



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ

Αρ. Φύλλου 191

10 Αυγούστου 2007

ΠΡΟΕΔΡΙΚΑ ΔΙΑΤΑΓΜΑΤΑ

ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 148

Κωδικοποίηση των διατάξεων κανονιστικών διαταγμάτων και κανονιστικών υπουργικών αποφάσεων της εθνικής νομοθεσίας για τα ναρκωτικά.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις των άρθρων 2 και 3 παρ. 2 του ν. 3133/2003 «Κεντρική Επιτροπή Κωδικοποίησης» (ΦΕΚ Α' 85),

2. τις διατάξεις της παρ. 1 του άρθρου 20 του ν. 3226/2004 «Παροχή νομικής βοήθειας σε πολίτες χαμηλού εισοδήματος και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ Α' 24),

3. 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 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα» (ΦΕΚ Α' 98),

4. το από 6.7.2007 Πρακτικό της Κεντρικής Επιτροπής Κωδικοποίησης,

5. το γεγονός ότι από τις διατάξεις του παρόντος δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού,

6. τη υπ' αριθμ. 97/2007 γνωμοδότηση του Συμβουλίου Επικρατείας, με πρόταση των Υπουργών Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης, Οικονομίας και Οικονομικών, Εξωτερικών, Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, Δικαιοσύνης, Δημόσιας Τάξης και Εμπορικής Ναυτιλίας, αποφασίζουμε:

Άρθρο πρώτο

Κωδικοποιούνται σε ενιαίο κείμενο οι διατάξεις των κανονιστικών προεδρικών διαταγμάτων και των κανονιστικών υπουργικών αποφάσεων της εθνικής νομοθεσίας για τα ναρκωτικά που έχουν εκδοθεί έως 31.12.2006 και συγκεκριμένα:

1) του π.δ. 139/1989 «Αρμοδιότητες και λειτουργία του Συντονιστικού Οργάνου Δίωξης Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Α' 66), όπως τροποποιήθηκε με το π.δ. 126/1990 «Συμπλή-

ρωση των διατάξεων του π.δ. 139/1989 «Αρμοδιότητες και λειτουργία του Συντονιστικού Οργάνου Δίωξης Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Α' 66)» (ΦΕΚ Α' 51),

2) της υπ' αριθμ. Α 2β/οικ. 3981/7.10.1987 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Συμβουλευτικά υποστηρικτικά και θεραπευτικά προγράμματα» (ΦΕΚ Β' 577),

3) της υπ' αριθμ. Α 2β/οικ. 3982/7.10.1987 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Ενιαία επιστημονικά κριτήρια για τη διάγνωση της εξάρτησης» (ΦΕΚ Β' 577),

4) της υπ' αριθμ. Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Οργάνωση, λειτουργία, Διοίκηση του Κέντρου Θεραπείας Εξαρτημένων Ατόμων (ΚΕΘΕΑ)» (ΦΕΚ Β' 577), όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με την υπ' αριθμ. Α2β/οικ.2280/2.5.1988 απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Αντικατάσταση και συμπλήρωση των διατάξεων της Α2Β/οικ.3983/7.10.1987 Υπουργικής Απόφασης (ΦΕΚ Β' 577) σχετικής με την οργάνωση, λειτουργία και διοίκηση του ΚΕΘΕΑ» (ΦΕΚ Β' 270) και με την υπ' αριθμ. οικ.245/2.2.1994 απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Αντικατάσταση και συμπλήρωση των διατάξεων της Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987 υπουργικής απόφασης (ΦΕΚ Β' 577) σχετικής με την οργάνωση, λειτουργία και διοίκησης του ΚΕΘΕΑ» (ΦΕΚ Β' 74),

5) της υπ' αριθμ. Α 2β/οικ. 3984/7.10.1987 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Προϋποθέσεις φαρμακευτικής καταστολής του σωματικού στερητικού συνδρόμου» (ΦΕΚ Β' 577),

6) της υπ' αριθμ. Φ14/A6/B570/20.1.1988 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Δύρυση νέων παραρτημάτων της Ειδικής Διαχείρισης Ναρκωτικών Αθηνών» (ΦΕΚ Β' 16),

7) της υπ' αριθμ. Φ. 18/A6/ B1039/29.1.1988 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Εσωτερικός Κανονισμός Επιτροπής Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 87), όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. Φ. 18/A7β/9625 οικ./2.12.1998 απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Τροποποίηση Εσωτερικού Κανονισμού Επιτροπής Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1260),

8) της υπ' αριθμ. Α6β.6543/15.7.1988 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός όρων και προϋποθέσεων της διάθεσης

29) της υπ' αριθμ. A7β/5587οικ./30.6.1998 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 740), όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.8457/25.1.2005 απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Τροποποίηση της υπ' αριθμ. A7β/5587/30.6.1988 υπουργικής απόφασης καθορισμού φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 107),

30) της υπ' αριθμ. A7β/οικ.5189/17.7.1998 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 828),

31) της υπ' αριθμ. A7Β/οικ.8329/9.10.1998 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών (κτηνιατρικών) ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 1138),

32) της υπ' αριθμ. A7Β/οικ.8330/9.10.1998 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 1138),

33) της υπ' αριθμ. A7β/3746οικ./7.6.1999 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 1313),

34) της υπ' αριθμ. 6501/7/2-κστ'/27.7.1999 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης «Όροι φύλαξης και ορθής χρησιμοποίησης των διατιθέμενων για εκπαιδευτικούς σκοπούς ναρκωτικών ουσιών» (ΦΕΚ Β' 1538),

35) της υπ' αριθμ. A7β/5657οικ./13.9.1999 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 1838),

36) της υπ' αριθμ. ΑΠ149020/2.12.1999 κοινής απόφασης Υπουργών Υγείας και Πρόνοιας και Δικαιοσύνης «Θεραπευτικό Πρόγραμμα Κέντρων Απεξάρτησης Τοξικομανών Κρατουμένων» (ΦΕΚ Β' 2160),

37) της υπ' αριθμ. A7β/οικ.1456/28.2.2000 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 379),

38) της υπ' αριθμ. Υ6γ/3183/οικ/12.5.2000 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 662),

39) της υπ' αριθμ. Υ6γ/4938/16.10.2000 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών (κτηνιατρικών) ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987, όπως τροποποιήθηκε με τον ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 1328),

40) της υπ' αριθμ. Υ6γ/3911/20.10.2000 απόφασης Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Τρόπος διάθεσης του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DUROGESIC που περιέχει την ουσία ΦΑΙΝΤΑΝΥΛΗ (ν. 1729/1987, Γ' ΠΙΝΑΚΑΣ)» (ΦΕΚ 1352),

41) της υπ' αριθμ. Υ6γ/2132/19.3.2001 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 337),

42) της υπ' αριθμ. Υ6γ/1725/7.6.2001 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 766),

43) της υπ' αριθμ. Υ6γ/οικ.4711/25.7.2001 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1008),

44) της υπ' αριθμ. Υ6γ/4586/12.11.2001 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή κτηνιατρικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1773),

45) της υπ' αριθμ. Υ6γ/2416Γ.Π./12.11.2001 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1773),

46) της υπ' αριθμ. Υ6γ/οικ. 15952/12.2.2002 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός μέγιστης ημερήσιας δόσης μορφίνης χορηγούμενης per os» (ΦΕΚ Β' 189),

47) της υπ' αριθμ. Υ6γ/οικ.22196/28.2.2002 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 284),

48) της υπ' αριθμ. Υ5γ/Γ.Π.οικ.22284/28.2.2002 κοινής απόφασης των Υπουργών Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης-Υγείας και Πρόνοιας «Αντικατάσταση της υπ' αριθμ. Υ5γ/οικ2496/30.7.2001 (ΦΕΚ Β' 1010)» (ΦΕΚ Β' 307) κοινής υπουργικής απόφασης,

49) της υπ' αριθμ. Υ6γ/οικ.73391/23.7.2002 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 987),

50) της υπ' αριθμ. Υ5γ/Γ.Π.οικ.100847/14.10.2002 απόφασης Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Άδεια χορήγησης ουσιών για υποκατάσταση της εξάρτησης από τον Οργανισμό Καταπολέμησης Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1343),

51) της υπ' αριθμ. Υ6γ/59058/31.10.2002 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός μέγιστης ημερήσιας δόσης μορφίνης χορηγούμενης σε ενδοφλέβια και επισκληρίδια αναγλησία» (ΦΕΚ Β' 1409),

52) της υπ' αριθμ. Υ5γ/Γ.Π.οικ 19546/25.2.2003 απόφασης Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός ουσιών, όρων και προϋποθέσεων χορήγησης ανταγωνιστικών ουσιών στη θεραπεία της εξάρτησης από αλκοόλ και οπιοειδή (ν. 2955/2001)» (ΦΕΚ Β' 265),

53) της υπ' αριθμ. Υ6γ/18931/4.4.2003 απόφασης Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Όροι και προϋποθέσεις συνταγογράφησης φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που περιέχουν ανταγωνιστικές των οπιοειδών ουσίες» (ΦΕΚ Β' 448),

54) της υπ' αριθμ. Υ5γ/ΓΠοικ.69750/18.7.2003 κοινής απόφασης Υπουργών Υγείας και Πρόνοιας, Δικαιοσύνης και Δημόσιας Τάξης «Χορήγηση υποκαταστάτων ουσιών σε άτομα που εκτίουν ποινή φυλάκισης ή κρατούνται από τις αστυνομικές και διωκτικές αρχές και είναι ενταγμένα σε προγράμματα υποκατάστασης» (ΦΕΚ Β' 1036),

55) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ. 32161/2.4.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CONCERTA στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 569), όπως συμπληρώθηκε με την υπ' αριθμ.

ΔΥΓ3γ/20002/10.8.2005 απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Συμπλήρωση της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/32161/2.4.2004 Υπουργικής Απόφασης υπαγωγής του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CONCERTA στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1245),

56) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.32162/2.4.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OXYCONTIN στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 569),

57) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/36702/12.5.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 726),

58) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ. 45881/12.5.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή κτηνιατρικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 726),

59) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ. 74186/26.7.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1191),

60) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/ οικ.133210/23.12.2004 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Καθορισμός τιμών πώλησης ναρκωτικών φαρμάκων Κρατικού Μονοπωλίου» (ΦΕΚ Β' 1967),

61) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.6785/20.1.2005 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 113),

62) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.6790/20.1.2005 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 113),

63) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ. 11306/31.1.2005 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Εισαγωγή και εξαγωγή Φαρμακευτικών ουσιών και Φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που υπάγονται στις διατάξεις για τα ναρκωτικά» (ΦΕΚ Β' 167),

64) της υπ' αριθμ. 61868/22.6.2005 κοινής απόφασης Υπουργών Οικονομίας και Οικονομικών, Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, Δικαιοσύνης και Δημόσιας Τάξης «Καθορισμός των μέσων και του τόπου καταστροφής ναρκωτικών ουσιών καθώς και λεπτομερειών για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 22 του ν. 1729/1987, όπως συμπληρώθηκε με το άρθρο 19 παρ. 1 ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 877),

65) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/39854/10.11.2005 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Συνταγογράφηση φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που περιέχουν ΚΩΔΕΪΝΗ» (ΦΕΚ Β' 1630),

66) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.131508/2.12.2005 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος στις διατάξεις του ν. 1729/1987 περί ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 1806),

67) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ.7964/20.1.2006 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Εξαίρεση φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που περιέχουν την ουσία μεθυλοφαινιδάτη από την υποχρέωση έκδοσης Νομαρχιακής απόφασης» (ΦΕΚ Β' 71),

68) της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3γ/οικ. 155737/21.12.2006 απόφα-

σης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Υπαγωγή φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων στις διατάξεις του ν. 3459/2006 «Κώδικας Νόμων για τα Ναρκωτικά»» (ΦΕΚ Β'1914), ως εξής:

**«ΚΩΔΙΚΑΣ ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΩΝ ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ
ΤΗΣ ΕΘΝΙΚΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ ΓΙΑ ΤΑ ΝΑΡΚΩΤΙΚΑ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'**

**ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΕΙΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ
ΟΥΣΙΩΝ, ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ
ΚΑΙ ΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ**

Άρθρο 1

Χορήγηση ιδιοσκευασμάτων και σκευασμάτων

1. Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που περιέχουν ουσίες του πίνακα Β' του άρθρου 1 του ν. 3459/2006 (ΦΕΚ Α'103) χορηγούνται με ειδική συνταγή ναρκωτικών, σε ποσότητα για θεραπεία μιας (1) ημέρας, η οποία δεν πρέπει να υπερβαίνει τη μέγιστη ημερήσια δόση, που αναγράφεται στην Ελληνική Φαρμακοποιία III ή καθορίζεται από την Επιτροπή Ναρκωτικών. Η συνταγή αυτή φυλάσσεται για τρία (3) χρόνια. Εξαιρούνται τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που περιέχουν την ουσία αιθυλομορφίνη σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 300 χιλιοστόγραμμα ανά συσκευασία, και όταν η ουσία αυτή είναι αναμειγμένη με άλλες δραστικές φαρμακευτικές ουσίες που δεν αναφέρονται στον ανωτέρω νόμο και από τις οποίες δεν είναι δυνατός ο διαχωρισμός της, με απλά μέσα, σε καθαρή κατάσταση. Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που εξαιρούνται (Κατηγορία ΒΣ) χορηγούνται με συνταγή της παραγράφου 7 περ. β' και σε ποσότητα που να καλύπτει τις κατά περίπτωση θεραπευτικές ανάγκες, με ευθύνη του ιατρού. Η συνταγή αυτή φυλάσσεται για τρία (3) χρόνια. Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που υπάγονται στην Κατηγορία ΒΣ κυκλοφορούν ύστερα από άδεια του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) και γνώμη της Επιτροπής Ναρκωτικών.

2. Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που περιέχουν ουσίες του πίνακα Γ' του άρθρου 1 του ν. 3459/2006 χορηγούνται με ειδική συνταγή ναρκωτικών, σε ποσότητα για θεραπεία μιας (1) ημέρας, η οποία δεν πρέπει να υπερβαίνει τη μέγιστη ημερήσια δόση, που αναγράφεται στην Ελληνική Φαρμακοποιία III ή καθορίζεται από την Επιτροπή Ναρκωτικών.

Η συνταγή αυτή φυλάσσεται για τρία (3) χρόνια. Εξαιρούνται τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα που περιέχουν τις ουσίες:

α) Υδροκωδόνη (Διϋδροκωδεϊνόνη) σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 50 χιλιοστόγραμμα ανά συσκευασία.

β) Φολκωδίνη (Φολκωδεΐνη) σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 150 χιλιοστόγραμμα ανά συσκευασία και όταν οι ουσίες αυτές είναι αναμειγμένες με άλλες δραστικές φαρμακευτικές ουσίες που δεν αναφέρονται στον ανωτέρω νόμο και από τις οποίες δεν είναι δυνατός ο διαχωρισμός με απλά μέσα σε καθαρή κατάσταση.

γ) Διφαινοξυλάτη σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 2,5 χιλιοστόγραμμα και πάντα σε συνδυασμό με θειική ατροπίνη σε ποσότητα όχι μικρότερη από 25 μικρόγραμμα, ανά δόση.

δ) Διφαινοξίνη σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 0,5 χιλιοστόγραμμα και πάντα σε συνδυασμό με θειική

ατροπίνη σε ποσότητα όχι μικρότερη από 25 μικρόγραμμα ανά δόση.

ε) Κωδείνη ανεξαρτήτως της συνολικής ποσότητας ανά συνταγή.

Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευασματα που εξαιρούνται (Κατηγορία ΓΣ) χορηγούνται με συνταγή της παραγράφου 7 περ. β' και σε ποσότητα που να καλύπτει τις κατά περίπτωση θεραπευτικές ανάγκες, με ευθύνη του ιατρού. Η συνταγή αυτή φυλάσσεται για τρία (3) χρόνια.

3. Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευασματα που περιέχουν ουσίες του πίνακα Δ' του άρθρου 1 του ν. 3459/2006 χορηγούνται με συνταγή της παραγράφου 7 περ. β' και σε ποσότητα που να καλύπτει τις κατά περίπτωση θεραπευτικές ανάγκες, με ευθύνη του ιατρού. Η συνταγή αυτή φυλάσσεται για τρία (3) χρόνια.

4. Στην εξωτερική συσκευασία των ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που υπάγονται στις διατάξεις του παρόντος άρθρου αναγράφονται οι παρακάτω ενδείξεις:

α) Του πίνακα Β' με κόκκινα γράμματα «Β, χορηγείται με ειδική συνταγή Ναρκωτικών».

β) Των εξαιρέσεων του πίνακα Β' με πράσινα γράμματα «ΒΣ, χορηγείται με συνταγή του ν. 3459/2006».

γ) Του πίνακα Γ' με κόκκινα γράμματα «Γ, χορηγείται με ειδική συνταγή Ναρκωτικών».

δ) Των εξαιρέσεων του πίνακα Γ' με πράσινα γράμματα «ΓΣ, χορηγείται με συνταγή του ν. 3459/2006».

ε) Του πίνακα Δ' με πράσινα γράμματα «Δ, χορηγείται με συνταγή του ν. 3459/2006».

5. Η μέγιστη ημερήσια δόση για τις κατωτέρω ουσίες είναι:

ΚΩΔΕΪΝΗΣ φωσφ. σκόνη.....	300 MG
ΚΩΔΕΪΝΗΣ φωσφ. δισκία 20 MG	15
ΚΟΚΑΪΝΗΣ υδροχλ. σκόνη.....	30 MG
ΜΟΡΦΙΝΗΣ υδροχλ. σκόνη.....	50 MG
ΜΟΡΦΙΝΗΣ υδροχλ. φύσιγγες 15 M G.....	3
MORFICONTIN δισκία 30 MG	2
ΟΠΙΟΥ σκόνη.....	500 MG
ΟΠΙΟΥ βάμμα απλό.....	5 ML
ΟΠΙΟΥ βάμμα καμφορούχο.....	100 ML
ΟΠΙΟΥ βάμμα κροκούχο (Λαύδανο).....	5 ML
ΟΠΙΟΥ εκχύλισμα.....	250 MG
ΠΕΘΙΔΙΝΗΣ υδροχλ. σκόνη.....	250 MG
ΠΕΘΙΔΙΝΗΣ υδροχλ. δισκία 50 MG	5
ΠΕΘΙΔΙΝΗΣ υδροχλ. φύσιγ. 100 MG	3
ΠΕΘΙΔΙΝΗΣ υδροχλ. φύσιγ. 50 MG.....	5
ΔΕΞΤΡΟΠΡΟΠΟΞΥΦΑΙΝΗΣ υδρ. σκόνη.....	260 MG
ΔΙΥΔΡΟΚΩΔΕΪΝΟΝΗΣ (υδροκωδόνης)	
σκόνη	60 MG
ΔΙΥΔΡΟΚΩΔΕΪΝΗΣ τρυγικής σκόνη	240 MG
ΔΙΦΑΙΝΟΞΥΛΑΤΗΣ σκόνη.....	20 MG
ΜΕΘΥΛΟΦΑΙΝΙΔΑΤΗΣ σκόνη	60 MG
ΠΕΝΤΑΖΟΚΙΝΗΣ σκόνη	450 MG
ΜΟΡΦΙΝΗ per os χορηγούμενη.....	200 MG
ΜΟΡΦΙΝΗ χορηγούμενη σε ενδοφλέβια και επισκληρίδια αναλγησία.....	120 MG
DUROGESIC (αυτοκόλλητο σύστημα για διαδερμική	

χορήγηση) τα 300 μg/hr. Το φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DUROGESIC μπορεί με ευθύνη του ιατρού να χορηγείται με ειδική συνταγή ναρκωτικών σε ποσότητα που αντιστοιχεί στη μέγιστη ημερήσια δόση και για θεραπεία δεκαπέντε (15) ημερών. Αν η μέγιστη ημερήσια δόση δεν επαρκεί σε περίπτωση καρκινοπαθών, χορηγείται άλλο φάρμακο ή συμπληρωματική αγωγή, ύστερα από άδεια της διεύθυνσης υγείας της οικείας νομαρχιακής αυτοδιοίκησης, η οποία ισχύει για ένα (1) μήνα.

