. δεν λαμβάνονται υπ όψιν συσκευασίες οι οποίες υπερβαίνουν το οκταπλάσιο της ελληνικής με εξαίρεση τα φάρμακα της παρ. 2, του άρθρου 12, του Ν. 3816/2010. Οι διατάξεις του προηγούμενου εδαφίου δεν έχουν εφαρμογή για την αντιστοίχιση και σύγκριση τιμών φαρμάκων στις περιπτώσεις που η συσκευασία του φαρμάκου, όπως έχει εγκριθεί και τιμολογηθεί στα κράτη - μέλη της Ε.Ε, είναι μοναδική και ισούται ή υπερβαίνει το οκταπλάσιο της αντίστοιχης Ελληνικής.

2. Για τη μετατροπή τιμών των φαρμάκων από άλλα νομίσματα σε Ευρώ, το Τμήμα Τιμών Φαρμάκων χρησιμοποιεί τις επίσημες συναλλαγματικές ισοτιμίες από τα στοιχεία που ανακοινώνει η Τράπεζα της Ελλάδος (ΤτΕ) την πρώτη εργάσιμη ημέρα του διμήνου που προηγείται της έκδοσης του σχετικού Δελτίου Τιμών.

3. Τα Ορφανά φάρμακα τιμολογούνται με τις ίδιες διατάξεις και την ίδια διαδικασία της απόφασης αυτής.

4. Η μεταβατική διάταξη του άρθρου 2 της Α.Δ. 8 - 2010 (περί ανωτάτου ποσού μείωσης ή αύξησης των τιμών των φαρμάκων) ισχύει για εκείνα τα φάρμακα που η λιανική τιμή τους είναι κάτω από 10 € και πήραν άδεια κυκλοφορίας πριν το 2000. Η διάταξη ισχύει ανάλογα και για τα ουσιωδώς όμοια.

5. Μετά την ολοκλήρωση του καθορισμού τιμών, η αρμόδια υπηρεσία εισηγείται και ο Υπουργός Υγείας καθορίζει με Δελτία Τιμών τις τιμές των φαρμάκων, μετά και από γνώμη της Επιτροπής Τιμών Φαρμάκων. Οι τιμές επικαιροποιούνται ανά τρίμηνο και τα Δελτία Τιμών αναρτώνται στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Υγείας.

Άρθρο 6

Τιμολόγηση φαρμάκων μετά τη λήξη του πρώτου Διπλώματος Ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας

1. Οι χονδρικές τιμές των φαρμάκων, μετά την πιστοποίηση με κάθε πρόσφορο τρόπο της λήξης της ισχύος του πρώτου Εθνικού ή Ευρωπαϊκού διπλώματος ευρε-

σιτεχνίας της δραστικής ουσίας, μειώνονται σε ποσοστό 50% από την υπηρεσία, χωρίς αίτηση του κατόχου άδειας κυκλοφορίας. Οι Κάτοχοι Άδειας Κυκλοφορίας έχουν τη δυνατότητα να ζητήσουν με αίτησή τους, τιμή χαμηλότερη, χωρίς κανένα περιορισμό.

2. Οι φαρμακευτικές εταιρείες υποχρεούνται να αναγράφουν στο Φύλλο Έρευνας τιμών φαρμάκων την έναρξη και λήξη της ισχύος του πρώτου Εθνικού ή Ευρωπαϊκού διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας. Σε διαφορετική περίπτωση επιβάλλεται, με απόφαση του Υπουργού Υγείας, πρόστιμο σύμφωνα με τις διατάξεις του Ν. 3557/2007 και του άρθρου 69 του Ν. 3984/2011.

3. Για φάρμακα των οποίων η χονδρική τιμή είναι κάτω από 5 €, αν μετά τη λήξη του πρώτου εθνικού ή ευρωπαϊκού διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας και μετά την παρέλευση τουλάχιστον τριετίας δεν έχουν κυκλοφορήσει ουσιωδώς όμοια φάρμακα, η Επιτροπή Τιμών μπορεί να γνωμοδοτήσει να δοθεί αύξηση τιμής πέραν των όσων ορίζονται στην απόφαση αυτή, με την προϋπόθεση ότι ο Κ.Α.Κ. θα καταθέσει πλήρη κοστολογικά στοιχεία και με βάση τις διατάξεις του άρθρου 8 της απόφασης αυτής. Το ίδιο ισχύει και για ουσιωδώς όμοια φάρμακα των οποίων το πρωτότυπο έχει αποσυρθεί και παραμένουν μοναδικά.

Άρθρο 7

Φαρμακευτικά προϊόντα όμοιας δραστικής (ουσιωδώς όμοια) - Δυναμική τιμολόγηση

1. Οι χονδρικές τιμές πώλησης των φαρμάκων όμοιας δραστικής ουσίας, μορφής και περιεκτικότητας, ορίζονται με μείωση στο 40% της τιμής που είχε το πρωτότυπο υπό καθεστώς προστασίας διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας, από την αρμόδια υπηρεσία χωρίς αίτηση του Κατόχου Άδειας Κυκλοφορίας (Κ.Α.Κ.). Οι Κ.Α.Κ. έχουν τη δυνατότητα να ζητήσουν με αίτησή τους, τιμή χαμηλότερη χωρίς κανένα περιορισμό.

2. Στην περίπτωση που το Πρωτότυπο έχει διαφορετική συσκευασία, γίνεται αναγωγή της συσκευασίας του σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 12 της απόφασης αυτής. Ανάλογη αναγωγή γίνεται και στην περίπτωση που το πρωτότυπο έχει τιμή σε άλλη μορφή ή άλλη περιεκτικότητα. Στην περίπτωση αυτή εξετάζονται και τα λοιπά στοιχεία κόστους.

3. Εάν ουσιωδώς όμοιο φάρμακο, αντιστοιχίζεται σε πρωτότυπο που δεν κυκλοφορεί στη χώρα, η τιμή του προσδιορίζεται με βάση τις διατάξεις των άρθρων 5, 6 και 7 της απόφασης αυτής.

4. Στα παρεντερικά διαλύματα (οροί) καθορίζονται ενιαίες τιμές με βάση τις δραστικές ουσίες, τις περιεκτικότητες, τις συσκευασίες και τα λοιπά στοιχεία κόστους.

5. Για φάρμακα όμοιας δραστικής που πήραν άδεια κυκλοφορίας στη χώρα μετά την 1η Ιανουαρίου 2012 ή πρόκειται να πάρουν άδεια κυκλοφορίας εφ εξής, η μείωση της τιμής στο 40% της τιμής που είχε το πρωτότυπο φάρμακο υπό καθεστώς προστασίας διπλώματος ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας ισχύει για τις τρεις πρώτες αιτήσεις άδειας κυκλοφορίας προϊόντων στον Ε.Ο.Φ. και για κάθε μορφή, περιεκτικότητα και συσκευασία. Για κάθε νέα επόμενη άδεια κυκλοφορίας και για τα επόμενα τρία προϊόντα, το φάρμακο θα τιμολογείται 10% κάτω από την τιμή των τριών πρώτων όμοιας δρα-

στικής για κάθε μορφή, περιεκτικότητα και συσκευασία. Η ίδια μείωση θα ισχύει ανάλογα για τα επόμενα τρία προϊόντα όμοιας δραστικής που θα κυκλοφορήσουν στη συνέχεια. Η εφαρμογή της παραγράφου αυτής θα ισχύσει μετά την 1η Οκτωβρίου 2012.

