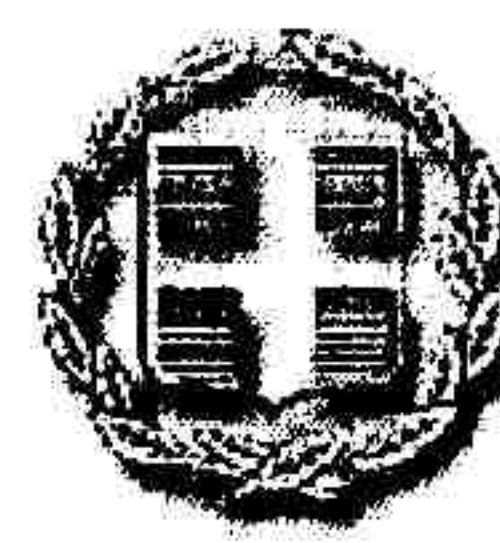


[17 ΣΕΠ. 2013]



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ: ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ,
ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ &
ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗΣ

Ταχ. Δ/νση : Αριστοτέλους 17
Τ.Κ. : 101 87 Αθήνα
Τηλέφωνο : 2132161429
Fax : 2105237254
Πληροφορίες :
E-mail : tke@yyka.gov.gr

~~ΠΗΓΕΣ~~

ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

Δ/νση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτή

Απαντώντας στην με αρ. 534/5-8-2013 ερώτηση, που κατατέθηκε στη Βουλή από τη Βουλευτή κ. Μ. Χρυσοβελώνη, σχετικά με την προμήθεια αντιγριπικών εμβολίων από το ΚΕΕΛΠΝΟ, σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

I. Κατ' αρχήν τονίζουμε ότι το ΚΕΕΛΠΝΟ έχει ελεγχθεί και ελέγχεται συστηματικά σε διοικητικό, διαχειριστικό και οικονομικό επίπεδο με πολυάριθμους ελέγχους από διάφορες αρχές (ΣΕΥΥΠ, ΣΔΟΕ, ΣΕΕΔΔ κλπ) καθ' όλα τα έτη λειτουργίας του. Στα πλαίσια των συστηματικών αυτών ελέγχων έχει ελεγχθεί και η προμήθεια των εμβολίων για τη Νέα Γρίπη Α H1N1, τόσο από ελεγκτικές αρχές του Υπουργείου Οικονομικών (ΣΔΟΕ), όσο και από ελεγκτικές αρχές του Υπουργείου Υγείας (ΣΕΥΥΠ).

Από το σύνολο των ελέγχων καμία παράβαση δεν έχει καταλογιστεί στο ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ., ομοίως καμία απόφαση επιβολής προστίμου ή παραπομπή δεν έχει κοινοποιηθεί στο ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.

II. Σχετικά με την αναφορά περί «αδιαφανούς» λειτουργίας του ΚΕΕΛΠΝΟ, σας ενημερώνουμε ότι ο Φορέας, πέραν των συστηματικών ελέγχων που υφίσταται, αποστέλλει ανελλιπώς το σύνολο των οικονομικών του στοιχείων τόσο στο Υπουργείο Υγείας όσο και στο Υπουργείο Οικονομικών, ήτοι:

- Σε μηνιαία βάση αποστολή δελτίων, με τα στοιχεία πορείας εκτέλεσης του προϋπολογισμού, τόσο στην Διεύθυνση 39 του Υπουργείου Οικονομικών όσο και στο Υπουργείο Υγείας,
- Σε μηνιαία βάση αποστολή δελτίων με στοιχεία «Ανεξόφλητων Υποχρεώσεων Νομικού Προσώπου» και «Συγκεντρωτική Μηνιαία Κατάσταση αριθμού υπαλλήλων και δαπανών μισθοδοσίας» στο Υπουργείο Υγείας.
- Σε τριμηνιαία βάση και συνολικά κατ' έτος τα απαιτούμενα στοιχεία στην ΕΛΣΤΑΤ.

III. Ειδικότερα, αναφορικά με την προμήθεια εμβολίων για τη Νέα Γρίπη Α H1N1:

Όταν ο Παγκόσμιος Οργανισμός Υγείας (ΠΟΥ) κήρυξε πανδημία (σε επίπεδο 6), την Άνοιξη του 2009, για τη Νέα Γρίπη Α H1N1, όλες οι χώρες δραστηριοποιήθηκαν για την διασφάλιση προτεραιότητας ως προς την προμήθεια του προς παραγωγή πανδημικού εμβολίου. Να σημειωθεί ότι μόνο συγκεκριμένες εταιρείες ξεκίνησαν την ερευνητική προσπάθεια για την παραγωγή πανδημικού εμβολίου.

