



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ  
ΚΑΙ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΖΩΗΣ  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΦΑΡΜΑΚΟΥ**

Ταχ. Διεύθυνση : Αριστοτέλους 17  
Ταχ. Κώδικας : 104 33  
Πληροφορίες : Ε. Κωνσταντίνου  
Τηλέφωνο : 2132161521, -1762  
e-mail : [farmaka@moh.gov.gr](mailto:farmaka@moh.gov.gr)

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΗ ΔΙΑΥΓΕΙΑ**

Αθήνα, 27-1-2023

**Αρ. Πρωτ. Δ3(α) οικ. 5392**

**ΘΕΜΑ:** Απένταξη φαρμακευτικών προϊόντων από τον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων

**ΑΠΟΦΑΣΗ**

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

**Α. Τις διατάξεις:**

1. των άρθρων 247 έως 256 του Ν. 4512/2018 (ΦΕΚ Α' 5), «Ρυθμίσεις για την εφαρμογή των διαρθρωτικών Μεταρρυθμίσεων του Προγράμματος Οικονομικής Προσαρμογής και άλλες διατάξεις», όπως τροποποιήθηκαν με τα άρθρα 21 έως 25 του Ν. 4633/2019 (ΦΕΚ Α' 161) «Σύσταση Εθνικού Οργανισμού Δημόσιας Υγείας (ΕΟΔΥ), ρυθμίσεις για τα προϊόντα καπνού, άλλα ζητήματα του Υπουργείου Υγείας και λοιπές διατάξεις», όπως ισχύουν.
2. Της παρ. 1 του άρθρου 12 του ν. 3816/2010 (ΦΕΚ Α' 6/26-01-2010), όπως ισχύει.
3. Του ν. 3918/2011 (31/Α'), «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις», όπως ισχύουν.
4. Του ν. 4052/2012 (41/Α'), ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α' «Ρύθμιση θεμάτων Εθνικού Συστήματος Υγείας και εποπτευόμενων φορέων».
5. Του ν. 4213/2013 (261/Α') «Προσαρμογή της εθνικής νομοθεσίας στις διατάξεις της Οδηγίας 2011/24/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 9<sup>ης</sup> Μαρτίου 2011 περί εφαρμογής των δικαιωμάτων των ασθενών στο πλαίσιο της διασυνοριακής υγειονομικής περίθαλψης (L88/45/4.4.2011) και άλλες διατάξεις».
6. Του άρθρου 90 του Κώδικα νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του Π.Δ. 63/2005 ( 98/Α').
7. Του Π.Δ. 121/2017 (148/Α') «Οργανισμός του Υπουργείου Υγείας», όπως ισχύει.
8. Το Π.Δ. 68/2021 (ΦΕΚ Α' 155) «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρώτριας Υπουργού και Υφυπουργών».

**Β.** την αριθμ. πρωτ. Α1β/Γ.Π. οικ. 1105/2020 (ΦΕΚ ΥΟΔΔ 14) απόφαση «Συγκρότηση και Ορισμός μελών της Επιτροπής Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Επιτροπή Αξιολόγησης) με έδρα στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.)».

**Γ.** την αριθμ. πρωτ. Α1β/Γ.Π. 84435/2019 (ΦΕΚ ΥΟΔΔ 1032) απόφαση «Συγκρότηση και ορισμός μελών στην Επιτροπή Διαπραγμάτευσης Τιμών Φαρμάκων (Επιτροπή Διαπραγμάτευσης) με έδρα στον Εθνικό Οργανισμό Παροχής Υπηρεσιών Υγείας (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.)», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

**Δ.** την Οδηγία 89/105/ΕΟΚ της 21<sup>ης</sup> Δεκεμβρίου 1988 σχετικά με τη διαφάνεια των μέτρων που ρυθμίζουν τον καθορισμό των τιμών των φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση και την κάλυψη του κόστους των στα πλαίσια των εθνικών ασφαλιστικών συστημάτων υγείας.

**Ε.** Την αριθ. πρωτ. οικ. 28/13-1-2023 γνωμοδότηση της Επιτροπής Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (αρ. πρωτ. εισερχομένου Υ.Υ. 1936/13-1-2023).

**ΣΤ.** Το αριθ. πρωτ. Β2β/Γ.Π. οικ. 3718/20-1-2023 έγγραφο της Γενικής Δ/σης Οικονομικών Υπηρεσιών σύμφωνα με το οποίο: «από το περιεχόμενο της προωθούμενης Υπουργικής Απόφασης δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του προϋπολογισμού τ.έ. του Ε.Ο.Π.Υ.Υ, ούτε σε βάρος του Προϋπολογισμού του Υπουργείου Υγείας».

#### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

την απένταξη των ακόλουθων φαρμακευτικών προϊόντων από τον Κατάλογο Αποζημιούμενων Φαρμάκων για τους λόγους που αναφέρονται στην αριθ. πρωτ. οικ. 28/13-1-2023 γνωμοδότηση της Επιτροπής Αξιολόγησης και Αποζημίωσης Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης:

ΚΩΔ ΕΟΦ	ΦΑΡΜΑΚΟ	ΚΑΚ
299990201	BYDUREON P.S.IPR.PP 2MG BTx4 προγεμισμένες συσκευές τύπου πένας εφάπαξ δόσεων	ASTRAZENECA AB, SOEDERTAELJE, SWEDEN
276990201	BYETTA INJ.SOL 10MCG/40μL(0,25MG/ML) BT x1 PF PEN x 2,4ML	ASTRAZENECA AB, SOEDERTAELJE, SWEDEN
276990101	BYETTA INJ.SOL 5MCG/20μL (0,25MG/ML) BT x 1 PF PEN x1,2ML	ASTRAZENECA AB, SOEDERTAELJE, SWEDEN
304670301	LYXUMIA INJ.SOL 10mcg/0,2ml (1δόση)-50mcg/ml + 20mcg/0,2ml (1 δόση) - 100mcg/ml 1 προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας συσκευή τύπου πένας x3ml - 10mcg/0,2ml (1δόση) +1 προγεμισμένη συσκευή τύπου πένας x3ml-20mcg/0,2ml (1 δόση)	SANOFI-AVENTIS GROUPE, FRANCE
304670202	LYXUMIA INJ.SOL 20mcg/0,2ml (1δόση)-100mcg/ml 2 προγεμισμένες συσκευές τύπου x3ml συσκευές τύπου x3ml	SANOFI-AVENTIS GROUPE, FRANCE

Η παρούσα απόφαση ισχύει από την έκδοση της απόφασης αναθεώρησης του Καταλόγου Αποζημιούμενων Φαρμάκων του άρθρου 251 του ν. 4512/2018 (ΦΕΚ Α' 5), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει με το άρθρο 24 του Ν. 4633/2019 (ΦΕΚ Α' 161).

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ**

**ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ ΠΛΕΥΡΗΣ**

**Κοινοποίηση** (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. ΕΟΦ, Γραφείο Προέδρου
2. ΕΟΠΥΥ, Δ/ση Φαρμάκου

**Εσωτερική Διανομή** (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. Γρ. Υπουργού Υγείας
2. Γρ. Γεν. Γραμματέα Δημ. Υγείας
3. Προϊσταμένη Γεν. Δ/σης Δημόσιας Υγείας και Ποιότητας Ζωής
4. Δ/ση Φαρμάκου