



Ε Λ Λ Η Ν Ι Κ Η Δ Η Μ Ο Κ Ρ Α Τ Ι Α

Προς τους
Ιατρικούς Συλλόγους της Χώρας

Αθήνα 22/5/2018
ΑΠ: 1408

Κυρία/ε Πρόεδρε,

Σας διαβιβάζουμε το εξής έγγραφο:

1. Υπουργείο Υγείας, Κεντρικό Συμβούλιο Υγείας, Εθνική Επιτροπή Αντιβιογράμματος, με ημερομηνία 29.1.2018 με θέμα: «Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη (πολυξυζινη Ε) σύμφωνα με τις συστάσεις της Κοινής Ομάδας Εργασίας CLSI/EUCAST για τα Όρια Ευαισθησίας στις Πολυμυξίνες», (ΑΠ ΠΙΣ: 1401/18.5.2018)
2. Υπουργείου Υγείας, Γεν.Δ/ση Υπηρεσιών Υγείας, Δ/ση Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, Τμήμα Β', αριθμ.πρωτ. Γ1β/ΓΠ/οικ.36525/10.5.2018), με θέμα: Γνωστοποίηση δημοσίευσης Υπουργικής Απόφασης σε ΦΕΚ, (ΑΠ ΠΙΣ: 1389/18.5.2018)
3. Υπουργείου Υγείας, Δ/ση Ανθρώπινου Δυναμικού Νομικών Προσώπων, Τμήμα Β' με συνημμένο το αριθμ.ΔΙΠΑΑΔ/ΠΡΟΣ/οικ.17876/17.7.2018 έγγραφο του Υπουργείου Διοικητικής Ανασυγκρότησης με θέμα: Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης», (ΑΠ ΠΙΣ: 1381/18.5.2018).
4. Υπουργείο Υγείας, Δ/ση Ανθρώπινου Δυναμικού Νομικών Προσώπων, με συνημμένο το αριθμ: ΔΑΠΔΕΠ/Φ.2/34/9782/16.5.2018 έγγραφο του Υπουργείου Διοικητικής Ανασυγκρότησης με θέμα: «Διευκρινίσεις σχετικά με αξιολογητές» (ΑΠ ΠΙΣ: 1380/18.5.2018),
5. Εθνικού Οργανισμού Παροχής Υπηρεσιών Υγείας, Γεν.Δ/ση Οργάνωσης & Σχεδιασμού Αγοράς Υπηρεσιών Υγείας, Δ/ση Φαρμάκου, αριθμ.πρωτ. ΔΒ4Δ/Γ32/οικ.20499/17.5.2018, (ΑΠ ΠΙΣ: 1403/24.5.2018), με θέμα: Σχετικά με την εκτέλεση συνταγών φαρμάκων», με τη παράκληση όπως ενημερώσετε τα μέλη περιοχής ευθύνης του Συλλόγου σας.



ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ (Π.Ι.Σ.)

ΠΛΟΥΤΑΡΧΟΥ 3 & ΥΨΗΛΑΝΤΟΥ • 106 75 ΑΘΗΝΑ • ΤΗΛ.: 210 7258660, 210 7258661, 210 7258662, FAX: 210 7258663
PANHELLENIC MEDICAL ASSOCIATION • 3, PLOUTARCHOU & IPSILANDOU Str., 106 75 ATHENS • HELLAS
www.pis.gr • e-mails: ΚΕΝΤΡΙΚΟ: pisinfo@pis.gr • ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ: pis@pis.gr • ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟ: pisref@pis.gr
ΛΟΓΙΣΤΗΡΙΟ: pislog@pis.gr • ΔΙΕΘΝΕΣ: pisinter@pis.gr, pisinter1@pis.gr
ΜΗΧΑΝΟΓΡΑΦΗΣΗ: pismember@pis.gr

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ

Από: Vicky Karachaliou (Panhellenic Medical Association) <pis@pis.gr>
Αποστολή: Παρασκευή, 18 Μαΐου 2018 2:33 μμ
Προς: pisref@pis.gr
Θέμα: FW: Διαβίβαση συν/νων εγγράφων σχετικών με το θέμα "ελεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη(πολυμυξίνη Ε)...Πολυμυξίνες"
Συνημμένα: ΕΓΓΡΑΦΟ ΤΗΣ ΕΘΝΙΚΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ ΑΝΤΙΒΙΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ.pdf; EUCAST_COLISTIN_CMI.pdf; ΕΡΩΤΗΜΑΤΟΛΟΓΙΟ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ-EUCAST.docx



From: ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΥ ΒΑΡΒΑΡΑ [mailto:var.triantafyllou@moh.gov.gr]

Sent: Friday, May 18, 2018 1:27 PM

To: pis@pis.gr; press@pis.gr; posipy1@gmail.com

Cc: pasidik@otenet.gr

Subject: Διαβίβαση συν/νων εγγράφων σχετικών με το θέμα "ελεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη(πολυμυξίνη Ε)...Πολυμυξίνες"

ΕΞ. ΕΠΕΙΓΟΝ

Παρακαλείστε όπως διαβιβάσετε τα παραπάνω συνημμένα έγγραφα στους κατά τόπον Ιατρικούς Συλλόγους και στα μέλη σας με την παράκληση να επιστρέψουν τα συμπληρωμένα ερωτηματολόγια στην εξής ηλεκτρονική διεύθυνση: pkommata@moh.gov.gr

Με εκτίμηση
Τριανταφύλλου Βαρβάρα
Δ/ση Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας
(Τμήμα Β')

From: ΚΟΜΜΑΤΑ ΠΑΝΑΓΙΩΤΑ [mailto:pkommata@moh.gov.gr]

Sent: Thursday, May 17, 2018 2:50 PM

To: 'ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΥ ΒΑΡΒΑΡΑ'

Subject: RE: Παράκληση για ηλεκτρονική διαβίβαση συν/νων εγγράφων σχετικών με το θέμα "ελεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη(πολυμυξίνη Ε)...Πολυμυξίνες"

Κ. Τριανταφύλλου

Σας στέλνω συνημμένα το έγγραφο του Προέδρου της Εθνικής Επιτροπής Αντιβιογράμματος, το paper και το ερωτηματολόγιο σε word για να μπορούν να το συμπληρώσουν και να το στείλουν με mail.

Σας ευχαριστώ
Με εκτίμηση
Κομματά Παναγιώτα (210-8208794)

From: ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΥ ΒΑΡΒΑΡΑ [mailto:var.triantafyllou@moh.gov.gr]

Sent: Thursday, May 17, 2018 2:13 PM

To: pkommata@moh.gov.gr

Subject: Παράκληση για ηλεκτρονική διαβίβαση συν/νων εγγράφων σχετικών με το θέμα "ελεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη(πολυμυξίνη Ε)...Πολυμυξίνες"

Αξιότιμη κα Κομματά,

[# σελίδας]

Θα σας παρακαλούσα αν είναι εφικτό να μας αποστείλετε σε ηλεκτρονική μορφή τα σχετικά έγγραφα που αφορούν στο ανωτέρω σχετικό θέμα

Αρ. εισερχ εγγράφου ΚΕΣΥ

ΚΕΣΥ(β)/.Γ.Π.οικ./16-05-2018

προκειμένου να τα διαβιβάσουμε με τη σειρά μας στους ενδιαφερόμενους(ιδιωτικά διαγνωστικά εργαστήρια,ΠΙΣ κτλ)

Με εκτίμηση,

ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΥ ΒΑΡΒΑΡΑ(ΕΣ.2132161466)

_____ Information from ESET Endpoint Security, version of detection engine 17392 (20180516)

The message was checked by ESET Endpoint Security.

<http://www.eset.com>

_____ Information from ESET Endpoint Security, version of detection engine 17392 (20180516)

The message was checked by ESET Endpoint Security.

<http://www.eset.com>

_____ Information from ESET Endpoint Security, version of detection engine 17405 (20180518)

The message was checked by ESET Endpoint Security.

<http://www.eset.com>



Αθήνα 29/1/2018

Προς : Εκτελεστική Επιτροπή
του ΚεΣΥ

ΘΕΜΑ: « Έλεγχος ευαισθησίας στην κολιστίνη (πολυμυξίνη Ε) σύμφωνα με τις συστάσεις της Κοινής Ομάδας Εργασίας CLSI/EUCAST για τα Όρια Ευαισθησίας στις Πολυμυξίνες»

Ο προσδιορισμός της ευαισθησίας στην κολιστίνη αποτελεί κρίσιμη παράμετρο στη θεραπεία των λοιμώξεων στην χώρα μας, τόσο λόγω του υψηλού επιπολασμού των πολυανθεκτικών βακτηριδίων όσο και της γνωστής τεχνικής δυσκολίας που παρουσιάζει με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων, τις ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης και τα ημιαυτόματα συστήματα. Όσον αφορά τα τελευταία η EUCAST δεν τα αξιολόγησε συστηματικά, αλλά στέλνοντας στελέχη με τιμές MIC στο ευρος της μη ευαισθησίας σε συναδέλφους ανά τον κόσμο, διαπίστωσε τη συχνή εμφάνιση εξαιρετικά κοίσιμων σφαλμάτων (Very Major Errors). Γι' αυτό και συστήνει στους χρήστες ημι-αυτόματων συστημάτων να διενεργούν αυστηρούς εσωτερικούς ελέγχους ποιότητας και να ελέγχουν με τους αντίστοιχους κατασκευαστικούς οίκους κατά πόσο μπορούν να είναι σίγουροι ότι η ημι-αυτόματη μέθοδος ελέγχου ευαισθησίας δίνει σωστά αποτελέσματα για την κολιστίνη.

Λόγω αυτών των τεχνικών δυσκολιών το CLSI και το EUCAST δημιούργησαν κοινή ομάδα εργασίας για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμυξίνες (joint CLSI-EUCAST polymyxin breakpoints working group), που κατέληξε σε σχετικές οδηγίες /συστάσεις για τον έλεγχο ευαισθησίας κλινικών στελεχών Enterobacteriaceae, *P.aeruginosa* και *Acinetobacter* spp. στην κολιστίνη, οι οποίες είναι ανηρημένες στην ιστοσελίδα www.eucast.org από τις 22 Μαρτίου 2016 και οι οποίες πρέπει να ακολουθούνται από όλα τα κλινικά εργαστήρια. Τις συστάσεις αυτές σας τις στέλνουμε σε μετάφραση.

Επισημαίνουμε ότι ο εσωτερικός έλεγχος ποιότητας για την κολιστίνη πρέπει να διενεργείται τακτικά, χρησιμοποιώντας ένα ευαίσθητο πρότυπο στέλεχος (*E. coli* ATCC 25922 με εύρος MICs 0.25-2.0 mg/L και στόχο 0.5-1 mg/L ή *P. aeruginosa* ATCC 27853 με εύρος MICs 0.5-4.0 mg/L και στόχο 1-2 mg/L) και το κολιστίνη ανθεκτικό *E. coli* NCTC 13846 (*mcr-1* θετικό). Για το τελευταίο στέλεχος, η τιμή στόχος για την MIC στην κολιστίνη είναι 4 mg/L και μόνο περιστασιακά μπορεί να είναι 2 ή 8 mg/L (± 1 αραιώση σε σχέση με την MIC στόχο). Μέχρι τα εργαστήρια να προμηθευτούν το NCTC 13846, μπορούν να χρησιμοποιούν το *E. coli* 4320 που εστάλη από το EARS-Net (Σεπτ 2017) και έχει MIC 4mg/L.

Τέλος, σας ενημερώνουμε ότι προς το παρόν στην ελληνική αγορά κυκλοφορούν 2 προϊόντα για τον έλεγχο της MIC στην κολιστίνη με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζυμό, το MICRONAUT MIC-Strip (Merlin Diagnostika) και το SensiTest (Liofilchem).

Πληροφορίες

- Ευαγγελία Λεμπέση, τηλ 2132009324 /2132009266

- Ευσταθία Περιβολιώτη, τηλ 2132043202
- Κυριακή Τρυφίνοπούλου, τηλ 2108921077, 78

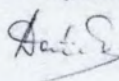
Συστάσεις κοινής ομάδας εργασίας CLSI-EUCAST για τα όρια ευαισθησίας στις πολυμυξίνες

Ο προσδιορισμός της MIC στην κολιστίνη (πολυμυξίνη Ε) σχετίζεται με διάφορα μεθοδολογικά θέματα. Η κοινή ομάδα εργασίας CLSI-EUCAST μελέτησε εκτενώς τα θέματα αυτά και συμφώνησε τα εξής:

1. Η μέθοδος αναφοράς για Enterobacteriaceae, *Pseudomonas aeruginosa* και *Acinetobacter* spp είναι η μέθοδος μικροαραιώσεων σε ζωμό, προτυποποιημένη κατά ISO (20776-1). Σημειώστε:
 - α. Χρησιμοποιείται ζωμός Mueller-Hinton cation-adjusted
 - β. Δεν πρέπει να προστίθεται καμία ουσία σε κανένα βήμα της διαδικασίας (ιδιαίτερα polysorbate-80 ή άλλες επιφανειοδραστικές ουσίες)
 - γ. Οι πλάκες θα πρέπει να είναι κατασκευασμένες από καθαρό πολυστυρένιο και να μην προηγείται της χρήσης τους καμία περαιτέρω επεξεργασία
 - δ. Πρέπει να χρησιμοποιούνται θειικά άλατα πολυμυξινών (το μεθανοσουλφονικό παράγωγο της κολιστίνης δεν πρέπει να χρησιμοποιείται καθώς είναι ένα ανενεργό προ-φάρμακο το οποίο διασπάται αργά σε διάλυμα)
2. Ο έλεγχος ευαισθησίας με άλλες μεθόδους, όπως η μέθοδος αραιώσεων σε άγαρ, η μέθοδος διάχυσης των δίσκων και η χρήση ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης του αντιβιοτικού δεν μπορεί να προταθεί, μέχρις ότου ανασκοπηθούν όλα τα ιστορικά δεδομένα ή προκύψουν δεδομένα από καινούριες μελέτες. Οι μελέτες επί των μεθόδων αυτών βρίσκονται σε εξέλιξη.

Για την Εθνική επιτροπή Αντιβιογράμματος

Ο Πρόεδρος

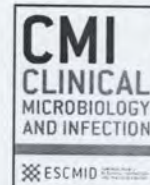


Καθηγητής ΔΑΪΚΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ



Contents lists available at ScienceDirect

Clinical Microbiology and Infection

journal homepage: www.clinicalmicrobiologyandinfection.com

Original article

Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, and *Acinetobacter* spp.

E. Matuschek*, J. Åhman, C. Webster, G. Kahlmeter

EUCAST Development Laboratory, Växjö, Sweden

ARTICLE INFO

Article history:

Received 18 October 2017

Received in revised form

28 November 2017

Accepted 29 November 2017

Available online xxx

Editor: F. Allerberger

Keywords:

BMD

Colistin

EUCAST

Gradient tests

MIC determination

ABSTRACT

Objective: Both EUCAST and CLSI recommend broth microdilution (BMD) for antimicrobial susceptibility testing of colistin, but BMD is rarely used in routine microbiology laboratories. The objective of this study was to evaluate five commercially available BMD products and two brands of gradient tests for colistin MIC determination using BMD according to ISO standard 20776-1 as reference.

Methods: Colistin MIC determination was performed according to the manufacturer's instructions on five commercially available BMD products (Sensititre, MICRONAUT-S, MICRONAUT MIC-Strip, SensiTest, and UMIC) and two gradient tests (Etest and MIC Test Strip). Colistin reference MICs were determined using frozen panels according to ISO standard 20776-1. An international collection of Gram-negative bacteria ($n=75$) with varying levels of colistin susceptibility was tested.

Results: The colistin BMD products correlated well with reference tests, in particular for Sensititre and the two MICRONAUT products (essential agreement $\geq 96\%$: 66/69 (96%, CI 88–99%), 72/75 (96%, CI 88–99%) and 74/75 (99%, CI 92–100%). The results were somewhat poorer for the BMD products SensiTest and UMIC: EA 88% (51/58, CI 77–95%) and 82% (61/74, CI 72–89%), respectively, and considerably poorer for the gradient tests (EA 43–71% depending on gradient test and Mueller-Hinton agar manufacturer). The gradient tests generally underestimated colistin MICs, resulting in a significant number of false susceptible results (9–18 of total 75 tests, compared with 1–3 for the BMD products).

