



# ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

31 Δεκεμβρίου 2020

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 6124

## ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Αριθμ. Δ3(α) 41169/19

**Σύσταση Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων (ΗΜΒΟ) για τα χαρακτηριστικά ασφαλείας των φαρμάκων ανθρώπινης χρήσης - Κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 2016/161 της Επιτροπής της 2.10.2015 για τη συμπλήρωση της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τον καθορισμό λεπτομερών κανόνων σχετικά με τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που εμφανίζονται στη συσκευασία των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση (L 32/9.2.2016).**

**ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ  
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΕΠΕΝΔΥΣΕΩΝ - ΥΓΕΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:

Α) Του άρθρου 1 παρ. 1, 2 και 3 και του άρθρου 3 του ν. 1338/1983 «Εφαρμογή του Κοινοτικού δικαίου» (Α' 34), όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 6 του ν. 1440/1984 «Συμμετοχή της Ελλάδας στο κεφάλαιο, στα αποθεματικά και στις προβλέψεις της Ευρωπαϊκής Τράπεζας Επενδύσεων στο κεφάλαιο της Ευρωπαϊκής Κοινότητας Άνθρακος και Χάλυβος και του Οργανισμού Εφοδιασμού ΕΥΡΑΤΟΜ» (Α' 70) και του άρθρου 65 του ν. 1892/1990 (Α' 101).

Β) Του άρθρου 29Α του ν. 1558/1985 (Α' 137), το οποίο προστέθηκε με το άρθρο 27 του ν. 2081/1992 (Α' 154), όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 παρ. 2 α του ν. 2469/1997 (Α' 38).

Γ) Του άρθρου 14 παρ. 4 του ν. 1316/1983 (Α' 3), καθώς και του άρθρου 2 παρ. 1 και 2 του ν. 1316/1983, όπως αντικαταστάθηκε με τις διατάξεις του άρθρου 1 και 10 παρ. 1 του ν. 1965/1991 (Α' 146) «Τροποποίηση και συμπλήρωση των κειμένων διατάξεων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) και άλλες διατάξεις», καθώς και των άρθρων 47 και 48 του ν. 3370/2005 (Α' 176).

Δ) Του άρθρου 90 του π.δ. 63/2005 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα κυβερνητικά όργανα» (Α' 98).

2. Την υπ' αρ. 69049/29.5.2019 απόφαση - Πρόταση Προέδρου Δ.Σ. Ε.Ο.Φ.

3. Την υπ' αρ. 2001/83/ΕΚ Οδηγία «περί κοινοτικού κώδικος για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση», όπως τροποποιήθηκε από τις Οδηγίες υπ' αρ. 2002/98/ΕΚ, 2004/27/ΕΚ, 2004/24/ΕΚ, 2010/84/ΕΚ, 2011/62/ΕΕ και 2012/26/ΕΕ και ισχύει.

4. Την υπ' αρ. ΔΥΓ3α/32221/2013 κοινή υπουργική απόφαση «Εναρμόνιση της Ελληνικής νομοθεσίας προς την αντίστοιχη νομοθεσία της Ε.Ε. στον τομέα της παραγωγής και της κυκλοφορίας φαρμάκων που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση, σε συμμόρφωση με την υπ' αρ. 2001/83/ΕΚ Οδηγία «περί κοινοτικού κώδικα για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση» (L311/28.11.2001), όπως ισχύει και όπως τροποποιήθηκε με την Οδηγία 2011/62/ΕΕ, όσον αφορά την πρόληψη της εισόδου ψευδεπίγραφων φαρμάκων στη νόμιμη αλυσίδα εφοδιασμού (L 174/1.7.2011)» (Β' 1049), όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αρ. ΔΥΓ3α/Γ.Π.οικ. 90023/27.9.2013 (Β' 2485) κοινή υπουργική απόφαση «Τροποποίηση και συμπλήρωση της υπ' αρ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29.4.2013 κοινή υπουργική απόφαση «Εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας προς την αντίστοιχη νομοθεσία της Ε.Ε. [...] για την εναρμόνιση της Οδηγίας 2012/26/ΕΕ για την τροποποίηση της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ όσον αφορά τη φαρμακοεπαγρύπνηση (L 299/27.10.2012).

5. Τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2016/161 της Επιτροπής της 2ας Οκτωβρίου 2015 για τη συμπλήρωση της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τον καθορισμό λεπτομερών κανόνων σχετικά με τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που εμφανίζονται στη συσκευασία των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση» (L 32/9.2.2016).

6. Το άρθρο 51 του ν. 3918/2011 (Α' 31) παρ. 2 και 3 «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα Υγείας και άλλες διατάξεις».

7. Το π.δ. 121/2017 «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας (148 Α') όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

8. Το π.δ. 83/2019 (Α' 121) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».

9. Το π.δ. 81/2019 «Σύσταση, συγχώνευση, μετονομασία και κατάργηση Υπουργείων και καθορισμός των αρμοδιοτήτων τους - Μεταφορά υπηρεσιών και αρμοδιοτήτων μεταξύ Υπουργείων (Α' 119).

10. Το υπ' αρ. 68602/28-5-2019 έγγραφο της Διεύθυνσης Οικονομικού του ΕΟΦ, ότι δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Προϋπολογισμού του.

11. Το Β2.α,β/οικ.44031/6-6-2019 έγγραφο της Γενικής Διεύθυνσης Οικονομικών Υπηρεσιών του Υπουργείου Υγείας, σύμφωνα με το οποίο από την παρούσα κοινή υπουργική απόφαση δεν προκαλείται δαπάνη τόσο σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού, όσο και σε βάρος του προϋπολογισμού του Ε.Ο.Φ., αποφασίζουμε:

#### Άρθρο 1

##### Σκοπός - Γενικές διατάξεις

Σκοπός της παρούσας είναι η θέσπιση διατάξεων για τη σύσταση, από τους κατά νόμο υπόχρεους παραγωγούς και κατόχους άδειας κυκλοφορίας φαρμάκων ανθρώπινης χρήσης, του «Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) ως νομικού προσώπου μη κερδοσκοπικού χαρακτήρα, που θα δημιουργήσει, διαχειρίζεται, λειτουργεί, συντηρεί και διευθύνει το «Ελληνικό Σύστημα Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΣ), κατ' εφαρμογή του κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2016/161 της Επιτροπής της 2ας Οκτωβρίου 2015 για τη συμπλήρωση της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τον καθορισμό λεπτομερών κανόνων σχετικά με τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που εμφανίζονται στη συσκευασία των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση» (L 32/9.2.2016).

Αρμόδια Αρχή για κάθε ζήτημα σχετικό με την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/161 ορίζεται ο «Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων», ο οποίος και εποπτεύει τον «Ελληνικό Οργανισμό Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ).

#### Άρθρο 2

##### Ορισμοί:

1) Οι περιλαμβανόμενοι στο άρθρο 2 της υπ' αρ. ΔΥΓ3α/32221/2013 κοινής υπουργικής απόφασης «Εναρμόνιση της Ελληνικής νομοθεσίας προς την αντίστοιχη νομοθεσία της Ε.Ε. στον τομέα της παραγωγής και της κυκλοφορίας φαρμάκων που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση, σε συμμόρφωση με την υπ' αρ. 2001/83/ΕΚ Οδηγία «περί κοινοτικού κώδικα για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση» (L311/28.11.2001), όπως ισχύει και όπως τροποποιήθηκε με την Οδηγία 2011/62/ΕΕ, όσον αφορά την πρόληψη της εισόδου ψευδεπίγραφων φαρμάκων στη νόμιμη αλυσίδα εφοδιασμού (L 174/1.7.2011)» (1049 Β'), όπως ισχύει.

2) «Φάρμακο προηγμένων θεραπειών»: όπως ορίζεται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αρ. 1394/2007 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 13ης Νοεμβρίου 2007, για τα φάρμακα προηγμένων θεραπειών.

3) «Χαρακτηριστικά Ασφαλείας» Φαρμάκων: τα οριζόμενα στο άρθρο 3 του κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2016/161.

