



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/Α6/Β570/20.1.1988 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Ίδρυση νέων παραρτημάτων της Ειδικής Διαχείρισης Ναρκωτικών Αθηνών» (ΦΕΚ Β' 16),

7) της υπ' αριθμ. Φ. 18/Α6/ Β1039/29.1.1988 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Εσωτερικός Κανονισμός Επιτροπής Ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 87), όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. Φ. 18/Α7β/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

των ουσιών του άρθρου 4 του ν. 1729/1987 και ορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων ή σκευασμάτων που υπάγονται στον ίδιο νόμο. Τύπος και σχήμα της συνταγής ναρκωτικών του άρθρου 7, του ίδιου νόμου» (ΦΕΚ Β' 535), όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με την υπ' αριθμ. Α6/5777/11.6.1990 απόφαση Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Τροποποίηση και συμπλήρωση της Απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοιν. Ασφ./σεων αριθμ. Α6β.6543/15.8.1988 περί "Καθορισμού όρων και προϋποθέσεων της διάθεσης των ουσιών του άρθρου 4 του ν. 1729/1987, ορισμού φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που υπάγονται στον ίδιο νόμο και ορισμού τύπου και σχήματος της συνταγής ναρκωτικών» (ΦΕΚ Β' 356),

9) της υπ' αριθμ. 10941/15.9.1989 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 876),

10) της υπ' αριθμ. Α6β/11420/28.11.1990 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που περιέχουν την ουσία κωδεΐνη του πίνακα Γ' του άρθρου 4 του ν. 1729/1987 σε ποσότητα όχι μεγαλύτερη από 200 χιλιοστόγραμμα ανά συσκευασία» (ΦΕΚ Β' 757),

11) της υπ' αριθμ. Α6β/1066/21.1.1991 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 49),

12) της υπ' αριθμ. ΑΒβ/2502/27.2.1991 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 130),

13) της υπ' αριθμ. Α6β/10827/5.10.1991 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 953),

14) της υπ' αριθμ. Α6Ββ/1138/25.1.1992 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 84),

15) της υπ' αριθμ. Α6Β/8385/24.7.1992 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 510),

16) της υπ' αριθμ. Υ6Β/11/4.1.1993 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικού σκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 20),

17) της υπ' αριθμ. Υ6β/14285/23.12.1993 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 27/1994),

18) της υπ' αριθμ. Υ6Β/850/21.1.1994 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 77),

19) της υπ' αριθμ. Υ6Β/5105/27.4.1994 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροπο-

ποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 344),

20) της υπ' αριθμ. Υ6Β/2373/14.2.1995 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987, όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 175),

21) της υπ' αριθμ. ΓΕΟ/25/20.3.1995 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Προδιαγραφές για την ίδρυση και λειτουργία πειραματικών προγραμμάτων (Π.Π.Υ.) για εξαρτημένους χρήστες ηρωΐνης (Ε.Χ.Η.)» (ΦΕΚ Β' 254), όπως συμπληρώθηκε και τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. ΓΕΟ/270/23.12.1997 κοινή απόφαση Υπουργών Οικονομικών και Υγείας και Πρόνοιας «Συμπλήρωση και τροποποίηση των αποφάσεων ΓΕΟ/25 (ΦΕΚ Β' 254) και ΓΕΟ/35 (ΦΕΚ Β' 307)» (ΦΕΚ Β' 15/21.1.1998),

22) της υπ' αριθμ. ΓΕΟ35/13.4.1995 απόφασης Υπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Ίδρυση Πειραματικών Προγραμμάτων Υποκατάστασης (Π.Π.Υ.) για Εξαρτημένους Χρήστες Ηρωΐνης (Ε.Χ.Η.) από το ΟΚΑΝΑ σε συνεργασία με το Ψυχιατρικό Νοσοκομείο Θεσσαλονίκης και το Κέντρο Ψυχικής Υγιεινής (Κ.Ψ.Υ.) στην Αθήνα» (ΦΕΚ Β' 307), όπως συμπληρώθηκε και τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. ΓΕΟ/270/1997 κοινή απόφαση Υπουργών Οικονομικών και Υγείας και Πρόνοιας «Συμπλήρωση και τροποποίηση των αποφάσεων ΓΕΟ/25 (ΦΕΚ Β' 254) και ΓΕΟ/35 (ΦΕΚ Β' 307)» (ΦΕΚ Β' 15/21.1.1998),