Conclusions: Based on the results of this study, we advise laboratories not to trust gradient tests for colistin susceptibility testing and to use broth microdilution methods for this purpose. There are several commercial broth microdilution tests available and in principle they perform well. **E. Matuschek, Clin Microbiol Infect 2017;•:1**

© 2017 European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Published by Elsevier Ltd. All rights reserved.

Introduction

An accurate method for antimicrobial susceptibility testing (AST) of colistin (polymyxin E) is crucial in an era of increasing numbers of multi-resistant Gram-negative bacteria and simultaneous increasing colistin resistance. The reference methodology for AST is MIC determination with broth microdilution (BMD)

according to the ISO standard 20776-1 [1]. However, BMD of colistin is associated with methodological issues. Colistin binds to the plastic of polystyrene trays and attempts have been made to prevent this by adding a surfactant, such as polysorbate-80, to the test system [2,3]. Recently, a joint CLSI-EUCAST working group investigated colistin BMD testing and decided that the recommendations in the ISO standard should be adhered to and that testing should be performed using the sulphate salt of colistin and standard polystyrene trays without the addition of surfactants [4]. The working group showed that surfactants did not improve assay performance and that there is, in fact, a synergistic effect with colistin (J. Turnidge, personal communication).

* Corresponding author. E. Matuschek, EUCAST Development Laboratory, c/o Clinical Microbiology, Central Hospital, SE-351 85 Växjö, Sweden.

E-mail address: erika.matuschek@kronoberg.se (E. Matuschek).

<https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

1198-743X/© 2017 European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Published by Elsevier Ltd. All rights reserved.

Please cite this article in press as: Matuschek E, et al., Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, and *Acinetobacter* spp., *Clinical Microbiology and Infection* (2017), <https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

Clinical microbiology laboratories only rarely perform reference broth microdilution, which requires freshly prepared or frozen antibiotic solutions. However, a number of more user-friendly commercial products for colistin BMD have recently become available. Methods widely used for AST at clinical laboratories are gradient tests, disk diffusion, and semi-automated devices. For many years, both CLSI and EUCAST have advised against the use of disk diffusion testing for colistin AST. Gradient tests and semi-automated AST devices have been extensively used at clinical laboratories, despite the problems reported with colistin AST on these systems [5,6].

The objective of this study was to evaluate five commercially available BMD products and the two available gradient tests for colistin MIC determination using frozen BMD panel MICs as reference. It was beyond the scope of the present investigation to evaluate semi-automated AST devices.

Materials and methods

Antimicrobial susceptibility testing was performed on an international collection of Gram-negative bacteria ($n=75$): *Escherichia coli* ($n=14$), *Klebsiella pneumoniae* ($n=18$), *Pseudomonas aeruginosa* ($n=21$), and *Acinetobacter* spp. ($n=22$, of which 16 were *Acinetobacter baumannii*) with varying levels of colistin susceptibility, kindly provided by Paul Rhomberg, JMI Laboratories, USA (isolates from the worldwide SENTRY surveillance program); Sören Gatermann, Bochum, Germany; Rene Henriksen, Copenhagen, Denmark; Ørjan Samuelsen, Tromsø, Norway; Jordi Vila, Barcelona, Spain; and Luis Martinez-Martinez, Santander, Spain.

The isolates were identified to species level using the Microflex system with the MALDI Biotyper 3.1 software (Bruker Daltonics) and the MBT database-5627 according to the manufacturer's instructions. Colistin reference MICs were determined in accordance with the ISO standard 20776-1 [1] and CLSI/EUCAST recommendations [4] on frozen BMD panels (Thermo Fisher Scientific, Cleveland, OH, USA) with two-fold dilutions from 128 to 0.125 mg/L. MIC determination for colistin was performed according to the manufacturers' instructions for seven commercially available MIC products. Five were BMD products with freeze-dried antibiotics: SEMPAT (custom Sensititre plate, Thermo Fisher Scientific, East Grinstead, UK), MICRONAUT-S and MICRONAUT MIC-Strip (MERLIN Diagnostika GmbH, Bornheim, Germany), SensiTest (Liofilchem, Roseto degli Abruzzi, Italy) and UMIC (Biocentric, Bandol, France). The Sensititre plate is designed to test one isolate against several antimicrobial agents including colistin, whereas the other products are for testing colistin only. The MICRONAUT-S is a 96-well panel for eight isolates, the SensiTest consists of a smaller panel for four isolates and the MICRONAUT MIC-Strip and UMIC are single-isolate tests consisting of a plastic device with 12 wells. If skipped wells were observed when reading the BMD panels, the isolates were retested. The two gradient test brands available at the time of the study, Etest (bioMérieux, Marcy l'Etoile, France) and MIC Test Strip (MTS, Liofilchem), were also investigated. Etest and MTS were tested on in-house prepared Mueller-Hinton (MH) agar plates using agar powder from Oxoid (Thermo Fisher Scientific, Basingstoke, UK) and BBL (BD, Sparks MD, USA) in parallel. Etest was also tested on the bioMérieux's Mueller Hinton E (MHE) medium as recommended by the manufacturer. The fully colistin-susceptible *E. coli* ATCC 25922 and *P. aeruginosa* ATCC 27853 and the *mcr1*-positive *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) with a colistin MIC of 4 mg/L were used as quality control (QC) for all methods (≥ 6 tests per strain and method) and analysed vs. EUCAST QC Tables version 7.0 [7]. Essential agreement (EA = MICs within ± 1 dilution of reference MICs) and categorical agreement (CA) were calculated according to ISO standard 20776-2 [8] vs. EUCAST

Breakpoint Tables version 7.1 [9] using colistin MICs on frozen BMD panels as reference (susceptible ≤ 2 , resistant >2 mg/L). There are no CLSI breakpoints for Enterobacteriaceae, but CLSI breakpoints for *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp. are the same as for EUCAST [10]. For the BMD products Sensititre, SensiTest, and UMIC, the number of tests used to calculate the EA was lower than the total number of isolates because of truncations in the MIC panel ranges. The numbers of isolates included per the total numbers of isolates for Enterobacteriaceae (*E. coli* and *K. pneumoniae*), *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp., respectively, were: Sensititre (28/32, 19/21, 22/22) SensiTest (26/32, 15/21, 17/22), and UMIC (32/32, 20/21, 22/22). The MIC values of the isolates not included in the EA calculations were either ≤ 0.25 or ≥ 32 mg/L (Fig. 1).

The occurrence of *mcr* genes was investigated by whole-genome sequencing (WGS) all isolates with colistin reference MICs 2–8 mg/L ($n=24$) and the three Enterobacteriaceae with reference MICs 1 mg/L.

Results

Colistin reference MICs for the 75 Gram-negative bacteria were from 0.25 to 128 mg/L (Table 1). A total of 24 isolates had MICs of 2, 4, and 8 mg/L, that is just below, on, and above the EUCAST breakpoints (susceptible ≤ 2 , resistant >2 mg/L). The correlation with reference MICs was good for all BMD products with an expected 45-degree correlation (1:1 correspondence in the linear regression) across the full scale of MIC values (Fig. 1). However, skipped wells which required retesting occurred occasionally on all BMD panels. The correlation with reference MICs was poor for gradient tests and a 45-degree correlation could not be obtained with either of the gradient test-medium combinations tested (Fig. 1). The correlation for the gradient tests was especially poor for isolates with MICs above the breakpoint (>2 mg/L).

None of the *P. aeruginosa* or *Acinetobacter* spp. analysed with WGS (colistin MICs 2–8 mg/L) contained any *mcr* genes. All *E. coli* with colistin 4 mg/L were positive for *mcr-1*, as well as one *K. pneumoniae* with 8 mg/L. One colistin-resistant *E. coli* (8 mg/L) contained both *mcr-1* and *mcr-3*. One colistin-susceptible *E. coli* (1 mg/L) was positive for *mcr-1* but tested susceptible with all methods.

Essential agreement

The highest essential agreement (EA: 96–99%) was obtained for Sensititre and the two MICRONAUT products (essential agreement $\geq 96\%$: 66/69 (96%, CI 88–99%), 72/75 (96%, CI 88–99%), and 74/75 (99%, CI 92–100%)), see Table 2. For the broth microdilution single-isolate test from MICRONAUT (MIC-Strip), only one MIC was outside essential agreement. The results were poorer for SensiTest and UMIC, with EA of 88% (51/58, CI 77–95%) and 82% (61/74, CI 72–89%), respectively. The lowest EA was obtained for the gradient tests, which varied between 43% (32/75, CI 32–54%) and 71% (53/75, CI 60–80%), depending on the MH medium used (Table 2). The correlation with reference MICs for gradient tests was best for Etest on Oxoid MH and poorest for Etest on BBL MH agar.

For Sensititre and the two MICRONAUT products, the tests performed well for all species investigated (EA 91–100% depending on species). For the two other BMD products, the test performance varied depending on the species investigated, with poorer performance (EA $<80\%$) for *Acinetobacter* spp. on SensiTest and for both *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp. on UMIC. For the gradient tests, there were marked differences between the species investigated, with the poorest EA for *Acinetobacter* spp., which was below 10% (1/22 (5%, CI 1–22%) and 2/22 (9%, CI 3–28%) for Etest on BBL MH and MHE. However, also for *E. coli*, *K. pneumoniae*, and *P. aeruginosa*, EA was generally low.

Categorical agreement

The categorical agreement (number of tests with correct susceptibility categorization) varied from 89% to 95% for the BMD products and from 76% to 85% for the gradient tests. The BMD products tended to overestimate MICs to a small extent, both for susceptible and resistant isolates (Fig. 1), resulting in some major errors, that is false resistant results (Table 2). Most of these (12/25) were for *Acinetobacter* spp. There were also a few very major errors (false susceptible results) for the two MICRONAUT tests, SensiTest and UMIC, and the majority of these (6/8) were for *P. aeruginosa*. Gradient tests generally underestimated MICs, especially in the area above the breakpoint, resulting in a significant number of very major errors, that is false susceptible results (9–18 per test-medium combination of a total of 75 tests), whereas false resistant results were few (0–2).

Most QC results were within acceptable ranges (Table 3), but readings below the range for *E. coli* ATCC 25922 were observed for

MICRONAUT MIC-Strip (1/8) and UMIC (3/8). For Etest, all MICs were out of range for *E. coli* ATCC 25922 on BBL and MHE agar, whereas most MICs were within range for *P. aeruginosa* ATCC 27853 (12/12 on BBL MH and 4/7 on MHE). For MTS, all MICs were within range for the two susceptible QC strains, and 13/14 of these MICs were on the target values. For the *mcr-1* positive *E. coli* NCTC 13846, MICs for both BMD and gradient tests ranged from 2 to 8 mg/L, with 42/48 BMD results and 35/40 gradient test results at the expected 4 mg/L.

Discussion

Colistin is normally the last resort agent used in the treatment of serious infections caused by multi-resistant Enterobacteriaceae, *Pseudomonas aeruginosa*, or *Acinetobacter* spp. A false susceptible result is obviously a very major error (VME) but in a last resort agent, a false resistant result is just as unfortunate and should be considered equally serious. It means that with colistin, it is

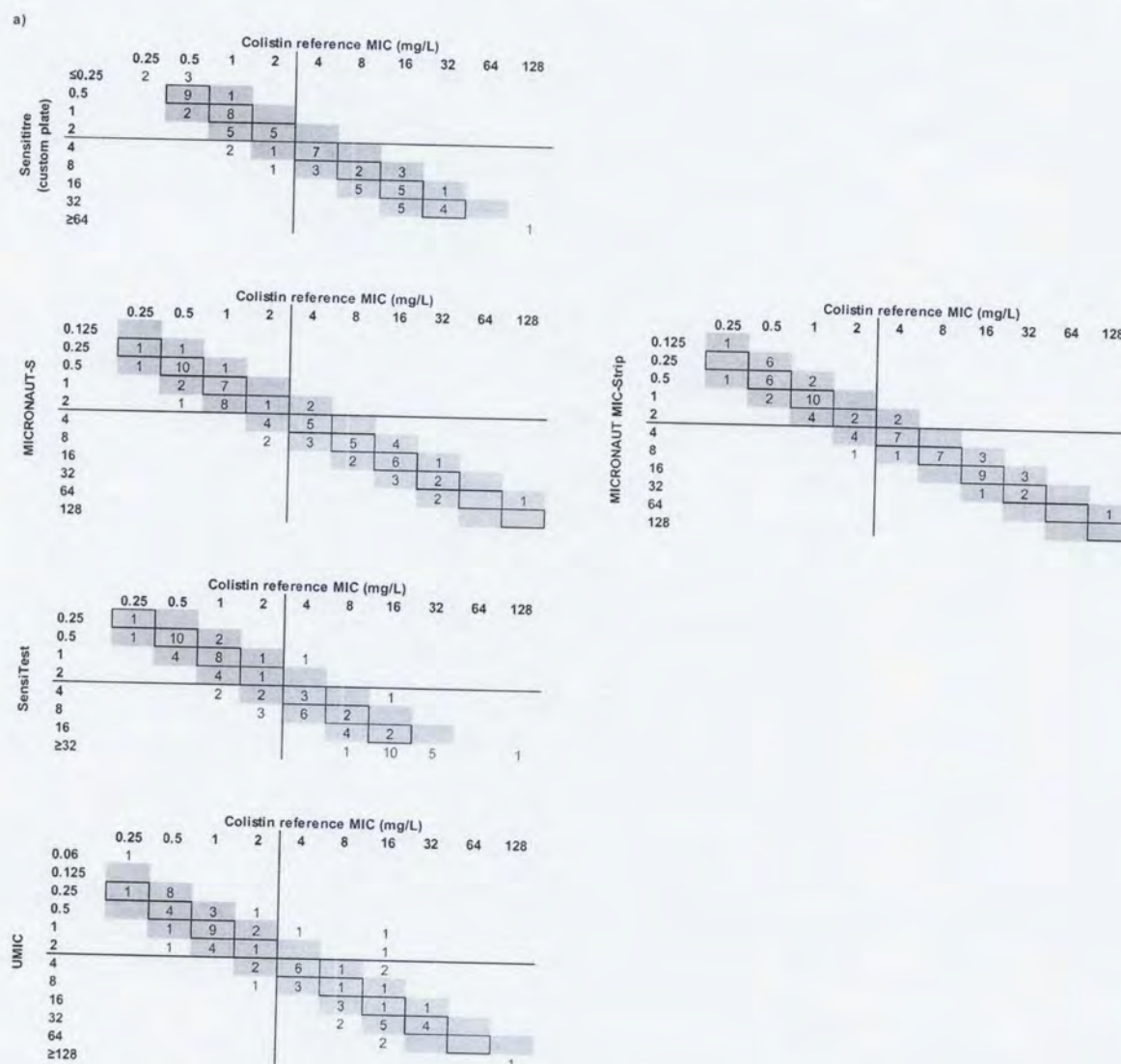


Fig. 1. Correlation between test methods and reference broth microdilution for (a) five BMD products (Sensititre custom plate, MICRONAUT-S, MICRONAUT MIC-Strip, SensiTest and UMIC) and (b) two gradient tests (Etest and MTS) for 75 Gram-negative bacterial isolates. For gradient tests, results are shown per Mueller-Hinton (MH) agar. MICs within essential agreement (within ± 1 dilution of reference MICs) are highlighted in grey and MICs identical with reference MICs are within boxes. EUCAST breakpoints (susceptible ≤2, resistant >2 mg/L) are shown as lines.

