

4-3-2004

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΝΟΙΑΣ**ΕΚΚΡΕΜΕΙΣ ΥΠΟΘΕΣΕΙΣ**

Αρμόδιος κ. Γρίβα : 5248225

A/A	Αριθ.	ΘΕΜΑ	Προθεσμία μεταφοράς	Συναρμόδια Υπουργεία	Στάδιο Επεξεργασίας	Παρατηρήσεις (καταγγελία-προειδοποιητική επιστολή-αιτιολογημένη γνώμη-προσφυγή-καταδικαστική απόφαση)
1.	Άρθρο 30 της Συνθήκης	Ελεύθερη κυκλοφορία εμπορευμάτων				<p>Αιτιολογημένη γνώμη με υποχρέωση απάντησης έως 8-5-2001.</p> <p>ΥΠΟΘΕΣΗ Α/99/5021: «Προϋποθέσεις για την επιχορήγηση της αγοράς εισαγομένων ιατροτεχνολογικών προϊόντων»</p> <p>-Το Υπουργείο σε επίσημη συνάντηση με αντιπροσωπεία από την Ευρ. Επιτροπή (14/6/2001), είχε δεσμευτεί για κατάργηση του άρθρου 8 παρ. 2 του ν. 2072/1992 (Ρύθμιση επαγγέλματος ειδικού Τεχνικού Προσθετικών και Ορθωτικών Κατασκευών κλπ) αναφορικά με το πιστοποιητικό καταλληλότητας των επιχορηγούμενων εισαγόμενων ιατροτεχνολογικών προϊόντων, στα πλαίσια έκδοσης νέου Νόμου.</p> <p>Δεδομένου όμως ότι καθυστερεί η ολοκλήρωση της έκδοσης του νέου Νόμου που θα τροποποιήσει τον Ν. 2072/1992, προωθείται άμεσα η τροποποίηση της επίμαχης διάταξης μόνο.</p>
2.	Άρθρα 43 και 48 Συνθήκης ΕΚ	Ίδρυση, εκμετάλλευση και διεύθυνση των καταστημάτων οπτικών ειδών				<p>Αιτιολογημένη γνώμη, σύμφωνα με την οποία η Ελλάδα, θεσπίζοντας και διατηρώντας σε ισχύ τους Ν. 971/1979 και Ν. 2646/1998, έχει παραβεί τα άρθρα 43 και 48 Συνθήκης ΕΚ.</p> <p>Στάδιο:</p> <p>Το Υπουργείο απάντησε στην αιτιολογημένη γνώμη στις 2-4-2001 ότι ενόψει της συνολικής εξέτασης της παροχής Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, διατηρεί προς το παρόν το υφιστάμενο νομικό καθεστώς που διέπει το εν λόγω θέμα.</p> <p>Για την υπόθεση αυτή δεν έχει σημειωθεί περαιτέρω εξέλιξη. Βρισκόμαστε σε</p>

						αναμονή της έναρξης της διαδικασίας προσφυγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά της χώρας μας στο ΔΕΚ.
3.	98/34/ΕΚ	Καθιέρωση διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προτύπων και προδιαγραφών.	14-7-98	Ανάπτυξης	Π.Δ. 39/2001 ΦΕΚ 28/22.2.2001, τεύχος Α΄	<p>Προειδοποιητική επιστολή της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία της υπ αρ. Ε3/833/99 Απόφασης του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας με την Οδηγία 93/42 που αφορά στην πιστοποίηση των εταιριών διακίνησης των ιατροτεχνολογικών προϊόντων (στο πλαίσιο πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προτύπων και προδιαγραφών).</p> <p>Στάδιο: Αναφορικά με την εν λόγω υπόθεση, η ουσία της αφορά το κατά πόσον η εν λόγω Υπουργική Απόφαση συνιστά «τεχνικό κανόνα» και επομένως έρχεται σε σύγκρουση με το κοινοτικό δίκαιο, δεδομένων των κοινοτικών οδηγιών που ρυθμίζουν τα περί απαιτήσεων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα.</p> <p>Σε πρόσφατη συνάντηση (15/11) των ελληνικών Αρχών με αντιπροσωπεία της Ευρ. Επιτροπής ο ΕΟΦ ως αρμόδια Αρχή δήλωσε ότι η εν λόγω Υπουργική Απόφαση αποτελεί αναμφισβήτητα τεχνικό κανονισμό, ότι έπρεπε να είχε κοινοποιηθεί σύμφωνα με την πρόβλεψη της Οδηγίας 98/34/ΕΚ, και δεσμεύτηκε ότι θα την ανακαλέσει άμεσα (έως το τέλος του τρέχοντος έτους).</p> <p>Θα γίνει διμερής συνάντηση για τα περαιτέρω 1-15-2001</p>