23) της υπ' αριθμ. Υ6Β/4584/27.3.1995 απόφασης Υφυπουργού Υγείας, Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων «Καθορισμός φαρμακευτικού σκευάσματος που εμπίπτει στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 347),

24) της υπ' αριθμ. Υ6β/13257οικ./30.12.1996 απόφασης Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 33/1997),

25) της υπ' αριθμ. ΔΥ9α/2148/3.10.1997 κοινής απόφασης Υπουργών Εξωτερικών, Εθνικής Οικονομίας και Οικονομικών και Υγείας και Πρόνοιας «Καταβολή εισφορών της Ελλάδας σε Διεθνείς Οργανισμούς» (ΦΕΚ Β' 914),

26) της υπ' αριθμ. ΓΕΟ οικ.151/29.1.1998 κοινής απόφασης Υπουργών Οικονομικών και Υγείας και Πρόνοιας «Λειτουργία Εθνικού Κέντρου Τεκμηρίωσης και Πληροφόρησης για τα ναρκωτικά και την τοξικομανία (Ε.Κ.ΤΕ.Π.Ν.)» (ΦΕΚ Β' 291),

27) της υπ' αριθμ. 3331.1.98/3.3.1998 απόφασης Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας «Όροι φύλαξης και ορθής χρησιμοποίησης των διατιθέμενων για εκπαιδευτικούς σκοπούς ναρκωτικών ουσιών» (ΦΕΚ Β' 315), όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αριθμ. 2331.1/01/2001/2.1.2001 απόφαση Υπουργού Εμπορικής Ναυτιλίας «Όροι φύλαξης και ορθής χρησιμοποίησης των διατιθέμενων για εκπαιδευτικούς σκοπούς ναρκωτικών ουσιών» (ΦΕΚ Β' 64),

28) της υπ' αριθμ. Α7β/οικ.4643/27.5.1998 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Καθορισμός φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987 όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με το ν. 2161/1993» (ΦΕΚ Β' 619),

29) της υπ' αριθμ. Α7β/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. Α7β/5587/30.6.1988 υπουργικής απόφασης καθορισμού φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που εμπίπτουν στις διατάξεις του ν. 1729/1987» (ΦΕΚ Β' 107),

30) της υπ' αριθμ. Α7β/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. Α7β/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. Α7β/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. Α7β/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. Α7β/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 Κρατομένων» (ΦΕΚ Β' 2160),

37) της υπ' αριθμ. Α7β/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/οικ.2496/30.7.2001 (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 δικαστικές 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.6785/20.12.2005 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.6790/20.12.2005 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. 11306/31.12.2005 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.7964/20.12.2006 απόφασης Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Εξαιρέση 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΄

ΟΥΡΟΙ ΚΑΙ ΠΡΟΪΠΟΘΕΣΕΙΣ 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 ΙΙΙ 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 ΙΙΙ 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 (Φολκωδεϊνή) 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 μικρογραμμάκια, 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) Κωδεΐνη ανεξαρτήτως της συνολικής ποσότητας ανά συνταγή.

Τα ιδιοσκευάσματα ή σκευάσματα 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 σκευάσματα 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 ιδιοσκευάσμα 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 δεξτροπροποξυφαΐνη, 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 υγιεινής 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. Η άδεια αυτή της νομαρχιακής αυτοδιοίκησης ισχύει μέχρι ένα (1) μήνα.

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. α) Η ειδική συνταγή ναρκωτικών είναι διπλότυπη και θεωρημένη από τη διεύθυνση ή τμήμα υγιεινής 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 δέσμες (μπλοκ) σύμφωνα με το κατωτέρω υπόδειγμα:

Όνοματεπώνυμο ιατρού:
Ειδικότητα:
Διεύθυνση- τηλέφωνο:

Όνοματεπώνυμο ιατρού:
Ειδικότητα:
Διεύθυνση- τηλέφωνο:

ΕΙΔΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ

ΣΥΝΤΑΓΗ ΤΟΥ v. 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	MEPROBAMATE	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/GENERIC	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

Δ: Μονόγραφημ αδείριζα
Β, Γ: Διγγραφημ θειρνηφείνα
ΓΣ: Μονόγραφημ θειρνηφείνα

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	13257/1996
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
DEMETOVIX	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	B	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
LUMINALETTEN	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
PARANOGIL	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
TRANKILIUM	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 διατίτα.

- 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 ιδρυμάτων.

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