



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

17 Δεκεμβρίου 2021

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 5969

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Αριθμ. Γ.Π.οικ.78049

Καθορισμός όρων και προϋποθέσεων χορήγησης, συνταγογράφησης και διάθεσης της ανταγωνιστικής των οπιοειδών ουσίας ναλοξόνη, κατ' εφαρμογή της παρ. 6 του άρθρου 22 του ν. 4139/2013 (Α' 74).

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΚΑΙ Η ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον ν. 4139/2013 «Νόμος περί εξαρτησιογόνων ουσιών και άλλες διατάξεις» (Α' 74 - διόρθωση σφάλματος στο Α' 92) και ιδίως το άρθρο 22 παρ. 6 αυτού.

2. Τον ν. 1316/1983 «Ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ) της Εθνικής Φαρμακοβιομηχανίας (Ε.Φ) της Κρατικής Φαρμακαποθήκης (Κ.Φ) και τροποποίηση και συμπλήρωση της Φαρμακευτικής Νομοθεσίας και άλλες διατάξεις» (Α' 3).

3. Τον ν. 1956/1991 «Τροποποίηση και συμπλήρωση των κειμένων διατάξεων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ) και άλλες διατάξεις» (Α' 146).

4. Τον ν. 4270/2014 «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) - δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις» (Α' 143).

5. Τον ν. 4472/2017 «Συνταξιοδοτικές διατάξεις Δημοσίου και τροποποίηση διατάξεων του ν. 4387/2016, μέτρα εφαρμογής των δημοσιονομικών στόχων και μεταρρυθμίσεων, μέτρα κοινωνικής στήριξης και εργασιακές ρυθμίσεις, Μεσοπρόθεσμο Πλαίσιο Δημοσιονομικής Στρατηγικής 2018-2021 και λοιπές διατάξεις» (Α' 74).

6. Τον ν. 4622/2019 «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» (Α' 133).

7. Τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/679 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 27ης Απριλίου 2016, για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και για την ελεύθερη κυκλοφορία των

δεδομένων αυτών και την κατάργηση της οδηγίας 95/46/ΕΚ (Γενικός Κανονισμός Προστασίας Δεδομένων - ΓΚΠΔ/General Data Protection Regulation - GDPR).

8. Τον ν. 4624/2019 «Αρχή Προστασίας Δεδομένων Προσωπικού Χαρακτήρα, μέτρα εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/679 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Απριλίου 2016 για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και ενσωμάτωση στην εθνική νομοθεσία της Οδηγίας (ΕΕ) 2016/680 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Απριλίου 2016 και άλλες διατάξεις» (Α' 137).

9. Το π.δ. 148/2007 «Κωδικοποίηση των διατάξεων κανονιστικών διαταγμάτων και κανονιστικών υπουργικών αποφάσεων της εθνικής νομοθεσίας για τα ναρκωτικά» (Α' 191).

10. Το π.δ. 121/2017 «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας» (Α' 148).

11. Το π.δ. 62/2020 «Διορισμός Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (Α' 155).

12. Το π.δ. 68/2021 «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτριάς Υπουργού και Υφυπουργών» (Α' 155).

13. Την υπ' αρ. 50715/2020 απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Υγείας με θέμα «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στην Υφυπουργό Υγείας, Ζωή Ράπτη» (Β' 3360).

14. Την υπό στοιχεία ΔΥΓ6/ΓΠ/οικ.104741/03 κοινή απόφαση του Υπουργού Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης και του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Εσωτερικός Κανονισμός Λειτουργίας του Οργανισμού κατά των Ναρκωτικών (Ο.ΚΑ.ΝΑ.)» (Β' 1603).

15. Την υπό στοιχεία Υ5γ/ΓΠ/οικ.19546/03 απόφαση του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός ουσιών, όρων και προϋποθέσεων χορήγησης ανταγωνιστικών ουσιών στη θεραπεία της εξάρτησης από αλκοόλ και οπιοειδή (ν. 2955/2001)» (Β' 265).