Please cite this article in press as: Matuschek E, et al., Antimicrobial susceptibility testing of colistin – evaluation of seven commercial MIC products against standard broth microdilution for *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, and *Acinetobacter* spp., Clinical Microbiology and Infection (2017), <https://doi.org/10.1016/j.cmi.2017.11.020>

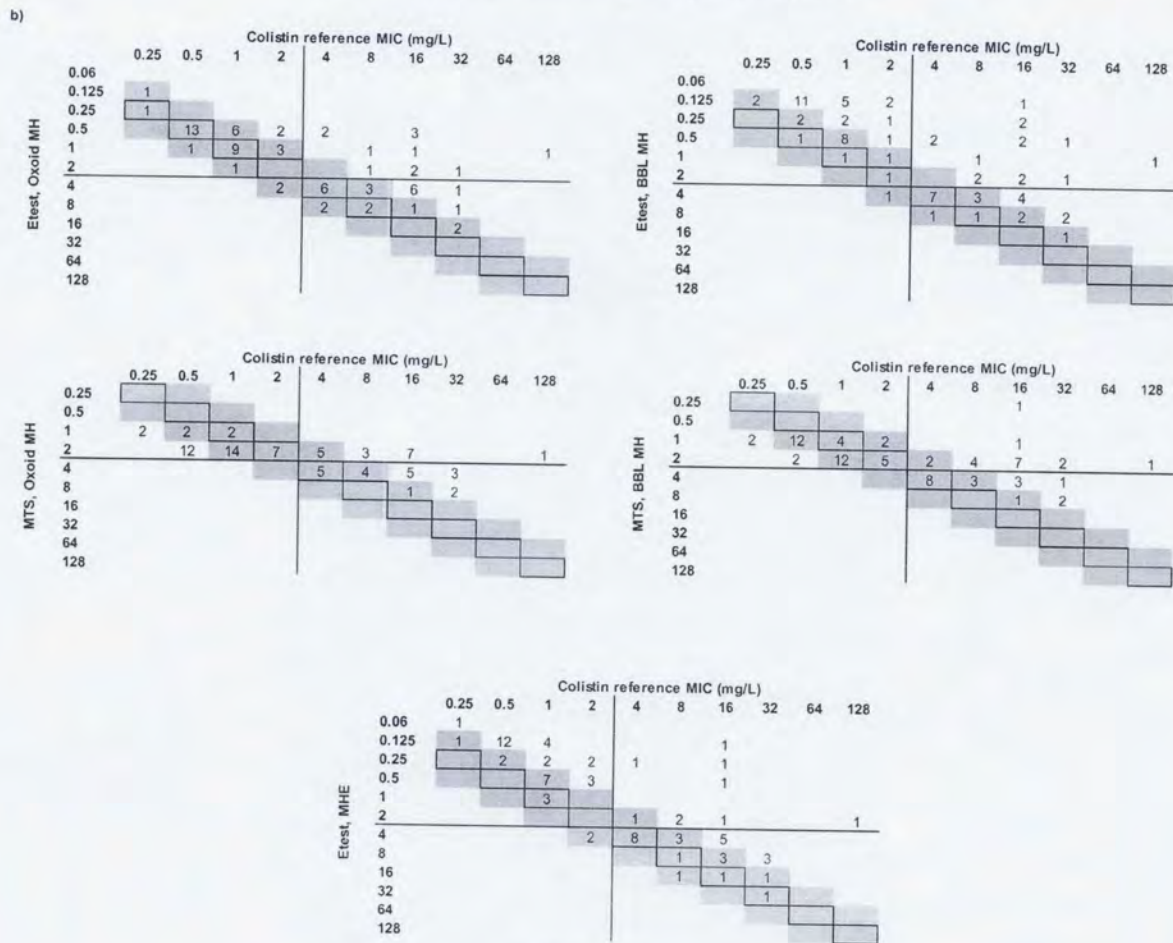


Fig. 1. (continued).

Table 1
Colistin MIC distributions with reference broth microdilution for 75 Gram-negative bacterial isolates

Organism	Number of isolates	Colistin reference MIC (mg/L)										
		0.25	0.5	1	2	4	8	16	32	64	128	
<i>Escherichia coli</i>	14	1	3	1		8	1					
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	18		4	2	2		4	4	2			
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	21	1	2	7	2	2	2	3	1			
<i>Acinetobacter</i> spp.	22		5	6	3			6	2		1	
Total	75	2	14	16	7	10	7	13	5	0	1	

absolutely essential for laboratories to report correct results and good essential agreement is more important than for many other antimicrobial agents.

Gradient tests performed slightly better for isolates that lacked colistin resistance mechanisms (MICs ≤ 2 mg/L) than for colistin-resistant isolates (MICs > 2 mg/L). For some time, it was hoped that a susceptible result could be trusted even if the ability to predict the level of resistance was poor. However, our results indicate that although isolates without colistin resistance were mostly categorized as susceptible, isolates with colistin resistance mechanisms could be categorized as susceptible or resistant. Furthermore, the essential agreement was poor also for susceptible isolates, resulting in underestimation of colistin MICs for both susceptible and resistant isolates. It is likely that the poor correlation between gradient tests and BMD reference MICs is related to

the poor diffusion of colistin in agar. A similar poor correlation was observed for disk diffusion, which was performed in parallel using colistin disks with three potencies (10, 25, and 50 μg) on a subset of the isolates in this study (data not shown). None of the disks could discriminate between colistin susceptible and resistant isolates. The gradient tests performed better for *E. coli* and *K. pneumoniae* than for *P. aeruginosa* and *Acinetobacter* spp., but in our opinion, the major problems with colistin gradient tests shown in this study deem those products unreliable for colistin MIC determination in any species.

Commercial BMD products correlated significantly better with reference methodology than the gradient tests. False susceptible results (very major errors) were mainly obtained for *P. aeruginosa*, which is not surprising as the susceptible breakpoint was set at ≤ 2 mg/L, whereas the epidemiological cut-off (ECOFF) is 4 mg/L.

Table 2
Essential and categorical agreements for colistin MIC tests for 75 Gram-negative bacteria with MICs on frozen broth microdilution panels as reference

	Organism	<i>E. coli</i> and <i>K. pneumoniae</i> (n=32)	<i>P. aeruginosa</i> (n=21)	<i>Acinetobacter</i> spp. (n=22)	All isolates (n=75)	
	Colistin reference MIC range (mg/L)	0.25–32	0.25–128	0.5–32	0.25–128	
% Essential agreement (EA) ^a	Sensititre custom plate ^b	96	100	91	96	
	MICRONAUT-S	97	100	91	96	
	MICRONAUT MIC-Strip	97	100	100	99	
	SensiTest ^c	96	93	71	88	
	UMIC ^d	91	75	77	82	
	Etest, Oxoid MH	84	62	59	71	
	Etest, BBL MH	63	52	4.5	43	
	Etest, MHE	75	43	9.1	47	
	MTS, Oxoid MH	59	57	41	53	
	MTS, BBL MH	75	57	59	65	
	% Categorical agreement (CA) ^e	Sensititre custom plate	97	95	91	95
		MICRONAUT-S	94	86	86	89
		MICRONAUT MIC-Strip	94	91	86	91
SensiTest		94	91	82	89	
UMIC		94	91	91	92	
Etest, Oxoid MH		94	71	73	81	
Etest, BBL MH		94	67	68	79	
Etest, MHE		94	76	82	85	
MTS, Oxoid MH		81	71	82	79	
MTS, BBL MH		84	71	68	76	
Number of major errors (ME) ^f		Sensititre custom plate	1	1	2	4
		MICRONAUT-S	2	1	3	6
		MICRONAUT MIC-Strip	2	0	3	5
	SensiTest	2	1	4	7	
	UMIC	2	1	0	3	
	Etest, Oxoid MH	2	0	0	2	
	Etest, BBL MH	1	0	0	1	
	Etest, MHE	2	0	0	2	
	MTS, Oxoid MH	0	0	0	0	
	MTS, BBL MH	0	0	0	0	
	Number of very major errors (VME) ^g	Sensititre custom plate	0	0	0	0
		MICRONAUT-S	0	2	0	2
		MICRONAUT MIC-Strip	0	2	0	2
SensiTest		0	1	0	1	
UMIC		0	1	2	3	
Etest, Oxoid MH		0	6	6	12	
Etest, BBL MH		1	7	7	15	
Etest, MHE		0	5	4	9	
MTS, Oxoid MH		6	6	4	16	
MTS, BBL MH		5	6	7	18	

^a MICs being within ± 1 dilution of reference MICs.

^b Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 28 for *E. coli*/*K. pneumoniae* and 19 for *P. aeruginosa*.

^c Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 26 for *E. coli*/*K. pneumoniae*, 15 for *P. aeruginosa* and 17 for *Acinetobacter* spp.

^d Because of truncations in the MIC dilutions, the total number of tests for calculation of EA was 20 for *P. aeruginosa*.

^e Test results with correct susceptibility categorization.

^f Resistant with test method, susceptible with reference method = false resistant.

^g Susceptible with test method, resistant with reference method = false susceptible.

It is therefore likely that even a well-calibrated method will, to some extent, underestimate colistin resistance in *P. aeruginosa*.

As discussed by several other authors, colistin MIC determination is associated with methodological difficulties [2,3,11,12]. This study was not designed to further investigate the effect of adding surfactants or other modifications to the reference methodology, but to evaluate commercial products for colistin MIC determination. Our results show that colistin MIC determination can be performed with reproducible results using both reference BMD methodology and commercial BMD products.

When analysing the quality control (QC) data, it was obvious that the regular susceptible QC strains could not disclose the poor ability of gradient tests to predict colistin resistance. Furthermore, the QC ranges, consisting of four two-fold dilutions, recommended by both EUCAST and CLSI for *E. coli* ATCC 25922 and *P. aeruginosa* ATCC 28753 allow significant variation in colistin MICs regardless of method used. Such variation is not acceptable when testing clinical isolates. We strongly recommend that the colistin-resistant *E. coli* NCTC 13846 (CCUG 70662, DSM 105182) is included in all colistin

susceptibility testing. For this strain, the expected colistin MIC is 4 mg/L, and in our experience it is reasonable to expect almost all results between 2 and 8 mg/L and >80% on 4 mg/L.

BMD is commonly regarded as a laborious and expensive method, but the commercial BMD products evaluated in this study are easy to use and do not require additional equipment or great expertise. It should therefore be possible for clinical microbiology laboratories to internally validate any of these products for reliable colistin MIC testing and to completely stop using gradient tests for this purpose.

All testing in this study was performed by skilled staff in a laboratory performing broth microdilution daily and quality control was performed throughout the study. Ideally, we would have performed all tests on the same day, from the same inoculum suspension, with the same Mueller-Hinton broth, etc., but this was not logistically possible, which is a limitation of this study. We believe the comparisons were as fair as is possible. We would, however, like to stress that when evaluating antimicrobial susceptibility tests, it is possible to achieve results which are better or worse by choosing

Table 3
Colistin quality control results per MIC method

Colistin MIC method	Colistin MIC (mg/L)											
	<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922				<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853				<i>Escherichia coli</i> NCTC 13846 ^a			
	0.125	0.25	0.5	1	2	0.25	0.5	1	2	4	8	
Broth microdilution												
Reference frozen panel		7	1			8		1	7			
Sensititre custom plate	4	4			1	7				8		
MICRONAUT-S	5	3			4	4			7	1		
MICRONAUT MIC-Strip 1	6	1			8			2	6			
SensiTest			5	1		7				7		
UMIC	3	3	2		5	1		2	7			
Gradient tests												
Etest, Oxoid MH		2	5			7				8		
Etest, BBL MH	12				4	8				8		
Etest, MHE	7				3	4		5	3			
MTS, Oxoid MH				6	1		2	5		8		
MTS, BBL MH			1	6		4	3			8		

Acceptable ranges are highlighted in grey and results on target values are bold.

^a *mcr-1* positive.

^b All four values at ≤ 0.25 mg/L.

easier or more difficult isolates for the evaluation. If isolates are chosen which are clearly at different ends of the spectrum of susceptibility, numbers of errors are going to be low. If isolates close to the breakpoints are chosen, numbers of errors are going to be higher. On the other hand, if breakpoints allow for a wide intermediate category, there will be very few major or very major errors. In this study, isolates were difficult and many of them had colistin MIC values close to the breakpoints. As neither EUCAST nor CLSI have introduced an intermediate category, errors will be either major errors or very major errors. These factors make our comparison a challenging one to the tests we evaluated.

Conclusions

Commercial broth microdilution methods generally performed well with the best correlation for Sensititre and the two MICRONAUT tests, whereas the performance of the two gradient tests was unacceptable. This is probably related to the poor, and possibly unpredictable, diffusion of colistin in agar.

Based on the results of this study, we advise laboratories not to trust colistin gradient tests or disk diffusion and to use broth microdilution methods for this purpose. This advice has been adopted by EUCAST. There are several commercial and user-friendly broth microdilution tests available on the market. However, a favourable result for a commercial product in this study does not mean that EUCAST recommends or endorses this particular product. The need for stringent quality control of any method is emphasized and we recommend that all laboratories performing colistin MIC determination include the colistin resistant *E. coli* NCTC 13846 for quality control. The colistin MIC target value for this strain is 4 mg/L and should only occasionally be 2 or 8 mg/L. We did not have the opportunity to validate the performance of semi-automated AST devices in this study, but others have reported poor performance for colistin with these [5,6].

Acknowledgements

Marc Stegger and Paal Skytt Andersen, Statens Serum Institut, Copenhagen, Denmark are thanked for the WGS analysis and John Turnidge, scientific secretary of EUCAST, for advice on colistin susceptibility testing and on the manuscript. Preliminary and limited data from this study were presented as a poster at the 27th ECCMID, Vienna, Austria, 2017 (Matuschek E, Åhman J, Webster C and Kahlmeter G. Evaluation of five commercial MIC methods for colistin antimicrobial susceptibility testing for Gram-negative bacteria. P161).

Transparency declaration

This work was funded by The European Society for Clinical Microbiology and Infectious Diseases (ESCMID). Reference MIC panels were supplied by Thermo Fisher Scientific, Cleveland, OH, USA.

References

- [1] International Standards Organisation. Clinical laboratory testing and in vitro diagnostic test systems – Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices. Part 1: Reference method for testing the in vitro activity of antimicrobial agents against rapidly growing aerobic bacteria involved in infectious diseases. 2006. ISO 20776–1.
- [2] Sader HS, Rhomberg PR, Flamm RK, Jones RN. Use of a surfactant (polysorbate 80) to improve MIC susceptibility testing results for polymyxin B and colistin. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2012;74:412–4.
- [3] Humphries RM. Susceptibility testing of the polymyxins: where are we now? *Pharmacotherapy* 2015;35:22–7.
- [4] The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing and Clinical and Laboratory Standards Institute. Recommendations for MIC determination of colistin (polymyxin E) as recommended by the joint CLSI-EUCAST Polymyxin Breakpoints Working Group. 2016. http://www.eucast.org/guidance_documents/. [Accessed 18 October 2017].
- [5] Dafopoulou K, Zarkotou O, Dimitroulia E, Hadjichristodoulou C, Gennimata V, Pournaras S, et al. Comparative evaluation of colistin susceptibility testing methods among carbapenem-nonsusceptible *Klebsiella pneumoniae* and *Acinetobacter baumannii* clinical isolates. *Antimicrob Agents Chemother* 2015;59:4625–30.
- [6] Vourli S, Dafopoulou K, Vrioni G, Tsakris A, Pournaras S. Evaluation of two automated systems for colistin susceptibility testing of carbapenem-resistant *Acinetobacter baumannii* clinical isolates. *J Antimicrob Chemother* 2017;72:2528–30.
- [7] The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Routine internal quality control as recommended by EUCAST. 2017., Version 7.0. <http://www.eucast.org/>. [Accessed 18 October 2017].
- [8] International Standards Organisation. Clinical laboratory testing and in vitro diagnostic test systems – Susceptibility testing of infectious agents and evaluation of performance of antimicrobial susceptibility test devices. Part 2: Evaluation of antimicrobial susceptibility test devices. 2007. ISO 20776–2.
- [9] The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing. Breakpoint tables for interpretation of MICs and zone diameters. 2017., Version 7.1. <http://www.eucast.org/>. [Accessed 18 October 2017].
- [10] Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; 23rd informational supplement. CLSI document M100-S27. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.
- [11] Karvanen M, Malmberg C, Lagerback P, Friberg LE, Cars O. Colistin is extensively lost during standard in vitro experimental conditions. *Antimicrob Agents Chemother* 2017 Sep 11. <https://doi.org/10.1128/AAC.00857-17>. pii: AAC.00857–17 [Epub ahead of print].
- [12] Hindler JA, Humphries RM. Colistin MIC variability by method for contemporary clinical isolates of multidrug-resistant Gram-negative bacilli. *J Clin Microbiol* 2013;51:1678–84.

ΕΘΝΙΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΑΝΤΙΒΙΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ

ΕΡΩΤΗΜΑΤΟΛΟΓΙΟ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΑΣ / ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΤΜΗΜΑΤΟΣ

ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΗ ΣΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ EUCAST

Α. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ		
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ		
ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΔΙΕΥΘΥΝΤΟΥ ή ΥΠΕΥΘΥΝΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ		
ΟΝΟΜΑ:		
ΤΗΛΕΦΩΝΟ:		
E-MAIL:		
Β. ΕΛΕΓΧΟΣ ΕΥΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΣΤΑ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΑ		
		Παρακαλώ σημειώστε με Χ ότι εφαρμόζετε στο εργαστήριο
ΜΕΘΟΔΟΣ ΔΙΣΚΩΝ/ΔΙΑΧΥΣΗΣ ΣΕ ΑΓΑΡ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟΣ MIC	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΤΑΙΝΙΕΣ ΔΙΑΒΑΘΜΙΣΜΕΝΗΣ ΣΥΓΚΕΝΤΡΩΣΗΣ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΜΕΘΟΔΟΣ ΑΡΑΙΩΣΕΩΝ ΣΕ ΖΩΜΟ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΜΕΘΟΔΟΣ ΑΡΑΙΩΣΕΩΝ ΣΕ ΑΓΑΡ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΧΡΗΣΗ ΕΤΟΙΜΩΝ ΘΡΕΠΤΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΧΡΗΣΗ IN HOUSE ΘΡΕΠΤΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
ΟΔΗΓΙΕΣ ΠΟΥ ΕΦΑΡΜΟΖΕΤΕ		
CLSI	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
EUCAST	ΝΑΙ	
	ΟΧΙ	
Παρακαλώ συμπληρώστε: (Α) τα στοιχεία του εργαστηρίου και (Β) τις μεθόδους που χρησιμοποιείτε για τον έλεγχο της ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και αποστείλατε το ερωτηματολόγιο με EMAIL: pkommata@moh.gov.gr		



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΩΤΟΒΑΘΜΙΑΣ ΦΡΟΝΤΙΔΑΣ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ Β'

Αθήνα, 10 / 05 / 2018
Αρ. πρωτ. : Γ1β/ΓΠ/οικ 3 6525



Ταχ. Διεύθυνση : Αριστοτέλους 17
Ταχ. Κώδικας : 104 33
Πληροφορίες : Β. Τριανταφύλλου
Τηλέφωνο : 2132161466
E-mail : pfy2@moh.gov.gr

ΠΡΟΣ : Όπως Πίνακας Διανομής

ΘΕΜΑ : Γνωστοποίηση δημοσίευσης Υπουργικής Απόφασης σε ΦΕΚ

Σας γνωρίζουμε ότι η αριθμ. πρωτ. Γ1β/ΓΠ/οικ.26856/30-03-2018 Υπουργική Απόφαση με θέμα: « Κατάρτιση λεπτομερούς καταλόγου ιατρικών πράξεων οι οποίες επιτρέπεται να εκτελούνται σε Αυτοτελείς Ιδιωτικές Μονάδες Ημερήσιας Νοσηλείας (Μ.Η.Ν) ειδικότητας α.) οφθαλμολογίας και β.) πλαστικής/επανορθωτικής χειρουργικής» δημοσιεύτηκε στο ΦΕΚ 1556/τ. Β'/08-05-2018.

ΠΙΝΑΚΑΣ ΔΙΑΝΟΜΗΣ:

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ
ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ**

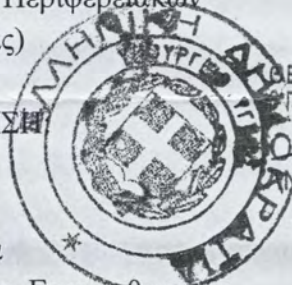
I. ΑΠΟΔΕΚΤΕΣ ΓΙΑ ΕΝΕΡΓΕΙΑ:

1. Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο
Πλουτάρχου 3&Υψηλάντου, ΤΚ 106 75, Αθήνα
(με την παράκληση ενημέρωσης των κατά τόπον Ιατρικών Συλλόγων)
2. Περιφέρειες της Χώρας
(Δ/νσεις Δημόσιας Υγείας)
(με την παράκληση ενημέρωσης των Περιφερειακών Ενοτήτων χωρικής τους αρμοδιότητας)

ΧΡΙΣΤΙΝΑ ΤΖΩΡΤΖΗ

II. ΑΠΟΔΕΚΤΕΣ ΓΙΑ ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

1. Σ.Ε.Υ.Υ.Π.
Πειραιώς 205, ΤΚ 118 53, Αθήνα
2. Ελληνική Εταιρεία Πλαστικής Επανορθωτικής και Αισθητικής Χειρουργικής(ΕΕΠΕΑΧ)
Λ. Κηφισίας 32, Μαρούσι, Μέγαρο Ατρίνα
3. Ελληνική Οφθαλμολογική Εταιρεία
Ορμηγίου 5, ΤΚ 11528, Αθήνα



ΒΕΒΗΡΗΘΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟΥ
& α.α.

ΑΝΤΩΝΙΑ ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΥ

Εσωτερική Διανομή

(με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. Γραφείο Υπουργού
2. Γραφείο Αναπληρωτή Υπουργού
3. Γραφείο Αναπληρωτή Γενικού Γραμματέα Υπουργείου Υγείας
4. Προϊσταμένη Γενικής Διεύθυνσης Υπηρεσιών Υγείας
5. Διεύθυνση Τεχνικών Υπηρεσιών
6. Διεύθυνση Οργάνωσης και Λειτουργίας Νοσηλευτικών Μονάδων και Εποπτευόμενων Φορέων
7. Δ/ση Π.Φ.Υ (4)

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ

Από: Vicky Karachaliou (Panhellenic Medical Association) <pis@pis.gr>
Αποστολή: Παρασκευή, 18 Μαΐου 2018 11:07 πμ
Προς: pisref@pis.gr
Θέμα: FW: Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης
Συνημμένα: Ω6A5465XΘΨ-ΠΒΟ (1).pdf

Σπουδαιότητα: Υψηλή



From: Δ/ΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ ΝΟΜΙΚΩΝ ΠΡΟΣΩΠΩΝ - ΤΜΗΜΑ Β [mailto:prosop_np_b@moh.gov.gr]
Sent: Friday, May 18, 2018 10:06 AM
To: E. K. E. A. <ekea@otenet.gr>; A. E. M. Y. <info@aemy.gr>; dioikisi@1ypatt.gr; Διοίκηση 1ης ΥΠΕ ΑΤΤΙΚΗΣ <hrd@1ypatt.gr>; proedros@2dype.gr; 3ype@3ype.gr; 4ype@4ype.gr; secr@dypethessaly.gr; Διοίκηση 7ης ΥΠΕ Κρήτης <knoikokiraki@hc-crete.gr>; ekab@ekab.gr; E. K. A. B. <gr.prosopikou@ekab.gr>; E. K. A. Π. Τ. Υ. <info@ekapty.gr>; E. ΚΕ. Δ. Ι. <hndc@hndc.gr>; E. Ν. Ε. <info@enne.gr>; E. Ο. Μ. <secretary@eom.gr>; eoo@otenet.gr; E. Ο. Π. Υ. Υ. <president@eopyy.gov.gr>; E. Ο. Π. Υ. Υ. <d1@eopyy.gov.gr>; E. Ο. Φ. <chseraf@eof.gr>; E. Σ. Α. Ν. Α. Ε. <contact@instdrg.gr>; E. Σ. Δ. Υ. <dean@esdy.edu.gr>; ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΨΥΧΙΚΗΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΕΡΕΥΝΩΝ <sthcmhr@otenet.gr>; Ι. Φ. Ε. Τ. <info@ifet.gr>; ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΥΓΕΙΑΣ ΤΟΥ ΠΑΙΔΙΟΥ <inchildh@otenet.gr>; 6ype@dypede.gr; Κ. Ε. Ε. Λ. Π. Ν. Ο. <president@keelpno.gr>; ΚΕ. ΘΕ. Α. <admin@kethea.gr>; Ο. Κ. Α. Ν. Α. <okana@okana.gr>; pis@pis.gr; Π. Ι. Σ. <pisinfo@pis.gr>; ppta@otenet.gr; pfs@ath.forthnet.gr; Πανελλήνιος Σύλλογος Επισκεπτών Υγείας <info@rsey.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Αιγαίου <semaigaiou@yahoo.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Θεσ/νίκης <moshni66@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Κομοτηνής <semk.kom@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Λάρισας <trouvatheoni@yahoo.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Ναυπλίου <semnaf@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Πάτρας <mkourti@med.uoa.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Χανίων <semkritis@gmail.com>; sema-icm@otenet.gr
Cc: 'Δ/ση Νομικών Προσώπων Τμήμα Β' <prosop_np_b@moh.gov.gr>
Subject: Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης
Importance: High

Σας αποστέλλουμε συνημμένο το Αριθ: ΔΙΠΑΑΔ/ΠΡΟΣ/οίκ.17876/17-05-2018 έγγραφο του **ΥΠΟΥΡΓΕΙΟΥ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΑΝΑΣΥΓΚΡΟΤΗΣΗΣ**

με ΑΔΑ: (Ω6Α5465ΧΘΨ-ΠΒΟ) και θέμα:

«Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης»

παρακαλούμε για την ενημέρωση των υπαλλήλων σας.

Επίσης, οι Υ.ΠΕ. παρακαλούνται όπως ενημερώσουν και τα νομικά πρόσωπα της εποπτείας τους.



Υπουργείο Υγείας

Δ/ΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ ΝΟΜΙΚΩΝ ΠΡΟΣΩΠΩΝ

Τμήμα Β' - Email: prosop_np_b@moh.gov.gr

Information from ESET Endpoint Security, version of detection engine 17404 (20180518)

The message was checked by ESET Endpoint Security.

[# σελίδα]



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΑΝΑΣΥΓΚΡΟΤΗΣΗΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ
ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ ΔΗΜΟΣΙΟΥ ΤΟΜΕΑ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΟΡΓΑΝΩΣΕΩΝ
Ταχ. δ/ση: Βασ. Σοφίας 15,
ΤΚ 10674 Αθήνα

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 17 Μαΐου 2018
ΑΠ: ΔΙΠΑΑΔ/ΠΡΟΣ/οίκ.17876

ΠΡΟΣ: Πίνακας Αποδεκτών

ΘΕΜΑ: «Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης»

Σύμφωνα με το άρθρο 16 του ν. 4440/2016, δημιουργείται, σε βάση δεδομένων, το «Ψηφιακό Οργανόγραμμα της Δημόσιας Διοίκησης και Τοπικής Αυτοδιοίκησης», στο οποίο αποτυπώνονται η διάρθρωση και η στελέχωση όλων των φορέων του Δημοσίου που αναφέρονται στην παρ. 1 του άρθρου 3 του νόμου αυτού, δηλαδή υπηρεσίες, κεντρικές και περιφερειακές, του Δημοσίου, των Ανεξάρτητων Αρχών, των Οργανισμών Τοπικής Αυτοδιοίκησης (ΟΤΑ) α' και β' βαθμού, των Νομικών Προσώπων Δημοσίου Δικαίου (Ν.Π.Δ.Δ.) και των Νομικών Προσώπων Ιδιωτικού Δικαίου (Ν.Π.Ι.Δ.), εφόσον ανήκουν στη Γενική Κυβέρνηση όπως εκάστοτε οριοθετείται από την Ελληνική Στατιστική Αρχή στο Μητρώο Φορέων Γενικής Κυβέρνησης.

Ειδικότερα, το Ψηφιακό Οργανόγραμμα περιλαμβάνει όλες τις οργανικές μονάδες των ως άνω φορέων, τους υπηρετούντες σε κάθε οργανική μονάδα υπαλλήλους και τα αντίστοιχα περιγράμματα θέσεων εργασίας. Κάθε οργανική μονάδα συναρτάται με την ιεραρχικά ανώτερή της και κάθε υπάλληλος με τη μονάδα στην οποία υπηρετεί.

Για την δημιουργία και διαχείριση του Ψηφιακού Οργανογράμματος δημιουργήθηκε ειδική εφαρμογή, η οποία έχει ενταχθεί στο Μητρώο Ανθρώπινου Δυναμικού του Ελληνικού Δημοσίου (<https://hr.apografi.gov.gr>).

Σε αυτή την εφαρμογή ο κάθε φορέας καλείται να αποτυπώσει το οργανόγραμμά του, τις θέσεις προσωπικού που έχουν κατανεμηθεί στις οργανικές μονάδες του καθώς και τα περιγράμματα θέσεων εργασίας αυτών.

Διευκρινίζεται ότι σε περίπτωση μεταβολών στη δομή των φορέων και στην κατανομή των θέσεων προσωπικού μετά των περιγραμμάτων τους, λόγω π.χ. έκδοσης νέου Οργανισμού ή τροποποίησης αυτού, το ψηφιακό οργανόγραμμα θα πρέπει να επικαιροποιείται αμελλητί με καταχώριση σε αυτό όλων των σχετικών αλλαγών.

(Προσοχή: Επειδή η απόφαση κατανομής των θέσεων προσωπικού στις δημόσιες υπηρεσίες και τα νπδδ αποτελεί κανονιστική πράξη, για ελάφρυνση του διοικητικού βάρους που αυτή επιφέρει, η επικαιροποίηση θα πρέπει να γίνεται τουλάχιστον κάθε φορά που πρόκειται να ξεκινήσει ένας κύκλος κινητικότητας).

Ειδικότερα όσον αφορά την εισαγωγή στοιχείων στην προαναφερθείσα εφαρμογή σημειώνουμε τα ακόλουθα:

ΓΕΝΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ

Πρώτο βήμα που θα πρέπει να πραγματοποιηθεί για να εκκινήσει η όλη διαδικασία είναι ο Προϊστάμενος της αντίστοιχης Διεύθυνσης Διοικητικού κάθε φορέα, ο οποίος έχει ήδη πιστοποιηθεί στο Μητρώο Ανθρώπινου Δυναμικού του Ελληνικού Δημοσίου, να ορίσει υπαλλήλους με απόφασή του ως:

- **Διαχειριστής Οργανογράμματος Φορέα:** Διαχείριση του οργανογράμματος του φορέα του (μονάδες, θέσεις).
- **Διαχειριστής Περιγραμμάτων Θέσεων Φορέα:** Διαχείριση των Ειδικών Περιγραμμάτων θέσεων του φορέα του.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α: ΚΑΤΑΧΩΡΗΣΗ ΨΗΦΙΑΚΟΥ ΟΡΓΑΝΟΓΡΑΜΜΑΤΟΣ ΚΑΙ ΘΕΣΕΩΝ

Ο αρμόδιος υπάλληλος (χρήστης) για την καταχώρηση του οργανογράμματος και των θέσεων του φορέα αφού μπει στην εφαρμογή (<https://hr.apografi.gov.gr/login>) και πιστοποιηθεί με τη χρήση των προσωπικών του κωδικών TAXISNET θα πρέπει να επιλέξει το ρόλο «**Διαχειριστής Οργανογράμματος Φορέα**», ώστε να εισέλθει στην αντίστοιχη εφαρμογή.

Έπειτα επιλέγει την υποεφαρμογή «Διαχείριση Οργανογραμμάτων» και «Τροποποιήσεις Φορέων».

Οργανόγραμμα

Για να δημιουργηθεί ή να τροποποιηθεί ένα οργανόγραμμα, ο χρήστης επιλέγει στη σελίδα «Επισκόπηση Τροποποιήσεων Φορέων» την ενέργεια «Νέα Τροποποίηση».

Στη σελίδα «Τροποποίηση Φορέα» που θα οδηγηθεί αν επιλέξει την ανωτέρω ενέργεια ο χρήστης καλείται να συμπληρώσει 6 πεδία εκ των οποίων τα 5 είναι υποχρεωτικά.

- Στο υποχρεωτικό πεδίο «Τύπος» ο χρήστης θα πρέπει να επιλέξει το λεκτικό «Τροποποίηση Φορέα» ώστε στο επόμενο πεδίο «Φορέας» να συμπληρωθεί αυτόματα η ονομασία του φορέα του. **Προσοχή: για όσους φορείς δεν υπάρχει ήδη αναρτημένο το ψηφιακό τους οργανόγραμμα ο χρήστης θα πρέπει να επιλέξει στο πεδίο «Τύπος» το λεκτικό «Αρχειοποίηση Οργανογράμματος Φορέα».**
- Στο προαιρετικό πεδίο «Περιγραφή» αν θέλει ο χρήστης μπορεί να περιγράψει τι πρόκειται να επιφέρει με τις ενέργειές του (π.χ. προσθήκη της Διεύθυνσης Ελέγχων με 3 τμήματα και σύσταση 15 θέσεων μόνιμου προσωπικού).
- Στο υποχρεωτικό πεδίο «ΦΕΚ» ο χρήστης επιλέγει το τεύχος από τη λίστα που του εμφανίζεται και συμπληρώνει τον αριθμό και το έτος του ΦΕΚ στο οποίο βασίζεται η τροποποίηση του οργανογράμματος που επιχειρεί (π.χ. το ΦΕΚ του νέου οργανισμού του φορέα ή μιας τροποποίησης αυτού). Στην περίπτωση που η τροποποίηση δεν δημοσιεύεται σε Φύλλο της Εφημερίδας της Κυβέρνησης τότε ο χρήστης επιλέγει «Δεν δημοσιεύτηκε σε ΦΕΚ».
- Τέλος στα υποχρεωτικά πεδία «Έναρξη» και «Ημ/νία Ισχύος» ο χρήστης συμπληρώνει την ημερομηνία έναρξης της τροποποίησης στο πρώτο και την ημερομηνία που τίθεται σε ισχύ η τροποποίηση σε περίπτωση που είναι μεταγενέστερη από την ημερομηνία του ΦΕΚ στο δεύτερο. Σε κάθε άλλη περίπτωση απλά επιλέγει την ίδια ημερομηνία και στα 2 πεδία.