Κατά την περίοδο εκείνη υπήρχε μεγάλη ζήτηση εμβολίων σε Ευρωπαϊκό αλλά και διεθνές επίπεδο. Τις ανάγκες για κάθε χώρα προσδιόριζαν οι κατευθυντήριες οδηγίες του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας και της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Οι επιβεβλημένες δόσεις για το εμβόλιο ήταν, κατά τα παραπάνω, δύο (2) ανά άτομο και υπήρχε απολύτως ασαφές χρονοδιάγραμμα έναρξης παραγωγής ή εγκρίσεως του εμβολίου και φυσικά χρόνου παραδόσεων αυτού από το σύνολο των εταιρειών που είχαν δηλώσει προσπάθεια παραγωγής του.

Επίσης, κατά την περίοδο εκείνη οι ειδήσεις για την εξέλιξη της επιδημίας από το νότιο ημισφαίριο, που βρισκόταν τότε στο μέσον του χειμώνα, ήταν εξαιρετικά ανησυχητικές και όλες οι κυβερνήσεις των χωρών έδιναν αγώνα για την επαρκή διασφάλιση ποσοτήτων με βάση τις δυσμενείς προβλέψεις.

Όλες οι χώρες, με πρώτες εκείνες που ήταν ήδη σε προτεραιότητα από το 2005 (κοιμώμενα συμβόλαια για την Γρίπη των πτηνών H5N1) και στην πλειονότητα τους πριν από την Ελλάδα, υπέγραψαν συμβάσεις με κοινούς όρους και κοινή τιμή (συμβόλαια προσχώρησης) με τις ίδιες συγκεκριμένες εταιρείες που δήλωσαν ότι ξεκινούν την προσπάθεια παραγωγής και έγκρισης του πανδημικού εμβολίου, με βάση όρους εκτίμησης των εταιρειών για πιθανούς χρόνους έναρξης παραγωγής, εγκρίσεως και παράδοσης.

Η Ελλάδα, όπως και οι άλλες χώρες, για την αντιμετώπιση της επερχόμενης πανδημίας, μετά από σχετικές προσκλήσεις ενδιαφέροντος και έρευνα του ΕΟΦ στις συγκεκριμένες εταιρείες που είχαν δηλώσει προσπάθεια παραγωγής και εγκρίσεως του πανδημικού εμβολίου, υπέγραψε το καλοκαίρι του 2009 συμβάσεις για την προμήθεια πανδημικού εμβολίου με τους ίδιους όρους. Οι τελικές αποφάσεις και στην Ελλάδα, όπως και σε όλες τις άλλες χώρες, ήταν της κυβερνητικής επιτροπής, βάσει των επικρατουσών τότε συνθηκών, των οδηγιών του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας, της Ευρωπαϊκής Ένωσης και αρμοδίων επιστημονικών επιτροπών.

Η χώρα μας έγκαιρα, και πάλι με κυβερνητικές αποφάσεις δια του ΚΕΕΛΠΝΟ, κατήγγειλε τις συμβάσεις επί της αλλαγής των συνθηκών, ήτοι:

A) την αλλαγή των οδηγιών Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας επί της δοσολογίας: οι 2 δόσεις εμβολίου ανά άτομο έγιναν 1 δόση ανά άτομο,

B) την απαξίωση του εμβολιαστικού προγράμματος και την αποτροπή των πολιτών από την συμμετοχή τους σε αυτό, λόγω των διφορούμενων μηνυμάτων, αλλά και των διαφορετικών απόψεων που εκφράζονταν τότε κατά την διάρκεια του εμβολιαστικού προγράμματος, παρά την αντίστροφη πίεση που είχε λίγους μήνες πριν ασκηθεί για την απόκτηση των εμβολίων και για τους Έλληνες πολίτες -(σ.σ. το κλίμα εγρήγορσης, αν όχι κινδύνου και πανικού, που σε παγκόσμια κλίμακα αλλά και στη χώρα μας είχε δημιουργηθεί εν όψει της πανδημίας είναι τοις πάσοι γνωστά και αποτυπώνονταν και στα μέσα μαζικής ενημέρωσης της εποχής). Τούτο συνέβη τόσο στην Ελλάδα όσο και σε άλλες χώρες του κόσμου.

Γ) Την σε πραγματικό χρόνο εξέλιξη της πορείας της πανδημίας, που ουδόλως μπορούσε να προεξιφληθεί από την παγκόσμια επιστημονική κοινότητα, από την οποία διεφάνη μετριασμός των επιπτώσεων της πανδημίας σε σχέση με τις αρχικές επιστημονικές προβλέψεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας.

Η καταγγελία των σχετικών συμβάσεων από το ΚΕΕΛΠΝΟ έγινε στις 30 Δεκεμβρίου 2009, με επείγουσα εντολή της πολιτικής ηγεσίας, που αποτελούσε συμπλήρωση και υλοποίηση ήδη υπάρχουσας αποφάσεως της προηγούμενης πολιτικής ηγεσίας (27^η Συνεδρίαση του ΔΣ του ΚΕΕΛΠΝΟ, 1^η Οκτωβρίου 2009), με κεντρική θέση την μη παραλαβή άλλων ποσοτήτων εμβολίων και την εκκαθάριση μόνο των παραληφθέντων δόσεων.