#### Άρθρο 3

##### Πεδίο εφαρμογής

1. Τα φάρμακα που χορηγούνται με ιατρική συνταγή φέρουν τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που αναφέρονται στο άρθρο 77 παρ. ιε) της υπ' αρ. ΔΥΓ3α/32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, εκτός και αν έχουν περιληφθεί στον προβλεπόμενο αρνητικό κατάλογο που εκδίδει η Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

2. Τα φάρμακα που, καίτοι χορηγούνται χωρίς ιατρική συνταγή σύμφωνα με την άδεια κυκλοφορίας τους, περιλαμβάνονται κατ' εξαίρεση στον προβλεπόμενο θετικό κατάλογο που εκδίδει η Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

3. Τα φάρμακα στα οποία ο «Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων» (ΕΟΦ) επεκτείνει το πεδίο εφαρμογής του μοναδικού κωδικού αναγνώρισης ή του μηχανισμού ανίχνευσης της παραποίησης, σύμφωνα με το άρθρο 2 παρ. 1 περ. γ) του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/161.

#### Άρθρο 4

##### Σύσταση «Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ)

1. Συστήνεται από τους κατά νόμο υπόχρεους, παραγωγούς και κατόχους άδειας κυκλοφορίας φαρμάκων ανθρώπινης χρήσης «Ο Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ), με έδρα την Αθήνα, ο οποίος υπέχει όλα τα δικαιώματα και τις υποχρεώσεις που προβλέπονται από τον κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2016/161 της Επιτροπής για τη συμπλήρωση της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ με τον καθορισμό λεπτομερών κανόνων σχετικά με τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που εμφανίζονται στη συσκευασία των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση» (L32/9.2.2016), σύμφωνα με την Οδηγία 2001/83/ΕΚ, την κοινή υπουργική απόφαση ΔΥΓ3α/32221/2013 (Β' 1049) και τις εκδοθησόμενες κοινές υπουργικές αποφάσεις, κατ' εφαρμογή των ανωτέρω, με την ίδρυση του νομικού προσώπου που προβλέπεται κατωτέρω.

Οι κατά νόμο υπόχρεοι δύνανται να μετέχουν στον «Ελληνικό Οργανισμό Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ), μέσω των αντιπροσωπευτικών τους φορέων.

2. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) που διαχειρίζεται το «Ελληνικό Σύστημα Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΣ) εντάσσεται στο προβλεπόμενο από τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2016/161 (L 32/9.2.2016) «πανευρωπαϊκό σύστημα αποθετηρίων EMVO» το οποίο αποτελεί τον κεντρικό κόμβο συγκέντρωσης πληροφοριών και ελέγχου.

3. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) δεν έχει κερδοσκοπικό χαρακτήρα ούτε πτωχευτική ικανότητα και θα λάβει είτε τη μορφή ΑΣΤΙΚΗΣ ΜΗ ΚΕΡΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ είτε ΣΩΜΑΤΕΙΟΥ του Αστικού Κώδικα, με την επωνυμία «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ).

4. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) δεν υπάγεται ούτε στον δημόσιο τομέα ούτε στον ευρύτερο δημόσιο τομέα και δεν ασκεί δημόσια εξουσία ούτε πειθαρχικό έλεγχο στα μέλη του.

5. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) υπέχει αστική και ποινική ευθύνη για κάθε παράβαση των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/32221/2013 (Β' 1049), του κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2016/161 της Επιτροπής και των εν γένει διατάξεων της φαρμακευτικής νομοθεσίας που εμπίπτουν στο πεδίο ευθύνης του.

#### Άρθρο 5

##### Ίδρυση

1. Εντός τριών μηνών από την έναρξη ισχύος της παρούσας, το Καταστατικό του «Ελληνικού Οργανισμού

Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) υποβάλλεται στις εκ του νόμου προβλεπόμενες διαδικασίες για τη νόμιμη ίδρυσή του.

2. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) ενημερώνει τον ΕΟΦ αμέσως μόλις τεθεί σε λειτουργία.