Άρθρο 8

Φαρμακευτικά προϊόντα παραγόμενα στην Ελλάδα

1. Για φάρμακα που έχουν εγκριθεί και τιμολογούνται στη φαρμακευτική αγορά και δεν κυκλοφορούν σε άλλες χώρες τις Ε.Ε., η τιμή τους θα καθορίζεται βάσει κοστολογίου στο οποίο περιλαμβάνονται οι δαπάνες παραγωγής και συσκευασίας για κάθε μορφή και συσκευασία, οι δαπάνες Διοίκησης- Διάθεσης - Διάδοσης καθοριζόμενες από αντίστοιχους επικαιροποιημένους ανά διετία πίνακες, οι οποίοι υπολογίζονται με βάση τα αντίστοιχα μέσα έξοδα του κλάδου.

2. Δεν θεωρούνται στοιχεία κόστους: α) τόκοι υπερημερίας, β) φόροι προσωπικοί (φόροι εισοδήματος, κ.λπ.) γ) έξοδα για παραβάσεις διατάξεων που ισχύουν, δ) Τιμές δραστικών από οποιονδήποτε προμηθευτή υψηλότερες της τιμής πώλησης του ερευνητικού οίκου, ε) Προμήθειες τρίτων και λοιπά έξοδα που δεν συσχετίζονται με την παραγωγή και διάθεση των φαρμακευτικών προϊόντων.

3. Για εκείνα τα φάρμακα για τα οποία έχει αναπτυχθεί έρευνα δραστικής ουσίας ή φαρμακοτεχνικής μορφής ελληνικής κατοχυρωμένης ευρεσιτεχνίας και για τα οποία υφίστανται κλινικές φαρμακοκινητικές μελέτες και άδεια κυκλοφορίας του Ε.Ο.Φ., στη διαμόρφωση του κοστολογίου θα λαμβάνεται επί πλέον υπόψη και η αξία νέων επενδύσεων, το κόστος έρευνας και ανάπτυξης της δραστικής ουσίας ή φαρμακοτεχνικής μορφής καθώς και η αποτίμηση της τεχνολογίας. Εξαιρούνται οι περιπτώσεις παρεμφερών φαρμακοτεχνικών μορφών.

4. Το ανώτατο ποσοστό καθαρού κέρδους ορίζεται σε 8,5% και υπολογίζεται στο συνολικό κόστος εκτός αποσβέσεων, τόκων και κέρδους υπέρ τρίτων για φασόν. Σε κάθε περίπτωση, και για όσο χρόνο ισχύει το δίπλωμα ευρεσιτεχνίας η τιμή του φαρμάκου δεν μπορεί να υπερβαίνει το τριπλάσιο του μέσου όρου των τιμών των φαρμάκων της ATC 4 κατηγορίας, συγκρινόμενο με φάρμακα της ίδιας μορφής και περιεκτικότητας.

Άρθρο 9

Υποχρεώσεις φαρμακευτικών επιχειρήσεων

1. Μετά τη λήξη κάθε διαχειριστικής περιόδου οι φαρμακευτικές επιχειρήσεις υποχρεούνται να υποβάλλουν στη Διεύθυνση Φαρμάκων και Φαρμακείων, Τιμών Φαρμάκων τα εξής:

1.1. Σε προθεσμία ενός μηνός, τις πωλήσεις κατά ποσότητα και αξία για την εν λόγω διαχειριστική περίοδο.

1.2. Σε προθεσμία τεσσάρων μηνών, τον ισολογισμό και τις καταστάσεις δαπανών (αναλυτικά και συγκεντρωτικά).

Η υποβολή των ανωτέρων στοιχείων αποτελεί απαραίτητη προϋπόθεση για την εξέταση οποιουδήποτε αιτήματος έγκρισης ή και επανεξέτασης τιμής.

2. Κοστολογικός έλεγχος ή έλεγχος επί μέρους στοιχείων των επιχειρήσεων διενεργείται, εφόσον απαιτηθεί, ανεξάρτητα από τον φορολογικό ή άλλο έλεγχο, από υπαλλήλους του Υπουργείου Υγείας στην έδρα της επιχείρησης, η οποία υποχρεούται να θέσει στη διάθεση τους όλα τα βιβλία και στοιχεία που τηρεί.

Η αρμόδια Υπηρεσία, εφόσον κρίνει αναγκαίο, μπορεί να χρησιμοποιεί στοιχεία συναφών επιχειρήσεων και άλλα στοιχεία που έχει στη διάθεσή της.

3. Οι επιχειρήσεις που παράγουν ή εισάγουν και άλλα είδη, εκτός των φαρμάκων, πρέπει να τηρούν χωριστούς λογαριασμούς για τον κλάδο φαρμάκων.

Την ίδια υποχρέωση έχουν και οι επιχειρήσεις που παράγουν ή συσκευάζουν φάρμακα για λογαριασμό τρίτων (ΦΑΣΟΝ), σε ότι αφορά τα φάρμακα αυτά.

4. Οι φαρμακοβιομηχανίες υποχρεούνται να τηρούν βιβλίο για τα φάρμακα που παράγουν ή συσκευάζουν. Στο βιβλίο αυτό θα καταχωρούνται, για κάθε μορφή φαρμάκου αναλυτικά και κατά παρτίδα, οι ποσότητες και αξίες των πρώτων και βοηθητικών υλών, των υλικών συσκευασίας που χρησιμοποιήθηκαν, καθώς και τα έξοδα παραγωγής και συσκευασίας του φαρμάκου. Ακόμα θα καταχωρούνται οι ποσότητες που έχουν παραχθεί και η αξία τους με βάση την εργοστασιακή τιμή πώλησης. Στο τέλος του έτους θα καταχωρούνται τα Γενικά Βιομηχανικά Έξοδα που αναλογούν για την παραγωγή του φαρμάκου. Το βιβλίο κόστους θα θεωρείται, πριν χρησιμοποιηθεί, από την αρμόδια Αστυνομική Αγορανομική Υπηρεσία.

Επιχειρήσεις, που έχουν την υποχρέωση να τηρούν τα στοιχεία αυτά σε βιβλίο ή καρτέλες από τον Κώδικα Φορολογικών Στοιχείων ή άλλο νόμο, απαλλάσσονται από την υποχρέωση για τήρηση βιβλίων κόστους.