Ακολούθησαν προσφυγές στην Διεθνή Διαιτησία με τους κανόνες του Διεθνούς Εμπορικού Επιμελητηρίου (ICC), και οι αποφάσεις που εξεδόθησαν δικαίωσαν τις σχετικές αποφάσεις του ΚΕΕΛΠΝΟ, επιφέροντας ιδιαίτερα σημαντικό κέρδος πόρων για το Ελληνικό Δημόσιο.

Συγκεκριμένα:

1. Glaxo Group Limited

A. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΕΩΝ

- Αντικείμενο (συνολικά και των δύο συμβάσεων): 10.000.000 δόσεις πανδημικού εμβολίου (8.500.000 D-Pan/Pandemrix προελεύσεως Δρέσδης Γερμανίας και 1.500.000 € δόσεις Q-Pan, προελεύσεως Καναδά).
- Παραδόσεις: 2.215.000 δόσεις

B. ΚΑΤΑΓΓΕΛΙΑ-ΔΙΑΠΡΑΓΜΑΤΕΥΣΕΙΣ-ΔΙΑΤΗΣΙΑ

Προς την εταιρεία «Glaxo Group Limited» εστάλησαν, η από 30-12-09 επιστολή, με την οποία καταγγέλθηκε η από 30-7-2009 (όπως αυτή τροποποιήθηκε στις 22-9-2009) σύμβαση και η από 4-1-2010 επιστολή με την οποία ομοίως καταγγέλθηκε η από 22-9-2009 σύμβαση (εμβόλια Q-Pan) και κλήθηκαν εντός 15 εργάσιμων ημερών να προσέλθουν στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ προς εκκαθάριση κάθε οικονομικής ή άλλης εκκρεμότητας.

Ακολούθως πραγματοποιήθηκε συνάντηση στις 17-2-2010 στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ με εκπροσώπους των δύο πλευρών. Ετέθησαν οι απόψεις και των δύο πλευρών, καθώς και τα νομικά επιχειρήματα, του ΚΕΕΛΠΝΟ όπως εκφράζονται στην από 30-12-2009 επιστολή καταγγελίας και της προαφερθείσας εταιρείας, τα οποία συνοψίζονται στο ότι αναγνωρίζουν ότι υπήρξε μεταβολή των συνθηκών (οι δύο δόσεις έγιναν μία), έχουν όμως ήδη παράγει 385.000.000 δόσεις εμβολίων, που υπερκαλύπτουν όλες τις συμβατικές τους υποχρεώσεις, προκειμένου να είναι συνεπείς σε αυτές και η πολιτική της εταιρείας απέναντι όλων των Ευρωπαϊκών χωρών, στα πλαίσια της καλής πίστης, συνίσταται στην διαπραγμάτευση ποσοτήτων πανδημικού εμβολίου και άλλων προϊόντων της σε ποσοστό 70% του συνολικού τιμήματος της παραγγελίας.

Επ' αυτού η θέση του ΚΕΕΛΠΝΟ είναι ότι δεν παραλαμβάνει άλλες ποσότητες εμβολίων, οι συμβάσεις που έχουν υπογράψει δεν είναι πλέον σε ισχύ και η όποια πιθανή συζήτηση αφορά κατάρτιση νέας συμφωνίας και όχι τροποποίηση των παλαιών που έχουν καταγγελθεί σύμφωνα με το Ελληνικό Δίκαιο και θα ξεκινήσει από αυτή τη βάση.

Κατόπιν των παραπάνω το Δ.Σ. του ΚΕΕΛΠΝΟ κατά την 7^η Συνεδρίαση/ 20.4.2010, αφού εκτίμησε την πορεία των διαπραγματεύσεων από την ημέρα της καταγγελίας (30.12.2009), αποφάσισε να μην πάρει την πρωτοβουλία έναρξης δικαστικών ενεργειών, να συνεχίσει δε την αποπληρωμή των εκδοθέντων από αυτές τιμολογίων, που αντιστοιχούν σε ήδη παραδοθέντα έως τις 31-12-2009 εμπορεύματα.

Στη συνέχεια η προαναφερθείσα εταιρεία προσέφυγε στη Διαιτησία με την από 13-12-2010 αίτηση της. Επί της διαφοράς εξεδόθη απόφαση στις 10-5-2012, η οποία δεν δέχτηκε τον ισχυρισμό της εταιρείας ότι είχε παράγει όλες τις δόσεις που προέβλεπε η σύμβαση και τις είχε ετοιμοπαράδοτες, το Διαιτητικό Δικαστήριο έκρινε ότι η εταιρεία είχε παράγει 2.034.950 δόσεις εμβολίου και γι' αυτές πρέπει ν' αποζημιωθεί με το ποσό των 14.244.650€ πλέον τόκων.