6. Ιατρός που χορηγεί ιδιοσκευάσματα, τα οποία περιέχουν τις ουσίες δεξτροπροποξυφαίνη, μεθυλοφαινιδάτη και πενταζοκίνη, μπορεί, με δική του ευθύνη, να γράφει στην ειδική συνταγή ναρκωτικών ποσότητα για θεραπεία πέντε (5) ημερών. Σε περίπτωση καρκινοπαθούς και μόνο ύστερα από σχετική άδεια της διεύθυνσης ή τμήματος υγείενής των νομαρχιακών αυτοδιοικήσεων μπορεί ο ιατρός να χορηγεί ειδική συνταγή ναρκωτικών στην οποία να γράφει ποσότητα μεγαλύτερη της μέγιστης ημερήσιας δόσης και για θεραπεία πέντε (5) ημερών χωρίς να απαιτείται η παραπάνω άδεια.

Ειδικά για τα φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα που περιέχουν την ουσία μεθυλοφαινιδάτη, ο ιατρός μπορεί να γράφει στην ειδική συνταγή ναρκωτικών ποσότητα μεγαλύτερη της μέγιστης ημερήσιας δόσης και για θεραπεία πέντε (5) ημερών χωρίς να απαιτείται η παραπάνω άδεια.

7. a) Η ειδική συνταγή ναρκωτικών είναι διπλότυπη και θεωρημένη από τη διεύθυνση ή τμήμα υγείενής της οικείας νομαρχιακής αυτοδιοίκησης, φέρει στο άνω δεξιό μέρος διπλή κόκκινη γραμμή, αναγράφει ευανάγνωστα «ειδική συνταγή ναρκωτικών», αύξοντα αριθμό, ονοματεπώνυμο, ειδικότητα, διεύθυνση και τηλέφωνο του ιατρού που εκδίδει τη συνταγή. Κάθε χορηγούμενη συνταγή πρέπει να αναγράφει ευανάγνωστα ονοματεπώνυμο, διεύθυνση και αριθμό μητρώου ασφαλιστικού φορέα ή αριθμό ταυτότητας του ασθενή, αιτιολογία, χρονολογία έκδοσης και υπογράφεται και σφραγίζεται από τον ιατρό. Επίσης υπογράφεται από τον παραλήπτη των φαρμάκων, ύστερα από επίδειξη της αστυνομικής του ταυτότητας και τέλος υπογράφεται και σφραγίζεται από το φαρμακοποιό. Τα ίδια στοιχεία αναγράφονται και στο στέλεχος.

β) Η συνταγή του παρόντος άρθρου (απλή συνταγή ναρκωτικών) είναι διπλότυπη, θεωρείται με τις προϋποθέσεις του άρθρου 22 παρ. 6 του ν. 3459/2006, φέρει στο άνω δεξιό μέρος μια κόκκινη γραμμή, αναγράφει ευανάγνωστα «συνταγή του ν. 3459/2006» και φέρει όλα τα στοιχεία της ειδικής συνταγής ναρκωτικών.

γ) Η συνταγή του ν. 3459/2006 των ιατρών του Ι.Κ.Α. είναι θεωρημένη από την αρμόδια υγειονομική ή φαρμακευτική υπηρεσία του Ι.Κ.Α.

δ) Η συνταγή ναρκωτικών που εκδίδεται από κτηνίατρο αναγράφει ευανάγνωστα το ονοματεπώνυμο και τη διεύθυνση του ιδιοκτήτη του νοσηλευόμενου ζώου και το είδος του ζώου.

ε) Οι ιατροί οφείλουν να φροντίσουν για τον εφοδιασμό τους με τις απαραίτητες διπλότυπες συνταγές ναρκωτικών, σε δέσμεις (μπλοκ) σύμφωνα με το κατώτερων υπόδειγμα:

Όνοματεπώνυμο ιατρού:
Ειδικότητα:
Διεύθυνση- τηλέφωνο:

Όνοματεπώνυμο ιατρού:
Ειδικότητα:
Διεύθυνση- τηλέφωνο:

ΕΙΔΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝΣΥΝΤΑΓΗ ΤΟΥ ν. 3459/2006

Όνοματ/μο Ασθενούς
Αρ. Ταυτότητας
ή Α.Μ. Ασφ. Φορέα
Διεύθυνση

Όνοματ/μο Ασθενούς
Αρ. Ταυτότητας
ή Α.Μ. Ασφ. Φορέα
Διεύθυνση

ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΑ

ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΑ

Ημερομηνία

Ημερομηνία

Ο ΙΑΤΡΟΣ
(Υπογραφή -Σφραγίδα)

Ο ΙΑΤΡΟΣ
(Υπογραφή -Σφραγίδα)

Ο ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΟΣ

Ο ΠΑΡΑΛΗΠΤΗΣ

Ο ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΟΣ

Ο ΠΑΡΑΛΗΠΤΗΣ

(Υπογραφή - Σφραγίδα) (Υπογραφή - Αριθμ. Ταυτ.) (Υπογραφή - Σφραγίδα) (Υπογραφή - Αριθμ. Ταυτ.)

8. Τα κατωτέρω ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα υπάγονται στο άρθρο 1 του ν. 3459/2006 και στον αντίστοιχο πίνακα.

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
ACTIQ	FENTANYL	Γ	2416/2001
ADALGUR	MERPROBAMATE	Δ	6543/1988
ADUMBRAN	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
ALBIUM	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
ALEXOFEN	DEXTROMETHORPHAN	Δ	5105/1994
ALGAPHAN	DEXTROPROPOXYPHENE	Γ	6543/1988
ALGORIL	CODEINE	ΓΣ	5105/1994
ALPRAZOLAM/GENERICOS	ALPRAZOLAM	Δ	5587/1998
			8457/2005
AMOTRIL	CAMAZEPAM	Δ	6543/1988
AMPLIUM	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
ANCONEVRON	BROMAZEPAM	Δ	155737/2006
ANTANAX	ALPRAZOLAM	Δ	1456/2000
ANTISEDAN	ATIPAMEZOLE	Γ	4938/2000

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
ANXOFERM	DEXTROPROPOXYPHENE	Γ	6543/1988
APOLLONSET	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
ARIPAX	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
ATARVITON	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
ATIPAM	LORAZEPAM	Δ	2132/2001
AUDILEX	CLORAZEPATE	Δ	10941/1989
AUDIUM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
AXEEN	PROXIBARBAL	Δ	8385/1992
BARBITAN	PHENOBARBITAL	Δ	8385/1992
BERUXAN	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
BIOTHORAX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
BORDON	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
BORTALIUM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
BROVICH	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CALMOVIX	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CAPRIVIX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CARDIAZOL-DICODID	HYDROCODONE	ΓΣ	6543/1988
CECIL	LORAZEPAM	Δ	1456/2000
CECOFINE	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CENTRAC	PRAZEPAM	Δ	6543/1988
CETALGIN	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CHROVIX	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CICLETAN	LORAZEPAM	Δ	4711/2001
CO DEPON	CODEINE	ΓΣ	5189/1998
CODEFAR	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CODEVIX	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CODEX R	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CODIPRONT	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
CODIPRONT N	CODEINE	ΓΣ	132571996
CODIS	CODEINE	ΓΣ	5587/1998
CONCERTA	METHYLPHENIDATE	Γ	32161/2004
CONTRAVIX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CORITUSSAL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
CUOROSAN	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
DALMADORM	FLURAZEPAM	Δ	6543/1988
DELAVIRAL	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
DEMETONEVRIN	PRAZEPAM	Δ	6543/1988
DEMETOVID	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
DEPOCALM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
DEPON PLUS	CODEINE	ΓΣ	11420/1990
DEVIXIL	ZIPEPROL	Γ	1066/1991

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
DEXDOMITOR	DEXMEDETOMIDINE	Γ	45881/2004
DICOVIX [solution-sirop]	HYDROCODONE	ΓΣ	6543/1988
DICOVIX [tablets]	HYDROCODONE	Γ	6543/1988
DIPHENAL	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
DISTEDON	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
DOLCONTIN	DIHYDROCODEINE	Γ	10941/1989
DOLETHAL/VETOQUINOL	PENTOBARBITAL	Δ	8329/1998
DOLOXENE	DEXTROPROPOXYPHENE	Γ	6543/1988
DOMITOR	MEDETOMIDINE	Γ	4938/2000
DONNATAL	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
DORM	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
DORMICUM	MIDAZOLAM	Δ	2502/1991
DORMIXAL	MIDAZOLAM	Δ	74186/2004
DORMYL	QUAZEPAM	Δ	1138/1992
DOVAVIXIN	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
DOWER	OPIUM	Β	6543/1988
DUO EXTOLEN	ZIPEPROL	Γ	2502/1991
DUROGESIC	FENTANYL	Γ	2373/1995
EPANUTIN PHENOBARBITONE	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
EQUANIL	MEPROBAMATE	Δ	6543/1988
EQUANITRATE	MEPROBAMATE	Δ	6543/1988
ESALISAN	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
ESILGAN	ESTAZOLAM	Δ	6543/1988
EUHYPNOS	TEMAZEPAM	Δ	6543/1988
EVAGELIN	BROMAZEPAM	Δ	6543/1988
EXTOLEN	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
FARGENOR	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
FENTAMORF	SUFENTANIL	Γ	10827/1991
FENTANYL	FENTANYL	Γ	6543/1988
FENTANYL/ASTRAPIN	FENTANYL	Γ	4711/2001
FENTANYL/B.BRAUN	FENTANYL	Γ	1456/2000
FENTANYL/HAMELIN	FENTANYL	Γ	/4711/2001
FORTAL	PENTAZOCINE	Γ	10941/1989
FRISIUM	CLOBAZAM	Δ	6543/1988
GARDENAL	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
GNOSTORID COMPOSE	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
HALCION	TRIAZOLAM	Δ	6543/1988
HIPNOSEDON	FLUNITRAZEPAM	Δ	6543/1988
HUSTENOL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
IBROVEK	NITRAZEPAM	Δ	6543/1988
ILMAN	FLUNITRAZEPAM	Δ	6543/1988



* 0 1 0 0 1 9 1 1 0 0 8 0 7 0 0 4 8 *

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
ILOBION	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
IMALGENE	KETAMINE	Γ	8329/1998
IMOVANE	ZOPICLONE	Δ	155737/2006
IPECOFRIN	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
IPECOSER-C	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
IPERTOUX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
ISOPTIN-S	PENTOBARBITAL	Δ	6543/1988
ISPNAL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
JACTUSS	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
JAKINTHOL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
JANUAR	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
KETALAR	KETAMINE	Γ	1138/1992
KETASET	KETAMINE	Γ	8329/1998
KLARIUM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
KLEVAVIX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
LAXIVAL	DIPHENOXYLATE	ΓΣ	6543/1988
LENDORMIN	BROTIZOLAM	Δ	10941/1989
LEXIR	PENTAZOCINE	Γ	6543/1988
LEXOTANIL	BROMAZEPAM	Δ	6543/1988
LIBRAX	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
LIBRIUM	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
LIBRONIL-R	BROMAZEPAM	Δ	6543/1988
LIMBITROL	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
LINEA	AMFEPRAMONE	Δ	6543/1988
LOMAX	NORDAZEPAM	Δ	1066/1991
LOMOTIL	DIPHENOXYLATE	ΓΣ	6543/1988
LONALGAL	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
LONARID	CODEINE/PARECETAMOL	ΓΣ	6790/2005
LONARID-N	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
LORAMET	LORMETAZEPAM	Δ	6543/1988
LUMIDROPS	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
LUMINAL	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
LUMINALETEN	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
MALIASIN	PHENOBARBITAL/PROPYLHEXEDRINE	Δ	6543/1988
MEDAMOL	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
MEDIALGIN	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
MEPIZIN	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
METATOP	LORMETAZEPAM	Δ	73391/2002
METHYLPHENIDATE/RUBIO	METHYLPHENIDATE	Γ	36702/2004
MODIODAL	MODAFINIL	Δ	4643/1998
MODIUM	LORAZEPAM	Δ	6543/1988

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
MOGADON	NITRAZEPAM	Δ	6543/1988
MONGOL	MORPHINE	B	2373/1995
MORFICONTIN	MORPHINE	B	6543/1988
MORPHINE	MORPHINE	B	6543/1988
MORPHINE SULPHATE/NAPP LABOR.	MORPHINE	B	4584/1995
MOZEPAM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
MXL	MORPHINE	B	5189/1998
MYOLASTAN	TETRAZEPAM	Δ	14285/1993
NARKETAN	KETAMINE	Γ	4586/2001
NATISEDINE	PHENOBARBITAL	Δ	10941/1989
NEMBUTAL	PENTOBARBITAL	Δ	6543/1988
NEO-BRONCHOTON	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
NEO-GNOSTORID	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
NEO-NIFALIUM	FLUNITRAZEPAM	Δ	13257/1996
NEO-ZITEXOL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
NEVROGAMMA	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
NIFALIN	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
NILIUM	FLUNITRAZEPAM	Δ	6543/1988
NIVALEN	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
NOAN-GAP	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
NOBRIUM	MEDAZEPAM	Δ	6543/1988
NOCTAMID	LORMETAZEPAM	Δ	6543/1988
NORMISON	TEMAZEPAM	Δ	6543/1988
NOTORIUM	BROMAZEPAM	Δ	6543/1988
NOVALUMINE	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
NOVHEPAR	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
NOVIXAL-PHYLLIS	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
NUBAIN	NALBUPHINE	Γ	850/1994
OASIL	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988
ORAMORPH	MORPHINE	B	5105/1994
ORLAAM	ALPHACETYLMETHADOL	B	5657/1999
OXYCONTIN	OXYCODONE	Γ	32162/2004
PARANOOGIL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
PASCALIUM	BROMAZEPAM	Δ	6543/1988
PEBAROL	PHENOBARBITAL	Δ	10941/1989
PEMOLINE	PEMOLINE	Δ	11/1993
PENTOTHAL	THIOPENTAL	Δ	1138/1992
PERPHYLLON	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
PETHIDINE	PETHIDINE	B	10941/1989
PRAOL	MEPROBAMATE	Δ	6543/1988
PRO ALUSIN-L	CHLORDIAZEPOXIDE	Δ	6543/1988

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
PRONEURIT	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
RAPIFEN	ALFENTANIL	Γ	6543/1988
REASEC	DIPHENOXYLATE	ΓΣ	6543/1988
REBAMATE	MEPROBAMATE	Δ	6543/1988
RELIADOL	MORPHINE	Β	3746/1999
REPOSIUM	TEMAZEPAM	Δ	6543/1988
REVAL	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
RITALIN	METHYLPHENIDATE	Γ	6543/1988
RIVOTRIL	CLONAZEPAM	Δ	6543/1988
ROMIDON	DEXTROPROPOXYPHENE	Γ	6543/1988
SATURNIL	ALPRAZOLAM	Δ	14285/1993
SEBOR	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
SEDANITRAT	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
SEDAPERSANTIN	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
SEDINOL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
SEDOCARDON	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
SENDIVET	ROMIFIDINE	Γ	4938/2000
SENODIN	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
SEREPAX	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
SIVAL	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
SIVAL-B	CODEINE	ΓΣ	11420/1990
SIVALET	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
SOFTRAMAL	CLORAZEPATE	Δ	6543/1988
SONATA	ZALEPLON	Δ	155737/2006
SOUSIBIM	ZIPEPROL	Γ	1066/1991
SPASMO-CIBALGIN	ALLOBARBITAL	Δ	6543/1988
SPASMO-CIBALGIN COMPOSITUM	ALLOBARBITAL/CODEINE	ΓΣ	6543/1988
STADOL NS	BUTORPHANOL	Γ	4643/1998
STEDON	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
STEDONILL	FLUNITRAZEPAM	Δ	850/1994
STESOLID	DIAZEPAM	Δ	155737/2006
STETHOVICH	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
STILNOX	ZOLPIDEM	Δ	1725/2001
STRATIUM	MEDAZEPAM	Δ	6543/1988
SUBUTEX	BUPRENORPHINE	Δ	3183/2000
TAVOR	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
TEDRAL	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988
TEMGESIC	BUPRENORPHINE	Δ	6543/1988
TERONAC	MAZINDOL	Δ	6543/1988
THALAMONAL	FENTANYL	Γ	6543/1988
THEOPHYLLINE SEDATIVE	PHENOBARBITAL	Δ	6543/1988

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ ή ΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ	ΠΙΝΑΚΑΣ	ΑΠΟΦΑΣΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗΣ
THIOPENTAL/GAP	THIOPENTAL	Δ	4643/1998
TITUS	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
TONIREM	TEMAZEPAM	Δ	6543/1988
TORFIN-H	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
TORYL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
TORYLET	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
TRADOLINT	TRAMADOL	Γ	8330/1998
TRANKILUM	LORAZEPAM	Δ	6543/1988
TRANQUOBUSCOPAN	OXAZEPAM	Δ	6543/1988
TRANXENE	CLORAZEPATE	Δ	6543/1988
TREUPEL-N	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
TUFFINOL	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
TUSSIDRIN	CODEINE	ΓΣ	6543/1988
ULTIVA	REMIFENTANIL	Γ	4643/1998
UNAKALM	KETAZOLAM	Δ	6543/1988
VALIUM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988
VAPOSYRUP	DEXTROMETHORPHAN	Δ	155737/2006
VICHOGAMMA	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
VICHOLEX	DEXTROMETHORPHAN	Δ	6543/1988
VICHOLINE	DEXTROMETHORPHAN	Δ	14285/1993
VULBEGAL	FLUNITRAZEPAM	Δ	6543/1988
XANAX	ALPRAZOLAM	Δ	6543/1988
ZALEPLON/WYETH	ZALEPLON	Δ	155737/2006
ZIDERON	DEXTROPROPOXYPHENE	Γ	10941/1989
ZOLETIL	ZOLAZEPAM	Δ	8329/1998
ZOLPIDEM/BIOCHEMIE	ZOLPIDEM	Δ	22196/2002
ZOLPIDEM/GENTHON	ZOLPIDEM	Δ	22196/2002
ZOLPIDEM/ NOVEXAL	ZOLPIDEM	Δ	6785/2005
ZOLPIDEM/SANDOZ	ZOLPIDEM	Δ	131508/2005
ZYVORALIUM	DIAZEPAM	Δ	6543/1988

9. Στη συνταγή της παραγράφου 7 περ. β' οι ασθένειες αναφέρονται μόνο με τους αντίστοιχους κωδικούς αριθμούς όπως παρακάτω:

κωδικός 303 αντί αλκοολισμός

κωδικός 301 αντί διαταραχές προσωπικότητας

κωδικός 307 αντί διαταραχές ύπνου

κωδικός 345 αντί επιληψία

κωδικός 300 αντί νευρώσεις - ψυχονευρώσεις - ψυχοσωματικές διαταραχές

κωδικός 306 αντί παιδικής ηλικίας μονοσυμπτωματικές αντιδράσεις

κωδικός 313 αντί παιδικής ηλικίας νευρώσεις

κωδικός 319 αντί παιδικής ηλικίας νοητικές ανεπάρκειες κωδικός 299 αντί παιδικής ηλικίας ψυχώσεις

κωδικός 297 αντί παράνοια και παρανοειδείς καταστάσεις

κωδικός 304 αντί τοξικομανίες και άλλες διαταραχές χρήσης ψυχοδραστικών ουσιών

κωδικός 310 αντί υποκειμενικό σύνδρομο κρανιοεγκεφαλικών κακώσεων

κωδικός 292 αντί φαρμακευτικές ψυχώσεις

κωδικός 294 αντί ψυχώσεις οργανικές, χρόνιες καταστάσεις (οργανικά ψυχοσύνδρομα)

κωδικός 293 αντί ψυχώσεις οργανικές επεισοδιακού χαρακτήρα (συμπτωματικές, λοιμώδους ή άλλης αιτιολογίας)

κωδικός 298 αντί ψύχωση αντιδραστική (ψυχογενείς ψυχώσεις)

κωδικός 296 αντί ψύχωση μανιοκαταθλιπτική

κωδικός 295 αντί ψύχωση σχιζοφρενικής ομάδας.