5. Οι φαρμακοβιομηχανίες, αντιπρόσωποι - εισαγωγείς, φαρμακέμποροι και φαρμακοποιοί υποχρεούνται να παρέχουν στην αρμόδια Υπηρεσία κάθε σχετική με τα φάρμακα πληροφορία που τους ζητείται, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 30 του Ν.Δ. 136/1946 (περί Αγορανομικού Κώδικα).

«6. Κατά την πρώτη εφαρμογή της απόφασης αυτής οι φαρμακοβιομηχανίες υποχρεούνται να δηλώσουν στον Ε.Ο.Φ., σε προθεσμία ενός μηνός από την δημοσίευση της απόφασης αυτής, αναλυτικά στοιχεία για όλα τα φάρμακα που παράγουν και συσκευάζουν στις εγκαταστάσεις τους από 1η Ιανουαρίου 2008 έως και σήμερα και για λογαριασμό ποιανού Κ.Α.Κ. Εφ' εξής τα ίδια στοιχεία θα καταθέτουν στον Ε.Ο.Φ. μέσα στο πρώτο τρίμηνο κάθε χρόνου και θα αφορούν στην παραγωγική δραστηριότητα του προηγούμενου χρόνου. Ο Ε.Ο.Φ. οφείλει να διασταυρώνει τα στοιχεία με τους Κ.Α.Κ. και να τα τηρεί στο αρχείο κάθε φαρμάκου καθώς και τις τυχόν αλλαγές.»

Άρθρο 10

Υποβολή Δικαιολογητικών και Προθεσμίες Καθορισμού τιμών

1. Για τον καθορισμό της τιμής των φαρμάκων για τα οποία έχει εκδοθεί άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ. ή τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΜΕΑ), ή τη μεταβολή της τιμής τους, απαιτείται η υποβολή σχετικής αίτησης. Οι εν λόγω αιτήσεις, υποβάλλονται στην αρμόδια Υπηρεσία ή αποστέλλονται ηλεκτρονικά στην ηλεκτρονική διεύθυνση farmaka.times@yyka.gov.gr, το αργότερο σαράντα πέντε (45) ημερολογιακές ημέρες από την ημερομηνία έκδοσης του εκάστοτε Δελτίου Τιμών φαρμάκων στον ιστότοπο του Υπουργείου Υγείας

2. Για όλα τα φάρμακα προέλευσης εξωτερικού (παρασκευαζόμενα, συσκευαζόμενα, εισαγόμενα) πρέπει να υποβάλλεται στην αρμόδια Υπηρεσία βεβαίωση του οίκου του εξωτερικού, θεωρημένη από τις αρμόδιες αρχές, στην οποία να αναγράφεται η τιμή εργοστασίου, η χονδρική και λιανική στη χώρα προέλευσης του φαρμάκου.

3. Σε περίπτωση αίτησης για καθορισμό τιμής νέου φαρμάκου, η αρμόδια Υπηρεσία εκδίδει σχετικό Δελτίο Τιμών μέσα σε 90 ημέρες από την υποβολή αίτησης. Αν τα στοιχεία που θα υποβληθούν με την αίτηση είναι ανεπαρκή, τότε η παραπάνω προθεσμία αρχίζει από την ημερομηνία που θα υποβληθούν από τον ενδιαφερόμενο όλα τα προβλεπόμενα στοιχεία. Εφόσον η τιμή που καθορίζεται διαφέρει σημαντικά από την αιτούμενη, η Υπηρεσία θα αιτιολογεί την τιμή που καθόρισε στον ενδιαφερόμενο, ο οποίος μπορεί να ζητήσει επανεξέταση υποβάλλοντας σχετικό αίτημα στον Υπουργό Υγείας.

Σε περίπτωση που με την αίτηση για καθορισμό τιμής νέου φαρμάκου δεν συνοποβάλλεται η σχετική άδεια κυκλοφορίας, η αίτηση τίθεται στο αρχείο.

4. Σε περίπτωση αίτησης για αύξηση τιμής ισχύουν όσα περιγράφονται στα άρθρα 4, 5, 6, 7 και 8 της απόφασης αυτής. Στην αίτησή του ο ενδιαφερόμενος πρέπει να αποδεικνύει τις μεταβολές που έχουν επέλθει και δικαιολογούν την αύξηση που ζητάει. Σε περίπτωση μεγάλου αριθμού αιτήσεων η προθεσμία μπορεί να παραταθεί για 90 ημέρες.

5. Όταν για ειδικούς λόγους είναι αναγκαία η καθήλωση των τιμών των φαρμάκων, σε εξαιρετικές περιπτώσεις μπορεί ο ενδιαφερόμενος, να ζητήσει παρέκκλιση από την καθήλωση. Και για τις περιπτώσεις αυτές ισχύουν όσα περιγράφονται στα άρθρα 4, 5, 6, 7 και 8 της απόφασης αυτής. Οι ειδικές αυτές περιπτώσεις παρέκκλισης από την καθήλωση αφορούν περιορισμένο αριθμό φαρμάκων που αποφέρουν σημαντική ζημιά στην επιχείρηση.

6. Ο κάτοχος άδειας κυκλοφορίας δύναται να ζητήσει, με αίτησή του, διαγραφή φαρμακευτικού προϊόντος από το Δελτίο Τιμών Φαρμάκων, εφόσον προσκομίσει βεβαίωση ότι έχει ενημερώσει τον Ε.Ο.Φ. τρεις (3) μήνες ωρίτερα για τη διακοπή της κυκλοφορίας του. Στις περιπτώσεις αυτές λαμβάνονται υπ όψιν οι διατάξεις των άρθρων 6 και 7 της απόφασης αυτής.

Άρθρο 11

Γενικές διατάξεις

1. Οι τιμές των φαρμάκων καθορίζονται για τις συσκευασίες που εγκρίνονται από τον Ε.Ο.Φ. και τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΜΕΑ). Οι μεγάλες (νοσοκομειακές) συσκευασίες δεν επιτρέπεται να πωλούνται τμηματικά από τα φαρμακεία.

2. Φάρμακα των οποίων η άδεια κυκλοφορίας έχει την ένδειξη «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΧΡΗΣΗ», υποχρεούνται να αναγράφουν στην εξωτερική συσκευασία και στην εσώκλειστη οδηγία καθαρά και μέσα σε ειδικό πλαίσιο την ένδειξη «ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΧΡΗΣΗ».

3. Στην εξωτερική συσκευασία των φαρμάκων πρέπει να αναγράφεται η λιανική τιμή πώλησης.

4. Το κόστος μεταφοράς των φαρμάκων, μέχρι την έδρα των επαρχιακών φαρμακαποθηκών και φαρμακείων βαρύνει τις βιομηχανικές ή εισαγωγικές επιχειρήσεις. Το ίδιο κόστος βαρύνει τους φαρμακείους, για πωλήσεις τους προς επαρχιακά φαρμακεία. Κατ' εξαίρεση δεν βαρύνει τους φαρμακείους το κόστος μεταφοράς για εκτέλεση παραγγελίας που η αξία της δεν υπερβαίνει τα 10 ευρώ.