#### Άρθρο 6

Διοίκηση - λειτουργία - ελάχιστο περιεχόμενο Καταστατικού

1. Σκοπός του «Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) είναι η δημιουργία, διεύθυνση, διαχείριση, λειτουργία και συντήρηση του «Ελληνικού Συστήματος Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΣ), το οποίο θα περιέχει τις πληροφορίες που αναφορτώνονται από τους Παραγωγούς και τους ΚΑΚ σχετικά με τα χαρακτηριστικά ασφαλείας που επιτρέπουν την επαλήθευση της γνησιότητας και τον προσδιορισμό της ταυτότητας των φαρμάκων που πρέπει να φέρουν τα χαρακτηριστικά ασφαλείας, σύμφωνα με τη νομοθεσία και που επιτρέπουν στους χονδρεμπόρους, στους φαρμακοποιούς και όσους άλλους κατά νόμο είναι εξουσιοδοτημένοι να προμηθεύουν φάρμακα στο κοινό, να επαληθεύουν τα αναφερόμενα στο άρθρο 77 παρ. ιε) της υπ' αρ. ΔΥΓ3α/32221/2013 (Β' 1049) στοιχεία. Ο σκοπός, τα δικαιώματα και οι υποχρεώσεις του «Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) που θα περιγράφονται στο Καταστατικό του, πρέπει να ανταποκρίνονται στο περιεχόμενο του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2016/161 (L 32/9.2.2016) της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και της παρούσας απόφασης.

2. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) διοικείται από συλλογικό όργανο που συγκροτείται από μέλη του ή εκπροσώπους των αντιπροσωπευτικών τους φορέων εφόσον μετέχουν μέσω αυτών.

3. Υποχρέωση συμμετοχής στον «Ελληνικό Οργανισμό Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) έχουν υποχρεωτικά οι στην Ελλάδα αδειοδοτημένοι παραγωγοί φαρμάκων ανθρώπινης χρήσης και κάτοχοι άδειας κυκλοφορίας φαρμάκων σε ισχύ στην Ελλάδα, περιλαμβανομένων των τυχόν ορισθέντων τοπικών αντιπροσώπων τους, που οφείλουν κατά νόμο να φέρουν τα χαρακτηριστικά ασφαλείας, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 4 παράγραφος 1 της παρούσας. Ομοίως, συμμετέχει κάθε νομιμοποιούμενος, ως υπεύθυνο πρόσωπο (π.χ. παράλληλοι εισαγωγείς), να κατέχει και να διακινεί φάρμακα, τα οποία φέρουν ισοδύναμο μοναδικό κωδικό αναγνώρισης για τους σκοπούς της συμμόρφωσης με το άρθρο 47α της οδηγίας 2001/83/ΕΚ και για τα οποία, το εν λόγω υπεύθυνο πρόσωπο οφείλει να διασφαλίζει ότι οι πληροφορίες που αναφέρονται στην παράγραφο 2 μεταφορτώνονται στο σύστημα αποθετηρίων πριν από τη διάθεση του φαρμάκου προς πώληση ή διανομή από τον παραγωγό και επικαιροποιούνται στη συνέχεια. Συμμετέχει ωσαύτως, κατά νόμο, κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο που νομιμοποιείται να κατέχει και να διακινεί φάρμακα, δυνάμει του άρθρου 29 του ν. 1316/1983. Προς τον σκοπό αυτό, το Καταστατικό θα προβλέπει ευέλικτους τρόπους εισόδου, αποχώρησης και εν γένει συμμετοχής των εκ του Νόμου υπόχρεων μελών.

4. Το κόστος δημιουργίας και εν γένει λειτουργίας του «Ελληνικού Οργανισμού Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) βαρύνει τους κατά νόμο υπόχρεους παραγωγούς και ΚΑΚ.

5. Το Καταστατικό θα προβλέπει τον τρόπο συμμετοχής στον «Ελληνικό Οργανισμό Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) των κατόχων άδειας χονδρικής πώλησης φαρμάκων και των φαρμακοποιών σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 31 παρ. 3 και 4 του Κανονισμού (ΕΕ)2016/161, με την επιφύλαξη των οριζομένων στο άρθρο 6 παρ. 3 της παρούσας.