10. Τα κατωτέρω φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα στις παραπλεύρως αναφερόμενες μορφές χορηγούνται με απλή ιατρική συνταγή που φυλάσσεται επί διετία.

- ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑ	ΜΟΡΦΗ-ΠΕΡ/ΤΑ	ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ
CODIRPONT	Σιρόπι (II.II+3.685)	
	MG/5ML	FL X 90 ML
DEPON PLUS	Ελιξήριο (120 + 10)	
	MG/5ML	FL X 100 ML
LONARID-N	Υπόθετα	BT X 6
LONARID-N	Δισκία	BT X 10
NEO-BROCHOTON	Σιρόπι (20+10+5)	
	MG/5ML	FL X 130 ML
SIVAL-B	Σιρόπι (7,5+5,0)	
	MG/5ML	FL X 120 ML
LONALGAL	Υπόθετα (1000+30)	
	MG/SUPP	BT X 6
MEDAMOL	Υπόθετα (400+20)	
	MG/SUP	BT X 6
MEDAMOL	Δισκία (500+10)	
	MG/TAB	BT X 20
MEDIALGIN	Δισκία (500+10)	
	MG/TAB	BT X 20
TREUPEL-N	Δισκία	BT X 10
TREUPEL-N	Υπόθετα	BT X 5
SENODIN	Σιρόπι	FL X 60ML

11. Η συνταγογράφηση του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CONCERTA που περιέχει την ουσία METHYLPHENIDATE γίνεται από παιδοψυχιάτρους, νευρολόγους και ψυχιάτρους. Επίσης μπορεί να γίνεται από παιδονευρολογικά τμήματα των νοσηλευτικών ίδρυμάτων.

12. Η συνταγογράφηση του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος METHYLPHENIDATE/RUBIO που περιέχει την ουσία METHYLPHENIDATE γίνεται από παιδοψυχιάτρους, νευρολόγους και ψυχιάτρους.

Άρθρο 2

Εισαγωγή και εξαγωγή φαρμακευτικών ουσιών και φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που υπάγονται στις διατάξεις για τα ναρκωτικά

1. Για την εισαγωγή ουσιών του άρθρου 1 του ν. 3459/2006, καθώς και φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που περιέχουν τις ουσίες αυτές απαιτείται σχετική άδεια της Διεύθυνσης Φαρμάκων και Φαρμακείων του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης. Για την έκδοση της άδειας εισαγωγής προσκομίζεται αίτηση, στην οποία αναγράφονται αναλυτικά τα κάτωθι στοιχεία:

α) η επωνυμία και η πλήρης διεύθυνση - οδός, αριθμός, ταχυδρομικός κώδικας, πόλη - του ενδιαφερόμενου εισαγωγέα,

β) η επωνυμία και η πλήρης διεύθυνση -οδός, αριθμός, ταχυδρομικός κώδικας, πόλη, χώρα - του φαρμακευτικού οίκου από τον οποίο προέρχονται τα προς εισαγωγή προϊόντα,

γ) η ονομασία και η ποσότητα της προς εισαγωγή πρώτης ύλης, καθώς και, όταν πρόκειται για φαρμακευτικό ιδιοσκευάσμα ή σκεύασμα, η φαρμακοτεχνική μορφή, η συσκευασία, η περιεκτικότητα και η δραστική ουσία στην οποία αναφέρεται η περιεκτικότητα,

δ) ο σχεδιασμός για τη χρήση του εισαγομένου προϊόντος και

ε) η ονομασία και η διεύθυνση του τελωνείου εισαγωγής κατά την εισαγωγή από μία χώρα, η οποία δεν είναι μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή η σημείωση "Διακίνηση εμπορευμάτων της Ευρωπαϊκής Ένωσης" κατά την εισαγωγή από ένα κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

2. Ο εισαγωγέας, αμέσως μετά την πραγματοποίηση της εισαγωγής, οφείλει να προσκομίσει στη Διεύθυνση Φαρμάκων και Φαρμακείων δήλωση, στην οποία αναγράφονται:

α) ο αριθμός και η ημερομηνία έκδοσης της άδειας εισαγωγής,

β) η ονομασία και η εισαχθείσα ποσότητα της πρώτης ύλης ή του φαρμακευτικού ιδιοσκευασμάτος ή σκευάσματος (επισυνάπτεται το εμπορικό τιμολόγιο ή η λίστα συσκευασίας του εξαγωγέα),

γ) η ημερομηνία εισαγωγής και

δ) η ονομασία και η διεύθυνση του τελωνείου εισαγωγής, μόνο κατά την εισαγωγή από μία χώρα η οποία δεν είναι μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης (επισυνάπτεται η διασάφηση τελωνείου).

Η δήλωση, στην περίπτωση φαρμακευτικών ουσιών και φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που υπάγονται στους Β' και Γ' πίνακες του ν. 3459/2006 συνοδεύεται με το πρωτόκολλο παράδοσης παραλαβής από τη Διαχείριση Ναρκωτικών Αθηνών. Στην περίπτωση μη πραγματοποίησης της εισαγωγής, ο εισαγωγέας προσκομίζει στη Διεύθυνση Φαρμάκων και Φαρμακείων δήλωση με την ένδειξη Η ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΔΕΝ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΘΗΚΕ στη θέση "ημερομηνία εισαγωγής" επισυνάπτοντας όλα τα αντίγραφα της άδειας εισαγωγής.

3. Για την εισαγωγή ουσιών του άρθρου 1 του ν. 3459/2006, καθώς και φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που περιέχουν τις ουσίες αυτές απαιτείται σχετική άδεια της Διεύθυνσης Φαρμάκων

και Φαρμακείων. Για την έκδοση της άδειας εισαγωγής προσκομίζεται αίτηση, στην οποία αναγράφονται αναλυτικά τα κατωτέρω στοιχεία:

α) η επωνυμία και η πλήρης διεύθυνση -οδός, αριθμός, ταχυδρομικός κώδικας, πόλη - του ενδιαφερόμενου εισαγωγέα,

β) η επωνυμία και η πλήρης διεύθυνση - οδός, αριθμός, ταχυδρομικός κώδικας, πόλη, χώρα - του φαρμακευτικού οίκου προς τον οποίο προορίζονται τα προς εισαγωγή προϊόντα,

γ) η ονομασία και η ποσότητα της προς εισαγωγή πρώτης ύλης, καθώς και, όταν πρόκειται για φαρμακευτικό ιδιοσκευάσμα ή σκεύασμα, η φαρμακοτεχνική μορφή, η συσκευασία, η περιεκτικότητα και η δραστική ουσία στην οποία αναφέρεται η περιεκτικότητα,

δ) ο αριθμός και η ημερομηνία έκδοσης της άδειας εισαγωγής της αρμόδιας υπηρεσίας της χώρας προορισμού και

ε) η ονομασία και η διεύθυνση του τελωνείου εισαγωγής κατά την εισαγωγή σε μία χώρα, η οποία δεν είναι μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή η σημείωση "Διακίνηση εμπορευμάτων της Ευρωπαϊκής Ένωσης" κατά την εισαγωγή σε ένα κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Η αίτηση, επίσης, συνοδεύεται με την πρωτότυπη άδεια εισαγωγής της αρμόδιας υπηρεσίας της χώρας προορισμού.

4. Ο εισαγωγέας, αμέσως μετά την πραγματοποίηση της εισαγωγής, οφείλει να προσκομίσει στη Διεύθυνση Φαρμάκων και Φαρμακείων δήλωση, στην οποία αναγράφονται:

α) ο αριθμός και η ημερομηνία έκδοσης της άδειας εισαγωγής,

β) η ονομασία και η εισαχθείσα ποσότητα της πρώτης ύλης ή του φαρμακευτικού ιδιοσκευασμάτος ή σκευάσματος (επισυνάπτεται το εμπορικό τιμολόγιο ή η λίστα συσκευασίας του εξαγωγέα),

γ) η ημερομηνία εισαγωγής και

δ) η ονομασία και η διεύθυνση του τελωνείου εισαγωγής, μόνο κατά την εισαγωγή σε μία χώρα η οποία δεν είναι μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης (επισυνάπτεται η διασάφηση τελωνείου).

Στην περίπτωση μη πραγματοποίησης της εισαγωγής, ο εισαγωγέας προσκομίζει στη Διεύθυνση Φαρμάκων και Φαρμακείων δήλωση με την ένδειξη Η ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΔΕΝ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΘΗΚΕ στη θέση "ημερομηνία εισαγωγής" επισυνάπτοντας όλα τα αντίγραφα της άδειας εισαγωγής.

Άρθρο 3

Τιμές πώλησης ναρκωτικών Κρατικού Μονοπωλίου

1. Οι τιμές πώλησης για τα κατωτέρω είδη ναρκωτικών φαρμάκων του Κρατικού Μονοπωλίου καθορίζονται ως εξής:

α) Κοκαΐνη σκόνη 13,40 ευρώ (δεκατρία ευρώ και σαράντα λεπτά) το γραμμάριο.

β) Μορφίνη σκόνη 2,80 ευρώ (δύο ευρώ και ογδόντα λεπτά) το γραμμάριο.

γ) Όπιο σκόνη 2,40 ευρώ (δύο ευρώ και σαράντα λεπτά) το γραμμάριο.

δ) Πεθιδίνη σκόνη 1,70 ευρώ (ένα ευρώ και εβδομήντα λεπτά) το γραμμάριο.

ε) Μορφίνη φύσιγγες των 0,010 γραμμ. 0,30 ευρώ (τριάντα λεπτά) η φύσιγγα.

στ) Μορφίνη φύσιγγες των 0,015 γραμμ. 0,23 ευρώ (είκοσι τρία λεπτά) η φύσιγγα.

ζ) Πεθιδίνη φύσιγγες των 0,050 γραμμ. 0,40 ευρώ (σαράντα λεπτά) η φύσιγγα.

η) Πεθιδίνη φύσιγγες των 0,100 γραμμ. 0,43 ευρώ (σαράντα τρία λεπτά) η φύσιγγα.

2. Η λιανική τιμή των ναρκωτικών του Κρατικού Μονοπωλίου υπολογίζεται με προσαύξηση των ανωτέρω τιμών κατά 35% πλέον Φ.Π.Α.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ - ΕΙΔΙΚΗ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ

Άρθρο 4

Κανόνες λειτουργίας της Επιτροπής Ναρκωτικών

1.Η Επιτροπή Ναρκωτικών μετά τη συγκρότησή της, καλείται από τον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης σε πρώτη συνεδρίαση, κατά την οποία εκλέγεται τον πρόεδρο της, μεταξύ των παρόντων τακτικών μελών, με μιστική ψηφοφορία και απόλυτη πλειοψηφία. Σε περίπτωση μη εκλογής προέδρου η ψηφοφορία επαναλαμβάνεται και πρόεδρος εκλέγεται το μέλος που συγκέντρωσε τη σχετική πλειοψηφία. Εάν και στη δεύτερη ψηφοφορία υπάρξει ισοψηφία, ο πρόεδρος εκλέγεται με κλήρωση, μεταξύ των μελών που ισοψήφισαν. Με την ίδια διαδικασία η Επιτροπή εκλέγει και τον αναπληρωτή του προέδρου της.

2. Η Επιτροπή Ναρκωτικών συνεδριάζει την πρώτη Τρίτη κάθε μήνα στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και εκτάκτως όταν παρίσταται ανάγκη.

3. Η Επιτροπή συγκαλείται με πρόσκληση του προέδρου της ή του αναπληρωτή του. Στην πρόσκληση ορίζονται ο ακριβής χρόνος και τόπος της συνεδρίασης και τα θέματα της ημερήσιας διάταξης. Η πρόσκληση κοινοποιείται στα μέλη το αργότερο τρεις (3) ημέρες πριν από τη συνεδρίαση. Ανάλογα με τα προς εξέταση θέματα της Επιτροπής, ο πρόεδρος ορίζει εισηγητή από τα μέλη της.

4. Η Επιτροπή αλληλογραφεί με το Υπουργείο δια του προέδρου της.

5. Η Επιτροπή βρίσκεται σε απαρτία όταν είναι παρόντα πέντε (5) μέλη και οι αποφάσεις της λαμβάνονται με την πλειοψηφία των παρόντων.

6. Καθήκοντα γραμματέα της Επιτροπής εκτελεί ένας από τους υπαλλήλους του Τμήματος Ναρκωτικών της Διεύθυνσης Φαρμάκων και Φαρμακείων. Ο γραμματέας: α) συντάσσει την ημερήσια διάταξη των συνεδριάσεων της Επιτροπής, τα πρακτικά κάθε συνεδρίασης, καθώς και τα έγγραφα που αφορούν γνωμάτευση, εισήγηση ή πρόταση αυτής και επιμελείται της διεκπεραίωσης της αλληλογραφίας της Επιτροπής, β) τηρεί το βιβλίο πρακτικών και το αρχείο της Επιτροπής, τα οποία φυλάσσονται στο Τμήμα Ναρκωτικών της Διεύθυνσης Φαρμάκων και Φαρμακείων.

Άρθρο 5

Ειδική Διαχείριση Ναρκωτικών

1. Ιδρύονται παραρτήματα της Ειδικής Διαχείρισης Ναρκωτικών Αθηνών στις έδρες νοσοκομείων του Εθνικού Συστήματος Υγείας (Ε.Σ.Υ.), κατά περιφέρειες, ως εξής:

α) ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΥΠΟΛΗ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο Αλεξανδρούπολης για τους νομούς Έβρου, Ξάνθης και Ροδόπης.

β) ΚΑΒΑΛΑ: Γενικό Νομαρχιακό Νοσοκομείο Καβάλας για τους νομούς Δράμας, Καβάλας και Σερρών.

γ) ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο ΑΧΕΠΑ για τους νομούς Ημαθίας, Θεσσαλονίκης, Καστοριάς, Κιλκίς, Κοζάνης, Πέλλας, Πιερίας, Φλώρινας και Χαλκιδικής.

δ) ΛΑΡΙΣΑ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο Λάρισας, για τους νομούς Γρεβενών, Καρδίτσας, Λάρισας, Μαγνησίας και Τρικάλων.

ε) ΙΩΑΝΝΙΝΑ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο «ΧΑΤΖΗΚΩΣΤΑ» για τους νομούς Άρτας, Θεσπρωτίας, Ιωαννίνων, Κερκύρας, Λευκάδας και Πρέβεζας.

στ) ΠΑΤΡΑ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο «ΑΓΙΟΣ ΑΝΔΡΕΑΣ» για τους νομούς Αχαΐας, Αιτωλοακαρνανίας, Ζακύνθου, Ηλείας, Κεφαλληνίας και Κορίνθου.

ζ) ΤΡΙΠΟΛΗ: Γενικό Παναρκαδικό Νοσοκομείο «Η ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΤΡΙΑ» για τους νομούς Αρκαδίας, Αργολίδος, Λακωνίας και Μεσσηνίας.

η) ΗΡΑΚΛΕΙΟ: Γενικό Περιφερειακό Νοσοκομείο Ηρακλείου «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ ΠΑΝΑΝΕΙΟ» για τους νομούς Ηρακλείου, Λασηθίου, Ρεθύμνης και Χανίων.

θ) ΧΙΟΣ: Γενικό Νομαρχιακό Νοσοκομείο Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ» για τους νομούς Λέσβου, Σάμου και Χίου.

ι) ΕΡΜΟΥΠΟΛΗ: Γενικό Νομαρχιακό Νοσοκομείο Σύρου, για το νομό Κυκλαδών.

ια) ΡΟΔΟΣ: Γενικό Νομαρχιακό Νοσοκομείο Ρόδου, για το νομό Δωδεκανήσου.

2. Η Ειδική Διαχείριση Ναρκωτικών Αθηνών προμηθεύει με ναρκωτικά φάρμακα όλα τα παραρτήματα και τους νομούς: α) Αττικής, β) Βοιωτίας, γ) Εύβοιας, δ) Ευρυτανίας, ε) Φθιώτιδας και στ) Φωκίδας.

3. Τα παραρτήματα εφοδιάζουν με ναρκωτικά φάρμακα του Κρατικού Μονοπωλίου, τα νοσοκομεία, κλινικές και φαρμακεία της περιφέρειάς τους. Τα παραρτήματα στεγάζονται μέσα στα νοσοκομεία δίπλα στο φαρμακείο, σε χώρο που παρέχει ασφάλεια και άνετη προσπέλαση.

4. Τα καθήκοντα του διαχειριστή ναρκωτικών και του αναπληρωτή ανατίθενται σε φαρμακοποιό, μόνιμο υπάλληλο του νοσοκομείου και ασκούνται παράλληλα με τα κύρια καθήκοντά του.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Γ'

ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΤΗΣ ΕΞΑΡΤΗΣΗΣ- ΣΩΜΑΤΙΚΟ ΣΤΕΡΗΤΙΚΟ ΣΥΝΔΡΟΜΟ-ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΑΣΤΟΛΗ ΑΥΤΟΥ

Άρθρο 6

Έλεγχος της χρήσης ναρκωτικών ουσιών

1. Ο εργαστηριακός έλεγχος της χρήσης ναρκωτικών ουσιών γίνεται με τοξικολογική ανάλυση σωματικών υγρών του εξεταζόμενου (αίμα, ούρα) σε χρόνο μικρότερο από 48-72 ώρες από την τελευταία λήψη της ναρκωτικής ουσίας από τον εξεταζόμενο. Το δείγμα των σωματικών υγρών λαμβάνεται υπό συνθήκες ασφάλειας σε δύο σφραγισμένα φιαλίδια που αναγράφουν ανεξίτηλα το ονοματεπώνυμο του εξεταζόμενου και την ημερομηνία λήψης. Το ένα φιαλίδιο φυλάσσεται υπό ψυχή ως μάρτυρας.