16. Την υπό στοιχεία Υ6γ/18931/03 απόφαση του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Όροι και προϋποθέσεις συνταγογράφησης φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που περιέχουν ανταγωνιστικές των οπιοειδών ουσίες» (Β' 448).

17. Την υπ' αρ. 54079/22.11.2021 γνώμη του Ο.ΚΑ.ΝΑ. με συνημμένο το Απόσπασμα Πρακτικών της 26ης/19-11-2021 συνεδρίασης του Δ.Σ. του Ο.ΚΑ.ΝΑ. - Θέμα

«Καθορισμός όρων και προϋποθέσεων χορήγησης, συνταγογράφησης και διάθεσης της ανταγωνιστικής των οπιοειδών ουσίας ναλοξόνη, κατ' εφαρμογή της παρ. 6 του άρθρου 22 του ν. 4139/2013 (Α' 74).

18. Την από 10.11.2021 εισήγηση του Υπεύθυνου Προστασίας Δεδομένων του Αυτοτελούς Γραφείου Υπεύθυνου Προστασίας Δεδομένων του Υπουργείου Υγείας.

19. Την υπό στοιχεία Β2α/οικ. 76241/07-12-2021 εισήγηση της περ. ε της παρ. 5 του άρθρου 24 του ν. 4270/2014 (Α' 143) του Προϊσταμένου της Γενικής Διεύθυνσης Οικονομικών Υπηρεσιών του Υπουργείου Υγείας, σύμφωνα με την οποία θα προκύψει ενδεχόμενη δαπάνη σε βάρος των προϋπολογισμών των εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας φορέων που αναφέρονται στην κοινή υπουργική απόφαση, η οποία δεν μπορεί να καθορισθεί στην παρούσα φάση, καθώς θα εξαρτηθεί από τις εκάστοτε προκύπτουσες ανάγκες για προμήθεια φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ναλοξόνης. Επίσης, προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Οργανισμού Κατά των Ναρκωτικών (Ο.ΚΑ.ΝΑ.), εκτιμώμενου ύψους εκατό χιλιάδων ευρώ (100.000,00 €) για το επόμενο έτος, για την προμήθεια ναλοξόνης, η οποία θα καλυφθεί από τις πιστώσεις του τακτικού προϋπολογισμού του, εντός των ορίων του ισχύοντος Μ.Π.Δ.Σ. Παράλληλα, δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του τακτικού προϋπολογισμού του Υπουργείου Υγείας.

20. Την ανάγκη μείωσης της νοσηρότητας και της θνησιμότητας λόγω λήψης υπερβολικής δόσης οπιοειδών ουσιών, αποφασίζουμε:

Άρθρο 1

Χορήγηση ναλοξόνης στις περιπτώσεις οξείας τοξίκωσης από οπιοειδή

1. Η ανταγωνιστική των οπιοειδών ουσία ναλοξόνη χορηγείται ως επείγουσα θεραπευτική παρέμβαση στις περιπτώσεις οξείας τοξίκωσης με οπιοειδή, σε επαναλαμβανόμενη χορήγηση, λόγω της ταχείας δράσης της. Κατά τη χορήγηση της ναλοξόνης και αμέσως μετά από αυτή, η αντίδραση του ασθενούς παρακολουθείται στενά, παράλληλα με τον έλεγχο των ζωτικών του λειτουργιών και την υποστήριξή του.

2. Κατά την εξέλιξη του περιστατικού, παρέχεται στον ασθενή επείγουσα φροντίδα. Εκείνος που πραγματοποιεί τη χορήγηση παραμένει υποχρεωτικά στο χώρο μαζί με τον ασθενή για εύλογο χρονικό διάστημα και στη συνέχεια παραπέμπει τον ασθενή έγκαιρα και με ασφάλεια σε δομές επείγουσας ιατρικής φροντίδας.