6. Για τις ανάγκες εφαρμογής της παρούσας, στους όρους «φαρμακοποιοί» και «φαρμακεία» περιλαμβάνεται κάθε δομή νομιμοποιούμενη να παρέχει φάρμακα στο κοινό, όπως νοσοκομεία (ιδιωτικά και δημόσια), φαρμακεία ΕΟΠΥΥ και κάθε άλλος φορέας, μονάδα ή δομή που νομιμοποιείται να διαθέτει φάρμακα στο κοινό.

7. Χρήστες του συστήματος είναι υποχρεωτικά όλοι όσοι νομίμως δραστηριοποιούνται σε όλη την εφοδιαστική αλυσίδα του φαρμάκου, από την παραγωγή, διακίνηση, διανομή, μέχρι τη χορήγηση στον τελικό καταναλωτή.

#### Άρθρο 7

Κυρώσεις

1. Ο «Ελληνικός Οργανισμός Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΟ) θέτει στη διάθεση του ΕΟΦ ανά πάσα στιγμή τα στοιχεία του «Ελληνικού Συστήματος Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΣ).

2. Στους παραβάτες των διατάξεων της παρούσας, εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται σε άλλες διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας και ιδίως του άρθρου 19 του ν.δ. 96/1973, όπως το ύψος τους έχει διαμορφωθεί σήμερα δυνάμει του άρθρου 175 της υπ' αρ. ΔΥΓ3α/32221/2013 (Β' 1049) κοινής υπουργικής απόφασης, και όπως εκάστοτε αναπροσαρμόζεται, επιβάλλονται και οι κυρώσεις της παρ. 4 του άρθρου 12 του ν.δ. 96/1973, όπως προστέθηκε με την παρ. 1 του άρθρου 95 του ν. 4172/2013 (Α' 167).

3. Σε περίπτωση έλλειψης φαρμάκου οφειλόμενης στην παράβαση των όρων της παρούσας επιβάλλονται οι κυρώσεις της παρ. 1 του άρθρου 12 Α του ν.δ. 96/1973, όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 51 παρ. 1 του ν. 4238/2014 (Α' 38).

#### Άρθρο 8

Έναρξη ισχύος

Η παρούσα ισχύει από τη δημοσίευσή της στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως με την επιφύλαξη των διατάξεων του άρθρου 7 της παρούσας, οι οποίες θα τεθούν σε ισχύ παράλληλα με την έναρξη εφαρμογής του «Ελληνικού Συστήματος Επαλήθευσης Φαρμάκων» (ΗΜΒΣ).

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 8 Ιουλίου 2020

Οι Υπουργοί

Ανάπτυξης και Επενδύσεων Υγείας

ΣΠΥΡΙΔΩΝ - ΑΔΩΝΙΣ  
ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ ΚΙΚΙΛΙΑΣ



## ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

Το Εθνικό Τυπογραφείο αποτελεί δημόσια υπηρεσία υπαγόμενη στην Προεδρία της Κυβέρνησης και έχει την ευθύνη τόσο για τη σύνταξη, διαχείριση, εκτύπωση και κυκλοφορία των Φύλλων της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως (ΦΕΚ), όσο και για την κάλυψη των εκτυπωτικών - εκδοτικών αναγκών του δημοσίου και του ευρύτερου δημόσιου τομέα (ν. 3469/2006/Α' 131 και π.δ. 29/2018/Α' 58).

### 1. ΦΥΛΛΟ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ (ΦΕΚ)

- Τα **ΦΕΚ σε ηλεκτρονική μορφή** διατίθενται δωρεάν στο **www.et.gr**, την επίσημη ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου. Όσα ΦΕΚ δεν έχουν ψηφιοποιηθεί και καταχωριστεί στην ανωτέρω ιστοσελίδα, ψηφιοποιούνται και αποστέλλονται επίσης δωρεάν με την υποβολή αίτησης, για την οποία αρκεί η συμπλήρωση των αναγκαίων στοιχείων σε ειδική φόρμα στον ιστότοπο **www.et.gr**.