Προσοχή: Αν το οργανόγραμμα του φορέα υπάρχει ήδη τότε ο χρήστης θα πρέπει να ελέγξει την ορθότητα των ήδη αναρτημένων στοιχείων και να προβεί σε τυχόν διορθώσεις ή και συμπληρώσεις πεδίων, χρησιμοποιώντας την επιλογή «Επεξεργασία» ώστε το ψηφιακό οργανόγραμμα του φορέα να είναι έτοιμο για τα επόμενα βήματα.

Στη συνέχεια και αφού λάβει το μήνυμα «Η Τροποποίηση αποθηκεύτηκε.» με το πλήκτρο «Επιστροφή» επανέρχεται στην επισκόπηση τροποποιήσεων φορέων.

Γενικές πληροφορίες φορέα

Προσοχή: Αν ο χρήστης μπαίνει για πρώτη φορά στην εφαρμογή θα πρέπει να επιλέξει το σύνδεσμο με την ονομασία του φορέα του και στη σελίδα που τον οδηγεί να συμπληρώσει τα κάτωθι πεδία ακολούθως:

Στην καρτέλα «Βασικά Στοιχεία»:

- Στο υποχρεωτικό πεδίο «Επίσημη Ονομασία» ο χρήστης βρίσκει συμπληρωμένη την ονομασία του φορέα του.
- Στο προαιρετικό πεδίο «Αναγνωριστικό» να συμπληρώσει αν υπάρχει την επίσημη συντομογραφία του φορέα του (π.χ. ΕΟΤ για τον Ελληνικό Οργανισμό Τουρισμού).
- Στο υποχρεωτικό πεδίο «Ανήκει στη Γενική Κυβέρνηση» να συμπληρώσει σύμφωνα με το Μητρώο Φορέων Γενικής Κυβέρνησης που τηρεί η Ελληνική Στατιστική Αρχή στον ιστότοπό της.
- Στο υποχρεωτικό πεδίο «Τύπος» ο χρήστης καλείται να επιλέξει από τη λίστα που του παρέχεται το είδος του φορέα του.
- Στο πεδίο «Εποπτεύων Φορέας» ο χρήστης επιλέγει από λίστα το φορέα υπό την εποπτεία του οποίου βρίσκεται (όσοι φορείς δεν εποπτεύονται από άλλο φορέα αφήνουν το πεδίο κενό).
- Στο προαιρετικό πεδίο «ΦΕΚ Σύστασης» ο χρήστης συμπληρώνει το ΦΕΚ σύστασης του φορέα. Στην περίπτωση που η τροποποίηση δεν δημοσιεύεται σε Φύλλο της Εφημερίδας της Κυβέρνησης τότε ο χρήστης επιλέγει «Η σύσταση δεν δημοσιεύτηκε σε ΦΕΚ».
- Στο υποχρεωτικό πεδίο «ΑΦΜ» συμπληρώνεται ο αριθμός φορολογικού μητρώου του φορέα.
- Στο προαιρετικό πεδίο «Περιγραφή» ο χρήστης συμπληρώνει το σκοπό/αποστολή του φορέα του.
- Στα προαιρετικά πεδία «Τηλέφωνο», «Email» και «Ιστοσελίδα» ο χρήστης συμπληρώνει τις αντίστοιχες πληροφορίες του φορέα του.

Στην καρτέλα «Ονομασίες»:

Προαιρετικά επιλέγοντας την ενέργεια «Νέα Ονομασία» ο χρήστης μπορεί να ενημερώσει το σύστημα για τυχόν άλλες ονομασίες του φορέα (π.χ. για το Υπουργείο Οικονομικών ο χρήστης μπορεί να δηλώσει την επίσημη ονομασία που χρησιμοποιεί στο εξωτερικό ο εν λόγω φορέας Ministry of Finance).

Στην καρτέλα «Διευθύνσεις»:

Προαιρετικά επιλέγοντας την ενέργεια «Νέα Διεύθυνση» ο χρήστης μπορεί να ενημερώσει το σύστημα με τις διάφορες ταχυδρομικές διευθύνσεις του φορέα (Προσοχή

στο πεδίο «Είναι κύρια» δηλώνεται μόνο μία διεύθυνση ως τέτοια). Χρήσιμη συμβουλή: Στο υποχρεωτικό πεδίο «Διεύθυνση Γραφείων» εξυπηρετεί το χρήστη να αναζητά την ταχυδρομική διεύθυνση συμπληρώνοντας είτε τον ταχυδρομικό κώδικα είτε την οδό και το δήμο στον οποίο ευρίσκεται.

Στην καρτέλα «Γεωγραφική Αρμοδιότητα»:

Προαιρετικά επιλέγοντας την ενέργεια «Νέα Γεωγραφική Αρμοδιότητα» ο χρήστης μπορεί να δηλώσει το κατά τόπο πεδίο αρμοδιότητας του φορέα του (η εν λόγω καρτέλα έχει νόημα να συμπληρωθεί κυρίως από φορείς που δεν ταυτίζεται η χωρική αρμοδιότητα με το σύνολο της επικράτειας π.χ. το υπουργείο εξωτερικών ή μια αποκεντρωμένη διοίκηση).

Στην καρτέλα «Λειτουργίες»:

Προαιρετικά επιλέγοντας την ενέργεια «Νέα Λειτουργία» ο χρήστης μπορεί να επιλέξει από λίστα το/α πεδίο/α πολιτικής στο/α οποίο/α δρα ο φορέας του.

Δημιουργία μονάδων

Αφού ολοκληρώσει τις ανωτέρω διαδικασίες ο χρήστης επιστρέφει στην επισκόπηση τροποποιήσεων φορέων όπου και επιλέγει το σύνδεσμο «Οργανόγραμμα» δίπλα από την ονομασία του φορέα του με σκοπό να δημιουργήσει ή να συμπληρώσει/διορθώσει το ψηφιακό οργανόγραμμα του φορέα του.

Στη σελίδα που τον οδηγεί ο εν λόγω σύνδεσμος οι επιλογές του χρήστη είναι 4:

- να δημιουργήσει μια νέα μονάδα
- να μεταφερθεί στη διαχείριση θέσεων που θα αναλυθεί παρακάτω στο αντίστοιχο κομμάτι της παρούσας εγκυκλίου
- να διαγράψει μια μονάδα
(Χρήσιμη συμβουλή: σε περίπτωση που ο χρήστης επιθυμεί να διαγράψει μια μονάδα η οποία διαρθρώνεται σε άλλες μονάδες, όπως π.χ. μια διεύθυνση που έχει τμήματα, προτείνεται να μεταφέρει πρώτα τις θέσεις προσωπικού και τις υποκείμενες μονάδες στις νέες τους θέσεις μέσα στο οργανόγραμμα και μετά να διαγράψει την μονάδα που επιθυμεί ώστε να γλυτώσει τον κόπο της επαναδημιουργίας των υποκείμενων μονάδων και θέσεων.)
- να επεξεργαστεί τα στοιχεία μιας μονάδας (υποχρεωτική ενέργεια αν ο χρήστης επιθυμεί να αλλάξει την υπαγωγή της μονάδας σε άλλη υπερκείμενη μονάδα του οργανογράμματος ή προαιρετική ενέργεια αν ο χρήστης επιθυμεί να εμπλουτίσει τη μονάδα με επιπλέον πληροφορίες όπως στοιχεία επικοινωνίας κ.λπ.)

Όταν ο χρήστης αρχίζει να προσθέτει τις οργανικές μονάδες του φορέα του, επιλέγοντας την ενέργεια «Εισαγωγή Μονάδας», θα πρέπει να δώσει ιδιαίτερη βαρύτητα στην ορθή συμπλήρωση των υποχρεωτικών πεδίων «Επίσημη Ονομασία», «Τύπος Μονάδας» και «Προϊστάμενη Μονάδα», όπου στο πρώτο καταγράφει την ονομασία της μονάδας που προσθέτει στο ψηφιακό οργανόγραμμα όπως αυτή αναφέρεται στο επίσημο κείμενο του οργανισμού του, στο δεύτερο ορίζει από λίστα το οργανωτικό επίπεδο στο οποίο λειτουργεί η εν λόγω μονάδα (Διεύθυνση, Τμήμα κ.λπ., εδώ σημειώνεται ότι όταν μια μονάδα δεν αντιστοιχείται με κάποια από τις επιλογές επιλέγεται το λεκτικό «Άλλο») στο

τρίτο επιλέγει τη μονάδα στην οποία υπάγεται ιεραρχικά ή εν λόγω μονάδα (π.χ. για το Τμήμα Μισθοδοσίας επιλέγουμε ως «Προϊστάμενη Μονάδα» τη Διεύθυνση Οικονομικού κτλ.).

Τα λοιπά πεδία συμπληρώνονται κατ' αντιστοιχία με τις οδηγίες που αναφέρονται ανωτέρω στο τμήμα Γενικές πληροφορίες φορέα της παρούσας εγκυκλίου.

Ιδιαίτερη προσοχή θα πρέπει να δοθεί στην καρτέλα «Διευθύνσεις» όπου ο χρήστης θα πρέπει να συμπληρώσει τη διεύθυνση της μονάδας, ειδικά σε περίπτωση που είναι διαφορετική από αυτή του φορέα, ώστε το σύστημα να είναι ενημερωμένο για την εφαρμογή της κινητικότητας όπου η έδρα κάθε μονάδας είναι προαπαιτούμενο για την ορθή λειτουργία της εφαρμογής.

Θέσεις

Στη συνέχεια και αφού ο χρήστης έχει φτιάξει το οργανόγραμμα του φορέα του, προχωρεί στην εισαγωγή των θέσεων προσωπικού στις μονάδες σύμφωνα με την απόφαση κατανομής αυτών.

(Σημειώνεται ότι η απόφαση κατανομής για φορείς που το νομοθετικό τους πλαίσιο δεν προβλέπει κάτι τέτοιο, είναι πάντοτε απόφαση του οργάνου διοίκησης του φορέα.)

Επιλέγοντας το πλήκτρο «Διαχείριση Θέσεων» θα μεταφερθεί στη σελίδα «Θέσεις φορέα» όπου και θα τις αναρτήσει επιλέγοντας την ενέργεια «Νέα Θέση» και συμπληρώνοντας τα απαραίτητα πεδία σύμφωνα με τα κατωτέρω:

- Στο πεδίο «Μονάδα» επιλέγει την μονάδα στην οποία έχει κατανεμηθεί η θέση από τη λίστα που θα του εμφανιστεί (η λίστα αποτελείται από τις μονάδες που έχουν δημιουργηθεί στο οργανόγραμμα του φορέα του).
- Στα πεδία «Εργασιακή Σχέση», «Κατηγορία Εκπαίδευσης» και «Κλάδος» επιλέγει από λίστα την εργασιακή σχέση, την κατηγορία εκπαίδευσης και τον κλάδο από τα οποία αποτελείται η υπό δημιουργία θέση.

Επιλέγοντας «Αποθήκευση» εμφανίζεται επιβεβαιωτικό μήνυμα και κλείνοντας το παράθυρο «Προσθήκη/Επεξεργασία Οργανικής Θέσης» ο χρήστης θα δει να προστίθεται η θέση στο κάτω μέρος της σελίδας «Θέσεις φορέα» στην οποία βρίσκεται.

Για διευκόλυνση της διαδικασίας, για θέσεις ίδιας κατηγορίας/εκπαιδευτικής βαθμίδας και κλάδου/ειδικότητας, ο διαχειριστής μπορεί να επιλέγει την επιλογή «Αναπαραγωγή» κατά την οποία δημιουργείται μια ίδια θέση και στη συνέχεια απλά επιλέγει τη μονάδα στην οποία είναι κατανεμημένη από το πεδίο «Μονάδα».

Τέλος αν για οποιοδήποτε λόγο επιθυμεί τη διαγραφή μιας θέσης επιλέγει τη «Διαγραφή» στο δεξί μέρος της εγγραφής της.

(Σημειώνεται ότι οι θέσεις ευθύνης των δημοσίων υπηρεσιών και ΝΠΔΔ δεν είναι οργανικές θέσεις αλλά ιδιότητα κάποιων υπαλλήλων. Συνεπώς για αυτές τις θέσεις, ο τρόπος που θα αποτυπωθούν στην εφαρμογή, ανεξαρτήτως του πως έχουν αποτυπωθεί στις αποφάσεις κατανομής, είναι ο ακόλουθος: ο χρήστης γνωρίζει π.χ. ότι ο προϊστάμενος μιας συγκεκριμένης Διεύθυνσης είναι κλάδου ΠΕ Διοικητικού, συνεπώς όταν θελήσει να εισάγει στο σύστημα την εν λόγω θέση, στο πεδίο «Μονάδα» θα επιλέξει τη συγκεκριμένη Διεύθυνση και κατά τα λοιπά θα συμπληρώσει τα υπόλοιπα πεδία της θέσης κανονικά. Τελικώς οι θέσεις που θα έχουν εισαχθεί στην εφαρμογή θα είναι όλες οι θέσεις που αναφέρονται στον οργανισμό του φορέα όπως αυτός ισχύει κάθε φορά.)

Όταν ολοκληρωθούν όλες οι ανωτέρω εργασίες ο χρήστης επιλέγει «οριστικοποίηση» ώστε να ολοκληρωθεί η διαδικασία και να αναρτηθεί επίσημα το νέο ψηφιακό οργανόγραμμα και οι θέσεις του φορέα του.

(Χρήσιμη συμβουλή: Πριν επιλέξει «οριστικοποίηση», καλό είναι, ο χρήστης να επιβεβαιώσει την ορθότητα των στοιχείων που έχει εισάγει στο σύστημα.)

Σε κάθε περίπτωση που ο χρήστης επιθυμεί να αλλάξει κάτι αφού έχει επιλέξει «οριστικοποίηση» θα πρέπει να εκκινήσει τη διαδικασία από την αρχή επιλέγοντας «Νέα Τροποποίηση» και ακολουθώντας τις οδηγίες που περιγράφηκαν ανωτέρω.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β: ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΤΩΝ ΕΙΔΙΚΩΝ ΠΕΡΙΓΡΑΜΜΑΤΩΝ ΘΕΣΕΩΝ ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΣΤΟ ΨΗΦΙΑΚΟ ΟΡΓΑΝΟΓΡΑΜΜΑ

Ενόψει της έναρξης της διαδικασίας καταχώρησης και ανάρτησης των στοιχείων των ειδικών Περιγραμμάτων Θέσεων Εργασίας (ΠΘΕ) στη βάση δεδομένων του Ψηφιακού Οργανογράμματος, ακολουθούν διευκρινιστικές οδηγίες καταχώρησης. Υπενθυμίζεται ότι οι φορείς καταχωρούν μόνο ειδικά ΠΘΕ καθώς τα γενικά ΠΘΕ έχουν οριστικοποιηθεί με εγκύκλιο της Υπηρεσίας μας. Όπου στην παρούσα γίνεται αναφορά σε ΠΘΕ χωρίς προσδιορισμό, εννοείται το ειδικό ΠΘΕ. Η συγκεκριμένη διαδικασία χωρίζεται στα εξής στάδια:

1. Αυθεντικοποίηση - Επιλογή ρόλου
2. Εισαγωγή στοιχείων των ειδικών περιγραμμάτων
3. Οριστικοποίηση - Τροποποίηση

1. Αυθεντικοποίηση - Επιλογή ρόλου

Όπως αναφέρθηκε, προκειμένου να ξεκινήσετε την διαδικασία καταχώρησης των Ειδικών Περιγραμμάτων του φορέα σας θα πρέπει να μεταβείτε στην ιστοσελίδα <https://hr.apografi.gov.gr/login>

Στη συνέχεια και αφού συμπληρώσετε τα στοιχεία πιστοποίησης σας εισέρχεται στην εφαρμογή. Σε αυτό το σημείο επιλέγετε τον ρόλο ο οποίος σας έχει αποδοθεί. Στην προκειμένη περίπτωση θα πρέπει να επιλέξετε τον ρόλο «**Διαχειριστής Περιγραμμάτων Θέσεων Φορέα**». Μετά από αυτή την επιλογή επιλέξετε «**Διαχείριση ειδικών περιγραμμάτων**». Η συγκεκριμένη ενέργεια σας μεταφέρει στη σελίδα με τίτλο «Περιγράμματα Θέσεων».