5. Σε περίπτωση καθήλωσης των τιμών το Υπουργείο Υγείας εξετάζει τουλάχιστον μία φορά το χρόνο αν οι μακροοικονομικές συνθήκες δικαιολογούν τη συνέχιση της καθήλωσης χωρίς μεταβολή.

6. Οι φαρμακευτικές συσκευασίες που προορίζονται για εξαγωγή δεν ελέγχονται αγορανομικά.

7. Οι παρασκευαστές, συσκευαστές και εισαγωγείς φαρμάκων υποχρεούνται για τις πωλήσεις τους, προς φαρμακαποθήκες και φαρμακεία, να παρακρατούν την εισφορά υπέρ του Πανελληνίου Φαρμακευτικού Συλλόγου (4 τοις χιλίοις επί της χονδρικής τιμής πώλησεως). Η εισφορά υπέρ ΠΦΣ εισπράττεται και αποδίδεται σε αυτόν μέσω του ΤΣΑΥ. Οι φαρμακαποθήκες θα παρακρατούν αντίστοιχα την εισφορά από τους φαρμακοποιούς. Για εξαγωγές φαρμάκων από φαρμακαποθήκες, το ποσό της εισφοράς που αντιστοιχεί σε αυτές (και το οποίο έχει ήδη παρακρατηθεί από τις φαρμακευτικές επιχειρήσεις) θα επιστρέφεται στις φαρμακαποθήκες με την ίδια διαδικασία που επιστρέφονται οι λοιπές υπέρ τρίτων κρατήσεις σε ανάλογες περιπτώσεις. Το ποσοστό αυτό βαρύνει αποκλειστικά τους αγοραστές φαρμακοποιούς που διατηρούν σε λειτουργία φαρμακείο και εισπράττεται και αποδίδεται στον Πανελλήνιο Φαρμακευτικό Σύλλογο από τους ανωτέρω πωλητές εκδότες των τιμολογίων.

8. Σε περιπτώσεις συνεκμετάλλευσης φαρμάκων (CO-MARKETING) καθορίζεται ίδια τιμή. Στην περίπτωση που προκύπτουν διαφορετικές τιμές λαμβάνεται υπόψη η χαμηλότερη.

Άρθρο 12

Τιμές σε περιπτώσεις αλλαγής του παρασκευαστή ή συσκευαστή φαρμάκου ή σε περίπτωση αλλαγής ή προσθήκης νέας συσκευασίας φαρμάκου κ.λπ.

1. Σε περίπτωση αλλαγής του παρασκευαστή ενός φαρμάκου ή του συσκευαστή ή και των δύο, λαμβάνεται, ως ανώτατο όριο, η τιμή που είχε πριν την αλλαγή.

2. Σε περίπτωση αλλαγής ή προσθήκης νέας συσκευασίας φαρμάκου ή περιεκτικότητας καθώς και σε περίπτωση προσθήκης νέας παρεμφερούς μορφής (με την προϋπόθεση η νέα μορφή να αναφέρεται στην ίδια οδό χορήγησης) για τον καθορισμό της τιμής τους γίνεται συσχετισμός με τις τιμές που καθορίστηκαν σύμφωνα με τα προαναφερόμενα άρθρα της παρούσας.

Όσον αφορά το συσχετισμό των τιμών των φαρμάκων που η τιμή τους καθορίστηκε σύμφωνα με το άρθρο 8 της παρούσας, λαμβάνονται υπόψη και συνοπολογίζονται τυχόν διαφοροποίηση κόστους συσκευασίας και βιομηχανοποίησης.

3. Η μετατροπή των συσκευασιών και περιεκτικότητων θα γίνεται ως εξής:

α) Από τη μικρή στη μεγάλη συσκευασία και περιεκτικότητα η τιμή ανά μονάδα θα βαίνει μειούμενη, με ανώτατο όριο 12%, ως κατωτέρω:

Αύξηση Συσκευασίας (%)	Μείωση αναλογικής τιμής (%)
Έως 5	1,67
Από 5,01 έως 10	3,18
Από 10,01 έως 15	4,56
Από 15,01 έως 20	5,83
Από 20,01 έως 25	7,00
Από 25,01 έως 30	8,08
Από 30,01 έως 35	9,07
Από 35,01 έως 40	10,00
Από 40,01 έως 45	10,86
Από 45,01 έως 50	11,67
Από 50,01 έως 60	12,00
Από 60 και άνω	Εξέταση κατά περίπτωση σε συνδυασμό με τα διαθέσιμα στοιχεία

β) Από τη μεγάλη στη μικρή συσκευασία και περιεκτικότητα η τιμή ανά μονάδα θα βαίνει αυξανόμενη με ανώτατο όριο 12%:

Μείωση συσκευασίας (%)	Αύξηση αναλογικής τιμής (%)
Έως 5	1,32
Από 5,01 έως 10	2,78
Από 10,01 έως 15	4,41
Από 15,01 έως 20	6,25
Από 20,01 έως 25	8,33
Από 25,01 έως 30	10,71
Από 30,01 και άνω	12,00

γ) Εξαιρούνται οι μορφές των ενεσίμων μιας δόσης, φακελίσκων και οφθαλμικών διαλυμάτων σε μεμονωμένες δόσεις, οι οποίες υπολογίζονται αναλογικά.

4. Σε περίπτωση καθορισμού τιμής δύο ή περισσότερων περιεκτικότητων του ίδιου φαρμάκου, εφόσον προκύπτουν τιμές δυσανάλογες μεταξύ τους, λαμβάνεται υπόψη η χαμηλότερη τιμή.

5. Οι τιμές που εγκρίνονται δημοσιεύονται σε Δελτίο Τιμών Φαρμάκων, μετά από γνωμοδότηση της Επιτροπής Τιμών Φαρμάκων. Παρέχεται η δυνατότητα στους ενδιαφερομένους αφού λάβουν γνώση των προτεινόμενων τιμών, εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την επομένη της συνεδρίασης της Επιτροπής Τιμών, να υποβάλουν τις παρατηρήσεις τους για τις προκύπτουσες τιμές των φαρμακευτικών προϊόντων. Το διάστημα αυτό παρατείνεται κατά δύο (2) εργάσιμες ημέρες στα Δελτία Τιμών Φαρμάκων κατά τα οποία επανεξετάζονται και ανατιμολογούνται οι τιμές των φαρμακευτικών προϊόντων. Οι παρατηρήσεις των ενδιαφερομένων εξετάζονται και λαμβάνονται υπόψη κατά την έκδοση τυχόν διορθωτικού Δελτίου Τιμών Φαρμάκων, μέσα σε είκοσι (20) ημέρες».