2. Novartis Vaccines & Diagnostics S.r.L. -NV & D

A. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

- Αντικείμενο: 3.000.000 δόσεις πανδημικού εμβολίου (FOCETRIA)
- Παραδόσεις: 1.421.700 δόσεις

B. ΚΑΤΑΓΓΕΛΙΑ-ΔΙΑΠΡΑΓΜΑΤΕΥΣΕΙΣ-ΔΙΑΤΗΣΙΑ

Προς την εταιρεία «Novartis» εστάλη η από 30-12-2009 επιστολή με την οποία το ΚΕΕΛΠΝΟ κατήγγειλε την από 31-7-2009 Σύμβαση και εκλήθησαν εντός 15 εργάσιμων ημερών να προσέλθουν στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ προς εκκαθάριση κάθε οικονομικής ή άλλης εκκρεμότητας.

Ακολούθως πραγματοποιήθηκε συνάντηση στις 14-1-2010 στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ με εκπροσώπους των δύο πλευρών. Ετέθησαν οι απόψεις και των δύο πλευρών, καθώς και τα νομικά επιχειρήματα, του ΚΕΕΛΠΝΟ όπως εκφράζονται στην από 30-12-2009 επιστολή καταγγελίας και της προαναφερθείσας εταιρίας, τα οποία συνοψίζονται στο ότι δεν υπάρχουν τα νομικά ερείσματα για τον τερματισμό της σύμβασης η οποία κατ' αυτούς είναι καθ' όλα ισχυρή και σύμφωνα με τους όρους αυτής, είμαστε υποχρεωμένοι να πληρώσουμε ό,τι έχει παραχθεί για εμάς και είναι έτοιμο προς αποστολή, δηλαδή την υπόλοιπη ποσότητα των 1.500.000 εκ. δόσεων.

Επ' αυτού το ΚΕΕΛΠΝΟ αντείπε ότι από κανένα στοιχείο αντικειμενικό της σύμβασης δεν προκύπτει ότι οι συγκεκριμένες ποσότητες έχουν παραχθεί ειδικώς για εμάς, δηλαδή δεν προκύπτει η εξειδίκευση από το γένος που είναι τα εμβόλια, την οποία η άλλη πλευρά επικαλείται.

Με την από 1-3-10 (αριθμ. Πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. εμπ. 47/3-3-10) επιστολή της η προαναφερθείσα εταιρεία επαναλαμβάνει ότι δεν αναγνωρίζει ότι ισχύει οποιαδήποτε καταγγελία της σύμβασης, η οποία θεωρούν ότι εξακολουθεί να δεσμεύει νομικά τα δύο μέρη και παραμένει σε ισχύ. Επικαλούμενοι την «καλή πίστη», στα πλαίσια της οποίας δηλώνουν ότι προτίθενται να εκτελέσουν τη σύμβαση, καλούν να παραληφθούν οι υπόλοιπες από τις παραγγελθείσες δόσεις, περίπου 1.500.000, και επανερχόμενοι σε προηγούμενη επιστολή τους θυμίζουν ότι μέχρι να παραληφθούν τα εμβόλια τα φυλάσσουν σε δικές τους αποθήκες με κόστος ΚΕΕΛΠΝΟ.

Με την από 11-3-2010 απαντητική επιστολή, το ΚΕΕΛΠΝΟ: α) γνωστοποιεί στην ως άνω εταιρία ότι εμμένει στις απόψεις που διατυπώθηκαν τόσο με τις από 30.12.2009 και από 25.1.2010 επιστολές, όσο και κατά τη συνάντηση της 14.1.2010 και β) επισημαίνει ότι δεν φέρει καμία ευθύνη για τυχόν ζημία της εταιρείας, οφειλόμενη στην εμμονή της στην εκτέλεση της σύμβασης και στην παράλειψή της να διαθέσει με άλλο τρόπο τις αναφερόμενες στην από 1.3.2010 επιστολή ποσότητες εμβολίων.

Κατόπιν των παραπάνω το Δ.Σ. του ΚΕΕΛΠΝΟ κατά την 7^η Συνεδρίαση / 20.4.2010, αφού εκτίμησε την πορεία των διαπραγματεύσεων από την ημέρα της καταγγελίας (30.12.2009), αποφάσισε να μην πάρει το ΚΕΕΛΠΝΟ την πρωτοβουλία έναρξης δικαστικών ενεργειών, να συνεχίσει δε την αποπληρωμή των εκδοθέντων από αυτές τιμολογίων, που αντιστοιχούν σε ήδη παραδοθέντα έως τις 31-12-2009 εμπορεύματα.