2. Εισαγωγή στοιχείων των ειδικών περιγραμμάτων

Σε αυτό το στάδιο ο πιστοποιημένος χρήστης, έχει εισέλθει στην εφαρμογή για την εισαγωγή των ειδικών περιγραμμάτων του φορέα στις θέσεις που έχουν ήδη δημιουργηθεί στο προηγούμενο βήμα της κατάρτισης ψηφιακού οργανογράμματος.

Στη σελίδα «Περιγράμματα Θέσεων» παρέχονται οι εξής επιλογές:

1. «Ενέργειες: Εξαγωγή σε excel»: Εξάγεται η κατάσταση με τις θέσεις εργασίας η οποία εμφανίζεται κάτω από το πλαίσιο «Κριτήρια αναζήτησης» στο κάτω μέρος της σελίδας.

2. «Κριτήρια αναζήτησης»: Επιλέγοντας «Εύρεση» εμφανίζονται, κάτω από το πλαίσιο «Κριτήρια αναζήτησης», τα στοιχεία των θέσεων εργασίας οι οποίες πληρούν τα κριτήρια που έχετε καταχωρήσει στα πεδία του πλαισίου (Μονάδα, εργασιακή σχέση, κ.λπ.). Επισημαίνεται ότι με την επιλογή «Επιλογή από λίστα» (σε όσα πεδία υφίσταται) μπορεί να διευκολυνθεί σημαντικά η καταχώρηση των εν λόγω κριτηρίων.
3. Κάτω από το πλαίσιο «Κριτήρια αναζήτησης» στο κάτω μέρος της σελίδας, εμφανίζεται κατάσταση με τις θέσεις εργασίας και ορισμένα χαρακτηριστικά τους, όπως έχουν καταχωρηθεί στη «Διαχείριση Οργανογραμμάτων» και όπως έχουν καταχωρηθεί στο αντίστοιχο ΠΘΕ. Στην τελευταία στήλη της κατάστασης («Διαχείριση περιγράμματος») εμφανίζονται οι εξής επιλογές, ανάλογα με το εάν δεν έχει καταχωρηθεί ΠΘΕ, βρίσκεται υπό επεξεργασία ή έχει οριστικοποιηθεί:

- «Δημιουργία» (σύνταξη νέου ΠΘΕ)
- «Επεξεργασία» (εμφάνιση ΠΘΕ υπό σύνταξη)
- «Προβολή» (προβάλλεται το καταχωρηθέν ΠΘΕ), «Εκτύπωση» (εξαγωγή σε αρχείο pdf), «Αντιγραφή» (τα στοιχεία του ΠΘΕ καταχωρούνται ως στοιχεία ΠΘΕ άλλης θέσης)

Με την επιλογή «Δημιουργία» εμφανίζεται παράθυρο διαλόγου για τον προσδιορισμό του γενικού ΠΘΕ βάσει του οποίου καταρτίζεται το εκάστοτε ειδικό ΠΘΕ. Θα πρέπει να αναφέρουμε ότι η συγκεκριμένη επιλογή είναι πολύ σημαντική καθώς τα στοιχεία του γενικού περιγράμματος μεταφέρονται αυτούσια στη φόρμα του ειδικού περιγράμματος και τυχόν λάθος επιλογή σημαίνει ότι θα πρέπει να ξεκινήσει η διαδικασία από την αρχή.

Ακολουθως, εμφανίζεται η σελίδα «Ειδικό Περίγραμμα για τη Θέση [κωδικός θέσης]». Στη σελίδα αυτή εμφανίζονται τα πεδία που προβλέπονται στις σχετικές οδηγίες της Υπηρεσίας μας (ιδίως: εγκύκλιος ΔΙΠΑΑΔ/ΠΡΟΣ/167/οικ.26047/4-8-2017 και «βιβλιοθήκη περιγραμμάτων») και οι οποίες βρίσκονται αναρτημένες στον ιστότοπο www.apografi.gov.gr (διαδρομή: ΕΣΚ – Περιγράμματα θέσεων).

Για να γίνει πιο σαφές τα πεδία που συμπληρώνονται αυτόματα από την επιλογή του ρόλου είναι τα εξής:

- Έκδοση (π.χ. 1^η, 2^η κλπ),
- Τομέας πολιτικής
- Κωδικός Γ.Π. (Γενικού Περιγράμματος)
- Τίτλος Θέσης Εργασίας
- Οργανισμός
- Μονάδα
- Κωδικός Θέσης
- Σύντομη Περιγραφή της Θέσης Εργασίας
- Κύρια Καθήκοντα
- Τυπικά Προσόντα (ΚΛΑΔΟΣ, όπως έχει συμπληρωθεί στη θέση)
- ΓΝΩΣΕΙΣ Επιθυμητά προσόντα
- Δεξιότητες

Από τα παραπάνω πεδία υπάρχει διαχωρισμός μεταξύ των πεδίων τα οποία δεν επιδέχονται επεξεργασία και τα πεδία τα οποία με κάποιους περιορισμούς, που ωστόσο μπορείτε να τα τροποποιήσετε.

Τα πεδία τα οποία δεν επιδέχονται επεξεργασία είναι τα εξής:

- Έκδοση (π.χ. 1^η, 2^η κλπ),
- Τομέας πολιτικής (προκύπτει από τον ρόλο που επιλέχθηκε)
- Κωδικός Γ.Π. (προκύπτει από τον ρόλο που επιλέχθηκε)
- Τίτλος Θέσης Εργασίας: είναι συνδυασμός του ρόλου που έχει επιλεχθεί με την μονάδα στην οποία βρίσκεται η θέση (π.χ. Διοικητικός Υπάλληλος του Τμήματος Προσωπικού.
- Οργανισμός (προκύπτει από τα στοιχεία του ψηφιακού οργανογράμματος)
- Μονάδα (προκύπτει από τα στοιχεία του ψηφιακού οργανογράμματος)
- Κωδικός Θέσης (αυτοματοποιημένα παράγεται ένας μοναδικός κωδικός που αφορά αποκλειστικά την εν λόγω θέση)

Τα πεδία τα οποία επιδέχονται επεξεργασία είναι τα ακόλουθα:

- **Σύντομη Περιγραφή της Θέσης Εργασίας:** μεταφορά του πεδίου «Αποστολή» του ρόλου που έχει επιλεχθεί. Η οδηγία που έχει δοθεί είναι να μην τροποποιείται καθόλου το συγκεκριμένο πεδίο. Παρόλα αυτά εάν θεωρείται απαραίτητο, μπορείτε να προσθέσετε μια μικρή πρόταση η οποία θα εξειδικεύει τη θέση.
- **Κύρια Καθήκοντα:** μεταφορά του αντίστοιχου πεδίου του ρόλου που έχει επιλεχθεί. Στο συγκεκριμένο πεδίο δίνεται η δυνατότητα για την διαγραφή ορισμένων από τα Κύρια Καθήκοντα του Γενικού Περιγράμματος, (θα πρέπει να παραμείνουν τουλάχιστον δύο (2) κύρια καθήκοντα του Γ.Π. και στη συνέχεια μπορείτε να προσθέσετε και τυχόν άλλα καθήκοντα).
- **ΓΝΩΣΕΙΣ Επιθυμητά προσόντα:** μεταφορά του αντίστοιχου πεδίου του ρόλου που έχει επιλεχθεί. Είναι από τα πεδία στα οποία δεν υπάρχει κανένας περιορισμός στην τροποποίηση τους (μπορούν να διαγραφούν πλήρως και να αντικατασταθούν από άλλα). Όπως και στο πεδίο «Κύρια Καθήκοντα» μπορείτε να προσθέσετε και τυχόν άλλες γνώσεις ή επιθυμητά προσόντα
- **Δεξιότητες:** μεταφορά του αντίστοιχου πεδίου του ρόλου που έχει επιλεχθεί. Είναι από τα πεδία στα οποία δεν υπάρχει κανένας περιορισμός στην τροποποίηση τους (μπορούν να διαγραφούν πλήρως και να αντικατασταθούν από άλλα). Όπως και στο πεδίο «Κύρια Καθήκοντα» μπορείτε να προσθέσετε τυχόν άλλες δεξιότητες

Τα υπόλοιπα πεδία τα οποία είναι προς συμπλήρωση από τον χρήστη είναι τα εξής:
Τόπος Εργασίας (Ταχυδρομική Διεύθυνση)

Γενικό Προφίλ

- Μισθολογικές προβλέψεις
- Τύπος εργασιακής σχέσης
- Βαθμός

Σχέσεις αναφοράς και συνεργασίας

- Φορείς με τους οποίους συνεργάζεται

- Αναφέρονται στη θέση εργασίας
 - Αναφέρεται σε Θεσμική Εκπροσώπηση και συνεργασία
- Απαιτούμενα Προσόντα
- Τυπικά Προσόντα – Νομοθεσία
 - Τυπικά Προσόντα
- Ειδικές απαιτήσεις θέσης εργασίας
- Εμπειρία

Αναφορικά με τις λειτουργίες καταχώρησης των στοιχείων των εν λόγω πεδίων θα πρέπει να ακολουθείτε τις επιλογές που εμφανίζονται στο εκάστοτε πεδίο. Ειδικότερα:

Τόπος Εργασίας (Ταχυδρομική Διεύθυνση): Η συγκεκριμένη επιλογή θα πρέπει να συμπληρωθεί από το χρήστη και αφορά στον τόπο που βρίσκεται η θέση εργασίας. Για να γίνει αυτό θα πρέπει να επιλέξετε το «Επιλογή από Λίστα». Η συγκεκριμένη επιλογή θα εμφανίσει ένα νέο παράθυρο στο οποίο εισάγονται τα στοιχεία της διεύθυνσης. Από την αναζήτηση θα πρέπει να επιλεγεί η διεύθυνση στην οποία βρίσκεται η θέση εργασίας. Να σημειωθεί ότι το συγκεκριμένο στοιχείο πρέπει να είναι ακριβές ούτως ώστε σε περίπτωση που προκηρυχθεί η θέση να γνωρίζει ο ενδιαφερόμενος τον τόπο εργασίας του πριν κάνει την επιλογή του.

Γενικό Προφίλ: το συγκεκριμένο πεδίο χωρίζεται σε τρεις επιλογές:

- Μισθολογικές προβλέψεις: σε αυτό το πεδίο πρέπει να γίνεται μία (1) επιλογή (κατά κανόνα και σύμφωνα με το πεδίο εφαρμογής του Ν. 4440/2016 η επιλογή «Υπαγωγής στο μισθολόγιο»).
- Τύπος εργασιακής σχέσης: σε αυτό το πεδίο πρέπει να γίνει μόνο μία επιλογή μεταξύ «Μόνιμο Προσωπικό» και «Προσωπικό Αορίστου Χρόνου» καθώς κάθε θέση δεν μπορεί να έχει παραπάνω από έναν τύπο εργασιακής σχέσης. Σε περίπτωση που επιλεγθούν και οι δύο εργασιακές σχέσεις η εφαρμογή θα παρουσιάσει σφάλμα και δεν θα ολοκληρωθεί η διαδικασία. Η μοναδική περίπτωση που επιτρέπονται και οι δύο επιλογές είναι όταν δημιουργείται Ειδικό Περίγραμμα θέσεων Ευθύνης. Η συγκεκριμένη πληροφορία εμφανίζεται και στα στοιχεία της θέσης όπως έχουν προκύψει από την καταχώρηση τους στο ψηφιακό οργανόγραμμα.
- Βαθμός: σε αυτό το πεδίο πρέπει να επιλεγθούν 4 βαθμοί. Πιο συγκεκριμένα για όλες τις θέσεις ΠΕ, ΤΕ και ΔΕ πρέπει να επιλεγθούν οι βαθμοί Α,Β,Γ,Δ και για τις θέσεις ΥΕ πρέπει να επιλεγθούν οι βαθμοί Β,Γ,Δ,Ε. Για τις περιπτώσεις που δεν ακολουθείται η συγκεκριμένη βαθμολόγηση υπάρχει μια επιπλέον επιλογή «Άλλο» στην οποία θα πρέπει να αναφέρετε στο πλαίσιο τη νομοθεσία που διαφοροποιεί τις συγκεκριμένες θέσεις ως προς την κατάταξή τους σε αντίστοιχους βαθμούς καθώς και την αντίστοιχη βαθμολογική κλίμακα.

Σχέσεις αναφοράς και συνεργασίας: το συγκεκριμένο πεδίο χωρίζεται σε τρεις επιλογές:

- Φορείς με τους οποίους συνεργάζεται: στο συγκεκριμένο πεδίο όταν τοποθετείτε το δείκτη εντός του, εμφανίζεται η επιλογή «Εισαγωγή». Με την επιλογή αυτή εμφανίζεται παράθυρο διαλόγου με τρεις (3) επιλογές: «Λοιπούς φορείς του δημοσίου», «Φορέα/Οργανισμό εκτός δημοσίου» και «Ελεύθερο Κείμενο». Οι φορείς

του δημοσίου που μπορεί να αναγράφονται είναι οι εξωτερικοί φορείς και όχι δομές εντός του ίδιου φορέα.

- Αναφέρονται στη θέση εργασίας: Το συγκεκριμένο πεδίο είναι στις περισσότερες περιπτώσεις κενό, καθώς δεν συνηθίζεται να αναφέρονται υπάλληλοι σε άλλους υπαλλήλους. Το πεδίο αφορά κυρίως θέσεις ευθύνης.
- Αναφέρεται σε: στο συγκεκριμένο πεδίο θα πρέπει να εμφανίζονται τουλάχιστον δύο (2) βαθμοί ιεραρχίας π.χ. Προϊστάμενος Τμήματος και Προϊστάμενος Διεύθυνσης εάν υπάρχουν τόσοι βαθμοί ιεραρχίας. Στην προκειμένη περίπτωση η εφαρμογή δίνει την δυνατότητα για την επιλογή των δύο βαθμών ιεραρχίας καθώς αυτά τα στοιχεία τα αντλεί από τα στοιχεία του ψηφιακού οργανογράμματος.

Θεσμική Εκπροσώπηση και συνεργασία: το συγκεκριμένο πεδίο συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση που ο ρόλος της εκπροσώπησης προβλέπεται για τη συγκεκριμένη θέση σε θεσμικό επίπεδο.

Απαιτούμενα Προσόντα: το συγκεκριμένο πεδίο χωρίζεται σε 2 επιλογές που χρήζουν συμπλήρωσης:

- **Τυπικά Προσόντα – Νομοθεσία:** στο συγκεκριμένο πεδίο αναφέρονται αποκλειστικά τα προβλεπόμενα τόσο στο «Προσοντολόγιο» (ΠΔ 50/2001), όσο και στις οικείες οργανικές διατάξεις και θα πρέπει να συμπληρωθεί με τα στοιχεία όπως αυτά εμφανίζονται στο ειδικό περίγραμμα . π.χ. αρ. 4 του ΠΔ. 50/2001.
- **Τυπικά Προσόντα (3^ο πεδίο):** στο συγκεκριμένο πεδίο όταν τοποθετείτε το δείκτη εντός του, εμφανίζεται η επιλογή «Εισαγωγή». Με την επιλογή του δίνονται 2 διαθέσιμες επιλογές «Ελεύθερο κείμενο» και «Επιλογή από λίστα». Σε αυτή τη φάση δεν είναι δυνατή η δεύτερη επιλογή («Επιλογή από λίστα») και οπότε θα πρέπει να επιλέξετε την επιλογή «Ελεύθερο κείμενο» και θα πρέπει να συμπληρωθεί με τα στοιχεία όπως αυτά εμφανίζονται στο ειδικό περίγραμμα.

Να σημειωθεί ότι είναι το πεδίο στο οποίο έχουν παρατηρηθεί σημαντικά σφάλματα ως προς την ακρίβεια των στοιχείων που εμφανίζονται. Πιο συγκεκριμένα το πεδίο συμπληρώνεται με τα προβλεπόμενα των άρθρων του «Προσοντολογίου» και των οικείων οργανικών διατάξεων που είχαν αναφερθεί στο προηγούμενο βήμα, μεταφέροντας αυτούσιο το περιεχόμενο τους στο αντίστοιχο πεδίο.