Άρθρο 13

Ταινία γνησιότητας ή γραμμωτός κώδικας φαρμάκων

Η υποχρέωση της αναγραφής των στοιχείων που προβλέπονται στην ταινία γνησιότητας ή το γραμμωτό κώδικα δεν αναιρεί την υποχρέωση αναγραφής αυτών των στοιχείων και σε άλλα σημεία της συσκευασίας, όπως προβλέπεται από άλλες διατάξεις.

Η απόφαση ισχύει από τη δημοσίευσή της.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 1 Μαρτίου 2012

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. ΔΥΓ3α/οικ.Γ.Υ.154

(5)

Φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα εκτός εγκεκριμένων ενδείξεων.

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Έχοντας υπόψη:

Τις διατάξεις:

1. Του άρθρου 8 παρ. 4 του Ν. 3457/2006 (ΦΕΚ Α' 93).

2. Το Π.Δ. 121/2008 (ΦΕΚ 183/Α'/2008) «Καθορισμός των υποχρεώσεων των ασφαλιστικών οργανισμών, των θεραπόντων και ελεγκτών ιατρών και των φαρμακοποιών, καθώς και των σχετικών κυρώσεων».

3. Την υπ' αριθμ. Φ.90380/25916/3294 (ΦΕΚ 2456/Β'/2011) κοινή υπουργική απόφαση «Ενιαίος Κανονισμός Παροχών Υγείας (Ε.Κ.Π.Υ.) του Εθνικού Οργανισμού Παροχών Υπηρεσιών Υγείας (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.)».

4. Το γεγονός ότι από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε:

1. Απαγορεύεται, με ευθύνη του θεράποντος ιατρού, η συνταγογράφηση φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων εκτός εγκεκριμένων ενδείξεων και δοσολογίας, όπως αυτά καθορίζονται στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Η απαγόρευση ισχύει τόσο για τη συνταγογράφηση νοσηλευόμενων ασθενών όσο και για τη συνταγογράφηση εξωτερικών ασθενών.

2. Ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. και οι Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης (Φ.Κ.Α.) δεν θα αποζημιώνουν συνταγές που περιέχουν φάρμακα εκτός ενδείξεων και δοσολογίας.

3. Για εξαιρετικές περιπτώσεις και σύμφωνα με τις αναφορές της Διεθνούς Βιβλιογραφίας, συγκροτείται στον Ε.Ο.Φ. ειδική επιτροπή στην οποία θα απευθύνονται πλήρως τεκμηριωμένα τα σχετικά αιτήματα τα νοσοκομεία, ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. και οι άλλοι Φ.Κ.Α.

Η χορήγηση των φαρμάκων και η αποζημίωση των συνταγών στις περιπτώσεις αυτές θα γίνεται μόνον κατόπιν θετικής γνώμης της ειδικής επιτροπής του Ε.Ο.Φ.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 29 Φεβρουαρίου 2012

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. Υ4α/οικ.Γ.Υ.155 (6)
Καθολική και Υποχρεωτική Εφαρμογή των Θεραπευτικών Πρωτοκόλλων Συνταγογράφησης.

**ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ
ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ -
ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Λαμβάνοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν. 1397/1983 «Εθνικό Σύστημα Υγείας» (ΦΕΚ 143/Α'/1983), όπως ισχύει.

2. Τις διατάξεις του άρθρου 53 του Ν. 2071/1992 «Εκσυγχρονισμός και Οργάνωση Συστήματος Υγείας» (ΦΕΚ 123/Α'/1992).

3. Τις διατάξεις της παρ. 2 του άρθρου 3 και της παρ. 1 του άρθρου 4 του Ν. 1278/1982 «Για σύσταση Κεντρικού Συμβουλίου Υγείας» (ΦΕΚ 105/Α'/1982) όπως επαναφέρθηκε σε ισχύ με το άρθρο 1 του Ν. 2194/1994 «Αποκατάσταση του Εθνικού Συστήματος Υγείας και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 34/Α'/1994).

4. Το Π.Δ. 95/00 «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας και Πρόνοιας» (ΦΕΚ 76/Α'/2000), όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το Π.Δ. 299 (ΦΕΚ 240/Α'/2000).

5. Την υπ' αριθμ. Υ4α/οικ.125677/15.11.2011 υπουργική απόφαση «Αποδοχή της απόφασης της ολομέλειας του ΚΕ.Σ.Υ., σχετικά με τα θεραπευτικά πρωτόκολλα συνταγογράφησης».

6. Την υπ' αριθμ. Υ4α/οικ.142864/27.12.2011 υπουργική απόφαση «Πilotική Εφαρμογή Θεραπευτικών Πρωτοκόλλων Συνταγογράφησης».

7. Την απόφαση της υπ' αριθμ. 19ης/25.1.2012 συνεδρίασης του ΚΕ.ΣΥ.ΠΕ.

8. Την ανάγκη καθολικής και υποχρεωτικής εφαρμογής των θεραπευτικών πρωτοκόλλων για τη θεραπευτική αντιμετώπιση των αντίστοιχων νόσων.

9. Το γεγονός ότι, από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, αποφασίζουμε:

Την πλήρη και καθολική εφαρμογή των όσων περιγράφονται στα εκατόν εξήντα (160) θεραπευτικά πρωτόκολλα που έχουν εγκριθεί από το ΚΕ.Σ.Υ. και τα οποία έχουν δημοσιευθεί και αναρτηθεί στην ιστοσελίδα του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.).

Ανατίθεται στους Διοικητές ή στους αρμόδιους Υποδιοικητές των Υγειονομικών Περιφερειών της χώρας, καθώς και στους Διευθυντές των Νομαρχιακών Μονάδων Υγείας του Ε.Ο.Π.Υ.Υ., η εφαρμογή και η παρακολούθηση των θεραπευτικών πρωτοκόλλων συνταγογράφησης, υπό την ευθύνη των οποίων συστήνονται τριμελείς επιτροπές σε κάθε νοσοκομείο και σε κάθε Νομαρχιακή Μονάδα Υγείας του Ε.Ο.Π.Υ.Υ., της αρμοδιότητάς τους.

Οι ανωτέρω επιτροπές συγκροτούνται στα Νοσοκομεία του Ε.Σ.Υ. και τις Ιδιωτικές Κλινικές, με τη συμμετοχή του Διευθυντή της Ιατρικής Υπηρεσίας, της Νοσηλευτικής Υπηρεσίας και του Φαρμακείου, έχουν δε ως αντικείμενο την εφαρμογή, παρακολούθηση, καταγραφή και αξιολόγηση των θεραπευτικών πρωτοκόλλων. Αντίστοιχες επιτροπές συγκροτούνται σε κάθε Νομαρχιακή Μονάδα Υγείας του Ε.Ο.Π.Υ.Υ.