Έκτοτε η εταιρεία με επίσκεψη στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ και την από 8-6-10 επιστολή της, επανήλθε με πρόταση για συμβιβαστική επίλυση της μεταξύ τους διαφοράς. Στην παραπάνω πρόταση δεν ανταποκρίθηκε το ΚΕΕΛΠΝΟ και εμμένει στην απόφασή του να μην πάρει το την πρωτοβουλία έναρξης δικαστικών ενεργειών.

Η Εταιρεία δεν προσέφυγε δικαστικά κατά του ΚΕΕΛΠΝΟ.

3. Sanofi Pasteur

A. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

- Αντικείμενο: 3.000.000 δόσεις πανδημικού εμβολίου (HUMENZA)
- Παραδόσεις: καμία

B. ΚΑΤΑΓΓΕΛΙΑ-ΔΙΑΠΡΑΓΜΑΤΕΥΣΕΙΣ-ΔΙΑΤΗΣΙΑ

Προς την εταιρεία «Sanofi Pasteur» εστάλη η από 30-12-2009 επιστολή με την οποία καταγγέλθηκε η από 23-7-2009 σύμβαση και το ΚΕΕΛΠΝΟ τους κάλεσε να αποδώσουν εντός 15 εργάσιμων ημερών την καταβληθείσα προκαταβολή, ποσού 7.500.000 ευρώ.

Ακολούθως πραγματοποιήθηκε συνάντηση στις 1-2-2010 στα γραφεία του ΚΕΕΛΠΝΟ, με εκπροσώπους και των δύο πλευρών. Το ΚΕΕΛΠΝΟ επέμεινε στη θέση του ότι διαταράχθηκαν τα θεμέλια της σύμβασης και αξιώνει την επιστροφή της προκαταβολής κατά τις διατάξεις του αδικαιολόγητου πλουτισμού, η δε εταιρεία μετά την ανταλλαγή των νομικών επιχειρημάτων, δήλωσε ότι επιθυμεί να μην διαταραχθούν οι σχέσεις συνεργασίας με την Ελληνική Κυβέρνηση. Σε συνέχεια αυτής της συζήτησης η προαναφερθείσα εταιρεία απέστειλε την από 16-2-2010 επιστολή τους με την οποία δηλώνουν, όπως έπραξαν και κατά την παραπάνω συνάντηση, ότι τα νομικά επιχειρήματα του ΚΕΕΛΠΝΟ δεν είναι αποδεκτά από την εταιρεία, αλλά στα πλαίσια της καλής πίστης είναι πρόθυμοι να επιστρέψουν το 50% της προκαταβολής (7.500.000 €) που έχει πληρωθεί από την Ελλάδα και αν η πρόταση αυτή είναι αποδεκτή, η Ελλάδα θα έχει προτεραιότητα σε πανδημικά εμβόλια της εταιρείας, αναλόγως με τις νέες επιδημιολογικές συνθήκες.

Ήδη, με την από 23-2-2010 επιστολή, το ΚΕΕΛΠΝΟ απάντησε ότι εμμένει στα νομικά επιχειρήματα και την καταγγελία της σύμβασης, απαιτεί δε την επιστροφή του 100% της προκαταβολής που έχει δοθεί.

Με την από 5-3-10 (αριθμ. Πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. εμπ. 47/3-3-10) επιστολή της η προαναφερθείσα εταιρεία γνωρίζει ότι η στάση του ΚΕΕΛΠΝΟ, όπως διατυπώνεται στην παραπάνω, από 23-2-2010, επιστολή, προσβάλλει τα δικαιώματα και τα συμφέροντα της εταιρείας που απορρέουν από την μεταξύ τους σύμβαση και το νόμο γενικότερα και δηλώνουν ότι η εταιρεία ίσως δεν δεχθεί να επιστρέψει το σύνολο της προκαταβολής επί τη βάσει των δικών μας νομικών ισχυρισμών. Παρόλα αυτά μας γνωρίζουν ότι εκείνοι δεν προτίθενται να έχουν την πρωτοβουλία δικαστικών ενεργειών και μας καλούν, στα πλαίσια της καλής πίστης και της συνεργασίας που υπάρχει, να βρεθεί μια κοινά αποδεκτή λύση.

Κατόπιν των παραπάνω το Δ.Σ. του ΚΕΕΛΠΝΟ κατά την 7^η Συνεδρίαση/ 20.4.2010, αφού εκτίμησε την πορεία των διαπραγματεύσεων από την ημέρα της καταγγελίας (30.12.2009), αποφάσισε να καταθέσει Αίτηση Προσφυγής στη Διαιτησία κατά της εταιρείας, σύμφωνα με τους κανόνες του Διεθνούς Εμπορικού Επιμελητηρίου (ICC), με αίτημα την επιστροφή της προκαταβολής ύψους 7.500.000,00 € που εδόθη στην εταιρεία με την υπογραφή και σύμφωνα με τους όρους της από 23-7-2009 Σύμβασης, την οποία το ΚΕΕΛΠΝΟ κατήγγειλε με την από 30-12-2009 επιστολή του.