- Τα **ΦΕΚ σε έντυπη μορφή** διατίθενται σε μεμονωμένα φύλλα είτε απευθείας από το Τμήμα Πωλήσεων και Συνδρομητών, είτε ταχυδρομικά με την αποστολή αιτήματος παραγγελίας μέσω των ΚΕΠ, είτε με ετήσια συνδρομή μέσω του Τμήματος Πωλήσεων και Συνδρομητών. Το κόστος ενός ασπρόμαυρου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,00 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσαυξάνεται κατά 0,20 €. Το κόστος ενός έγχρωμου ΦΕΚ από 1 έως 16 σελίδες είναι 1,50 €, αλλά για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο (ή μέρος αυτού) προσαυξάνεται κατά 0,30 €. Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. διατίθεται δωρεάν.

#### • Τρόποι αποστολής κειμένων προς δημοσίευση:

Α. Τα κείμενα προς δημοσίευση στο ΦΕΚ, από τις υπηρεσίες και τους φορείς του δημοσίου, αποστέλλονται ηλεκτρονικά στη διεύθυνση **webmaster.et@et.gr** με χρήση προηγμένης ψηφιακής υπογραφής και χρονοσήμανσης.

Β. Κατ' εξαίρεση, όσοι πολίτες δεν διαθέτουν προηγμένη ψηφιακή υπογραφή μπορούν είτε να αποστέλλουν ταχυδρομικά, είτε να καταθέτουν με εκπρόσωπό τους κείμενα προς δημοσίευση εκτυπωμένα σε χαρτί στο Τμήμα Παραλαβής και Καταχώρισης Δημοσιευμάτων.

- Πληροφορίες, σχετικά με την αποστολή/κατάθεση εγγράφων προς δημοσίευση, την ημερήσια κυκλοφορία των Φ.Ε.Κ., με την πώληση των τευχών και με τους ισχύοντες τιμοκαταλόγους για όλες τις υπηρεσίες μας, περιλαμβάνονται στον ιστότοπο (**www.et.gr**). Επίσης μέσω του ιστότοπου δίδονται πληροφορίες σχετικά με την πορεία δημοσίευσης των εγγράφων, με βάση τον Κωδικό Αριθμό Δημοσιεύματος (ΚΑΔ). Πρόκειται για τον αριθμό που εκδίδει το Εθνικό Τυπογραφείο για όλα τα κείμενα που πληρούν τις προϋποθέσεις δημοσίευσης.

### 2. ΕΚΤΥΠΩΤΙΚΕΣ - ΕΚΔΟΤΙΚΕΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΔΗΜΟΣΙΟΥ

Το Εθνικό Τυπογραφείο ανταποκρινόμενο σε αιτήματα υπηρεσιών και φορέων του δημοσίου αναλαμβάνει να σχεδιάσει και να εκτυπώσει έντυπα, φυλλάδια, βιβλία, αφίσες, μπλοκ, μηχανογραφικά έντυπα, φακέλους για κάθε χρήση, κ.ά.

Επίσης σχεδιάζει ψηφιακές εκδόσεις, λογότυπα και παράγει οπτικοακουστικό υλικό.

**Ταχυδρομική Διεύθυνση:** Καποδιστρίου 34, τ.κ. 10432, Αθήνα

Ιστότοπος: **www.et.gr**

**ΤΗΛΕΦΩΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ:** 210 5279000 - fax: 210 5279054

Πληροφορίες σχετικά με την λειτουργία του ιστότοπου: **helpdesk.et@et.gr**

#### ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗ ΚΟΙΝΟΥ

**Πωλήσεις - Συνδρομές:** (Ισόγειο, τηλ. 210 5279178 - 180)

**Πληροφορίες:** (Ισόγειο, Γρ. 3 και τηλεφ. κέντρο 210 5279000)

**Παραλαβή Δημ. Ύλης:** (Ισόγειο, τηλ. 210 5279167, 210 5279139)

Αποστολή ψηφιακά υπογεγραμμένων εγγράφων προς δημοσίευση στο ΦΕΚ: **webmaster.et@et.gr**

**Ωράριο για το κοινό:** Δευτέρα ως Παρασκευή: 8:00 - 13:30

Πληροφορίες για γενικό πρωτόκολλο και αλληλογραφία: **grammateia@et.gr**

**Πείτε μας τη γνώμη σας,**

για να βελτιώσουμε τις υπηρεσίες μας, συμπληρώνοντας την ειδική φόρμα στον ιστότοπό μας.