Άρθρο 2

Φορείς και επαγγελματίες που δύνανται να χορηγούν ναλοξόνη στην οξεία τοξίκωση

1. Η πράξη της χορήγησης ναλοξόνης στις περιπτώσεις οξείας τοξίκωσης από οπιοειδή γίνεται από δημόσιους ή ιδιωτικούς φορείς και ιατρούς, σύμφωνα με τα κάτωθι:

1. από ιατρούς, ανεξαρτήτως της φαρμακοτεχνικής μορφής στην οποία βρίσκεται η ουσία,

2. από νοσηλευτές και βοηθούς νοσηλευτές, αποκλειστικά στο πλαίσιο της λειτουργίας δημόσιων και ιδιωτικών φορέων και κατόπιν ιατρικής εντολής, ανεξαρτήτως

της φαρμακοτεχνικής μορφής στην οποία βρίσκεται η ουσία,

3. ειδικά στις περιπτώσεις που η ουσία βρίσκεται σε εισπνεόμενη μορφή (ρινικό εκνέφωμα), η χορήγηση δύναται να γίνεται εκτός από ιατρούς, νοσηλευτές και βοηθούς νοσηλευτές και από το προσωπικό των κάτωθι φορέων, αποκλειστικά στο πλαίσιο λειτουργίας τους και με την προϋπόθεση απόκτησης της προβλεπόμενης στο άρθρο 3 βεβαίωσης εκπαίδευσης:

αα) του Εθνικού Κέντρου Άμεσης Βοήθειας (Ε.Κ.Α.Β.),

ββ) των Ο.Τ.Α. α' και β' βαθμού, αποκλειστικά κατά την παροχή υπηρεσιών προσέγγισης στο δρόμο (streetwork), στους Χώρους Εποπτευόμενης Χρήσης (σταθερούς ή κινητούς), στους Ξενώνες Μεταβατικής Φιλοξενίας και στα Υπνωτήρια, τα οποία λειτουργούν από τους Οργανισμούς αυτούς,

γγ) των φορέων του άρθρου 51 και του άρθρου 58 του ν. 4139/2013 και

δδ) των Καταστημάτων Κράτησης.

2. Όταν η χορήγηση ναλοξόνης γίνεται στο πλαίσιο λειτουργίας των φορέων της περ. γ' της προηγούμενης παραγράφου, ο φορέας καταγράφει υποχρεωτικά κάθε περιστατικό σε ειδικό ηλεκτρονικό σύστημα αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, που διατηρεί. Συγκεκριμένα, καταχωρούνται τα ακόλουθα δεδομένα προσωπικού χαρακτήρα: α) το ονοματεπώνυμο του ασθενούς, β) ο Α.Μ.Κ.Α. ή ο Π.Α.Α.Υ.Π.Α. του ασθενούς ή ο αριθμός κάθε άλλου νομιμοποιητικού του εγγράφου, γ) η διεύθυνση του ασθενούς, δ) η ημερομηνία, η ώρα και ο τόπος της χορήγησης, ε) η δομή επείγουσας ιατρικής φροντίδας στην οποία παραπέμφθηκε ο ασθενής, στ) η αντίδραση του οργανισμού του ασθενούς και ζ) τα στοιχεία ταυτότητας του επαγγελματία υγείας που διενήργησε την χορήγηση. Εφόσον δεν είναι γνωστά ή δεν υπάρχουν τα ως άνω υπό α, β και γ στοιχεία, σημειώνεται η ένδειξη «άγνωστο» ή «δεν υπάρχει» στο αντίστοιχο πεδίο καταγραφής του περιστατικού.

3. Σε μηνιαία βάση, οι φορείς κοινοποιούν υποχρεωτικά τις καταγραφές που καταχωρούν στο σύστημα αρχειοθέτησής τους στον Ο.ΚΑ.ΝΑ. Ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. διατηρεί ενιαίο σύστημα αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, όπου καταγράφεται το σύνολο των περιστατικών χορήγησης ναλοξόνης από τους φορείς της περ. γ' της παρ. 1.