Η αίτηση κατατέθηκε τον Ιούλιο του 2010 και επ' αυτής εξεδόθη απόφαση στις 5-3-2012, η οποία δικαίωσε τις θέσεις του ΚΕΕΛΠΝΟ, και επιδίκασε ποσό 5.900.000€ πλέον τόκων, το οποίο στις 16/5/2012 κατατέθηκε στον τραπεζικό λογαριασμό του.

Από τα παραληφθέντα εμβόλια απεστάλησαν στα εμβολιαστικά κέντρα σε όλη την Ελλάδα 1.230.800 δόσεις πανδημικών εμβολίων και παρέμειναν προς φύλαξη στο Κεντρικό Εργαστήριο Δημόσιας Υγείας (Κ.Ε.Δ.Υ.) 2.405.900 δόσεις. Αυτά αποτέλεσαν σύμφωνα με τις διεθνείς οδηγίες το απαραίτητο εθνικό stock εμβολίων για πιθανή χρήση επομένης περιόδου, μέχρι την ολοκλήρωση του ελέγχου, της παρακολούθησης και της πιθανής παραγωγής νέου

εμβολίου το επόμενο έτος, ανάλογα με την πορεία εξέλιξης της γρίπης. (Εν προκειμένω, την επόμενη χρονιά με βάση την πορεία εξέλιξης της γρίπης παρασκευάστηκε νέο τριδύναμο εμβόλιο με ενσωματωμένο το πανδημικό στέλεχος A/H1N1).

Τα προς καταστροφή εμβόλια αποστέλλονται σταδιακά και κατόπιν συνεννόησης με το Ινστιτούτο Παστέρ προς καταστροφή και χωρίς χρέωση.

Το Σώμα Επιθεωρητών Υπηρεσιών Υγείας και Πρόνοιας (ΣΕΥΥΠ) έχει διενεργήσει έλεγχο για συγκεκριμένα θέματα της υπόθεσης των εμβολίων και τον ιό της γρίπης (H1N1) και αντιικών φαρμάκων.

Συνημμένα σας αποστέλλουμε αντίγραφο της σχετικής έκθεσης ελέγχου με αρ. 787/8-3-2013.

ΚΟΙΝΟΤΟΙΗΣΗ:

Βουλευτή κ. Μ. Χρυσοβελώνη

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

- 1.Γρ.Υπουργού
- 2.Γρ.Υφυπουργού
- 3.Τμήμα Κοιν. Ελέγχου Νομοθ. Συντ. & Κωδικ.

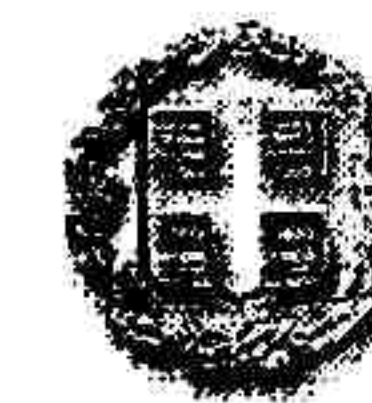
Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΣΤΥΡΙΔΩΝ-ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ ΕΤΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑΣ



λλ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΣΩΜΑ ΕΠΙΘΕΩΡΗΤΩΝ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ
ΥΓΕΙΑΣ & ΠΡΟΝΟΙΑΣ
(Σ.Ε.Υ.Υ.Π.)

Αθήνα: 8/3/2013
Αρ. Πρωτ. 787

Ταχ. Δ/νση : Πειραιώς 205
Τ.Κ. : 118 53-Αθήνα
Πληρ. : Τζανή Ουρανία
Αδαμόπουλος Ιωάννης
Τηλέφωνο: 210-3480827
210-3480838
Fax: 210-3480810
210-3480830

ΠΡΟΣ
τον Γεν. Επιθεωρητή του Σ.Ε.Υ.Υ.Π.
κ. Μιχαήλ Σαμπατακάκη

ΕΚΘΕΣΗ ΕΛΕΓΧΟΥ

A.-ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΕΛΕΓΧΟΥ

Με την υπ' αριθ. οικ. 3035/19-10-2012 εντολή του Γεν. Επιθεωρητή του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. ανατέθηκε στους επιθεωρητές του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. κ.κ. Τζανή Ουρανία και Αδαμόπουλο Ιωάννη διενέργεια ελέγχου μετά από καταγγελία σε ιστοσελίδα στο διαδίκτυο σχετικά με μυστική αποθήκη στην περιοχή του Ρούφ όπου -σύμφωνα με την καταγγελία- βρίσκονται αποθηκευμένα από το 2009 εμβόλια του ιού H1N1.

B.-ΙΣΤΟΡΙΚΟ

Το με αρ. πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. 2998/18-10-2012 αντίγραφο σελίδας του διαδικτύου ανάφερε ότι σε μυστική αποθήκη στο Ρούφ βρίσκεται αποθηκευμένη από το 2009 μεγάλη ποσότητα αδιάθετων εμβολίων για τον ιό της γρίπης H1N1.