2. Για τον κλινικό έλεγχο ο εξεταζόμενος εισάγεται

άμεσα για κλινική παρακολούθηση σε δημόσιο νοσηλευτικό ίδρυμα ή ειδικό σωφρονιστικό κατάστημα για πέντε (5) τουλάχιστον ημέρες. Κατά τη διάρκεια του κλινικού ελέγχου πραγματοποιείται συμπληρωματικά και πλήρης σωματικός έλεγχος για την ανακάλυψη συνοδών στοιχείων, όπως ουλές από νύξεις των φλεβών.

3. Τα συμπτώματα του σωματικού στερητικού συνδρόμου αντιμετωπίζονται όπως ορίζεται στα άρθρα 9 έως 12. Σε κάθε περίπτωση, και ιδιαίτερα όταν δεν υπάρχουν συμπτώματα αποστέρησης, η διάγνωση συμπληρώνεται με τη λήψη πλήρους ιστορικού.

Άρθρο 7

Διάγνωση

Ο εξεταζόμενος χαρακτηρίζεται ως εξαρτημένος από ναρκωτικές ουσίες όταν πληροί τρία (3) τουλάχιστον από τα παρακάτω κριτήρια:

α) Καταναλώνει ουσίες σε μεγαλύτερες ποσότητες ή για μεγαλύτερη χρονική περίοδο από αυτήν που είχε την πρόθεση.

β) Έχει την επίμονη επιθυμία ή έχει κάνει μία ή περισσότερες ανεπιτυχείς προσπάθειες να μειώσει ή να ελέγξει τη χρήση της ουσίας.

γ) Καταναλώνει μεγάλο μέρος του χρόνου του σε δραστηριότητες αναγκαίες για την προμήθεια της ουσίας (π.χ. κλοπές), για χρήση αυτής (επανειλημμένη χρήση της κατά τη διάρκεια της ημέρας) ή για την αποκατάσταση από την επίδρασή της.

δ) Εμφανίζει καταστάσεις μέθης ή στερητικά συμπτώματα ενώ:

αα) αναμενόταν να εκπληρώσει σημαντικές υποχρεώσεις στη δουλειά του, στο σχολείο ή στο σπίτι (π.χ. δεν πηγαίνει στη δουλειά γιατί βρίσκεται σε κατάσταση κακουχίας από στέρηση, δεν πηγαίνει στο σχολείο ή δεν εργάζεται γιατί βρίσκεται κάτω από την άμεση επίδραση της ουσίας, είναι σε κατάσταση μέθης ενώ φροντίζει παιδιά.),

ββ) αναλαμβάνει δραστηριότητες επικίνδυνες για τη σωματική του ακεραιότητα (π.χ. οδήγηση μεταφορικού οχήματος).

ε) Εγκαταλείπει σημαντικές κοινωνικές, επαγγελματικές ή ψυχαγωγικές ασχολίες εξαιτίας της χρήσης της ουσίας.

στ) Συνεχίζει τη χρήση της ουσίας παρά την επίγνωση ύπαρξης ενός διαρκούς ή περιοδικού κοινωνικού, ψυχολογικού και σωματικού προβλήματος υγείας που το προκαλεί ή το επιδεινώνει η χρήση της.

ζ) Έχει ανάγκη για σημαντικά μεγαλύτερες ποσότητες της ουσίας (ανάπτυξη ανοχής - αύξηση της κατανάλωσης της ουσίας κατά 50% προκειμένου να φτάσει στη μέθη ή στο επιθυμητό αποτέλεσμα) ή εμφανίζει σημαντικά μειωμένη επίδραση με τη συνεχιζόμενη χρήση της ίδιας ποσότητας ναρκωτικής ουσίας.

η) Εμφανίζει χαρακτηριστικά στερητικά συμπτώματα.

θ) Χρησιμοποιεί την ουσία συχνά για να ανακουφίστούν ή να αποφευχθούν τα στερητικά συμπτώματα.

Άρθρο 8

Περιεχόμενο της πραγματογνωμοσύνης

Η έκθεση πραγματογνωμοσύνης: α) συντάσσεται σύμφωνα με τα άρθρα 148 και 198 του Κώδικα Ποι-

νικής Δικονομίας, β) περιέχει πλήρη αναφορά σε όλα τα στοιχεία και κριτήρια των προηγούμενων άρθρων, γ) περιλαμβάνει πρόταση για την ειδική μεταχείριση του χρήστη υποδεικνύοντας το καταλληλότερο κατά περίπτωση υποστηρικτικό ή θεραπευτικό μέτρο του ν. 3459/2006.

Άρθρο 9

Σωματικό στερητικό συνδρόμο

1. Σωματικό στερητικό σύνδρομο εμφανίζεται μετά τη διακοπή της χρήσης ουσιών που περιλαμβάνονται στους πίνακες του άρθρου 1 του ν. 3459/2006.

2. Η διακοπή της χρήσης άλλων ουσιών που περιλαμβάνονται στους ίδιους πίνακες συνοδεύεται από ηπιότερα συμπτώματα που είναι δυνατόν να αντιμετωπιστούν χωρίς ειδική φαρμακευτική αγωγή.

3. Είναι επιβεβλημένη η διερεύνηση του ελέγχου στην παροχή φαρμάκων που περιέχουν εθιστικές ουσίες για την περιστολή της ανάπτυξης ιατρογενούς εξάρτησης ή συντήρησης της.

Άρθρο 10

Προϋποθέσεις φαρμακευτικής καταστολής του σωματικού στερητικού συνδρόμου

Φαρμακευτική καταστολή του σωματικού στερητικού συνδρόμου επιτρέπεται όταν:

α) δημιουργεί κίνδυνο ζωής ή κίνδυνο βαριάς βλάβης της υγείας ή σημαντικών επιπλοκών υπάρχουσας νόσου,

β) είναι απαραίτητη για την ομαλή διεξαγωγή διαγνωστικών ή θεραπευτικών παρεμβάσεων ή για την επείγουσα μεταφορά ασθενών ή όταν η εμφάνισή του εμποδίζει την αποθεραπεία υπάρχουσας νόσου,

γ) εκδηλώνεται σε γυναίκα που εγκυμονεί,

δ) είναι απαραίτητο για την καταστολή των οξέων συμπτωμάτων με την προϋπόθεση της παραπομπής του χρήστη σε ειδικό θεραπευτικό κέντρο αποτοξίνωσης.

Άρθρο 11

Μέθοδος καταστολής του σωματικού στερητικού συνδρόμου

1. Για την αντιμετώπιση του σωματικού στερητικού συνδρόμου χρησιμοποιούνται τα κατάλληλα νοσηλευτικά και θεραπευτικά μέσα σύμφωνα με την επιστημονική ένδειξη και τεκμηρίωση και αν κρίνεται απαραίτητο με τη χορήγηση φαρμάκων που δεν προκαλούν εξάρτηση.

2. Δεν επιτρέπεται σε καμία περίπτωση η χορήγηση φαρμακευτικών ουσιών ως υποκαταστάτων της εξάρτησης εκτός εάν:

α) υπάρχει βαριά βλάβη της υγείας του ατόμου η οποία σε συνδυασμό με την εμφάνιση του σωματικού στερητικού συνδρόμου μπορεί να επιφέρει κίνδυνο της ζωής του,

β) το σωματικό στερητικό σύνδρομο εμφανίζεται σε γυναίκα που εγκυμονεί και δεν ενδείκνυται η διακοπή της κύησης.

Άρθρο 12

Διαδικασία φαρμακευτικής καταστολής του σωματικού στερητικού συνδρόμου

1. Στις περιπτώσεις α', β', γ' του άρθρου 10 η φαρ-

μακευτική καταστολή του σωματικού στερητικού συνδρόμου γίνεται μόνο από ιατρό, ο οποίος χορηγεί τη φαρμακευτική αγωγή τηρώντας τις νόμιμες διαδικασίες (ένδειξη, ειδική συνταγή κ.λπ.).

2. Στην περίπτωση δ' του ίδιου άρθρου η φαρμακευτική καταστολή του σωματικού στερητικού συνδρόμου γίνεται μέσα σε δημόσιες μονάδες παροχής υπηρεσιών υγείας, με την προϋπόθεση ότι έχει εξασφαλισθεί η παραπομπή σε ειδικό κέντρο αποτοξίνωσης.

3. Η χορήγηση φαρμακευτικών υποκαταστάτων, όπως προβλέπεται στις περιπτώσεις της παραγράφου 2 του άρθρου 11, γίνεται μόνο σε ειδικές μονάδες αποτοξίνωσης του δημόσιου τομέα, για την αντιμετώπιση της οξείας φάσης του σωματικού στερητικού συνδρόμου. Τα φαρμακευτικά υποκατάστατα στην περίπτωση αυτή χορηγούνται μόνο από το φαρμακείο της μονάδας.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Δ'

ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΙΚΟ ΟΡΓΑΝΟ ΔΙΩΣΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ (Σ.Ο.Δ.Ν.)

Άρθρο 13

Συγκρότηση του Σ.Ο.Δ.Ν.

1. Το μικτό όργανο που προβλέπεται στην παράγραφο 2 του άρθρου 41 του ν. 3459/2006 ονομάζεται Συντονιστικό Όργανο Διώξης Ναρκωτικών (Σ.Ο.Δ.Ν.).

2. Τα μέλη και οι αναπληρωτές του Σ.Ο.Δ.Ν. ορίζονται από τους συναρμόδιους υπουργούς και η θητεία τους είναι διετής.

3. Στο Σ.Ο.Δ.Ν. συμμετέχει και ο διευθυντής της Διεύθυνσης Διεθνούς Αστυνομικής Συνεργασίας (Δ.Δ.Α.Σ.) του Αρχηγείου Ελληνικής Αστυνομίας ή ο αναπληρωτής του, όταν πρόκειται για υποθέσεις ναρκωτικών με διεθνείς προεκτάσεις.

4. Στο Σ.Ο.Δ.Ν. μπορεί να καλούνται και υπάλληλοι άλλων συναρμόδιων φορέων για την παροχή πληροφοριών ή συνεργασία, εφόσον αυτό θεωρείται αναγκαίο, κατά την κρίση αυτού.

Άρθρο 14

Αρμοδιότητες του Σ.Ο.Δ.Ν.

1. Στο Σ.Ο.Δ.Ν. ανήκουν οι ακόλουθες αρμοδιότητες:

α) η ανταλλαγή πληροφοριών, ειδήσεων και στοιχείων μεταξύ των υπηρεσιών, που έχουν σχέση με συγκεκριμένες περιπτώσεις διώξης ναρκωτικών, τόσο σε εθνικό όσο και σε διεθνές επίπεδο,

β) η ανάπτυξη του πνεύματος συνεργασίας μεταξύ των συναρμόδιων υπηρεσιών, για την καλύτερη αντιμετώπιση του προβλήματος των ναρκωτικών,

γ) ο συντονισμός της δράσης των εμπλεκομένων υπηρεσιών σε υποθέσεις πολλαπλής αρμοδιότητας ή με διεθνείς προεκτάσεις, για την επίλυση των οποίων απαιτείται ειδικός χειρισμός και άμεση συνεργασία αυτών των υπηρεσιών,

δ) η επίλυση τυχόν αναφυομένων διαφορών, αναφορικά με τη λειτουργία και τη δράση των συναρμόδιων υπηρεσιών,

ε) η παροχή άμεσης συνδρομής, κατά λόγο αρμοδιότητας, στα στάδια της έρευνας και προανάκρισης και η διάθεση, στην επιληφθείσα αρχή, κάθε δυνατού μέσου ή στοιχείου ικανού να διευκολύνει την εξιχνίαση της υπόθεσης,

στ) η αμοιβαία ενημέρωση των συναρμόδιων υπηρεσιών για τις μεθόδους ή τους τρόπους δράσης των εμπόρων ναρκωτικών προς διευκόλυνση της αποτελεσματικότερης πρόληψης και καταστολής των αδικημάτων των ναρκωτικών.

2. Το Σ.Ο.Δ.Ν., στο πλαίσιο της Ευρωπαϊκής Ένωσης, λειτουργεί και ως Εθνική Μονάδα Πληροφοριών για τα ναρκωτικά.

Άρθρο 15

Λειτουργία του Σ.Ο.Δ.Ν.

1. Το Σ.Ο.Δ.Ν. έχει την έδρα του στο Υπουργείο Δημόσιας Τάξης, όπου και η έδρα της Δ.Δ.Α.Σ.

2. Τα μέλη του Σ.Ο.Δ.Ν. συνέρχονται τουλάχιστον μία φορά το μήνα, έκτακτα δε σε κάθε περίπτωση που κρίνεται αναγκαίο από μία των συναρμόδιων υπηρεσιών, για τη συζήτηση θεμάτων επείγουσας φύσης.

3. Πρόεδρος του Σ.Ο.Δ.Ν. είναι ο εκπρόσωπος του Υπουργείου Δημόσιας Τάξης.

4. Στη Διεύθυνση Δημόσιας Ασφάλειας του Αρχηγείου Ελληνικής Αστυνομίας, λειτουργεί ειδική μικτή γραμματεία για τις υποθέσεις του Σ.Ο.Δ.Ν. και την τήρηση των στοιχείων που αφορούν την αποστολή και λειτουργία του.

5. Τα έξοδα λειτουργίας του Σ.Ο.Δ.Ν. και της γραμματείας βαρύνουν αναλογικά τους προϋπολογισμούς των Υπουργείων Οικονομίας και Οικονομικών, Δημόσιας Τάξης και Εμπορικής Ναυτιλίας.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ε'

ΚΑΤΑΣΤΡΟΦΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ

Άρθρο 16

Αντικείμενο της διαδικασίας

Με τη διαδικασία που προβλέπεται στο Κεφάλαιο αυτό καταστρέφονται οι πάσης φύσεως ναρκωτικές ουσίες (βασικές ποσότητες και δείγματα), οι οποίες φυλάσσονται:

α) από διωκτικές αρχές, αρμόδιες να ενεργούν για την ανακάλυψη των δραστών αξιόποινων πράξεων που προβλέπονται και τιμωρούνται σύμφωνα με την εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία για την καταπολέμηση της διάδοσης των ναρκωτικών και

β) από άλλες κρατικές υπηρεσίες.

Άρθρο 17

Φύλαξη των ναρκωτικών

1. Οι ναρκωτικές ουσίες που κατάσχονται, ζυγίζονται ή, αν πρόκειται για δισκία, καταμετρούνται και, αφού συνταχθεί έκθεση, παραδίδονται στον αρμόδιο για τη φύλαξη τους αξιωματικό ή υπάλληλο της διωκτικής αρχής που ενήργησε την κατάσχεση.

2. Μετά την παραλαβή τους από την αρμόδια διωκτική αρχή, συσκευάζονται σε ειδική συσκευασία που εξασφαλίζει το αιλύμαντο και με ειδικό υπάλληλο ή άλλο κατάλληλο και ασφαλή τρόπο αποστέλλονται προς εξέταση στις αρμόδιες υπηρεσίες που αναφέρονται στο τελευταίο εδάφιο της παραγράφου 2 του άρθρου 38 του ν. 3459/2006, οι οποίες προσδιορίζουν το ακριβές βάρος.

3. Αν η ποσότητα που κατασχέθηκε είναι μεγάλη, ώστε να αποκλείεται ή να είναι ιδιαίτερα δύσκολη η μετα-

φορά της στα εργαστήρια, εμπειρογνώμων του κατά τόπον αρμόδιου εργαστηρίου του Γενικού Χημείου του Κράτους (Γ.Χ.Κ.) ή του Εργαστηρίου της Ιατροδικαστικής και Τοξικολογίας Α.Ε.Ι. μεταβαίνει στον τόπο της φύλαξης και διενεργεί επί τόπου δειγματοληψία, σύμφωνα με τους διεθνείς κανόνες. Συντάσσεται πρακτικό ζύγισης, καταμέτρησης, δειγματοληψίας και σφράγισης των ναρκωτικών ουσιών.

Άρθρο 18

Αρμόδιες για τη φύλαξη αρχές

1. Οι ναρκωτικές ουσίες που κατάσχονται από τις αρμόδιες αστυνομικές αρχές στην περιοχή του νομού Αττικής, φυλάσσονται από την Υποδιεύθυνση Δίωξης Ναρκωτικών της Διεύθυνσης Ασφάλειας Αττικής. Αν στην ίδια περιοχή κατασχέθουν από άλλες, επίσης, αρμόδιες αρχές, φυλάσσονται από αυτές.

2. Στην έδρα κάθε Αστυνομικής Διεύθυνσης, με ευθύνη της Υπηρεσίας Δίωξης Ναρκωτικών, αν υπάρχει, ή της Υπηρεσίας Ασφάλειας, λειτουργεί αποθήκη, στην οποία φυλάσσονται μέχρι την καταστροφή τους, οι ναρκωτικές ουσίες που έχουν κατασχεθεί από τις αστυνομικές υπηρεσίες που υπάγονται στη Διεύθυνση.

3. Οι ναρκωτικές ουσίες που κατάσχονται εκτός του νομού Αττικής από άλλες αρμόδιες αρχές, πλην των αστυνομικών, φυλάσσονται από τις αρχές αυτές.

4. Οι προηγούμενες παράγραφοι εφαρμόζονται ανεξάρτητα από την αμφισβήτηση ή μη της ιδιότητας ως ναρκωτικών των ποσοτήτων που έχουν κατασχεθεί.

Άρθρο 19

Πραγματογνωμοσύνη

1. Η αρμόδια για τη χημική εξέταση υπηρεσία εξετάζει τις ναρκωτικές ουσίες που αποστέλλονται, προσδιορίζει το είδος, το ακριβές βάρος τους και σε περίπτωση κατάσχεσης δισκίων τον ακριβή αριθμό τους. Για όλα τα παραπάνω συντάσσεται έκθεση χημικής ανάλυσης. Στη συνέχεια αποχωρίζεται ποσότητα επαρκής για τη διενέργεια συμπλωματικής πραγματογνωμοσύνης (Α, Β). Η ποσότητα αυτή ζυγίζεται, σφραγίζεται και αναφέρεται στην έκθεση χημικής ανάλυσης του δειγμάτου.

2. Αν η ποσότητα της ναρκωτικής ουσίας που κατασχέθηκε δεν επαρκεί για τη λήψη δείγματος πραγματογνωμοσύνης ή αν διενεργήθηκε δειγματοληψία, η υπόλοιπη, μετά την ανάλυση της ουσίας ή του δειγμάτου, ποσότητα, κρατείται για τη διενέργεια πραγματογνωμοσύνης. Εφόσον η συνολική ποσότητα του δειγμάτου καταναλωθεί κατά την ανάλυση, γίνεται σχετική μνεία στην έκθεση. Το υπόλοιπο του δειγμάτου, καθώς και οι ποσότητες που αποχωρίστηκαν για τη διενέργεια πραγματογνωμοσύνης, αφού συσκευαστούν σε ειδικές αδιάρρητες συσκευασίες, σφραγίζονται και επιστρέφονται στην αρμόδια διωκτική αρχή.

