



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΝΟΜΙΚΩΝ & ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΩΝ
ΘΕΜΑΤΩΝ**

Ταχ. Δ/ση: Αριστοτέλους 17
Τ.Κ.: 10433 Αθήνα
Τηλέφωνο: 2132161426, 2132161433
2132161428, 2132161429
E-mail: tke@moh.gov.gr

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 18/03/2026

Αρ. Πρωτ.: 45703

ΠΡΟΣ: ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ
Δ/ση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
Τμήμα Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτών

Σε απάντηση της με αρ. **251/14.10.2025** ερώτησης, που κατατέθηκε στη Βουλή των Ελλήνων από τους κ.κ. Βουλευτές Χουρδάκη Μιχαήλ, Αυλωνίτη Αλέξανδρο, Πούλου Γιώτα, Τζάκρη Θεοδώρα και Χρηστίδου Ραλλία, με θέμα: «Δότες γεννητικού υλικού», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Αρχικώς επισημαίνεται ότι η Εθνική Αρχή Ιατρικώς Υποβοηθούμενης Αναπαραγωγής τηρεί, κατ' άρθρ. 20 παρ. 2 εδ. γ' ν. 3305/2005, Ηλεκτρονικό Μητρώο Κωδικοποιημένης Καταγραφής Δοτών/Δοτριών και Ληπτών Γεννητικού Υλικού, στο οποίο, σύμφωνα με το άρθρο 1 περ. ΙΙΙ της υπ' αριθμ. 1705/11.08.2022 απόφασης της ΕΑΙΥΑ (ΦΕΚ Β' 5310/14.10.2022), καταχωρούνται τα στοιχεία του γεννητικού υλικού, η δωρεά του οποίου πραγματοποιείται εκτός Ελλάδος από δότη/δότρια του εξωτερικού και χρησιμοποιείται από λήπτες εντός Ελλάδος (δείγματα εξωτερικού). Επίσης καταχωρούνται τα στοιχεία του γεννητικού υλικού που δωρίσθηκε εντός Ελλάδος και χρησιμοποιείται από λήπτες εκτός Ελλάδος, δηλαδή τα στοιχεία διακίνησης γεννητικού υλικού από ελληνική Τράπεζα Κρυσυντήρησης προς Τράπεζα Κρυσυντήρησης τρίτης χώρας (άρθρο 2 παρ. 2 υπ' αριθμ. 1705/11.08.2022 απόφασης). Ακόμη θα προβλεφθεί υποχρέωση καταχώρησης των αποτελεσμάτων χρήσης του γεννητικού υλικού που δωρίσθηκε εντός Ελλάδος και χρησιμοποιείται από λήπτες εκτός Ελλάδος, με τη συμπλήρωση του ήδη υφισταμένου μητρώου.

Μέχρι σήμερα δεν υπάρχουν επίσημα στοιχεία για την πιθανότητα αιμομιξίας ατόμων που έχουν υποβληθεί σε μέθοδο ιατρικώς υποβοηθούμενης αναπαραγωγής με γεννητικό υλικό δότη ή δότριας. Το Συμβούλιο της Ευρώπης στην υπ' αριθμ. 14835/20 Φεβρουαρίου 2019 αναφορά του, τονίζει ότι τα κράτη μέλη του Συμβουλίου της Ευρώπης, που επιτρέπουν τη δωρεά σπέρματος και ωαρίων, θα

Σελίδες απάντησης: 2
Σελίδες συνημμένων: 0
Σύνολο σελίδων: 2

πρέπει να δημιουργήσουν και να διευθύνουν μια εθνική εγγραφή δότη και ατόμου που έχει συλληφθεί από δότες με σκοπό τη διευκόλυνση της ανταλλαγής πληροφοριών, αλλά και με σκοπό την επιβολή ανώτατου ορίου στον αριθμό των πιθανών δωρεών. Οι κλινικές και οι πάροχοι υπηρεσιών θα πρέπει να υποχρεούνται να τηρούν και να μοιράζονται επαρκή στοιχεία με τα μητρώα και θα πρέπει να δημιουργηθεί ένας μηχανισμός που θα προβλέπει τη διασυνοριακή ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ των εθνικών μητρώων. Αυτός ο μηχανισμός όμως μέχρι σήμερα δεν έχει δημιουργηθεί σε καμία χώρα του Συμβουλίου της Ευρώπης.

Στον Κανονισμό (ΕΕ) 2024/1938 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 13^{ης} Ιουνίου 2024 σχετικά με τα πρότυπα ποιότητας και ασφάλειας για τις ουσίες ανθρώπινης προέλευσης που προορίζονται για χρήση στον άνθρωπο και για την κατάργηση των οδηγιών 2002/98/ΕΚ και 2004/23/ΕΚ, προβλέπεται στα άρθρα 73 – 74 η δημιουργία ψηφιακής πλατφόρμας ΟΑΠ (Ουσία Ανθρώπινης Προέλευσης) της ΕΕ, μέσω της οποίας θα ανταλλάσσονται πληροφορίες και δεδομένα μεταξύ των αρμόδιων αρχών ΟΑΠ των κρατών μελών σχετικά με τις δραστηριότητες που αφορούν τις ουσίες ανθρώπινης προέλευσης, μεταξύ των οποίων και οι αναπαραγωγικές (σπέρμα, ωάρια, έμβρυα κλπ). Ο εν λόγω Κανονισμός θα εκκινήσει να εφαρμόζεται από τις 7 Αυγούστου 2027.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

Βουλευτή κ. Χουρδάκη Μ., κ. Αυλωνίτη Α., κα Πούλου
Γ., κα Τζάκρη Θ., κα Χρηστίδου Ρ.

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

1. Γρ. Υπουργού
2. Γρ. Αναπλ. Υπουργού
3. Γρ. Υφυπουργού
4. Γρ. Νομικών και Κοινοβουλευτικών Θεμάτων **ΣΠΥΡΙΔΩΝ – ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ**

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