Γ.-ΘΕΣΜΙΚΟ ΠΛΑΙΣΙΟ:

1. Οι διατάξεις του Ν.2920(ΦΕΚ131/τ.Α'/27-06-2001) «Σώμα Επιθεωρητών Υπηρεσιών Υγείας και Πρόνοιας (Σ.Ε.Υ.Υ.Π.) και άλλες διατάξεις»
2. Οι διατάξεις του Π.Δ.278/2002 (ΦΕΚ 244 τ.Α'/14-10-2002) «Οργάνωση των Σώματος Επιθεωρητών Υπηρεσιών Υγείας και Πρόνοιας (Σ.Ε.Υ.Υ.Π.) και Εσωτερικός Κανονισμός λειτουργίας αυτού».
3. Η ΔΥ (3-4)α Γ.Π. 85397/2002 (Φ.Ε.Κ. 1147/Β/3-9-2002) απόφαση του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Έναρξη λειτουργίας Σώματος Επιθεωρητών Υπηρεσιών Υγείας και Πρόνοιας(Σ.Ε.Υ.Υ.Π.)».
4. Το Εθνικό Συνταγολόγιο 2007.(κφ.5.3.5. σελ.350) .
5. Ο Ν.1132(Φ.Ε.Κ.51/Α/27-2-1981) όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 19 παράγρ. 4 του Ν. 3204(Φ.Ε.Κ 296/Α/23-12-2003).
6. Η Διευκρινιστική εγκύκλιος του Ε.Ο.Φ. αρ. πρωτ. 88773/27-12-2010 που αφορά την επιστροφή ληξιπρόθεσμων και ληγμένων φαρμακευτικών προϊόντων.

Δ.ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Προκειμένου να διερευνηθούν τα καταγγελλόμενα πραγματοποιήθηκαν οι παρακάτω ενέργειες:

Στις 22-10-2012 πραγματοποιήθηκε επίσκεψη από τους επιθεωρητές του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. στις εγκαταστάσεις της Κεντρικής Αποθήκης Υλικού του Υπουργείου Υγείας στην περιοχή του Ταύρου.

Έγινε συνάντηση με τον προϊστάμενο της ανωτέρω υπηρεσίας κ. Κάππο Κωνσταντίνο.

Εδόθησαν στους επιθεωρητές στοιχεία αλλά και αλληλογραφία σχετικά με τα είδη που βρέθηκαν να φυλάσσονται στην Αποθήκη.

Έγινε έλεγχος του χώρου της αποθήκης όσον αφορά τις συνθήκες λειτουργίας της.

Μετά από τηλεφωνική επικοινωνία των επιθεωρητών με την εταιρεία ROCHE HELLAS εστάλησαν από την εταιρεία μέσω τηλεομοιοτυπίας οι δύο συμβάσεις για την αγορά του ιδιοσκευάσματος Tamiflu caps που είχαν υπογραφεί μεταξύ I.Φ.Ε.Τ. και ROCHE HELLAS στις 12-10-2005 μαζί με την τροποποίησή της(όσον αφορά τον χρόνο παράδοσης) και αυτή που είχε υπογραφεί στις 27-2-2006. Επίσης ζητήθηκαν οι δύο συμβάσεις και η τροποποίηση μίας εκ των δύο που έγιναν στις 14-7-2009 και στις 12-10-2009 μεταξύ ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. και ROCHE για την αγορά νέων ποσοτήτων Tamiflu caps.

Εστάλη στην ανωτέρω εταιρεία έγγραφο (αρ. πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ. 3275/13-11-2012) για παροχή στοιχείων σχετικά με τη δυνατότητα επιστροφής πριν την λήξη τους των ποσοτήτων του σκευάσματος Tamiflu caps.

Εστάλη στην NOVARTIS έγγραφο (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ. 3274/13-11-2012) με το οποίο ζητείται αντίγραφο της σύμβασης που υπεγράφη μεταξύ I.Φ.Ε.Τ. και της ανωτέρω εταιρείας στις 17-11-2005 και στοιχεία σχετικά με τη δυνατότητα επιστροφής πριν την λήξη τους των ποσοτήτων του σκευάσματος Symmetrel caps.

Στις 29/11/2012 υπεβλήθη στον Γενικό Επιθεωρητή ενημερωτικό σημείωμα(αρ.πρωτ.Σ.Ε.Υ.Υ.Π. 3448/29-11-2012) σχετικό με την πορεία της υπόθεσης.

Στις 31/12/2012 πραγματοποιήθηκε επίσκεψη των επιθεωρητών στο τμήμα εμβολίων του Κέντρου Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων(ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.)-Κεντρικού Εργαστηρίου Δημόσιας Υγείας(ΚΕΔΥ) στις εγκαταστάσεις του στη Βάρη.