3. Κατά την παράδοση των παραπάνω ποσοτήτων συντάσσεται έκθεση παράδοσης και παραλαβής από τον αρμόδιο υπάλληλο ή αξιωματικό. Με όμοια έκθεση οι ποσότητες αυτές παραδίδονται από την υπηρεσία που τις κατέσχε στην αρμόδια υπηρεσία που τηρεί την αποθήκη φύλαξης, καταγράφονται σε ειδικό βιβλίο, θεωρούμενο κάθε έτος από τον κατά τόπο αρμόδιο εισαγγελέα πρωτοδικών, με τίτλο "Βιβλίο Αποθήκης - Καταχώρησης Κατασχέθεντων Ναρκωτικών" και ταξινομούνται με χρονολογική σειρά στην παραπάνω αποθήκη.

4. Στο Βιβλίο Αποθήκης - Καταχώρησης Κατασχέθεντων Ναρκωτικών καταχωρούνται τα στοιχεία κάθε υπόθεσης. Σε κάθε περίπτωση αναγράφονται: α) ο αύξων αριθμός της υπόθεσης κατ' έτος, β) τα στοιχεία της μηνυτήριας αναφοράς της διωκτικής αρχής στον αρμόδιο εισαγγελέα, γ) τα στοιχεία ταυτότητας του κατηγορούμενου, δ) το είδος και το βάρος της ναρκωτικής ουσίας που κατασχέθηκε, αν δε πρόκειται για δισκία ο αριθμός τους, ε) ο αριθμός του Δελτίου Χημικής Ανάλυσης, στ) ο αριθμός του βουλεύματος ή της απόφασης καταστροφής των ναρκωτικών ουσιών και ζ) η ημερομηνία καταστροφής τους. Εκτός από τα παραπάνω, είναι δυνατόν να αναγραφεί και οποιοδήποτε άλλο στοιχείο κριθεί απαραίτητο. Για τα δείγματα των ναρκωτικών που, ενδεχομένως, είχαν κατασχεθεί, αναγράφονται στο ίδιο βιβλίο ο αριθμός του βουλεύματος ή της απόφασης καταστροφής των δειγμάτων και η ημερομηνία καταστροφής τους.

5. Αν πρόκειται για ναρκωτικές ουσίες των οποίων δεν αμφισβητήθηκε η ιδιότητα και κατεστράφησαν σύμφωνα με τα οριζόμενα στη δεύτερη παράγραφο του επόμενου άρθρου, στο παραπάνω Βιβλίο Αποθήκης - Καταχώρησης Κατασχέθεντων Ναρκωτικών αντί του στοιχείου στ' της προηγούμενης παραγράφου αναγράφεται η επισημείωση "μη αμφισβητούμενες ουσίες". Το ίδιο ισχύει στις περιπτώσεις του τελευταίου εδαφίου της προηγούμενης παραγράφου.

Άρθρο 20

Διαδικασία καταστροφής

1. Η καταστροφή των ναρκωτικών ουσιών (βασικών ποσοτήτων και δειγμάτων τους) γίνεται ενώπιον της επιτροπής που προβλέπεται στο δεύτερο εδάφιο της παραγράφου 5 του άρθρου 38 του ν. 3459/2006. Η επιτροπή λειτουργεί στο νομό Αττικής και σε κάθε Αστυνομική Διεύθυνση της χώρας. Συγκαλείται τουλάχιστον μία (1) φορά κάθε τρεις (3) μήνες και εκτάκτως όταν κρίνεται απαραίτητο, από τον εισαγγελέα πρωτοδικών στην περιφέρεια του οποίου έγινε η κατασχεση των ναρκωτικών, ύστερα από αίτημα του προϊσταμένου της υπηρεσίας από την οποία φυλάσσονται. Αν οι ναρκωτικές ουσίες φυλάσσονται σε άλλον τόπο από εκείνον όπου κατασχέθηκαν, μπορούν να καταστραφούν στον τόπο φύλαξης, αφού ειδοποιηθεί ο εισαγγελέας του τόπου κατάσχεσής τους, στον οποίο και υποβάλλεται στη συνέχεια επικυρωμένο αντίγραφο του πρακτικού καταστροφής.

2. Έργο της επιτροπής είναι η καταστροφή κάθε είδους ναρκωτικών και πρόδρομων ουσιών. Η καταστροφή των ναρκωτικών ουσιών (βασικών ποσοτήτων και δειγμάτων τους) των οποίων δεν έχει αμφισβητηθεί η ιδιότητα, γίνεται αμέσως μετά την έκδοση της έκθεσης χημικής ανάλυσης και την παρέλευση των προθεσμιών που ορίζονται στην παράγραφο 3 του άρθρου 38 του ν. 3459/2006, χωρίς τη συνδρομή οποιασδήποτε άλλης προϋπόθεσης.

3. Κατά τη διαδικασία της καταστροφής, ύστερα από πρόσκληση του αρμόδιου εισαγγελέα, είναι δυνατόν να παρίσταται εκπρόσωπος του Γ.Χ.Κ., ο οποίος παρέχει την αναγκαία επιστημονική υποστήριξη στην επιτροπή κατά την καταστροφή των επικίνδυνων και τοξικών ουσιών. Για την καταστροφή των επικίνδυνων τοξικών ουσιών εφαρμόζεται η ισχύουσα νομοθεσία.

4. Η επιτροπή εξετάζει το απαραβίαστο των σφραγίδων ή το αδιάρρηκτο της συσκευασίας. Οι ναρκωτικές και πρόδρομες ουσίες ζυγίζονται ενώπιον της επιτροπής, ώστε να ελεγχθεί το βάρος τους σε αντιστοιχία με τη σχετική έκθεση του εργαστηρίου που διενήργησε τον έλεγχο ως προς την ιδιότητά τους. Σε κάθε περίπτωση λαμβάνονται υπόψη οι φυσικές μεταβολές του είδους. Εάν διαπιστωθεί ουσώδης διαφοροποίηση μεταξύ του βάρους της προς καταστροφή ποσότητας ναρκωτικής ουσίας και του βάρους που αναγράφεται στην έκθεση της υπηρεσίας που διενήργησε τη χημική ανάλυση, απαιτείται αιτιολόγηση για την απόκλιση αυτή εκ μέρους της επιτροπής. Οι λόγοι στους οποίους οφείλεται η διαφοροποίηση καταχωρούνται στο πρακτικό της καταστροφής της συγκεκριμένης ποσότητας.

Άρθρο 21

Τρόπος και μέσα καταστροφής

1. Αποκλειστικός τρόπος καταστροφής των πάσης φύσεως ναρκωτικών ουσιών είναι η καύση. Η καύση γίνεται, είτε σε κατάλληλους για το σκοπό αυτό κλιβάνους, είτε δια πυράς. Η προμήθεια των κλιβάνων γίνεται από τα Υπουργεία Δικαιοσύνης, Δημόσιας Τάξης, Οικονομίας και Οικονομικών με τις προδιαγραφές που καθορίζονται στις προκηρύξεις αγοράς τους. Η σχετική δαπάνη βαρύνει τον προϋπολογισμό των ως άνω υπουργείων.

2. Για την εγκατάσταση των κλιβάνων λαμβάνονται σοβαρά υπόψη οι επιδράσεις της λειτουργίας τους στο περιβάλλον της περιοχής που πρόκειται να εγκατασταθούν, πρέπει δε να λειτουργούν υπό συνθήκες απόλυτης ασφάλειας από πλευράς χημικών ή άλλων επιβλαβών επιδράσεων, για την υγεία των κατοίκων και δύσων συμμετέχουν στη διαδικασία της καταστροφής. Οι χώροι εγκατάστασης, καθώς και οι όροι συντήρησης και λειτουργίας τους θα καθορισθούν με νεότερη ειδική προς τούτο απόφαση.

3. Η λειτουργία των κλιβάνων αποκλείει την καταστροφή των ναρκωτικών ουσιών με οποιονδήποτε άλλο τρόπο. Σε περιοχές όπου δεν λειτουργεί κλιβάνος, όταν αυτό κρίνεται αναγκαίο λόγω του μεγάλου βάρους της ποσότητας των ναρκωτικών που κατασχέθηκε ή για οποιαδήποτε άλλη αιτία, ο εισαγγελέας πρωτοδικών του τόπου φύλαξης εκδίδει αιτιολογημένη διάταξη του, ύστερα από αίτημα της αρχής από την οποία φυλάσσεται η ποσότητα αυτή, για τη μεταφορά της υπό συνθήκες απόλυτης ασφάλειας και καύση στην πλησιέστερη περιοχή όπου λειτουργεί κλιβάνος.

4. Στις περιοχές εκτός των νομών Αττικής και Θεσσαλονίκης η καταστροφή ναρκωτικών ουσιών ενεργείται σε κλιβάνους δημόσιους ή ιδιωτικούς ή δια πυράς εκτός κλιβάνου.

5. Μέχρι την εγκατάσταση και λειτουργία των κλιβάνων που προβλέπονται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου, στους νομούς Αττικής και Θεσσαλονίκης η καύση των ναρκωτικών ουσιών γίνεται με τους ίδιους τρόπους που προβλέπεται για τους άλλους νομούς της χώρας.

Άρθρο 22

Καταστροφή ακατάλληλων ναρκωτικών φαρμάκων

Με απόφαση του Υπουργού Υγείας και Κοινωνικής Έργων, στην οποία ορίζεται ο αριθμός της παραγράφου 1 του παρόντος άρθρου, στους νομούς Αττικής και Θεσσαλονίκης, απόφαση γίνεται για την εξυπηρέτηση του σκοπού της εκπαίδευσης, σύμφωνα με το σχετικό εκπαιδευτικό πρόγραμμα.

καταστρέφονται ακατάλληλα προς χρήση ή ληγμένα ναρκωτικά φάρμακα του Κρατικού Μονοπωλίου Ναρκωτικών.

Άρθρο 23

Καταστροφή μετά την πάροδο τριετίας

Οι ποσότητες ναρκωτικών ουσιών και δειγμάτων, που παραμένουν προς φύλαξη στις αρμόδιες αρχές πέραν των τριών (3) ετών από την κατάσχεσή τους και δεν έχει διατυπωθεί αμφισβήτηση ως προς την ιδιότητά τους, καταστρέφονται χωρίς άλλη προϋπόθεση κατάσχεσης.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΣΤ'

ΔΙΑΘΕΣΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΓΙΑ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟΥΣ ΣΚΟΠΟΥΣ

Άρθρο 24

Διάθεση στις αστυνομικές σχολές

1. Η διάθεση ναρκωτικών ουσιών για εκπαιδευτικούς σκοπούς γίνεται από την κατά τόπο αρμόδια εισαγγελική αρχή, ύστερα από έγγραφο αίτημα του διοικητή της οικείας αστυνομικής σχολής ή τμήματος δοκίμων αστυφυλάκων, εφόσον αυτό στεγάζεται εκτός της έδρας της σχολής αστυφυλάκων, ή του γενικού αστυνομικού διευθυντη γενικής αστυνομικής διεύθυνσης ή του διευθυντή αστυνομικής διεύθυνσης, κατά περίπτωση, ύστερα από σχετική πρόταση του διδάσκοντος εκπαιδευτή ή συνοδού - χειριστή αστυνομικού σκύλου.

2. Στο ανωτέρω αίτημα αναφέρονται ο τόπος και το είδος της εκπαίδευσης, το είδος και η ποσότητα των αιτουμένων ναρκωτικών ουσιών, ο τόπος φύλαξης των ουσιών αυτών, καθώς και ο υπεύθυνος για την παραλαβή, φύλαξη και διαχείριση τους.

3. Η ποσότητα των διατιθεμένων ναρκωτικών ουσιών μετράται με τη χρήση ζυγού ακριβείας, η δε παραλαβή αυτών πιστοποιείται με τη σύνταξη πρακτικού παράδοσης και παραλαβής, το οποίο υπογράφεται από τον υπεύθυνο που αναφέρεται στην προηγούμενη παράγραφο και τον εντεταλμένο υπάλληλο της εισαγγελικής αρχής, όταν η παραλαβή γίνεται από κατάστημα αυτής, ή από τον αρμόδιων εξουσιοδοτημένο της οικείας αστυνομικής αρχής, στην οποία φυλάσσονται οι ναρκωτικές ουσίες, εφόσον η παραλαβή γίνεται από αστυνομική υπηρεσία, βάσει εγκριτικής παραγγελίας της αρμόδιας εισαγγελικής αρχής. Τυχόν παρουσία εκπροσώπου της εισαγγελικής αρχής, στην τελευταία περίπτωση, μνημονεύεται απαραιτήτως στο πρακτικό.

Άρθρο 25

Όροι φύλαξης

1. Οι ναρκωτικές ουσίες παραλαμβάνονται σε ειδικές αεροστεγείς και διαφανείς πλαστικές σακούλες ή σε αεροστεγή γυάλινα άθραυστα βαζάκια, ώστε να παρέχεται η δυνατότητα άμεσης οπτικής προσέγγισης και να αποφεύγεται η απευθείας επαφή, φθορά ή απώλεια αυτών. Κατά τη διάρκεια της εκπαίδευσης και εφόσον συντρέχουν ειδικοί λόγοι, συναφείς προς το είδος και τη φύση αυτής, επιτρέπεται, με ευθύνη του εκπαιδευτή, παραλλαγή της ανωτέρω συσκευασίας για την εξυπηρέτηση του σκοπού της εκπαίδευσης, σύμφωνα με το σχετικό εκπαιδευτικό πρόγραμμα.

του επόπτη σκύλων, ενώ αν πρόκειται για συντηρητική εκπαίδευση σε χώρο της υπηρεσίας που ανήκει ο συνοδός βαθμοφόρος Λ.Σ. με μέριμνα και ευθύνη του ίδιου.

2. Οι ναρκωτικές ουσίες τοποθετούνται σε ειδικές αεροστεγείς και διαφανείς πλαστικές σακούλες ή δοχεία, για να παρέχεται η δυνατότητα άμεσης οπτικής προσέγγισης στους εκπαιδευόμενους, και να αποφεύγεται η απευθείας επαφή, φθορά ή απώλειά τους στη διάρκεια της διδασκαλίας. Κατά τη διάρκεια της εκπαίδευσης και εφόσον συντρέχουν ειδικοί λόγοι, συναφείς προς το είδος και τη φύση αυτής, επιτρέπεται με ευθύνη του εκπαιδευτή παραλλαγή της παραπάνω συσκευασίας για την εξυπηρέτηση του σκοπού της εκπαίδευσης, σύμφωνα με το σχετικό εκπαιδευτικό πρόγραμμα.

Άρθρο 30

Όροι χρησιμοποίησης

1. Από το χώρο φύλαξής τους οι ναρκωτικές ουσίες εξέρχονται μόνο για εκπαιδευτικούς σκοπούς με ευθύνη του τμηματάρχη ή υπόλογου εισηγητή του Τ.ΔΙ.Ν. διδασκόντων κατά περίπτωση το θέμα των ναρκωτικών και μετά το πέρας του μαθήματος επιστρέφονται για την ασφαλή φύλαξή τους. Σε κάθε περίπτωση που ο διδάσκων αξιωματικός δεν είναι ο τμηματάρχης Τ.ΔΙ.Ν., συντάσσεται πρακτικό «παράδοσης - παραλαβής και επιστροφής» σύμφωνα με το «Υπόδειγμα I» για τα είδη και τις ποσότητες των ναρκωτικών ουσιών που χρησιμοποιήθηκαν στη διδασκαλία.

2. Η ανάλωση ναρκωτικών ουσιών για εκπαιδευτικούς σκοπούς, όπως χρήσεις σε αντιδραστήρια (TESTS) ή άλλες αναγκαίες πειραματικές ενέργειες, βεβαιώνε-

ται με τη σύνταξη πρακτικού «σύννομης και κανονικής ανάλωσης» σύμφωνα με το «Υπόδειγμα II» από τριμελή επιτροπή αποτελούμενη από το διδάσκοντα, τον προϊστάμενο του τμήματος ή γραφείου σπουδών των σχολών δοκίμων αξιωματικών - υπαξιωματικών - λιμενοφυλάκων και τον επικεφαλής εκπαιδευόμενο στην αίθουσα ή τάξη. Εφόσον πραγματοποιείται βασική ή συντηρητική εκπαίδευση σκύλου ανίχνευσης ναρκωτικών ουσιών η ανάλωση, φθορά ή απώλεια ναρκωτικών ουσιών για τους σκοπούς της εκπαίδευσης, πιστοποιείται με τη σύνταξη πρακτικού τριμελούς επιτροπής που αποτελείται από τον εκπαιδευτή ή το συνοδό και δύο άλλους βαθμοφόρους Λ.Σ. που παρίστανται στην εκπαίδευση. Στην έννοια της βασικής και συντηρητικής εκπαίδευσης των σκύλων ανίχνευσης ναρκωτικών ουσιών υπάγεται και η διάθεση και κατοχή ναρκωτικών ουσιών για την εκτέλεση υπηρεσίας, ως απολύτως συναφής και ουσιαστικά ταυτόσημη. Τα υπολείμματα ναρκωτικών ουσιών, στις ως άνω περιπτώσεις επιστρέφονται και πραγματοποιείται νέα παραλαβή.

3. Σε περίπτωση που η ανάλωση λάβει χώρα κατά τη διάρκεια εκπαίδευσης προσωπικού λιμενικής αρχής, αυτή βεβαιώνεται με τη σύνταξη του ως άνω πρακτικού από τριμελή επιτροπή αποτελούμενη από το διδάσκοντα, το λιμενάρχη και τον αμέσως επόμενο αρχαιότερο αξιωματικό της λιμενικής αρχής.

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ I

**ΠΡΑΚΤΙΚΟ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ ΠΑΡΑΛΑΒΗΣ
ΚΑΙ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΓΙΑ
ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ**

Πειραιάς σήμερα ημέρα
του μήνα του έτους 200... και ώρα
ο
..... Τμηματάρχης του ΥΕΝ/ΔΑ/ΤΔΙΝ και
ο (ονομ/μο και βαθμός)
..... προβήκαμε ο μεν πρώτος στην
παράδοση ο δε δεύτερος στην παραλαβή των κάτωθι
διατιθέμενων για εκπαιδευτικούς σκοπούς ναρκωτικών
ουσιών:

ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
a)
β)
γ)
δ)
ε)
στ)
ζ)
η)
θ)
ι)

Προς πίστωση συντάχθηκε το παρόν το οποίο αφού
αναγνώσθηκε και βεβαιώθηκε υπογράφεται ως κατω-
τέρω:

Ο ΤΜΗΜΑΤΑΡΧΗΣ

Για την παράδοση -
Για την παραλαβή

Ο ΠΑΡΑΛΑΒΩΝ

Για την παραλαβή -
Για την επιστροφή

Πειραιάς

Πειραιάς

Ο (1)

ΔΙΔΑΣΚΩΝ

Ο (3)

ΕΠΙΚΕΦΑΛΗΣ ΤΩΝ

Ο (2)

ΕΚΠΑΙΔΕΥΟΜΕΝΩΝ

ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ
ΣΠΟΥΔΩΝ

- (1) Σε περίπτωση που η ανάλωση λάβει χώρα σε εκπαίδευση προσωπικού Λιμεναρχείων τίθεται ο Τμηματάρχης ή Αξιωματικός Τ.Δ.Ι.Ν.
- (2) Όμοιώς τίθεται ο Λιμενάρχης ή αναπληρωτής του.
- (3) Όμοιώς τίθεται ο Υπολιμενάρχης ή αρχαιότερος Αξιωματικός.