4. Υπεύθυνος επεξεργασίας κάθε συστήματος αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα είναι ο φορέας που το τηρεί. Κατά τη σύσταση και λειτουργία του εκάστοτε συστήματος αρχειοθέτησης, ο φορέας, ως υπεύθυνος επεξεργασίας, διασφαλίζει την προστασία των δικαιωμάτων των προσώπων, της ιδιωτικής ζωής και των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, σύμφωνα με το ενωσιακό και εθνικό δίκαιο και, ιδίως, σύμφωνα με τις διατάξεις του ΓΚΠΔ και του ν. 4624/2019. Ο Υπεύθυνος Προστασίας Δεδομένων (DPO) κάθε φορέα, ως υπευθύνου επεξεργασίας, ενημερώνει και συνεργάζεται με τον Υπεύθυνο Προστασίας Δεδομένων (DPO) του Υπουργείου Υγείας με σκοπό τη συμμόρφωση προς τις ρυθμίσεις για την προστασία του ατόμου έναντι της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα.

Άρθρο 3

Αρμοδιότητες Ο.ΚΑ.ΝΑ.

1. Οι επαγγελματίες υγείας και το προσωπικό των φορέων της περ. γ' της παρ. 1 του άρθρου 2 εκπαιδεύονται από τον Ο.ΚΑ.ΝΑ. όσον αφορά τη χορήγηση ναλοξόνης. Ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. διαθέτει την πλήρη και αποκλειστική καθοδήγηση και εποπτεία της εκπαιδευτικής διαδικασίας, για το περιεχόμενο της οποίας καταρτίζει και εγκρίνει σχετικό πρόγραμμα, σύμφωνα με τα εκάστοτε εθνικά και/ή διεθνή πρωτόκολλα και προδιαγραφές. Το εκπαιδευτικό πρόγραμμα πρέπει να περιλαμβάνει το σύνολο των ενεργειών που απαιτούνται εκ μέρους του χορηγούντος, για την αύξηση της πιθανότητας επιβίωσης του χρήστη σε περίπτωση λήψης υπερβολικής δόσης και για την εν γένει διαχείριση των περιστατικών. Για τους σκοπούς της εκπαίδευσης, ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. δύναται να συνεργάζεται με το Ε.Κ.Α.Β.

2. Ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. παρέχει στους εκπαιδευθέντες σχετική βεβαίωση εκπαίδευσης, η οποία είναι απαραίτητη προϋπόθεση για τη διενέργεια πράξεων χορήγησης ναλοξόνης. Παράλληλα, διατηρεί ηλεκτρονικό σύστημα αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, στο οποίο καταγράφονται τα στοιχεία ταυτότητας και ο φορέας στον οποίο εντάσσονται οι επαγγελματίες υγείας που έχουν εκπαιδευτεί και διαθέτουν την ως άνω βεβαίωση για τη χορήγηση ναλοξόνης.

3. Υπεύθυνος επεξεργασίας του ως άνω συστήματος αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα ορίζεται ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. Κατά τη σύσταση και τη λειτουργία του εν λόγω συστήματος αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, ο Ο.ΚΑ.ΝΑ., ως υπεύθυνος επεξεργασίας, διασφαλίζει την προστασία των δικαιωμάτων των προσώπων, της ιδιωτικής ζωής και των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, σύμφωνα με το ενωσιακό και εθνικό δίκαιο και, ιδίως, σύμφωνα με τις διατάξεις του ΓΚΠΔ και του ν. 4624/2019. Ο Υπεύθυνος Προστασίας Δεδομένων (DPO) του Ο.ΚΑ.ΝΑ., ως υπευθύνου επεξεργασίας, ενημερώνει και συνεργάζεται με τον Υπεύθυνο Προστασίας Δεδομένων (DPO) του Υπουργείου Υγείας με σκοπό τη συμμόρφωση προς τις ρυθμίσεις για την προστασία του ατόμου έναντι της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα.

Άρθρο 4

Συνταγογράφηση

1. Τα φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα ναλοξόνης συνταγογραφούνται με συνταγή ανταγωνιστικών ουσιών της υπό στοιχεία Υ6γ/18931/03 (Β' 448) υπουργικής απόφασης.