Για τον συντονισμό και την παρακολούθηση της καθολικής εφαρμογής των θεραπευτικών πρωτοκόλλων καθώς και την υποχρέωση της σύνταξης μηνιαίας έκθεσης για την πορεία υλοποίησης και εφαρμογής των θεραπευτικών πρωτοκόλλων συνιστάται και συγκρο-

τείται τριμελής συντονιστική επιτροπή αποτελούμενη από τους:

α) Όλγα Οικονόμου, Διοικήτρια Γ.Ν.Α. «Σισμανόγλειο», ως Πρόεδρος,

β) Ρηγάτο Φάνη, Υγειονομικό Διευθυντή ΕΤΑΑ, Ιατρό χειρουργό ΩΡΛ, και

γ) Πετρίκο Γεώργιο, Καθηγητή Παθολογίας Λοιμώξεων, Διευθυντή Δ' Παθολογικής Κλινικής Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ.

Από την απόφαση αυτή δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 29 Φεβρουαρίου 2012

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΚΟΥΤΡΟΥΜΑΝΗΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

Αριθμ. Υ10α/Γ.Π.οικ.ΓΥ156 (7)

Έγκριση Εφημεριών Ιατρών Ε.Σ.Υ.

**ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ
ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ -
ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Έχοντας υπόψη:

Τις διατάξεις:

1.α) Του Ν. 1397/1983 (ΦΕΚ 143/Α'/7.10.1983).

β) Του Ν. 2071/1992 (ΦΕΚ 123/Α'/1992).

γ) Του Ν. 2519/1997 (ΦΕΚ 165/Α'/21.8.1997).

δ) Του Ν. 2606/1998 (ΦΕΚ 89/Α'/22.4.1998).

ε) Του Ν. 2646/1998 (ΦΕΚ 236/Α'/20.10.1998).

στ) Του Ν. 2676/1999 (ΦΕΚ 1/Α'/5.1.1999).

ζ) Το άρθρο 40 του Ν. 849/1978.

η) Του Ν. 2703/1999 (ΦΕΚ 72/Α'/8.4.1999).

θ) Του Ν. 2889/2001 (ΦΕΚ 37/Α'/2.3.2001).

ι) Του Ν. 2920/2001 (ΦΕΚ 131/Α'/27.6.2001).

ια) Του άρθρου 45 του Ν. 3205/2003 (ΦΕΚ 297/Α'/23.12.2003).

ιβ) Του άρθρου 35 του Ν. 3252/2004 (ΦΕΚ 132/Α'/16.7.2004).

ιγ) Του Ν. 3402/2005 (ΦΕΚ 258/Α'/1.10.2005).

ιδ) Του Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ 81/Α'/4.4.2005).

ιε) Την υπ' αριθμ. Υ3α/Γ.Π.οικ.10559/25.1.2007 (ΦΕΚ 180/Β'/13.2.2007).

ιστ) Του Ν. 3754/2009 (ΦΕΚ 43/Α'/11.3.2009).

ιζ) Του άρθρου 4 του Ν. 3868/2010 (ΦΕΚ 129/Α'/3.8.2010).

ιη) Του άρθρου 34 του Ν. 3896/2010 (ΦΕΚ 207/Α'/8.12.2010).

ιθ) Του άρθρου 55 του Ν. 3918/2011 (ΦΕΚ 31/Α'/2.3.2011).

κ) Του άρθρου 66 του Ν. 3984/2011 (ΦΕΚ 150/Α'/27.6.2011).

κα) Του άρθρου 29 του Ν. 4025/2011 (ΦΕΚ 228/Α'/2.11.2011).

κβ) Του άρθρου 6 παρ. 9, 10 του Ν. 4052/2012 (ΦΕΚ 41/Α'/1.3.2012).

2. Την υπ' αριθμ. Υ25/6.12.2011 άρθρο 1, 3 παρ. γ, δ (ΦΕΚ 2792 Β'/8.12.2011) απόφαση του Πρωθυπουργού «Καθορισμός αρμοδιοτήτων των Αναπληρωτών Υπουργών Οικονομικών Φίλιππου Σαχινίδη και Παντελή Οικονόμου».

3. Του Π.Δ. 131/1987 (ΦΕΚ 73/Α'/25.5.1987) άρθρο 1 παρ. β.

4. Την επιτακτική ανάγκη εύρυθμης λειτουργίας σε 24ωρη βάση των Νοσηλευτικών Ιδρυμάτων.

5. Το Π.Δ. 187/2009 (ΦΕΚ 217/Α'/7.10.2009).

6. Την υπ' αριθμ. ΔΥ5α/οικ.142298/23.12.2011 απόφαση του Υπουργού Οικονομικών «Διάθεση πιστώσεων του προϋπολογισμού οικονομικού έτους 2012 από τους Υπουργούς».

7. Την υπ' αριθμ. 2/59167/0026/18.8.2011 (ΦΕΚ 1986/Β'/7.9.2011) απόφαση του Αναπληρωτή Υπουργού Οικονομικών «Πληρωμή Δαπανών Μισθοδοσίας και λοιπών αποζημιώσεων και αμοιβών».

8. Την υπ' αριθμ. 2/98007/0020/29.12.2011 Εγκύκλιο με Θέμα «Εκτέλεση προϋπολογισμού οικονομικού έτους 2012».

9. Των άρθρων 3Α και 22, του Ν. 2362/1995 (ΦΕΚ 247/Α').

10. Την υπ' αριθμ. 18η/22.12.2011 απόφαση του ΚΕ.Σ.Υ.ΠΕ. και τις επιμέρους προτάσεις των Υ.ΠΕ. ανά Νοσοκομείο.

11. Την υπ' αριθμ. Υ10α/Γ.Π.9244/25.1.2012 (ΦΕΚ 56/Β'/25.1.2012) υπουργική απόφαση με θέμα «Εφημερίες Ιατρών».

12. Την υπ' αριθμ. οικ.2/7604/0026/26.1.2012 Εγκύκλιο της Διεύθυνσης 24ης «Συντονισμού και Ελέγχου και Εφαρμογής Δημοσιολογιστικών Διατάξεων» του Γ.Λ.Κ. με θέμα «Έλεγχος, Εκκαθάριση και εντολή πληρωμής δαπανών εφημέριων ιατρών και υπερωριών αποζημίωσης του λοιπού προσωπικού των Νοσοκομείων και Κέντρων Υγείας του Ε.Σ.Υ. και του Ε.Κ.Α.Β.».

13. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις της παρούσης απόφασης προκαλείται δαπάνη ποσού 316.985.240 ευρώ σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού του οικονομικού έτους 2012, αποφασίζουμε:

Την κατανομή και καταβολή εφημεριών ιατρών ΕΣΥ για το χρονικό διάστημα από Δεκέμβριο 2011 έως Νοέμβριο του 2012, συνολικού ποσού 316.985.240 ευρώ σε βάρος των πιστώσεων του προϋπολογισμού του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, Φ. 210 Κ.Α.Ε. 0562 ως εξής:

	ΥΠΟΛΟΙΠΟ ΕΣΥ
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ	8.971.134
Γ.Ν.Ν.Θ. ΑΘΗΝΩΝ ΣΩΤΗΡΙΑ	4.980.147
Γ.Ν. ΑΤΤΙΚΗΣ ΚΑΤ	5.229.154
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ	7.899.544
Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΑΘΗΝΩΝ Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ	4.733.928
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ ΛΑΪΚΟ	5.581.199
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ	4.121.501
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ	3.709.351
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ ΚΟΡΓΙΑΛΕΝΕΙΟ/ΜΠΕΝΑΚΕΙΟ ΕΕΣ	4.293.230
Γ.Ν. ΜΑΙΕΥΤΗΡΙΟ ΑΘΗΝΩΝ ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ	2.127.296
Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΑΘΗΝΩΝ Π. ΚΑΙ Α. ΚΥΡΙΑΚΟΥ	3.968.662
Γ.Ν. ΜΕΛΙΣΣΙΩΝ ΑΜΑΛΙΑ ΦΛΕΜΙΓΚ	2.193.411
Γ.Ν. ΑΤΤΙΚΗΣ ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ	5.151.876
ΓΕΝΙΚΟ ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ	3.005.261
ΚΩΝΣΤΑΝΤΟΠΟΥΛΕΙΟ Γ.Ν. ΝΕΑΣ ΙΩΝΙΑΣ	4.233.249
ΓΕΝΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΗΦΙΣΙΑΣ ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ	1.803.157
ΠΑΙΔΟΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ	98.744
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ Η ΕΛΠΙΣ	1.931.954
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ Η ΠΑΜΜΑΚΑΡΙΣΤΟΣ	1.238.168
ΝΟΣ. ΑΦΡΟΔ. ΚΑΙ ΔΕΡΜ. ΝΟΣΩΝ ΑΘΗΝΩΝ ΑΝΔΡΕΑΣ ΣΥΓΓΡΟΣ	1.287.969
Γ.Ν. ΑΘΗΝΩΝ ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ	1.116.240
Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΠΕΝΤΕΛΗΣ	1.545.563
Γ.Ν. ΠΑΤΗΣΙΩΝ	686.917
ΕΙΔΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ - ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ	356.338
ΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣ. ΑΘΗΝΩΝ ΣΠΗΛΙΟΠΟΥΛΕΙΟ Η ΑΓΙΑ ΕΛΕΝΗ	176.881
Ε.Ι.Α.Α.	236.128
ΣΥΝΟΛΟ Α ΔΥΠΕ	80.677.001
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ	1.828.822
ΚΡΑΤΙΚΟ ΘΕΡΑΠΕΥΤΗΡΙΟ - Κ.Υ. ΛΕΡΟΥ	693.406

ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ ΔΡΟΜΟΚΑΙΤΕΙΟ	675.496
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ Γ.Ν. ΑΤΤΙΚΟΝ	5.904.122
Γ.Ν. ΑΣΚΛΗΠΕΙΟ ΒΟΥΛΑΣ	4.117.107
Γ.Ν. ΝΙΚΑΙΑΣ ΠΕΙΡΑΙΑ ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ	6.105.639
Γ.Ν. ΠΕΙΡΑΙΑ ΤΖΑΝΕΙΟ	5.146.560
ΓΕΝΙΚΟ ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ ΜΕΤΑΞΑ	3.240.513
Γ.Ν. ΕΛΕΥΣΙΝΑΣ ΘΡΙΑΣΙΟ	4.222.228
Γ.Ν. ΡΟΔΟΥ ΑΝΔΡΕΑΣ ΠΑΠΑΝΔΡΕΟΥ	3.367.066
Γ.Ν. ΔΥΤΙΚΗΣ ΑΤΤΙΚΗΣ	1.101.349
Γ.Ν. ΜΥΤΙΛΗΝΗΣ ΒΟΣΤΑΝΕΙΟ	2.942.510
Γ.Ν. ΣΥΡΟΥ ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ ΚΑΙ ΠΡΩΙΟ	2.602.182
Γ.Ν. ΣΑΜΟΥ Ο ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΕΗΜΩΝ	1.416.766
Γ.Ν. ΧΙΟΥ ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ	1.435.800
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΑΛΥΜΝΟΥ ΤΟ ΒΟΥΒΑΛΕΙΟ	617.649
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΛΗΜΝΟΥ	837.059
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΩ	725.478
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΙΚΑΡΙΑΣ	571.000
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ	532.740
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΘΗΡΩΝ	279.111
ΣΥΝΟΛΟ Β ΔΥΠΕ	48.362.603
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ	1.293.081
Γ.Ν. ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ	7.374.393
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΤΡΑΣ ΟΛΥΜΠΟΥ	364.691
Γ.Ν. ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ	2.661.507
Γ.Ν. ΚΑΤΕΡΙΝΗΣ	2.802.164
Γ.Ν. ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ Ο ΑΓΙΟΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ	2.236.040
Γ.Ν. ΠΤΟΛΕΜΑΪΔΑΣ ΜΠΟΔΟΣΑΚΕΙΟ	1.486.346
Γ.Ν. ΓΙΑΝΝΙΤΣΩΝ	1.990.544
Γ.Ν. ΚΟΖΑΝΗΣ ΜΑΜΑΤΣΕΙΟ	2.771.673
Γ.Ν. ΒΕΡΟΙΑΣ	2.896.475
Γ.Ν. ΕΔΕΣΣΑΣ	2.523.702
Γ.Ν. ΓΡΕΒΕΝΩΝ	1.564.797
Γ.Ν. ΝΑΟΥΣΑΣ	1.194.954
Γ.Ν. ΦΛΩΡΙΝΑΣ ΕΛΕΝΗ Θ. ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ	1.740.628
Γ.Ν. ΚΑΣΤΟΡΙΑΣ	1.548.088
ΣΥΝΟΛΟ Γ ΔΥΠΕ	34.449.082
ΠΑΝΕΠ. Γ.Ν. ΑΧΕΠΑ	5.434.786
Γ.Ν. ΘΕΣ/ΝΙΚΗΣ ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ	6.987.893
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ Γ.Ν. ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΥΠΟΛΗΣ	5.462.571
Γ.Ν. ΚΑΒΑΛΑΣ	3.472.456
Γ.Ν. ΣΕΡΡΩΝ	3.517.619
ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ	2.600.850
ΠΡΩΤΟ Γ.Ν. ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ	3.693.111
Γ.Ν. ΞΑΝΘΗΣ	2.287.509