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ II

**ΠΡΑΚΤΙΚΟ ΣΥΝΝΟΜΗΣ ΚΑΙ ΚΑΝΟΝΙΚΗΣ
ΑΝΑΛΩΣΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΓΙΑ
ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟΥΣ ΣΚΟΠΟΥΣ**

σήμερα ημέρα του
μήνα του έτους 200... και ώρα
ο
(ονομ/μο και βαθμός) Τμηματάρχης-Αξ/κός
ΥΕΝ/ΔΑ/ΤΔΙΝ παρισταμένων και των:
a) (ονομ/μο-βαθμός-ιδιότητα)
.....
.....
β) (ονομ/μο-βαθμός-ιδιότητα)
.....

ανάλωσα για εκπαιδευτικούς σκοπούς (χρήση σε αντιδραστήριο TEST) τις κάτωθι διατιθέμενες για εκπαιδευτικούς σκοπούς ναρκωτικές ουσίες:

ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
a)
β)
γ)
δ)
ε)

Προς πίστωση συντάχθηκε το παρόν το οποίο αφού
αναγνώσθηκε και βεβαιώθηκε υπογράφεται ως κατω-
τέρω:

Άρθρο 31

Όροι επιστροφής ή αντικατάστασης

1. Οι ναρκωτικές ουσίες που διατίθενται για εκπαιδευτικούς σκοπούς επιστρέφονται υποχρεωτικά στην αρμόδια εισαγγελική αρχή που ενέκρινε τη χορήγηση, οποτεδήποτε ήθελε ζητηθεί η επιστροφή τους από αυτή.

2. Η αντικατάσταση των ναρκωτικών ουσιών λόγω παλαιότητας ή σύννομης και κανονικής ανάλωσης και ο εμπλουτισμός της συλλογής με νέες μορφές ναρκωτικών γίνεται με τον ίδιο τρόπο της αρχικής διάθεσης που ορίζεται στο άρθρο 46 παρ. 2 του ν. 3459/2006.

3. Σε αμφότερες τις ανωτέρω περιπτώσεις οι επιστρεφόμενες ναρκωτικές ουσίες συνοδεύονται πάντοτε από το πρακτικό «Παράδοσης και Παραλαβής» που συντάχθηκε κατά τη χορήγησή τους, καθώς επίσης από τα πρακτικά «Σύννομης και κανονικής ανάλωσης» στις περιπτώσεις που αναλώθηκαν ναρκωτικές ουσίες για τους λόγους που περιλαμβάνονται στις παραγράφους 2 και 3 του προηγούμενου άρθρου.

4. Για την πιστοποίηση του είδους και της ποσότητας των επιστρεφόμενων ναρκωτικών, αυτά αποστέλλονται για εξέταση, μετά την επιστροφή τους, στο Γ.Χ.Κ. ή τα παραρτήματά του, ή σε πανεπιστήμια που έχουν αυτή τη δυνατότητα.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ζ'

ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΚΑΤΑ ΤΩΝ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ (Ο.Κ.Α.Ν.Α.)

Άρθρο 32

Πρόσληψη του προσωπικού του Ο.Κ.Α.Ν.Α.

Το προσωπικό του Οργανισμού κατά των Ναρκωτικών (Ο.Κ.Α.Ν.Α.) και το προσωπικό των προγραμμάτων απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψυχιατρικού Νοσοκομείου Αττικής (Ψ.Ν.Α.) και του Ψυχιατρικού Νοσοκομείου Θεσσαλονίκης (Ψ.Ν.Θ.) προσλαμβάνεται με σύμβαση εργασίας αορίστου χρόνου, ύστερα από δημοσίευση σχετικής προκήρυξης, όπως ορίζεται παρακάτω. Προκειμένου να ενθαρρυνθεί η επαγγελματική επανένταξή τους, πρόσωπα τα οποία έκαναν χρήση ναρκωτικών και εκουσίως προσήλθαν για θεραπευτική αγωγή, μετά την ολοκλήρωση του θεραπευτικού προγράμματος, είναι δυνατό να προσλαμβάνονται στον Ο.Κ.Α.Ν.Α., σύμφωνα με τη διαδικασία του επόμενου άρθρου, με σύμβαση εργασίας αορίστου χρόνου και δοκιμαστική υπηρεσία διάρκειας τουλάχιστον δύο (2) ετών. Μετά το πέρας της δοκιμαστικής περιόδου, σε περίπτωση αρνητικής απόφασης του Δ.Σ., ύστερα από εισήγηση του Γενικού Διευθυντή, λύεται η σύμβαση εργασίας τους.

Άρθρο 33

Διαδικασία πρόσληψης

1. Το προσωπικό που προσλαμβάνεται στον Ο.Κ.Α.Ν.Α. και το προσωπικό που προσλαμβάνεται για τα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψ.Ν.Α. και του Ψ.Ν.Θ., πρέπει να έχει συμπληρώσει το 21ο έτος της ηλικίας του, να μην έχει υπερβεί το 45ο (και, προκειμένου για το επιστημονικό προσωπικό, το 55ο) και να μην έχει κώλυμα κατά το άρθρο 8 του Υπαλληλικού Κώδικα (ν. 2683/1999, ΦΕΚ Α' 19), με επιφύλαξη των ειδικών διατάξεων του άρθρου 4 παρ. 6 του

v. 2207/1994 (ΦΕΚ Α' 65) για τις θέσεις βοηθητικού ή ανειδίκευτου προσωπικού. Ειδικά για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α., και σε ό,τι αφορά πρώην χρήστες εξαρτησιογόνων ουσιών, η άρση του ανωτέρω κωλύματος ισχύει για το σύνολο των θέσεων. Δεν προσλαμβάνονται όσοι δεν έχουν εκπληρώσει τις στρατιωτικές τους υποχρεώσεις ή δεν έχουν απαλλαγεί νόμιμα από αυτές, κατ' αναλογία με το άρθρο 5 του ν. 2683/1999.

2. Για τα τυπικά προσόντα των υποψηφίων όλων των κατηγοριών εφαρμόζονται αναλογικά οι διατάξεις του π.δ. 50/2001 (ΦΕΚ Α' 39), όπως ισχύει κάθε φορά. Ως πρόσθετα προσόντα συνεκτιμώνται η γνώση μίας (1) τουλάχιστον ξένης γλώσσας, η γνώση χρήσης Η/Υ, καθώς και τυχόν προϋπηρεσία σε συναφές αντικείμενο, σχετικό με την προκηρυσσόμενη θέση. Με απόφαση του Δ.Σ. του φορέα, και ύστερα από έγκριση του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, είναι δυνατό να τίθενται ειδικότερα προσόντα για την πλήρωση συγκεκριμένης θέσης. Ενόψει της ειδικής φύσης της εργασίας στο χώρο των εξαρτήσεων, προκειμένου να εξασφαλισθεί η ποιότητα των παρεχόμενων υπηρεσιών στα θεραπευόμενα μέλη, τα απαιτούμενα προσόντα για το επιστημονικό προσωπικό κάθε συγκεκριμένης θέσης που προκηρύσσεται, ορίζονται κάθε φορά από το Δ.Σ. ή το συμβούλιο διοίκησης του φορέα ανάλογα με το είδος των εργασιών και τις ειδικότητες, ύστερα από σχετική, τεκμηρωμένη εισήγηση προς αυτό του επιστημονικού υπευθύνου του αντιστοίχου προγράμματος.

3. Για την πρόσληψη του προσωπικού, οι φορείς δημοσίευου προκήρυξη στην οποία αναφέρονται υποχρεωτικά:

- α) Ο αριθμός κατά ειδικότητα προσωπικού,
- β) τα απαιτούμενα τυπικά προσόντα,
- γ) το όριο ηλικίας και τα προβλεπόμενα από το παρόν άρθρο κωλύματα πρόσληψης,
- δ) η υπηρεσία στην οποία υποβάλλονται οι αιτήσεις των ενδιαφερομένων και η προθεσμία υποβολής των αιτήσεων,
- ε) τυχόν προηγούμενη εμπειρία, όπου απαιτείται,
- στ) προκειμένου περί επιστημονικού προσωπικού, τυχόν εξειδικευμένα προσόντα, όπου απαιτείται.

Η αίτηση των υποψηφίων συνοδεύεται από βιογραφικό σημείωμα και από τα αντίστοιχα δικαιολογητικά, τα οποία αποδεικνύουν τα αναφερόμενα από αυτούς προσόντα. Περίληψη της προκήρυξης δημοσίευεται υποχρεωτικά σε δύο (2) τουλάχιστον ημερήσιες εφημερίδες πανελλήνιας κυκλοφορίας επί δύο (2) συνεχείς ημέρες και αναρτάται στο κατάστημα του οικείου φορέα. Όταν η προκηρυσσόμενη θέση βρίσκεται εκτός Αθηνών, η προκήρυξη δημοσίευεται κατά τον ίδιο τρόπο και σε μία (1) τοπική εφημερίδα. Η προθεσμία υποβολής αιτήσεων πρόσληψης δεν μπορεί να είναι μεγαλύτερη του ενός (1) μηνός και μικρότερη των είκοσι (20) ημερών από την επομένη της δημοσίευσης της περίληψης της προκήρυξης.

4. Η επιτροπή επιλογής είναι πενταμελής και επικουρείται στο έργο της από τριμελή γραμματεία, αποτελούμενη από υπαλλήλους του φορέα. Συγκροτείται για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. με απόφαση του Δ.Σ. του και για τα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψ.Ν.Α. και Ψ.Ν.Θ. με απόφαση του Δ.Σ. της αντίστοιχης Διοίκησης Υγειονομικής Περιφέρειας (Δ.Υ.Π.Ε.), ύστερα από εισήγηση του συμβούλιου διοίκη-

σης του αντίστοιχου ψυχιατρικού νοσοκομείου. Με την απόφαση αυτή ορίζεται ο πρόεδρος και τα μέλη της επιτροπής επιλογής αυτής με τους αναπληρωτές τους, ως ακολούθως:

α) Για τις θέσεις του διοικητικού και λοιπού προσωπικού, η επιτροπή επιλογής αποτελείται από το διευθυντή της Διεύθυνσης Προσωπικού Νομικών Προσώπων του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, έναν ψυχολόγο που ορίζεται από τον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, καθώς και για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. από το γενικό διευθυντή, το διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης στην οποία θα ενταχθεί ο υποψήφιος και ένα μέλος του Δ.Σ. που υποδεικνύεται από αυτό και για τα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψ.Ν.Α. και του Ψ.Ν.Θ., από το διευθυντή του προγράμματος, το διευθυντή διοικητικού του φορέα και ένα μέλος του συμβουλίου διοίκησης αυτού. Όταν στο φορέα δεν έχει πληρωθεί η θέση του γενικού διευθυντή ή του διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης, την προβλεπόμενη στην επιτροπή θέση καταλαμβάνει ένα μέλος του Δ.Σ. του φορέα, που υποδεικνύεται από αυτό.

β) Για τις θέσεις του επιστημονικού προσωπικού (όπως αυτό ορίζεται εκάστοτε από το Δ.Σ. του φορέα ή τον Οργανισμό αυτού), η επιτροπή επιλογής αποτελείται από ένα μέλος του Δ.Σ. ή του συμβουλίου διοίκησης, που υποδεικνύεται από αυτό, το διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης του Οργανισμού (όπου υπάρχει) ή το διευθυντή ιατρικής υπηρεσίας για τα σχετικά προγράμματα του Ψ.Ν.Α. και Ψ.Ν.Θ., τον επιστημονικό υπεύθυνο του προγράμματος ή τμήματος, καθώς και δύο επιστήμονες αναγνωρισμένου κύρους (εκ των οποίων ο ένας δραστηριοποιείται στο ευρύτερο επιστημονικό πεδίο της θέσης που προκηρύσσεται και ο έτερος είναι ψυχολόγος), οι οποίοι ορίζονται από τον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης.

5. Ενόψει της επιλογής των υποψηφίων, η γραμματεία της επιτροπής επιλογής προβαίνει στη συγκέντρωση και τον έλεγχο των απαιτούμενων δικαιολογητικών αυτών, καταρτίζοντας πίνακα των υποψηφίων που υποβάλλουν αιτήσεις εκπρόθεσμες ή που δεν πληρούν τα προσόντα της προκήρυξης, καθώς και πίνακα αυτών που πληρούν τις σχετικές προϋποθέσεις, τους οποίους και διαβιβάζει στην επιτροπή επιλογής. Η τελευταία αποφασίζει για την οριστικοποίηση των πινάκων αποκλεισθέντων και εκείνων που συνεχίζουν στη διαδικασία επιλογής. Οι πίνακες αυτοί αναρτώνται στην κεντρική υπηρεσία του φορέα και, εάν η θέση προορίζεται για αποκεντρωμένη υπηρεσία, και στο οικείο κατάστημα. Η επιτροπή επιλογής μπορεί να καλεί τους υποψηφίους σε προφορική συνέντευξη και, ύστερα από εκτίμηση των τυπικών και ουσιαστικών προσόντων αυτών, καταρτίζει πίνακα κατάταξής τους κατά αξιολογική σειρά και τον υποβάλλει μαζί με το σχετικό πρακτικό στο Δ.Σ. ή το συμβούλιο διοίκησης του φορέα για δημοσιοποίηση. Ο πίνακας κατάταξής αναρτάται στην κεντρική υπηρεσία και, προκειμένου για αποκεντρωμένη προκηρυγμένη θέση, και στο τοπικό κατάστημα του φορέα.

6. Οι υποψήφιοι έχουν δικαίωμα ένστασης κατά του πίνακα κατάταξής μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από την επομένη της ανάρτησής του. Οι ενστάσεις εξετάζονται από το Δ.Σ. ή το συμβούλιο διοίκησης, το οποίο αποφαίνεται με αιτιολογημένη απόφασή του.

Κατά την εξέταση της ένστασης παρίσταται ο πρόεδρος της επιτροπής επιλογής. Το Δ.Σ. αποφαίνεται επί των ενστάσεων στην αμέσως επόμενη από τη λήξη της προθεσμίας υποβολής ενστάσεων συνεδρίασή του. Μετά την εξέταση των ενστάσεων, η επιτροπή επιλογής οριστικοποιεί τον πίνακα κατάταξης και τα αρμόδια όργανα του φορέα καλούν, μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών, τον υπαψήφιο που θα καταλάβει τη θέση να υπογράψει εντός ευλόγου χρόνου τη σχετική σύμβαση. Αν αυτός που επελέγη δεν αποδεχθεί την πρόσληψη, τη θέση του καταλαμβάνει ο αμέσως επόμενος σύμφωνα με τον πίνακα κατάταξης. Ο ως άνω καταρτιζόμενος πίνακας, κατά ειδικότητα, ισχύει ένα (1) έτος από την κατάρτισή του και μόνο για το φορέα για τον οποίο καταρτίσθηκε, η δε πρόσληψη διενεργείται σύμφωνα με τη σειρά κατάταξης του πίνακα. Σε περίπτωση αποχώρησης προσληφέντος, αυτός αντικαθίσταται από τον επόμενο εγγεγραμμένο στον ανωτέρω πίνακα της οικείας ειδικότητας κατά τη σειρά εγγραφής σ' αυτόν.

Άρθρο 34

Αξιολόγηση προσωπικού

1. Η διαρκής αξιολόγηση του προσωπικού γίνεται κατ' αρχήν σε ετήσια βάση από τον ιεραρχικά προϊστάμενο, στον οποίο αναφέρεται ο εργαζόμενος και από το διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης του Ο.Κ.Α.Ν.Α. ή το διευθυντή ιατρικής υπηρεσίας του Ψ.Ν.Α. και Ψ.Ν.Θ. για τα αντίστοιχα προγράμματα αυτών, σύμφωνα και με τα οριζόμενα στο π.δ. 318/1992 (ΦΕΚ Α' 161).

2. Κάθε δύο (2) χρόνια, όλοι οι υπάλληλοι των φορέων του άρθρου 10 του ν. 2880/2001 (ΦΕΚ Α' 9) υπόκεινται σε αξιολόγηση από ειδική επιτροπή, σύμφωνα με τα οριζόμενα παρακάτω:

α) Η αξιολόγηση του διοικητικού και λοιπού προσωπικού διενεργείται, με βάση το σύστημα αξιολόγησης που έχει υιοθετήσει ο φορέας, από επιτροπή αξιολόγησης που συγκροτείται, για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. από το γενικό διευθυντή του, το διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης στην οποία ανήκει η θέση και ένα μέλος του Δ.Σ. των εργαζομένων, που ορίζεται από αυτό και για τα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψ.Ν.Α. και Ψ.Ν.Θ., από το διευθυντή της ιατρικής υπηρεσίας, το διοικητικό διευθυντή του φορέα και ένα μέλος του Δ.Σ. των εργαζομένων, που ορίζεται από αυτό.

β) Η αξιολόγηση του επιστημονικού προσωπικού γίνεται με βάση το σύστημα αξιολόγησης που έχει υιοθετήσει ο φορέας. Κάθε φορέας καθορίζει με απόφαση του Δ.Σ τη μεθοδολογία και τους δείκτες της διαρκούς αξιολόγησης του επιστημονικού έργου και των αποτελεσμάτων των δράσεων των μονάδων και των προγραμάτων απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ.