Ειδικές απαιτήσεις θέσης εργασίας: Σε αυτό το πεδίο μπορεί να γίνεται αναφορά επιπλέον απαιτήσεων που δεν προκύπτουν από τα παραπάνω πεδία. Οι πιο συνήθεις επιλογές είναι : «μετακινήσεις εκτός υπηρεσίας ή εκτός χώρας», «εργασία με κυλιόμενο ωράριο» και «εργασία πέρα του τυπικού ωραρίου». Εάν τίποτα από τα παραπάνω δεν ισχύει, μπορεί να παραμείνει κενό.

Εμπειρία: Το συγκεκριμένο πεδίο αφορά αποκλειστικά την εμπειρία που προκύπτει από θεσμικό κείμενο όπως η εμπειρία που είναι απαραίτητη για τις θέσεις ευθύνης (αρ. 29 του ν.4369/2016). Όπως και στην περίπτωση των τυπικών προσόντων θα πρέπει να μεταφερθεί αυτούσιο το περιεχόμενο της εκάστοτε διάταξης. Σε διαφορετική περίπτωση το πεδίο θα πρέπει να παραμείνει κενό.

Θητεία: Το πεδίο συμπληρώνεται μόνο εφόσον ορίζεται εκ του Νόμου θητεία για την κάλυψη συγκεκριμένης θέσης.

Συμπληρωματικά σημειώνεται ότι:

1. κατά την πρώτη φάση, καταρτίζονται και εισάγονται στην εφαρμογή τα ΠΘΕ που αφορούν μόνο στις οργανικές θέσεις οι οποίες εντάσσονται στο Ενιαίο Σύστημα Κινητικότητας κατά τις διατάξεις του Ν. 4440/2016, όπως προβλέπονται στον Οργανισμό του εκάστοτε φορέα. Σε επόμενο στάδιο, θα ακολουθήσουν οδηγίες για την ένταξη των θέσεων ευθύνης.
2. Επί του παρόντος, αξιοποιούνται μόνο 136 από τα 181 περιγράμματα που εμφανίζονται στον κατάλογο των Γενικών Περιγραμμάτων, αυτό σημαίνει ότι η επιλογή πρέπει να περιορίζεται αποκλειστικά σε αυτά¹.
3. Σε πεδία όπου προβλέπεται «Ελεύθερο Κείμενο», η εφαρμογή δεν επιτρέπει την αντιγραφή και επικόλληση στοιχείων με κουκκίδες («bullets»). Για το λόγο αυτό θα πρέπει να διαγράψετε τις κουκκίδες πριν την εισαγωγή τους στο πεδίο. Επίσης, κάθε εγγραφή πρέπει να εισάγεται ως μεμονωμένη τιμή.

3. Οριστικοποίηση - Τροποποίηση

Στο κάτω μέρος της σελίδας εμφανίζονται επιλογές οι οποίες είναι σχετικές με το στάδιο καταχώρησης, π.χ. «προσωρινή αποθήκευση», «οριστικοποίηση», «εκτύπωση» κ.λπ.

Σημειώνεται ότι η εφαρμογή πραγματοποιεί αυτόματα ορισμένους ελέγχους. Για παράδειγμα, εάν επιχειρήσετε οριστικοποίηση χωρίς τη συμπλήρωση υποχρεωτικών πεδίων, αναφέρονται, στο άνω μέρος της σελίδας και στα οικεία πεδία, τα σφάλματα και η οριστικοποίηση δεν είναι δυνατή χωρίς τη διόρθωσή τους.

Αναφορικά με τις λειτουργίες καταχώρησης των στοιχείων του ΠΘΕ στη σελίδα «Ειδικό Περιγράμμα για τη Θέση [κωδικός θέσης]», επισημαίνονται, επιπλέον, τα εξής:

1. Στην περίπτωση που επιλέξετε να αντιγράψετε ένα οριστικοποιηθέν ΠΘΕ (επιλογή «Αντιγραφή» στη σελίδα «Περιγράμματα Θέσεων») σε άλλη θέση και με αυτό τον τρόπο να δημιουργήσετε ένα νέο ΠΘΕ, θα πρέπει να ληφθεί μέριμνα, πριν την οριστικοποίηση, ώστε να ελέγξετε όλα τα πεδία του νέου ΠΘΕ προκειμένου να μη μείνουν στοιχεία του αντιγραφέντος (αρχικού) ΠΘΕ τα οποία δεν είναι κατάλληλα για τη νέα θέση.
2. Με την επιλογή «οριστικοποίηση», το ΠΘΕ θεωρείται ολοκληρωμένο. Κατά συνέπεια και προκειμένου να επιλεγεί «οριστικοποίηση», θα πρέπει να έχει προηγηθεί η έγκριση (έκδοση) του ΠΘΕ από το αρμόδιο όργανο, το περιεχόμενο των πεδίων θα πρέπει να είναι ίδιο με αυτό που έχει εγκριθεί από το αρμόδιο όργανο για την έκδοση του ΠΘΕ. Μετά την οριστικοποίηση συμπληρώνεται η Ημερομηνία και ώρα Τροποποίησης (Π.χ. 24/04/2018 11:28),
3. Τροποποίηση: προκειμένου να τροποποιήσετε το Ειδικό Περιγράμμα που έχετε οριστικοποιήσει θα πρέπει να επιλέξετε την προβολή του και στην συνέχεια στο παράθυρο του Ειδικού Περιγράμματος που ανοίγει πρέπει να πάτε στο τέλος της σελίδας στο οποίο σας δίνεται η επιλογή «Τροποποίηση / Δημιουργία νέας έκδοσης».

¹ Αν και επί του παρόντος η εφαρμογή δεν θέτει κάποιον περιορισμό ως προς την επιλογή των ρόλων, καλείστε να επιλέξετε μόνο μεταξύ των Γενικών Περιγραμμάτων με κωδικό 1.4 έως και 1.12, 2.1 έως και 2.22, 3.1, 5.1 έως και 5.10, 6.3, 7.1 έως και 7.7, 8.1 έως και 8.4, 12.1 έως και 12.9, 13.1 έως και 13.11, 14.1 έως και 14.5, 17.1 έως και 17.4, 18.1 έως και 18.11, 19.1 έως και 19.16, 20.1 έως και 20.7, 21.1, 22.1 έως και 22.6, 23.1 έως και 23.6, 24.1 έως και 24.6

Μετά από την συγκεκριμένη επιλογή η φόρμα του Ειδικού Περιγράμματος της θέσης ξεκλειδώνει και μπορείτε να προβείτε στις απαραίτητες τροποποιήσεις. Στην συνέχεια θα πρέπει πάλι να οριστικοποιηθεί το Ειδικό Περίγραμμα ακολουθώντας την παραπάνω διαδικασία. Εννοείται σε κάθε τροποποίηση, τροποποιούνται αυτόματα και τα πεδία «Αριθμός Έκδοσης», «Ημερομηνία Τροποποίησης» και «Κωδικός Εγγραφής»

Ως προς τη διαδικασία κατάρτισης, προτείνονται δυο τρόποι που μπορούν να ακολουθήσουν, εναλλακτικά, οι φορείς, ως ακολούθως:

1. Η κατάρτιση των ΠΘΕ διενεργείται σε αρχείο word το πρότυπο του οποίου βρίσκεται στον ιστότοπο www.apografi.gov.gr/index.php/esk/jobdescription/2-uncategorised/113-pelibrary.html σε συνέχεια της διαδικασίας που έχει γίνει εσωτερικά από τις ομάδες κατάρτισης των ΠΘΕ κάθε φορέα, σε συνεργασία με τους προϊσταμένους των οργανικών μονάδων. Μετά την έγκριση (με χειρόγραφή ή ψηφιακή υπογραφή από το αρμόδιο όργανο διοίκησης ή το εξουσιοδοτημένο προς αυτό όργανο – δύναται να γίνει και συγκεντρωτικά για το σύνολο των ειδικών περιγραμμάτων του φορέα), τα στοιχεία του εγκριθέντος ΠΘΕ καταχωρούνται στην εφαρμογή τού Ψηφιακού Οργανογράμματος (στη σελίδα «Ειδικό Περίγραμμα για τη Θέση [κωδικός θέσης]»). Ακολούθως, επιλέγεται «οριστικοποίηση».
2. Η κατάρτιση διενεργείται απευθείας στην εφαρμογή τού Ψηφιακού Οργανογράμματος (στη σελίδα «Ειδικό Περίγραμμα για τη Θέση [κωδικός θέσης]») σε συνέχεια της διαδικασίας που έχει γίνει εσωτερικά από τις ομάδες κατάρτισης των ΠΘΕ κάθε φορέα, σε συνεργασία με τους προϊσταμένους των οργανικών μονάδων. Έως την έγκριση του ΠΘΕ, επιλέγεται «προσωρινή αποθήκευση». Για τις απαραίτητες προσυπογραφές και υπογραφές, εξάγεται (επιλογή «Εκτύπωση») σε αρχείο pdf. Αφού τεθεί η τελική υπογραφή, το ΠΘΕ στο Ψηφιακό Οργανόγραμμα οριστικοποιείται.

Επιπλέον οδηγίες για την απόδοση ρόλων, την εισαγωγή οργανογραμμάτων, θέσεων και Ειδικών Περιγραμμάτων αλλά και για τις εφαρμογές του κύκλου κινητικότητας, μπορείτε να βρείτε στην ενημερωτική ιστοσελίδα του Μητρώου Ανθρώπινου Δυναμικού, <http://apografi.gov.gr/index.php/manuals.html>"

Τα Υπουργεία και οι Αποκεντρωμένες Διοικήσεις παρακαλούνται να κοινοποιήσουν αυθημερόν την παρούσα εγκύκλιο στα Ν.Π.Δ.Δ. και στα Ν.Π.Ι.Δ. που εποπτεύουν. Επιπλέον, οι Αποκεντρωμένες Διοικήσεις παρακαλούνται να κοινοποιήσουν αυθημερόν την παρούσα εγκύκλιο στους ΟΤΑ α' και β' βαθμού της χωρικής τους αρμοδιότητας, με την παράκληση οι ΟΤΑ α' και β' βαθμού να την κοινοποιήσουν με τη σειρά τους αμελλητί στα Ν.Π.Δ.Δ και στα Ν.Π.Ι.Δ εποπτείας τους.

Η παρούσα εγκύκλιος βρίσκεται στις ηλεκτρονικές διευθύνσεις <http://apografi.gov.gr/index.php/esk/charts.html> και <http://apografi.gov.gr/index.php/esk/jobdescription.html>

Για κάθε άλλη πληροφορία ή διευκρίνιση παραμένουμε στη διάθεσή σας, σύμφωνα με τον παρακάτω πίνακα πληροφοριών:

Πληροφορίες σχετικά με:	Στοιχεία επικοινωνίας
Ψηφιακά οργανογράμματα και θέσεις	213-1313.133 & .147
Περιγράμματα θέσεων	213-1313. 227, 242 & .376 hrd@vdmed.gov.gr
Θέματα της εφαρμογής	213-1313.567 & .714

Παρακαλούμε για τις άμεσες ενέργειές σας, προκειμένου έως τις **31 Μαΐου 2018** να έχετε ολοκληρώσει τόσο την καταχώρηση του οργανογράμματος και των θέσεων όσο και την ανάρτηση των ειδικών περιγραμμάτων θέσεων εργασίας.

Υπογραμμίζεται ότι η μη έγκαιρη ολοκλήρωση των σχετικών προαπαιτούμενων ενεργειών δε θα επιτρέψει την ένταξη του φορέα στο Ενιαίο Σύστημα Κινητικότητας.

Η Υπουργός

Όλγα Γεροβασίλη

Αποδέκτες προς ενέργεια (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

1. Όλα τα Υπουργεία
- Δ/νσεις Διοικητικού-Προσωπικού
2. Όλες οι Αποκεντρωμένες Διοικήσεις
- Δ/νσεις Διοικητικού-Προσωπικού
3. Ανεξάρτητες Διοικητικές Αρχές
- Δ/νσεις Διοικητικού-Προσωπικού
4. Νομικά Πρόσωπα, εποπτευόμενοι Φορείς
Γενικής Κυβέρνησης (μέσω των Υπουργείων
και των Αποκεντρωμένων Διοικήσεων)

ΚΟΙΝ.:

1. Γραφεία Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών
2. Γραφεία Γενικών Γραμματέων
3. Γραφεία Ειδικών Γραμματέων

Εσωτερική Διανομή (με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο):

- Γραφείο Υπουργού
- Γραφείο Γενικού Γραμματέα
- Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης
Δημόσιων Οργανώσεων
- Γραφείο Προϊσταμένης Γενικής Διεύθυνσης
Οικονομικών και Διοικητικών Υπηρεσιών
- Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης
Ανθρώπινου Δυναμικού Δημόσιου Τομέα
- Τμήμα Κινητικότητας

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ

Από: Vicky Karachaliou (Panhellenic Medical Association) <pis@pis.gr>
Αποστολή: Παρασκευή, 18 Μαΐου 2018 11:07 πμ
Προς: pisref@pis.gr
Θέμα: FW: Διευκρινίσεις σχετικά με αξιολογητές
Συνημμένα: 272053297_Έγγραφο (272053297).pdf; 272075828_Έγγραφο (9782_signed).pdf

Σπουδαιότητα: Υψηλή



From: Δ/ΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ ΝΟΜΙΚΩΝ ΠΡΟΣΩΠΩΝ - ΤΜΗΜΑ Β [mailto:prosop_np_b@moh.gov.gr]
Sent: Friday, May 18, 2018 10:16 AM
To: E. K. E. A. <ekea@otenet.gr>; A. E. M. Y. <info@aemy.gr>; dioikisi@1ypatt.gr; Διοίκηση 1ης ΥΠΕ ΑΤΤΙΚΗΣ <hrd@1ypatt.gr>; proedros@2dype.gr; 3ype@3ype.gr; 4ype@4ype.gr; secr@dypethessaly.gr; Διοίκηση 7ης ΥΠΕ Κρήτης <knoikokiraki@hc-crete.gr>; ekab@ekab.gr; E. K. A. B. <gr.prosopikou@ekab.gr>; E. K. A. Π. Τ. Υ. <info@ekapty.gr>; E. ΚΕ. Δ. Ι. <hndc@hndc.gr>; E. N. E. <info@enne.gr>; E. O. M. <secretary@eom.gr>; eoo@otenet.gr; E. O. Π. Υ. Υ. <president@eopyy.gov.gr>; E. O. Π. Υ. Υ. <d1@eopyy.gov.gr>; E. O. Φ. <chseraf@eof.gr>; E. Σ. Α. Ν. Α. Ε. <contact@instdrg.gr>; E. Σ. Δ. Υ. <dean@esdy.edu.gr>; ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΨΥΧΙΚΗΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΕΡΕΥΝΩΝ <sthcmhr@otenet.gr>; Ι. Φ. Ε. Τ. <info@ifet.gr>; ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΥΓΕΙΑΣ ΤΟΥ ΠΑΙΔΙΟΥ <inchildh@otenet.gr>; 6ype@dypede.gr; K. E. E. Λ. Π. Ν. Ο. <president@keelpno.gr>; ΚΕ. ΘΕ. Α. <admin@kethea.gr>; O. K. A. N. A. <okana@okana.gr>; pis@pis.gr; Π. Ι. Σ. <pisinfo@pis.gr>; ppta@otenet.gr; pfs@ath.forthnet.gr; Πανελλήνιος Σύλλογος Επισκεπτών Υγείας <info@psey.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Αιγαίου <semaigaiou@yahoo.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Θεσ/νίκης <moshni66@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Κομοτηνής <semm.kom@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Λάρισας <trouvatheoni@yahoo.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Ναυπλίου <semmnaf@gmail.com>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Πάτρας <mkiourti@med.uoa.gr>; Σύλλογος Επιστημόνων Μαιών-των Χανίων <semkritis@gmail.com>; sema-icm@otenet.gr
Cc: 'Δ/ση Νομικών Προσώπων Τμήμα Β' <prosop_np_b@moh.gov.gr>
Subject: Διευκρινίσεις σχετικά με αξιολογητές
Importance: High

Σας αποστέλλουμε συνημμένο το Αριθ: ΔΑΠΔΕΠ/Φ.2/ 34/9782/16-05-2018 έγγραφο του ΥΠΟΥΡΓΕΙΟΥ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΑΝΑΣΥΓΚΡΟΤΗΣΗΣ

με θέμα:

«Διευκρινίσεις σχετικά με αξιολογητές»

παρακαλούμε για την ενημέρωση των υπαλλήλων σας.