2. Κατ' εξαίρεση, για τη χορήγηση εισπνεόμενης ναλοξόνης από κινητές μονάδες, πληρώματα, κλιμάκια ή χώρους εποπτευόμενης χρήσης των φορέων της περ. γ' της παρ. 1 του άρθρου 2 σε έκτακτες περιπτώσεις αντιμετώπισης περιστατικών οξείας τοξίκωσης στο πεδίο, δεν απαιτείται συνταγή, αλλά αρκεί η καταγραφή στα συστήματα αρχειοθέτησης δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα των παρ. 2 και 3 του άρθρου 2.

Άρθρο 5

Προμήθεια

1. Οι φορείς της περ. γ' της παρ. 1 του άρθρου 2 δύναται να προμηθεύονται ποσότητες φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ναλοξόνης σε εισπνεόμενη μορφή (ρινικό εκνέφωμα), για τη χρήση τους αποκλειστικά κατά την αντιμετώπιση περιστατικών οξείας τοξίκωσης, σύμφωνα με το κανονιστικό πλαίσιο που διέπει τις προμήθειες του κάθε φορέα. Οι προμήθειες πρέπει να φυλάσσονται σε ασφαλές μέρος. Ο φορέας είναι υπεύθυνος για τυχόν απώλειά τους.

2. Για την προμήθεια ναλοξόνης σύμφωνα με την προηγούμενη παράγραφο, ο ενδιαφερόμενος φορέας καταθέτει αίτημα στον Ο.ΚΑ.ΝΑ., με το οποίο αναφέρει την ποσότητα των ιδιοσκευασμάτων που προτίθεται να προμηθευτεί. Αρμόδιο για την έγκριση ή την απόρριψη του αιτήματος είναι το Διοικητικό Συμβούλιο του Ο.ΚΑ.ΝΑ. Το αίτημα μπορεί να εγκρίνεται και για μέρος της προμήθειας.

3. Ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. διατηρεί ειδικό ηλεκτρονικό αρχείο, στο οποίο καταγράφονται οι προμήθειες που πραγματοποιούν οι ως άνω φορείς. Συγκεκριμένα, καταγράφεται η ημερομηνία, η ποσότητα και το κόστος της εκάστοτε προμήθειας, η εμπορική ονομασία του ιδιοσκευάσματος καθώς και το εάν η προμήθεια αποκτήθηκε με σύμβαση απευθείας από κάποιον πάροχο ή μέσω του Ι.Φ.Ε.Τ. Στο ίδιο αρχείο, ο Ο.ΚΑ.ΝΑ. καταγράφει ανά εξάμηνο τα αποθέματα κάθε φορέα.

Άρθρο 6

Σχετικές ενδείξεις της άδειας κυκλοφορίας

Η χορήγηση της ναλοξόνης γίνεται σύμφωνα με τις ενδείξεις που αναφέρονται στην άδεια κυκλοφορίας του εκάστοτε ιδιοσκευάσματος και τις κατευθύνσεις που περιλαμβάνονται στα σχετικά Φύλλα Περιλήψης Χαρακτηριστικών Προϊόντος ή Οδηγιών Χρήσης. Εφόσον από τα ανωτέρω ορίζεται ότι η χορήγηση γίνεται από ιατρό, δεν είναι δυνατή η χορήγηση από οποιονδήποτε δεν διαθέτει τη συγκεκριμένη ιδιότητα.

Άρθρο 7

Μεταβατική Διάταξη

Για όσα δεν ορίζονται από την παρούσα απόφαση, εξακολουθούν να ισχύουν οι υπό στοιχεία Υ5γ/ΓΠ/οικ. 19546/03 (Β' 265) και Υ6γ/18931/03 (Β' 448) αποφάσεις του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας.

Άρθρο 8

Έναρξη ισχύος

Η έναρξη ισχύος της παρούσας αρχίζει από τη δημοσίευση της στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 15 Δεκεμβρίου 2021

Ο Υπουργός

ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ ΠΛΕΥΡΗΣ

Η Υφυπουργός

ΖΩΗ ΡΑΠΤΗ



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.