3. Για το επιστημονικό προσωπικό που υπηρετεί στο Ψ.Ν.Α. και στο Ψ.Ν.Θ. και απασχολείται στα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ, η αξιολόγηση γίνεται από επιτροπή αξιολόγησης, η οποία συγκροτείται με απόφαση του Δ.Σ. της αντίστοιχης Δ.Υ.Π.Ε., ύστερα από εισήγηση του συμβούλιου διοίκησης του αντίστοιχου ψυχιατρικού νοσοκομείου, και αποτελείται από τους: πρόεδρο του συμβούλιου διοίκησης του φορέα, ως πρόεδρο, πρόεδρο του επιστη-

μονικού συμβουλίου του φορέα, επιστημονικό υπεύθυνο του προγράμματος, διευθυντή της ιατρικής υπηρεσίας και πρόεδρο του σωματείου εργαζομένων, με τους αναπληρωτές αυτών. Ειδικά για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α., η πενταμελής επιτροπή αξιολόγησης, η οποία συγκροτείται με απόφαση του Δ.Σ. του Ο.Κ.Α.Ν.Α, απαρτίζεται από τους: διευθυντή της αντίστοιχης διεύθυνσης, ως πρόεδρο, επιστημονικό υπεύθυνο του προγράμματος ή τμήματος του φορέα, ένα μέλος του Δ.Σ., που ορίζεται από αυτό, έναν ειδικό επιστήμονα, εξειδίκευσης αντίστοιχης με αυτήν του αξιολογουμένου, ο οποίος ορίζεται από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και τον πρόεδρο του σωματείου εργαζομένων, με τους αναπληρωτές αυτών. Ο επιστημονικός υπεύθυνος του προγράμματος ή τμήματος αξιολογείται από τριμελή επιτροπή, η οποία αποτελείται για τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. από τον πρόεδρο ή αντιπρόεδρο του φορέα και ένα μέλος του Δ.Σ. (οι οποίοι ορίζονται με απόφαση του Δ.Σ.), καθώς και έναν ειδικό επιστήμονα, εξειδίκευσης αντίστοιχης με αυτήν του αξιολογουμένου, ο οποίος ορίζεται από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, με τους αναπληρωτές αυτών και για τα προγράμματα απεξάρτησης από τα ναρκωτικά και το αλκοόλ του Ψ.Ν.Α. και Ψ.Ν.Θ., από το διοικητή του φορέα, ένα μέλος του συμβουλίου διοίκησης αυτού και έναν ειδικό επιστήμονα, εξειδίκευσης αντίστοιχης με αυτήν του αξιολογουμένου, ο οποίος ορίζεται από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, με τους αναπληρωτές αυτών.

4. Τα κριτήρια αξιολόγησης είναι τα ακόλουθα:

α) Στα γενικά κριτήρια αξιολόγησης που ισχύουν για το σύνολο του προσωπικού, πέραν των προβλεπομένων στο π.δ. 318/1992, όπως αυτό ισχύει κάθε φορά, περιλαμβάνονται η συνέπεια προς τους κανόνες του φορέα και την εκτέλεση των καθηκόντων που του ανατίθενται για την εξυπηρέτηση του σκοπού της μονάδας, η απόδοση στον τομέα ευθύνης με επίτευξη συγκεκριμένων στόχων, η ποιότητα της εργασίας, η προθυμία στην εκτέλεση των καθηκόντων και στην ανάληψη ευθυνών και η ικανότητα επικοινωνίας και συνεργασίας. Ειδικότερα για τις θέσεις στελεχών, υπευθύνων και διευθυντών αξιολογούνται επιπροσθέτως η διοικητική και οργανωτική ικανότητα, η δημιουργικότητα, η προώθηση των στόχων του φορέα και της γενικότερης ανάπτυξης του ανθρώπινου δυναμικού που έχουν στον τομέα ευθύνης τους. Με απόφαση του Δ.Σ. του φορέα που υποβάλλεται προς έγκριση στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, είναι δυνατό να ορισθούν ειδικότερα κριτήρια αξιολόγησης και να υιοθετηθούν συγκεκριμένοι στόχοι, βάσει των οποίων κρίνεται η απόδοση του προσωπικού.

β) Το επιστημονικό προσωπικό αξιολογείται επιπροσθέτως με τα παρακάτω ειδικά κριτήρια:

αα) ως προς την επάρκεια της προσωπικότητάς του σε όλα τα επίπεδα, αναφορικά με τα ειδικότερα καθήκοντα που αναλαμβάνει στα πλαίσια του προγράμματος, και ως προς την ικανότητα ανάληψης θεραπευτικού ρόλου, στη βάση των αρχών της επιστήμης, της ηθικής και της δεοντολογίας,

ββ) ως προς την επάρκεια των ειδικών γνώσεων, που αποδεικνύονται από τις σχετικές σπουδές στην Ελλάδα ή το εξωτερικό και της εμπειρίας του στο χώρο των εξαρτήσεων. Προσμετρώνται η απόκτηση επιπλέον γνώσεων, οι δημοσιεύσεις σε έγκυρα επιστημονικά περιοδικά, η συμμετοχή σε ερευνητικά προγράμματα,

καθώς και η εν γένει εθνική, ευρωπαϊκή και διεθνής επιστημονική δραστηριότητα.

5. Η επιτροπή αξιολόγησης καταθέτει πλήρως τεκμηριωμένη πρόταση στο Δ.Σ. του φορέα για την τελική αξιολόγηση, βασιζόμενη στον υπηρεσιακό φάκελλο του εργαζομένου, στις ετήσιες αξιολογήσεις και σε προσωπική συνέντευξη με τον εργαζόμενο. Κάθε υπάλληλος που αξιολογείται έχει το δικαίωμα υποβολής έντασης ενώπιον του Δ.Σ., κατ' ανάλογη εφαρμογή του π.δ. 318/1992. Αν κατά την αξιολόγηση υπάλληλος κριθεί ακατάλληλος, ύστερα από σχετική διαδικασία ελέγχου, λόγω παραβίασης των αρχών λειτουργίας του προγράμματος και του φορέα ή λόγω άλλου εξαιρετικά σοβαρού λόγου, το Δ.Σ. του Ο.Κ.Α.Ν.Α. ή της αντίστοιχης Δ.Υ.Π.Ε., ύστερα από εισήγηση του συμβουλίου διοίκησης του αντίστοιχου ψυχιατρικού νοσοκομείου, καταγγέλλει υποχρεωτικά τη σύμβαση. Η σχέση εργασίας λύεται από την ημέρα κοινοποίησης της έγγραφης καταγγελίας.

6. Οι αναφερόμενες επιτροπές και η ακολουθούμενη διαδικασία αξιολόγησης ισχύουν και για το προσωπικό που ήδη υπηρετεί με σύμβαση εργασίας ιδιωτικού δικαίου αορίστου χρόνου στους παραπάνω φορείς.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Η'

ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΤΕΚΜΗΡΙΩΣΗΣ ΚΑΙ ΠΛΗΡΟΦΟΡΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΑ ΝΑΡΚΩΤΙΚΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΤΟΞΙΚΟΜΑΝΙΑ (Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν.)

Άρθρο 35

Σκοπός

1. Το Εθνικό Κέντρο Τεκμηρίωσης και Πληροφόρησης για τα Ναρκωτικά και την Τοξικομανία (Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν.) ως βασικός συντελεστής του ευρωπαϊκού δικτύου REITOX είναι υπεύθυνο:

α) για την εξασφάλιση σε εθνικό επίπεδο της συλλογής στοιχείων που χαρακτηρίζονται από το υψηλό ποιοτικό τους επίπεδο (αντικειμενικά, αξιόπιστα, συγκρίσιμα),

β) για την ανταλλαγή των στοιχείων σε ευρωπαϊκό επίπεδο.

2. Ειδικότερα οι δραστηριότητες που αναπτύσσει το Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν. στα πλαίσια των ευθυνών του είναι οι ακόλουθες:

α) Σε εθνικό επίπεδο:

αα) Η δημιουργία ενός εθνικού δικτύου με φορείς που παρέχουν πληροφορίες και ο συντονισμός των πηγών πληροφόρησης. Το εθνικό δίκτυο αποτελεί ουσιαστικό εταίρο για το Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν. όπως αυτό αποτελεί ουσιαστικό εταίρο του Ευρωπαϊκού Κέντρου. Υπηρετεί τις ανάγκες της χώρας και του Ευρωπαϊκού Κέντρου.

ββ) Η διερεύνηση και εξακρίβωση της φύσης και του τύπου των στοιχείων που έχουν άμεση σχέση με τον τομέα της μείωσης της ζήτησης, καθώς και οποιωνδήποτε άλλων στοιχείων προβλέπονται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο στο τριετές πρόγραμμα του 1998-2000 και στα επόμενα τριετή προγράμματα.

γγ) Η διερεύνηση και εξακρίβωση του τύπου των στοιχείων που επιθυμούν οι χρήστες των πληροφοριών (πολιτικοί, αρμόδιοι για τη χάραξη της πολιτικής, επιστήμονες, επαγγελματίες, Μ.Μ.Ε., ευρύτερο κοινό).

δδ) Η iεράρχηση των προτεραιοτήτων.

εε) Η κάλυψη των κενών πληροφόρησης.

στοτ) Η βελτίωση της ποιότητας και της συγκρισιμότητας των στοιχείων.

ζζ) Η παροχή βοήθειας προς τις ήδη υπάρχουσες ή τις μελλοντικές πηγές πληροφοριών για την ανάπτυξη της απαραίτητης τεχνογνωσίας.

ηη) Η επανατροφοδότηση του δικτύου με πληροφορίες ήτοι η διάχυση των πληροφοριών που συλλέγει σε όλους τους αρμόδιους φορείς.

θθ) Η αυτοαξιολόγηση των πρωτοβουλιών και των δραστηριοτήτων σε σχέση με τους επιδιωκόμενους στόχους.

ιι) Η παροχή της δυνατότητας ανταλλαγής πληροφοριών με τους συνεργαζόμενους φορείς μέσω ηλεκτρονικού δικτύου όταν αυτό εγκατασταθεί σύμφωνα με το χρονοδιάγραμμα που αποφασίζει του Δ. Σ. του Ευρωπαϊκού Κέντρου.

β) Σε ευρωπαϊκό επίπεδο:

αα) Η ενεργητική συμμετοχή στην προαγωγή και προώθηση μεθόδων και

ββ) η ανταπόκρισή του στις υποχρεώσεις που απορέουν από τον κανονισμό 302/93 για την ίδρυση του Ευρωπαϊκού Παρατηρητηρίου ως εθνικού κέντρου αναφοράς.

γ) Σε εθνικό και ευρωπαϊκό επίπεδο:

αα) Η λειτουργία ως ενδιάμεσου μεταξύ του Ευρωπαϊκού Κέντρου και των εθνικών πηγών πληροφοριών για τη διάχυση πληροφοριών και για τη μεταφορά, διάδοση και προαγωγή κατευθυντήριων γραμμών, μεθόδων και τεχνολογίας, με σκοπό να καλυφθούν τα υπάρχοντα κενά και να βελτιωθεί η ποιότητα και συγκρισιμότητα των στοιχείων.

ββ) Η κατάλληλη επεξεργασία των συλλεγομένων στοιχείων (ποιοτικός έλεγχος, στατιστική ανάλυση, ενοποίηση στοιχείων από διαφορετικές πηγές κ.λ.π.) με σκοπό την παροχή στους αρμόδιους φορείς σημαντικών και αξιοποιήσιμων πληροφοριών.

Άρθρο 36

Καθήκοντα

Για την επίτευξη του σκοπού του προηγούμενου άρθρου το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. εκπληρώνει τα παρακάτω καθήκοντα στους τομείς των δραστηριοτήτων του:

α) συντάσσει για το Ευρωπαϊκό Κέντρο ετήσια αναφορά στην αγγλική γλώσσα και συμπληρώνει το χάρτη πληροφοριών,

β) εκδίδει και διανέμει ετήσια έκθεση στην ελληνική γλώσσα στην οποία περιλαμβάνει όλα τα νεώτερα στοιχεία που έχει συγκεντρώσει και επεξεργαστεί το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. στη διάρκεια του προηγούμενου έτους, τις σχετικές με το θέμα των ναρκωτικών πληροφορίες, καθώς και την αξιολόγηση των ελλειψμάτων και προτεραιοτήτων με σκοπό την παροχή μιας ολοκληρωμένης εικόνας για το πρόβλημα των ναρκωτικών στη χώρα,

γ) ακολουθεί τις αποφάσεις του Δ.Σ. του Ευρωπαϊκού Κέντρου σε ό,τι αφορά τη μετάφραση και έκδοση στην ελληνική γλώσσα της ετήσιας έκθεσης του Ευρωπαϊκού Κέντρου. Η διανομή και παρουσίαση της Ετήσιας Ευρωπαϊκής Έκθεσης γίνεται σε συνεργασία με τον Ο.Κ.Α.Ν.Α.,

δ) συγκαλεί σε συνεδρίαση τη συμβουλευτική επιτροπή τουλάχιστον δύο (2) φορές το χρόνο,

ε) παρέχει στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και στον Ο.Κ.Α.Ν.Α. ύστερα από αίτημα του

τελευταίου στοιχεία που συγκεντρώνει και είναι απαραίτητα για τη χάραξη πολιτικής. Η παροχή των στοιχείων γίνεται ηλεκτρονικά, εφόσον έχει εξασφαλιστεί η κατάλληλη υποδομή. Δεν παρέχει: αα) ατομικά ανώνυμα στοιχεία που συγκεντρώνει από τις θεραπευτικές υπηρεσίες, ββ) συγκεντρωτικά στοιχεία ανά θεραπευτικό πρόγραμμα με εξαίρεση την περίπτωση κατά την οποία υπάρχει σύμφωνη γραπτή γνώμη του συγκεκριμένου προγράμματος,

στ) υποβάλλει ετήσια αναφορά στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης στην οποία συμπεριλαμβάνονται και τεκμηριωμένες προτάσεις βασισμένες στα στοιχεία που συγκεντρώνει το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. στη χώρα, καθώς και στις ανάγκες που διαπιστώνονται μέσω της συνεργασίας με το δίκτυο REITOX και το Ευρωπαϊκό Κέντρο.

Άρθρο 37

Προϋπολογισμός - Χρηματοδότηση του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. από τον Ο.Κ.Α.Ν.Α.

Το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. καταρτίζει τριετές πρόγραμμα εργασίας, συμβατό με το τριετές πρόγραμμα του Ευρωπαϊκού Κέντρου αλλά και των ειδικότερων αναγκών στη χώρα και το υποβάλλει με τον αντίστοιχο οικονομικό προϋπολογισμό στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης για χρηματοδότηση. Η χρηματοδότηση γίνεται σύμφωνα με το συμβόλαιο διάρκειας τριών (3) ετών (Ιανουάριο 1998 - Δεκέμβριο 2000), που υπογράφεται μεταξύ Ο.Κ.Α.Ν.Α. και Επιστημονικού Ιδρύματος Ψυχικής Υγείας (Ε.Π.Ι.Ψ.Υ.) και στο οποίο περιγράφονται οι ευθύνες και οι υποχρεώσεις του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν., καθώς και οι προϋποθέσεις για την εύρυθμη λειτουργία του και την εκπλήρωση των στόχων του τριετού προγράμματος. Η χρηματοδότηση του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. από τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. γίνεται σύμφωνα με τον εγκεκριμένο από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. προϋπολογισμό του και για το έτος 1998 δεν μπορεί να υπερβαίνει το ποσό των τριακοσίων πενήντα δύο χιλιάδων εκατόν εξήντα τεσσάρων (352.164,00) ευρώ. Το ποσό της χρηματοδότησης καταβάλλεται ετήσια σε τρία (3) ισόποσα μέρη. Κάθε μέρος καταβάλλεται απολογιστικά εντός τριάντα (30) ημερών από την ημερομηνία της κατάθεσης από το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και τον Ο.Κ.Α.Ν.Α. της έκθεσης προόδου και του οικονομικού απολογισμού του, προσαρμοζόμενου του μέρους της χρηματοδότησης στον οικονομικό απολογισμό.

Άρθρο 38

Συμβουλευτική επιτροπή

Συμβουλευτικό ρόλο στο έργο του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. επιτελεί επιτροπή η οποία απαρτίζεται από εκπρόσωπο του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, τον πρόεδρο του Ο.Κ.Α.Ν.Α., έως πέντε (5) εκπροσώπους φορέων του δικτύου του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. και το διευθυντή του Ε.Π.Ι.Ψ.Υ. Στις συνεδριάσεις παρίσταται η επιστημονική υπεύθυνος του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. και εφ' όσον κριθεί σκόπιμο, λόγω ειδικότερων θεμάτων που είναι δυνατό να ανακύπτουν μπορεί να καλούνται να συμμετέχουν στις συνεδριάσεις της επιτροπής ειδικοί επιστήμονες. Οι πέντε εκπρόσωποι των φορέων του δικτύου του Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. προτείνονται από το Ε.Κ.Τ.Ε.Π.Ν. και ορίζονται από

ρίς ευεργετικό υπολογισμό ημερών και β) η εν γένει διαγωγή του να παρέχει βάσιμη προσδοκία για καλή συμπεριφορά και συνεργασία κατά την παραμονή του στο κέντρο και τη συμμετοχή του στο πολυφασικό θεραπευτικό πρόγραμμα. Η τυχόν παρακολούθηση και συμμετοχή εντός του καταστήματος κράτησης στις «οιμάδες αυτοβοήθειας» που διοργανώνουν το ΚΕ.Θ.Ε.Α και το «18 Άνω» ή άλλος αναγνωρισμένος από το νόμο φορέας, συνεκτιμάται θετικά για την επιλογή του κρατουμένου.

5. Η επιλογή των ατόμων που εισάγονται στα κέντρα γίνεται από ειδικό πενταμελές συμβούλιο, αποτελούμενο από τους εξής: α) τον αρμόδιο κατά τόπον εισαγγελέα (εκτέλεσης ποινών ή του καταστήματος κράτησης), β) το γενικό διευθυντή Σωφρονιστικής Πολιτικής του Υπουργείου Δικαιοσύνης, γ) το διευθυντή του καταστήματος κράτησης, δ) τον επιθεωρητή υγειονομικού ελέγχου του Υπουργείου Δικαιοσύνης και ε) τον ψυχίατρο ή ψυχολόγο που υπηρετεί στο κατάστημα και, σε περίπτωση απουσίας ειδικού επιστήμονα, τον αρχαιότερο κοινωνικό λειτουργό. Ενώπιον του συμβουλίου καλούνται για ακρόαση - συνέντευξη οι υποψήφιοι για εισαγωγή. Στα καταστήματα κράτησης που βρίσκονται εκτός του νομού Αττικής, η ακρόαση γίνεται από το συμβούλιο φυλακής, το οποίο συντάσσει σχετική έκθεση και τη διαβιβάζει στο συμβούλιο επιλογής. Οι αποφάσεις του συμβουλίου πρέπει να είναι ειδικώς αιτιολογημένες.

6. Στις περιπτώσεις που κρίνεται απαραίτητο, μπορεί να διακοπεί η παρακολούθηση των προγραμμάτων θεραπείας, σε οποιαδήποτε φάση τους και αν βρίσκεται ο κρατούμενος, ύστερα από ειδικά αιτιολογημένη απόφαση του συντονιστή του θεραπευτικού προγράμματος και σύμφωνη γνώμη του προϊσταμένου όλων των θεραπευτικών προγραμμάτων. Μετά τη διακοπή παρακολούθησης του προγράμματος, ο κρατούμενος επιστρέφει στο κατάστημα κράτησής του.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΙΑ'
ΛΟΙΠΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Άρθρο 57

Εθελοντική Εισφορά της Ελλάδος στο Ταμείο των Ηνωμένων Εθνών για τον έλεγχο κατάχρησης ναρκωτικών

Η Τράπεζα της Ελλάδος καταβάλλει για λογαριασμό του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ποσό δολλαρίων Η.Π.Α. είκοσι χιλιάδων (\$ 20.000) στο Ταμείο των Ηνωμένων Εθνών για τον έλεγχο της κατάχρησης ναρκωτικών (U.N.F.D.A.C.) ως ετήσια συμβολική συμμετοχή της Ελλάδος για την ενίσχυση των σκοπών αυτού.

**ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΙΑΣ ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ ΚΩΔΙΚΑ
ΠΡΟΣ ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΟΥΜΕΝΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ**

ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ ΚΩΔΙΚΑ	ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΟΥΜΕΝΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ
Άρθρο 1 παρ. 1 και 2	Παρ. 1 και 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β.6543/15.7.1988 (ΦΕΚ Β' 535), όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/39854/10.11.2005 (ΦΕΚ Β' 1630), παρ. 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6/5777/ 11.6.1990 (ΦΕΚ Β' 356)
Άρθρο 1 παρ. 3 και 4	Παρ. 3 και 4 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β.6543/15.7.1988, παρ. 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6/5777/ 11.6.1990
Άρθρο 1 παρ. 5	Παρ. 5 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β.6543/15.7.1988, όπως συμπληρώθηκε με την όμοια απόφαση Υ6γ/3911/20.10.2000 (ΦΕΚ Β' 1352) και τις αποφάσεις Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/οικ. 15952/12.2.2002 (ΦΕΚ Β' 189) και Υ6γ/59058/31.10.2002 (ΦΕΚ Β' 1409)
Άρθρο 1 παρ.6 και 7	Παρ. 6, 7 και 8 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β.6543/15.7.1988, όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ.7964/20.1.2006 (ΦΕΚ Β' 71), παρ. 1 και 3 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6/5777/ 11.6.1990
Άρθρο 1 παρ. 8	Αποφάσεις κατάταξης Υπουργού Υγείας αναγραφόμενες έναντι κάθε δραστικής ουσίας
Άρθρο 1 παρ. 9	Παρ. 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6/5777/ 11.6.1990
Άρθρο 1 παρ. 10	Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β/11420/ 28.11.1990 (ΦΕΚ Β' 757)
Άρθρο 1 παρ. 11	Παρ. 2 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ 32161/2.4.2004 (ΦΕΚ Β' 569), όπως συμπληρώθηκε με την όμοια απόφαση ΔΥΓ3γ/20002/10.8.2005

	(ΦΕΚ Β' 1245)
Άρθρο 1 παρ. 12	Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/ οικ./36702/12.5.2004 (ΦΕΚ Β' 726)
Άρθρο 2	Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ. 11306/31.1.2005 (ΦΕΚ Β' 167)
Άρθρο 3	Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/ οικ./133210/23.12.2004 (ΦΕΚ Β' 1967)
Άρθρο 4	Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Φ. 18/A6/B 1039/29.1.1988 (ΦΕΚ Β' 87), όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Φ. 18/A7β/9625 οικ./2.12.1998 (ΦΕΚ Β' 1260)
Άρθρο 5	Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Φ14/A6/B/570/ 20.1.1988 (ΦΕΚ Β' 16)
Άρθρο 6	Άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3982/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577)
Άρθρο 7	Άρθρο 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3982/7.10.1987
Άρθρο 8	Άρθρο 3 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3982/7.10.1987
Άρθρο 9	Προσίμιο απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3984/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577)
Άρθρο 10	Άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3984/7.10.1987
Άρθρο 11	Άρθρο 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3984/7.10.1987
Άρθρο 12	Άρθρο 3 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλί-σεων Α 2β/οικ. 3984/7.10.1987
Άρθρο 13	Άρθρο 1 π.δ. 139/1989 (ΦΕΚ Α' 66)
Άρθρο 14 παρ. 1 παρ. 2	Άρθρο 2 παρ. 1 έως 6 π.δ. 139/1989 Άρθρο 2 παρ. 7 π.δ. 139/1989, όπως προστέθηκε με το άρθρο μόνο π.δ. 126/1990 (ΦΕΚ Α' 51)
Άρθρο 15	Άρθρο 3 π.δ. 139/1989
Άρθρο 16	Άρθρο 1 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005 (ΦΕΚ Β' 877)
Άρθρο 17	Άρθρο 2 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005

Άρθρο 18	Άρθρο 3 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 19	Άρθρο 4 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 20	Άρθρο 5 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 21	Άρθρο 6 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 22	Άρθρο 7 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 23	Άρθρο 8 Κ.Υ.Α 61868/22.6.2005
Άρθρο 24	Άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999 (ΦΕΚ Β' 1538)
Άρθρο 25	Άρθρο 2 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999
Άρθρο 26	Άρθρο 3 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999
Άρθρο 27 παρ. 1, 2, 3 παρ. 4	Άρθρο 4 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999 Άρθρο 5 παρ. 1 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999
Άρθρο 28 παρ. 1 παρ. 2 παρ. 3	Άρθρο 5 παρ. 2 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999 Άρθρο 5 παρ. 4 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999 Άρθρο 5 παρ. 5 απόφασης Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999
Άρθρο 29 παρ. 1 παρ. 2	Άρθρο 1 παρ. 1 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998 (ΦΕΚ Β' 315), όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 1 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/2.1.2001 (ΦΕΚ Β' 64) Άρθρο 1 παρ. 2 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998, όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 2 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/2.1.2001
Άρθρο 30 παρ. 1	Άρθρο 2 παρ. 1 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας

	3331.1.1.98/3.3.1998
παρ. 2	Άρθρο 2 παρ. 2 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998, όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 3 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/ 2.1.2001
παρ. 3	Άρθρο 2 παρ. 3 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998
Άρθρο 31 παρ. 1, 2, 3	Άρθρο 3 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998
παρ. 4	Άρθρο 4 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998
Άρθρα 32-34	Κ.Υ.Α. Υ5γ/Γ.Π.οικ.22284/28.2.2002 (ΦΕΚ Β' 307)
Άρθρο 35	Άρθρο 1 Κ.Υ.Α. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998 (ΦΕΚ Β' 291)
Άρθρο 36	Άρθρο 2 Κ.Υ.Α. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998
Άρθρο 37	Άρθρο 3 Κ.Υ.Α. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998
Άρθρο 38	Άρθρο 4 Κ.Υ.Α. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998
Άρθρο 39	Άρθρο 5 Κ.Υ.Α. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998
Άρθρο 40	Άρθρο 1 Κεφ. Α' απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577), όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 της απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων οικ. 245/2.2.1994 (ΦΕΚ Β' 74), σε συνδυασμό με το άρθρο 55 παρ. 4 ν. 3459/2006 (ΦΕΚ Α' 103)
Άρθρο 41 παρ. 1	Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10. 1987
παρ. 2	Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987, όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 2 της απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων οικ. 245/2.2.1994
παρ. 3	Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 3 απόφασης Υπουργού Υγείας,

παρ. 4	Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987, Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 4 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987,
Άρθρο 42 παρ. 1	Άρθρο 1 Κεφ. Γ' αρ. 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987, όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 της απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α2β/οικ.2280/2.5.1988 (ΦΕΚ Β' 270)
παρ. 2	Άρθρο 1 Κεφ. Γ' αρ. 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987
παρ. 3	Άρθρο 1 Κεφ. Γ' αρ. 3 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987
Άρθρο 43	Άρθρο 1 Κεφ. Δ' αρ. 2 και 3 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987
Άρθρο 44	άρθρο 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α2β/οικ.2280/2.5.1988
Άρθρο 45	Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3981/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577)
Άρθρο 46 παρ. 1	Άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων ΓΕΟ/25/20.3.1995 (ΦΕΚ Β' 254), όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση Κ.Υ.Α. ΓΕΟ/270/23.12.1997 (ΦΕΚ Β' 15)
παρ. 2	Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ5γ/Γ.Π.οικ.100847/14.10.2002 (ΦΕΚ Β' 1343)
Άρθρα 47-51	Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ5γ/Γ.Π.οικ.100847/14.10.2002
Άρθρο 52	Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων ΓΕΟ/35/13.4.1995 (ΦΕΚ Β' 307)
Άρθρο 53	Κ.Υ.Α. Υ5γ/Γ.Π.οικ.69750/18.7.2003 (ΦΕΚ Β' 1036)

Άρθρο 54	Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ5γ/Γ.Π.οικ. 19546/25.2.2003 (ΦΕΚ Β' 265)
Άρθρο 55	Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/18931/4.4.2003 (ΦΕΚ Β' 448)
Άρθρο 56	Κ.Υ.Α Α.Π.149020/2.12.1999 (ΦΕΚ Β' 2160)
Άρθρο 57	Κ.Υ.Α ΔΥ9α/2148/3.10.1997 (ΦΕΚ Β' 914)

**ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΙΑΣ ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΟΥΜΕΝΩΝ ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ
ΠΡΟΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ ΤΟΥ ΚΩΔΙΚΑ**

ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΟΥΜΕΝΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ	ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ ΚΩΔΙΚΑ
π.δ. 139/1989 (ΦΕΚ Α' 66) Άρθρο 1	Άρθρο 13
Άρθρο 2 παρ. 1 έως 6	Άρθρο 14 παρ. 1
Άρθρο 2 παρ. 7, όπως προστέθηκε με το άρθρο μόνο π.δ. 126/1990 (ΦΕΚ Α' 51)	Άρθρο 14 παρ. 2
Άρθρο 3	Άρθρο 15
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3981/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577)	Άρθρο 45
Απόφαση Υπουργού Υγείας Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3982/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577) Άρθρο 1	Άρθρο 6
Άρθρο 2	Άρθρο 7
Άρθρο 3	Άρθρο 8

Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α 2β/οικ. 3983/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577) Άρθρο 1 Κεφ. Α', όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 της απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων οικ. 245/2.2.1994 (ΦΕΚ Β' 74), σε συνδυασμό με το άρθρο 55 παρ. 4 ν. 3459/2006 (ΦΕΚ Α' 103)	Άρθρο 40
Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 1	Άρθρο 41 παρ. 1
Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 2, όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 2 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων οικ. 245/2.2.1994	Άρθρο 41 παρ. 2
Άρθρο 1 Κεφ. Β' αρ. 3 και 4	Άρθρο 41 παρ. 3 και 4
Άρθρο 1 Κεφ. Γ' αρ. 1, όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α2β/οικ.2280/2.5.1988 (ΦΕΚ Β' 270)	Άρθρο 42 παρ. 1
Άρθρο 1 Κεφ. Γ' αρ. 2 και 3	Άρθρο 42 παρ. 2
Άρθρο 1 Κεφ. Δ' αρ. 2 και 3	Άρθρο 42 παρ. 3
	Άρθρο 43

Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α' 2β/οικ. 3984/7.10.1987 (ΦΕΚ Β' 577) Προοίμιο	Άρθρο 9
Άρθρο 1	Άρθρο 10
Άρθρο 2	Άρθρο 11
Άρθρο 3	Άρθρο 12
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Φ14/A6/B/570/ 20.1.1988 (ΦΕΚ Β' 16)	Άρθρο 5
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Φ. 18/A6/ B1039/29.1.1988 (ΦΕΚ Β' 87), όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Φ.18/A7β/9625οικ/2.12.1998 (ΦΕΚ Β' 1260)	Άρθρο 4
Άρθρο 2 απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α2β/οικ.2280/2.5.1988 (ΦΕΚ Β' 270)	Άρθρο 44
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β.6543/ 15.7.1988 (ΦΕΚ Β' 535)	Άρθρο 1 παρ. 1 έως και 8
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6.5777/ 11.6.1990 (ΦΕΚ Β' 356)	
παρ. 1	Άρθρο 1 παρ. 1, 2, 3, 4, 6 και 7
παρ. 2	Άρθρο 1 παρ. 9
παρ. 3	Άρθρο 1 παρ. 7
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α6β/11420/ 28.11.1990 (ΦΕΚ Β' 757)	Άρθρο 1 παρ. 10

Άρθρο 1 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων ΓΕΟ/25/20.3.1995 (ΦΕΚ Β' 254), όπως τροποποιήθηκε με την Κ.Υ.Α. ΓΕΟ/270/23.12.1997 (ΦΕΚ Β' 15/21.1.1998)	Άρθρο 46 παρ. 1
Απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων ΓΕΟ/35/13.4.1995 (ΦΕΚ Β' 307)	Άρθρο 52
K.Y.A ΔΥ9α/2148/3.10.1997 (ΦΕΚ Β' 914)	Άρθρο 57
K.Y.A ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998 (ΦΕΚ Β' 231)	Άρθρα 35-39
Απόφαση Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 3331.1.1.98/3.3.1998 (ΦΕΚ Β' 315) Άρθρο 1 παρ. 1, όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 1 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/2.1.2001 (ΦΕΚ Β' 64)	Άρθρο 29 παρ. 1
Άρθρο 1 παρ. 2, όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 2 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/2.1.2001	Άρθρο 29 παρ. 2
Άρθρο 2 παρ. 1	Άρθρο 30 παρ. 1
Άρθρο 2 παρ. 2, όπως το εδάφιο δεύτερο προστέθηκε με το άρθρο 1 παρ. 3 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας 2331.1/01/2001/2.1.2001	Άρθρο 30 παρ. 2
Άρθρο 2 παρ. 3	Άρθρο 30 παρ. 3
Άρθρο 3	Άρθρο 31 παρ. 1, 2 και 3
Άρθρο 4	Άρθρο 31 παρ. 4

Απόφαση Υπουργού Δημόσιας Τάξης 6501/7/2-κστ' /27.7.1999 (ΦΕΚ Β' 1538)	
Άρθρο 1	Άρθρο 24
Άρθρο 2	Άρθρο 25
Άρθρο 3	Άρθρο 26
Άρθρο 4	Άρθρο 27 παρ. 1, 2 και 3
Άρθρο 5 παρ. 1	Άρθρο 27 παρ. 4
Άρθρο 5 παρ. 2	Άρθρο 28 παρ. 1
Άρθρο 5 παρ. 4	Άρθρο 28 παρ. 2
Άρθρο 5 παρ. 5	Άρθρο 28 παρ. 3
K.Y.A ΑΠ149020/2.12.1999 (ΦΕΚ Β' 2160)	Άρθρο 56
Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/3911/20.10.2000 (ΦΕΚ Β' 1352)	Άρθρο 1 παρ. 5
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/οικ. 15952/12.2.2002 (ΦΕΚ Β' 189)	Άρθρο 1 παρ. 5
K.Y.A Υ5γ/Γ.Π.οικ.22284/28.2. 2002 (ΦΕΚ Β' 307)	Άρθρα 32-34
Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ5γ/Γ.Π.οικ.100847/14.10. 2002 (ΦΕΚ Β' 1343)	Άρθρο 46 παρ. 2 Άρθρα 47-51
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/59058/31.10.2002 (ΦΕΚ Β' 1409)	Άρθρο 1 παρ. 5
Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ5γ/Γ.Π.οικ 19546/25.2. 2003 (ΦΕΚ Β' 265)	Άρθρο 54

Απόφαση Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας Υ6γ/18931/4.4.2003 (ΦΕΚ Β' 448)	Άρθρο 55
K.Y.A. Υ5γ/ΓΠοικ.69750/18.7.2003 (ΦΕΚ Β' 1036)	Άρθρο 53
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ. 32161/2.4.2004 (ΦΕΚ Β' 569), παρ. 2, όπως συμπληρώθηκε με την απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/20002/ 10.8.2005 (ΦΕΚ Β' 1245)	Άρθρο 1 παρ. 11
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ./36702/12.5.2004 (ΦΕΚ Β' 726)	Άρθρο 1 παρ. 12
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ./133210/23.12.2004 (ΦΕΚ Β' 1967)	Άρθρο 3
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/οικ. 11306/31.1.2005 (ΦΕΚ Β' 167)	Άρθρο 2
K.Y.A 61868/22.6.2005 (ΦΕΚ Β' 877)	
Άρθρο 1	Άρθρο 16
Άρθρο 2	Άρθρο 17
Άρθρο 3	Άρθρο 18
Άρθρο 4	Άρθρο 19
Άρθρο 5	Άρθρο 20
Άρθρο 6	Άρθρο 21
Άρθρο 7	Άρθρο 22

Άρθρο 8	Άρθρο 23
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/39854/10.11.2005 (ΦΕΚ Β' 1630)	Άρθρο 1 παρ. 2
Απόφαση Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης ΔΥΓ3γ/7964/20.1.2006 (ΦΕΚ Β' 71)	Άρθρο 1 παρ. 6

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'	ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΕΙΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ, ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΙΔΙΟΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ ΚΑΙ ΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'	ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ -ΕΙΔΙΚΗ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Γ'	ΔΙΑΓΝΩΣΗ ΤΗΣ ΕΞΑΡΤΗΣΗΣ - ΣΩΜΑΤΙΚΟ ΣΤΕΡΗΤΙΚΟ ΣΥΝΔΡΟΜΟ - ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΑΣΤΟΛΗ ΑΥΤΟΥ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Δ'	ΣΥΝΤΟΝΙΣΤΙΚΟ ΟΡΓΑΝΟ ΔΙΩΣΗΣ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ (Σ.Ο.Δ.Ν.)
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ε'	ΚΑΤΑΣΤΡΟΦΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΣΤ'	ΔΙΑΘΕΣΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΓΙΑ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΟΥΣ ΣΚΟΠΟΥΣ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ζ'	ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΚΑΤΑ ΤΩΝ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ (Ο.ΚΑ.Ν.Α.)

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Η'	ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΤΕΚΜΗΡΙΩΣΗΣ ΚΑΙ ΠΛΗΡΟΦΟΡΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΑ ΝΑΡΚΩΤΙΚΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΤΟΞΙΚΟΜΑΝΙΑ (Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν.)
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Θ'	ΚΕΝΤΡΟ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΕΞΑΡΤΗΜΕΝΩΝ ΑΤΟΜΩΝ (Κ.Ε.Θ.Ε.Α.)
ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ι'	ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗΣ ΤΗΣ ΕΞΑΡΤΗΣΗΣ ΑΠΟ ΝΑΡΚΩΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ
ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΙΑ'	ΛΟΙΠΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ
ΠΙΝΑΚΕΣ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΙΑΣ ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ»	

Άρθρο δεύτερο

Η ισχύς του διατάγματος αυτού αρχίζει από τη δημοσίευσή του στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.
Στον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης αναθέτουμε τη δημοσίευση και εκτέλεση του διατάγματος αυτού.

Αθήνα, 31 Ιουλίου 2007

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΚΑΡΟΛΟΣ ΓΡ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ, ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΟΙΚΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΑΠΟΚΕΝΤΡΩΣΗΣ
ΠΡΟΚΟΠΙΟΣ ΠΑΥΛΟΠΟΥΛΟΣ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ
ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΛΟΓΟΣΚΟΥΦΗΣ

ΕΞΩΤΕΡΙΚΩΝ
ΘΕΟΔΩΡΑ ΜΠΑΚΟΓΙΑΝΝΗ
ΔΙΚΑΙΟΣΥΝΗΣ
ΑΝΑΣΤΑΣΗΣ ΠΑΠΑΛΗΓΟΥΡΑΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ
ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΑΒΡΑΜΟΠΟΥΛΟΣ
ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΤΑΞΗΣ
ΒΥΡΩΝ ΠΟΛΥΔΩΡΑΣ

ΕΜΠΟΡΙΚΗΣ ΝΑΥΤΙΛΙΑΣ
ΕΜΜΑΝΟΥΗΛ ΚΕΦΑΛΟΓΙΑΝΝΗΣ