Επίσης, οι Υ.ΠΕ. παρακαλούνται όπως ενημερώσουν και τα νομικά πρόσωπα της εποπτείας τους.



Υπουργείο Υγείας

Δ/ΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ ΝΟΜΙΚΩΝ ΠΡΟΣΩΠΩΝ

Τμήμα Β' - Email: prosop_np_b@moh.gov.gr

Information from ESET Endpoint Security, version of detection engine 17404 (20180518)



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΑΝΑΣΥΓΚΡΟΤΗΣΗΣ

ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ
ΔΗΜΟΣΙΟΥ ΤΟΜΕΑ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΚΑΙ
ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΕΠΙΛΟΓΗΣ
ΚΑΙ ΠΕΙΘΑΡΧΙΚΩΝ ΘΕΜΑΤΩΝ
ΤΜΗΜΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ
ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ

Ταχ. Διεύθυνση: Βασ. Σοφίας 15, 106 74, Αθήνα
Πληροφορίες : Γεωργία Καρτζή
Τηλέφωνο : 213 131 3321
Fax : 213 131 3389
e-mail : g.kartzi@ydmed.gov.gr

Αθήνα, 16 Μαΐου 2018

Αριθ. Πρωτ.:

ΔΑΠΔΕΠ/Φ.2/ 34 /9782

ΠΡΟΣ :

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Γενική Διεύθυνση Ανθρωπίνων Πόρων
& Διοικητικής Υποστήριξης

Διεύθυνση Ανθρωπίνων Πόρων Νομικών
Προσώπων

Αριστοτέλους 17, Τ.Κ. 10187 Αθήνα

dpnp@moh.gov.gr

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

5^η Υγειονομική Περιφέρεια Θεσσαλίας
& Στερεάς Ελλάδας

Γενικό Νοσοκομείο Τρικάλων

Διεύθυνση Διοικητικού Οικονομικού

Τμήμα Διαχείρισης Ανθρώπινου

Δυναμικού

gnt.dioikitis@1154.syzefxis.gov.gr

ΘΕΜΑ: «Διευκρινίσεις σχετικά με αξιολογητές»

ΣΧΕΤ.: Το αριθ. 7998/5-03-2018 έγγραφο του Γ.Ν. Τρικάλων

Σας διαβιβάζουμε, λόγω αρμοδιότητας, το ανωτέρω σχετικό και συναφώς σας γνωρίζουμε τα εξής:

Σύμφωνα με το άρθρο 7 του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας (Ν. 2690/1999, ΦΕΚ Α' 45) «1.Τα διοικητικά όργανα, μονομελή ή συλλογικά, πρέπει να παρέχουν εγγυήσεις αμερόληπτης κρίσης κατά την άσκηση των αρμοδιοτήτων τους. 2.Τα μονομελή όργανα, καθώς και τα μέλη των συλλογικών οργάνων, οφείλουν να απέχουν από κάθε ενέργεια ή διαδικασία που συνιστά συμμετοχή σε λήψη απόφασης ή διατύπωση γνώμης ή πρότασης εφόσον: α) η ικανοποίηση προσωπικού συμφέροντός τους συνδέεται με την έκβαση της υπόθεσης, ή β) είναι σύζυγοι ή συγγενείς εξ αίματος ή εξ αγχιστείας, κατ' ευθεία μεν γραμμή απεριορίστως, εκ πλαγίου δε έως και τέταρτου βαθμού, με κάποιον από τους ενδιαφερομένους, ή γ) έχουν ιδιαίτερο δεσμό ή ιδιαίζουσα σχέση ή εχθρότητα με τους ενδιαφερομένους. 3.Το όργανο ή το μέλος του συλλογικού οργάνου, εφόσον κρίνει ότι συντρέχει στο πρόσωπό του λόγος που επιβάλλει την αποχή του, οφείλει να το δηλώσει αμέσως στην προϊστάμενη αρχή ή στον προεδρεύοντα του συλλογικού οργάνου, αντιστοίχως, και να απέχει από οποιαδήποτε ενέργεια. Στις περιπτώσεις αυτές, η προϊστάμενη αρχή, ή το συλλογικό όργανο, αποφαίνεται το ταχύτερο δυνατόν. 4. Αίτηση

ΣΧΕΔΙΟ

εξαίρεσης μονομελούς οργάνου, ή μέλους συλλογικού οργάνου, μπορούν να υποβάλουν οι ενδιαφερόμενοι σε όλα τα στάδια της διαδικασίας. Η αίτηση υποβάλλεται στην προϊστάμενη αρχή, ή στον προεδρεύοντα του συλλογικού οργάνου, ή στο αποφασίζον όργανο, κατά περίπτωση. Κατά τα λοιπά, εφαρμόζονται και στην περίπτωση αυτή τα οριζόμενα στην τελευταία περίοδο της προηγούμενης παραγράφου».

Επιπρόσθετα, στο άρθρο 107 παρ. 1 του Υπαλληλικού Κώδικα (Ν.3528/2007) ορίζεται ότι «1. Πειθαρχικά παραπτώματα είναι: στ) η παραβίαση της αρχής της αμεροληψίας, ... ιθ) η αδικαιολόγητα μη έγκαιρη σύνταξη ή η σύνταξη μεροληπτικής έκθεσης αξιολόγησης ή η σύνταξη έκθεσης με κρίσεις ή χαρακτηρισμούς που δεν εξειδικεύονται με αναφορά συγκεκριμένων στοιχείων...»

Επιπλέον, όπως προβλέπεται με το άρθρο 17 παρ. 12 του Ν.4369/2016 «12. Βαθμολογία κάτω του βαθμού εξήντα (60) πρέπει υποχρεωτικά να αιτιολογείται ειδικά και να θεμελιώνεται σε πραγματικά περιστατικά και αντικειμενικά στοιχεία και δεδομένα του προσωπικού μητρώου του υπαλλήλου, όπως η επιβολή πειθαρχικών ποινών, δυσμενών παρατηρήσεων των προϊσταμένων του ή άλλων αντικειμενικών στοιχείων που να καταδεικνύουν προδήλως μειωμένη ανταπόκριση στα υπηρεσιακά καθήκοντα. Εάν ελλείπουν παρόμοια υποστηρικτικά στοιχεία της δυσμενούς βαθμολογίας, ο υπάλληλος έχει δικαίωμα να ασκήσει ένσταση στην Ειδική Επιτροπή Αξιολόγησης που προβλέπεται στο άρθρο 21, σύμφωνα με τα άρθρα 20 και 21.» Στο άρθρο 20 του ίδιου νόμου ορίζεται ότι «1. Ο αξιολογούμενος υπάλληλος έχει δικαίωμα να ασκήσει ένσταση ενώπιον της Ειδικής Επιτροπής Αξιολόγησης, αν ο μέσος όρος βαθμολογίας της Έκθεσης Αξιολόγησης είναι μικρότερος του εβδομήντα πέντε (75).»

Από τα διαλαμβανόμενα στο έγγραφο σας η Υπηρεσία μας δεν είναι σε θέση να διαπιστώσει εάν συντρέχουν λόγοι εξαίρεσης. Τα αρμόδια όργανα του φορέα σας έχουν πλήρη γνώση των πραγματικών δεδομένων ώστε να διαμορφώσουν ασφαλή κρίση.

Σε κάθε περίπτωση, με βάση τα οριζόμενα στο νόμο 4369/2016 ο αξιολογούμενος έχει δικαίωμα ένστασης ενώπιον της Ειδικής Επιτροπής Αξιολόγησης εφόσον συντρέχουν οι προϋποθέσεις των άρθρων 17 και 20, έτσι ώστε να διασφαλίζεται η αντικειμενική και αμερόληπτη αξιολόγησή του.

Ο Προϊστάμενος της Γενικής Διεύθυνσης

Γ. Σπηλιωτόπουλος

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ
Η Προϊσταμένη του Τμήματος
Γραμματείας και Παροχής
Πληροφοριών
Του Υπουργείου Διοικητικής
Ανασυγκρότησης
Μαρίνα Χρύση



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
5η Υγειονομική Περιφέρεια
Θεσσαλίας & Στερεάς Ελλάδας

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΤΡΙΚΑΛΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Καρδίτσης 56, 42100 Τρίκαλα

Διοικητικού Οικονομικού
Τμήμα Διαχείρισης Ανθρώπινου

Διεύθυνση: Δυναμικού

Τηλέφωνο: 24310 – 79733

FAX: 24310 – 76042

E-mail: gnt.dioikitis@1154.syzefxis.gov.gr

DAD

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΑΝΑΣΥΓΚΡΟΤΗΣΗΣ	Τρίκαλα : 5/03/2018
9782/12-3-18	Αρ. Πρωτ.: 7998
Αριθμ. Πρωτ.	

ΠΡΟΣ: Υπουργείο Διοικητικής Ανασυγκρότησης
Γενική Δ/ση Διοίκησης Ανθρώπινου Δυναμικού
Δ/ση Διαχείρισης Ανθρώπινου Δυναμικού
Τμήμα Υπηρεσιακής Κατάστασης Ανθρώπινου
Δυναμικού της Δημόσιας Διοίκησης

ΘΕΜΑ: «Διευκρινήσεις Σχετικά Με Αξιολογητές»

Σας κάνουμε γνωστό ότι νοσηλευτικό προσωπικό του χώρου ευθύνης της τέως Προϊσταμένης Δ/σης Νοσηλευτικής Υπηρεσίας κλάδου ΤΕ Νοσηλευτικής, έχει υποβάλλει ένσταση ζητώντας τη μη αξιολόγηση του από τη συγκεκριμένη υπάλληλο επικαλούμενοι τα κάτωθι:

1. Προσωπικούς λόγους χωρίς ειδική αναφορά σε συγκεκριμένα γεγονότα.
2. Παλιότερες αναφορές σε βάρος των υπαλλήλων, από την Διευθύντρια Νοσηλευτικής Υπηρεσίας – Αξιολογήτρια, είχαν σαν αποτέλεσμα την επιβολή ποινής στα πλαίσια πειθαρχικού έλεγχου και ζητούν την εξαίρεση της από την διαδικασία της αξιολόγησης.
3. Δικαστική διαμάχη για υπηρεσιακούς λόγους, χωρίς κάποιες δικαστικές αποφάσεις να έχουν τελεσιδικήσει.

Για τα ως άνω αναφερόμενα επικαλούνται, μεροληψία προς το μέρος τους και άρα λόγο αποχής της Διευθύντριας Νοσηλευτικής Υπηρεσίας από την διαδικασία αξιολόγησης για το άτομό τους.

Παρακαλούμε όπως έχουμε την ενημέρωσή σας, εάν οι παραπάνω λόγοι υπόκεινται στις σχετικές διατάξεις του άρθρου 7 «Αμεροληψία Διοικητικών Οργάνων», ν.2690/1999, ώστε να εξαιρεθεί ο ιεραρχικά προϊστάμενος τους από την διαδικασία αξιολόγησης και ποιος είναι εν τέλει ορίζεται αξιολογητής;

Σημειωτέο πως για κάποιους υπαλλήλους έχει κατατεθεί η αξιολόγηση και επακολουθεί αίτηση ακύρωσης - εξαίρεσης, χωρίς να έχουν καταθέσει ένσταση ενώπιον της ειδικής επιτροπής, σύμφωνα με τις κείμενες διατάξεις του άρθρου 20 του ν.4369/2016.



Ο Προϊστάμενος Διεύθυνσης
Οικονομικής Υπηρεσίας

Γιούγκας Αθανάσιος



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ



Εθνικός
Οργανισμός
Παροχής
Υπηρεσιών
Υγείας
www.eopyy.gov.gr

ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΣΥΛΛΟΓΟΣ
Π.Ι.Σ
ΑΡΙΘ. ΠΡΩΤ. 1403
ΗΜΕΡ. ΔΗΨΕΩΣ 24/5/2018

Μαρούσι, 17/05/2018

Αρ. Πρωτ.: ΔΒ4Δ/Γ32/οικ. 20499

ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ: ΟΡΓΑΝΩΣΗΣ & ΣΧΕΔΙΑΣΜΟΥ
ΑΓΟΡΑΣ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

Δ/ΝΣΗ: ΦΑΡΜΑΚΟΥ

ΤΜΗΜΑ: ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΙΩΝ ΕΟΠΥΥ

Ταχ. Δ/ση: Απ. Παύλου 12, Μαρούσι

Ταχ. Κώδικας: 151 23

Πληροφορίες: Κουράφαλος Βασίλειος

Τηλ.: 210 8110654 Fax: 210 8110676

E-mail: d6.t3@eopyy.gov.gr

Προς: 1. Περιφερειακές Διευθύνσεις
ΕΟΠΥΥ

2. Φαρμακεία ΕΟΠΥΥ

3. Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο

Κοιν.: Υπουργείο Υγείας

1. Γενικό Γραμματέα

2. Αυτοτελές Τμήμα Εποπτείας,
Ανάπτυξης και Λειτουργίας
Ε.Ο.Π.Υ.Υ.

ΘΕΜΑ: «Σχετικά με την εκτέλεση συνταγών φαρμάκων».

Όπως είναι γνωστό:

- Στο άρθρο 4, παράγραφο 2 του ΠΔ 121/2008 (ΦΕΚ 183 Α' 3/09/2018) αναφέρεται ότι «Η συνταγή απαραίτητα συνοδεύεται από το βιβλιάριο υγείας του ασφαλισμένου, στο οποίο ο φαρμακοποιός θα ελέγχει την καταχώρηση των φαρμάκων και θα συμπληρώνει τα στοιχεία εκτέλεσης, όπου αυτό προβλέπεται».
- Στο άρθρο 4, παράγραφο 3 του νόμου 3892/2010 (ΦΕΚ 189 Α' 4/11/2010) περί ηλεκτρονικής συνταγογράφησης αναφέρεται ότι «Οι φαρμακοποιοί εισάγουν στην εφαρμογή τον κωδικό συνταγής που καταχωρίστηκε ηλεκτρονικά και στη συνέχεια αντιπαραβάλλουν τα στοιχεία του ασθενούς που εμφανίζονται στη συνταγή που καταχωρίστηκε με τα στοιχεία που αναγράφονται στο βιβλιάριο υγείας του ασθενούς».
- Στο άρθρο 95, παράγραφο 8 του νόμου 4172/2013 αναφέρεται ότι «Το τελευταίο εδάφιο της παρ. 2 του άρθρου 4 του π.δ. 121/2008 (Α' 183) αντικαθίσταται ως εξής: «Η συνταγή απαραίτητα συνοδεύεται από το βιβλιάριο υγείας του ασφαλισμένου, στο οποίο ο φαρμακοποιός ελέγχει την καταχώρηση των φαρμάκων και σημειώνει την εκτέλεση με σφραγίδα και υπογραφή.»

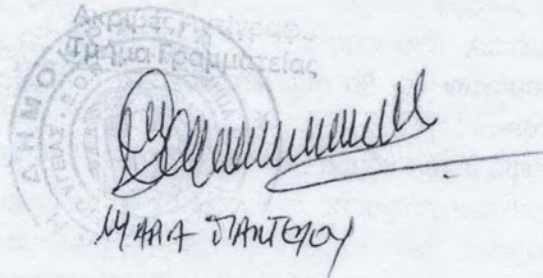
Σε περιπτώσεις που έχουν συμπληρωθεί οι σελίδες του βιβλιαρίου υγείας του ασθενούς, μέχρι να προστεθούν νέες σελίδες από τον ασφαλιστικό φορέα, ο θεράπων ιατρός θα πρέπει να καταγράφει τη αγωγή σε διαθέσιμο σημείο του βιβλιαρίου υγείας, όπου και το φαρμακείο θα καταγράφει την εκτέλεση, προκειμένου να εφαρμόζονται τα οριζόμενα στη νομοθεσία ή θα προστίθενται νέες σελίδες, με υπογραφή και στρογγυλή σφραγίδα ΕΦΚΑ, με ευθύνη της Τοπικής Υπηρεσίας του ΕΦΚΑ.

Ο ΑΝΤΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ ΓΕΩΡΓΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

Εσωτερική Διανομή

1. Γρ. Προέδρου
2. Γρ. Αντιπροέδρου
3. Γενικό Διευθυντή Οργάνωσης
& Σχεδιασμού Αγοράς Υπηρεσιών
Υγείας.
4. ΥΠΕΔΥΦΚΑ


ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ ΓΕΩΡΓΑΚΟΠΟΥΛΟΣ