Γ.Ν. ΔΡΑΜΑΣ	2.255.297
Γ.Ν. ΚΙΛΚΙΣ	1.739.579
Γ.Ν. ΧΑΛΚΙΔΙΚΗΣ	2.363.615
Γ.Ν. ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ	2.025.371
Γ.Ν. ΔΙΔΥΜΟΤΕΙΧΟΥ	1.196.265
ΝΟΣ. ΑΦΡΟΔ. ΚΑΙ ΔΕΡΜ. ΝΟΣΩΝ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ	365.555
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΓΟΥΜΕΝΙΣΣΑΣ	514.532
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΕΙΔΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ	769.159
ΣΥΝΟΛΟ Δ ΔΥΠΕ	44.686.168
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ Γ.Ν. ΛΑΡΙΣΑΣ	5.110.717
Γ.Ν. ΒΟΛΟΥ ΑΧΙΛΛΟΠΟΥΛΕΙΟ	3.607.564
Γ.Ν. ΛΑΜΙΑΣ	3.306.934
Γ.Ν. ΛΑΡΙΣΑΣ ΚΟΥΤΛΙΜΠΛΑΝΕΙΟ ΚΑΙ ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΕΙΟ	4.509.456
Γ.Ν. ΤΡΙΚΑΛΩΝ	3.006.304
Γ.Ν. ΚΑΡΔΙΤΣΑΣ	2.705.674
Γ.Ν. ΛΕΙΒΑΔΙΑΣ	1.202.522
Γ.Ν. ΧΑΛΚΙΔΑΣ	2.405.044
Γ.Ν. ΑΜΦΙΣΣΑΣ	901.891
Γ.Ν. ΘΗΒΩΝ	901.891
Γ.Ν. ΚΑΡΠΕΝΗΣΙΟΥ	1.202.522
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΑΡΥΣΤΟΥ	601.261
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΜΗΣ	601.261
ΣΥΝΟΛΟ Ε ΔΥΠΕ	30.063.040
ΠΑΝΕΠ. Γ.Ν. ΠΑΤΡΩΝ ΠΑΝΑΓΙΑ Η ΒΟΗΘΕΙΑ	6.202.702
ΠΑΝΕΠ. Γ.Ν. ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ	6.324.584
Γ.Ν. ΠΑΤΡΩΝ ΑΓΙΟΣ ΑΝΔΡΕΑΣ	3.846.695
Γ.Ν. ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ Γ. ΧΑΤΖΗΚΩΣΤΑ	3.705.777
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΤΡΙΠΟΛΗΣ	307.983
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΡΚΥΡΑΣ	190.024
Γ.Ν. ΚΑΛΑΜΑΤΑΣ	2.671.365
Γ.Ν. ΚΕΡΚΥΡΑΣ	2.709.615
ΓΕΝΙΚΟ ΠΑΝΑΡΚΑΔΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΤΡΙΠΟΛΗΣ Η ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΤΡΙΑ	2.752.439
Γ.Ν. ΠΥΡΓΟΥ ΑΝΔΡΕΑΣ ΠΑΠΑΝΔΡΕΟΥ	1.800.668
Γ.Ν. ΑΡΤΑΣ	2.001.718
Γ.Ν. ΚΟΡΙΝΘΟΥ	2.659.579
Γ.Ν. ΣΠΑΡΤΗΣ ΙΩΑΝ. ΚΑΙ ΑΙΚ. ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ	1.707.091
Γ.Ν. ΑΓΡΙΝΙΟΥ	2.675.068
Γ.Ν. ΑΡΓΟΥΣ	960.424
Γ.Ν. ΜΕΣΟΛΟΓΓΙΟΥ	1.776.073
Γ.Ν. ΑΙΓΙΟΥ	957.090
Γ.Ν. ΠΡΕΒΕΖΑΣ	1.528.872
Γ.Ν. ΚΕΦΑΛΛΗΝΙΑΣ	1.237.119
Γ.Ν. ΛΕΥΚΑΔΑΣ	917.173

Γ.Ν. ΑΜΑΛΙΑΔΑΣ	841.457
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΦΙΛΙΑΤΩΝ	1.688.532
Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΠΑΤΡΩΝ ΚΑΡΑΜΑΝΔΑΝΕΙΟ	826.508
Γ.Ν. ΖΑΚΥΝΘΟΥ ΑΓΙΟΣ ΔΙΟΝΥΣΙΟΣ	1.111.123
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΠΑΡΙΣΣΙΑΣ	838.274
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΜΟΛΑΩΝ	859.438
Γ.Ν. ΝΑΥΠΛΙΟΥ	1.084.999
ΕΙΔΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ ΘΩΡΑΚΟΣ ΝΔ ΕΛΛΑΔΑΣ Ο ΑΓΙΟΣ ΛΟΥΚΑΣ	210.402
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΡΕΣΤΕΝΩΝ	303.573
Γ.Ν. ΛΗΘΟΥΡΙΟΥ ΜΑΝΤΖΑΒΙΝΑΤΕΙΟ	172.263
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΑΛΑΒΡΥΤΩΝ	463.714
ΣΥΝΟΛΟ ΣΤ ΔΥΠΕ	55.332.339
ΠΑΝΕΠ. Γ.Ν. ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ	5.667.064
Γ.Ν. ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ/ΠΑΝΑΝΕΙΟ	4.821.298
ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΑΝΙΩΝ	128.797
Γ.Ν. ΧΑΝΙΩΝ ΑΓΙΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ	4.520.970
Γ.Ν. ΡΕΘΥΜΝΟΥ	2.589.676
Γ.Ν. ΑΓΙΟΥ ΝΙΚΟΛΑΟΥ	1.717.292
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΣΗΤΕΙΑΣ	892.992
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΙΕΡΑΠΕΤΡΑΣ	892.992
Γ.Ν. - Κ.Υ. ΝΕΑΠΟΛΗΣ ΚΡΗΤΗΣ ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ	309.113
ΣΥΝΟΛΟ Ζ ΔΥΠΕ	21.540.193
ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ ΚΑΤΑΝΟΜΩΝ	315.110.427
ΝΙΜΙΤΣ	1.249.185
ΑΙΓΗΝΙΤΕΙΟ	550.628
ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ	75.000
	316.985.240

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 1 Μαρτίου 2012

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ

ΦΙΛΙΠΠΟΣ ΣΑΧΙΝΙΔΗΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ
ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΔΟΣ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 έως 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.	-	-	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.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή
Α'	225 €	Δ'	160 €	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	2250 €
Β'	320 €	Α.Α.Π.	160 €	Δ.Δ.Σ.	225 €
Γ'	65 €	Ε.Β.Ι.	65 €	Α.Σ.Ε.Π.	70 €
Υ.Ο.Δ.Δ.	65 €	Α.Ε.Δ.	10 €	Ο.Π.Κ.	-

- 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.

- 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 (Καποδιστριαύ 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.
- Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. (5% επί του ποσού συνδρομής), 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 καταχωρίζονται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: τηλ.: 210 8220885.

Τα φύλλα όλων των τευχών της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως διατίθενται δωρεάν σε ηλεκτρονική μορφή από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου (www.et.gr)

Ηλεκτρονική Διεύθυνση: <http://www.et.gr> - e-mail: webmaster.et@et.gr

ΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΥΝ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΑΠΟ 08:00 ΜΕΧΡΙ 13:30



* 0 2 0 0 5 4 5 0 1 0 3 1 2 0 0 1 6 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΑΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004