Εστάλη στην εταιρεία NOVARTIS έγγραφο (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ. 3274/13-11-2012) με το οποίο ζητείται αντίγραφο της σύμβασης που υπεγράφη μεταξύ της εταιρείας και του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. στις 31-7-2009 σχετικά με την προμήθεια εμβολίων H1N1.(εμπορική ονομασία FOCETRIA).

Εστάλη στην εταιρεία GLAXOSMITHKLINE έγγραφο (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ. 3273/13-11-2012) με το οποίο ζητείται αντίγραφο της σύμβασης που υπεγράφη μεταξύ της εταιρείας και του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. στις 30-7-2009 σχετικά με την προμήθεια εμβολίων H1N1.(εμπορική ονομασία PANDERMIX). και αντίγραφο της σύμβασης για το αντι-ιικό σκεύασμα Relenza 5mg.

Μετά το πέρας του ελέγχου διαβιβάστηκε έγγραφο προς την Κεντρική Αποθήκη Υλικού (Κ.Α.Υ.) (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ.3768/27-12-2012) σύμφωνα με το οποίο ζητούνται οι απόψεις της ως άνω υπηρεσίας επί των παρατηρήσεων των επιθεωρητών.

Ε. ΔΙΑΠΙΣΤΩΣΕΙΣ- ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ

- 1) Κατά την επίσκεψη των επιθεωρητών στην ΚΑΥ δεν βρέθηκαν αποθηκευμένα εμβόλια H1N1 όπως αναφέρεται στην ιστοσελίδα, αλλά αντικά φάρμακα(Tamiflu caps και Symmetrel caps). Είναι σκόπιμο να γίνει η εξής διευκρίνηση: Το σκεύασμα Tamiflu (οσελταμιβίρη) χορηγείται για την ελάττωση της διάρκειας της νόσου αλλά και για την προφύλαξη από τη νόσο σε άτομα υγιή τα οποία έρχονται σε επαφή με άτομα που νοσούν από τον ίο της γρίπης. Το σκεύασμα Symmetrel (αμανταδίνη) χρησιμοποιείται για την προφύλαξη και θεραπεία από τη γρίπη ηλικιωμένων, εξασθενημένων ή ανοσοκατασταλμένων ατόμων.

Όμως οι ουσίες αυτές δεν υποκαθιστούν τον αντιγριπικό εμβολιασμό **δηλ. τα φάρμακα αυτά δεν είναι εμβόλια.** (Εθνικό Συνταγολόγιο 2007 κεφ. 5.3.5 σελ.350).

2) Η προμήθεια των ειδών αυτών έγινε μέσω συμβάσεων μεταξύ του Ι.Φ.Ε.Τ. και των εταιρειών ROCHE HELLAS και NOVARTIS. Η ανάθεση των εντολών προμήθειας στην Ι.Φ.Ε.Τ. Α.Ε. έγινε από τον Ε.Ο.Φ. με την υπ' αριθμ. 0-849/21^η συνεδρίαση/7-11-2005 απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου για τις 200.000 συσκευασίες Symmetrel caps, ενώ με την υπ' αριθμ. 0-682/17^η συνεδρ./12-09-2005 για 200.000 συσκευασίες Tamiflu caps και με την υπ' αριθμ.0-167/3^η συνεδρ./20-2-2006 για 300.000 συσκευασίες Tamiflu caps. Σύμφωνα με τα αναγραφόμενα στις συμβάσεις «το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, είναι υπεύθυνο να εξασφαλίσει την όσο το δυνατόν καλύτερη ανταπόκριση για την προστασία των Ελλήνων Πολιτών σε περίπτωση που εκδηλωθεί πανδημία γρίπης ή στην περίπτωση που συμβεί έκτακτο γεγονός δημόσιας υγείας».

Μετά την αγορά τους, με απόφαση του Ε.Ο.Φ., μεταφέρθηκαν στην Κεντρική Αποθήκη Υλικού (Κ.Α.Υ.) για φύλαξη. Σύμφωνα με το Υπηρεσιακό Σημείωμα της Προϊσταμένης της διεύθυνσης προμηθειών της Κ.Α.Υ. προς την διεύθυνση Δημόσιας Υγιεινής (αρ.πρωτ. ΔΥ6δ/Υ.Σ./5-9-2011), από τις 500.000 συσκευασίες TAMIFLU που παραδόθηκαν στην ΚΑΥ για φύλαξη, σε εκτέλεση των από 6-10-2005 και 27-2-2006 συμβάσεων μεταξύ Ι.Φ.Ε.Τ. και ROCHE(ποσότητα 200.000 και 300.000 συσκευασιών αντίστοιχα) οι 495.450 συσκευασίες έχουν μείνει αδιάθετες. Οι 195.529 έχουν λήξει από τον 7^ο του 2011 και οι 299.921 συσκευασίες έχουν λήξει από τον 11^ο του 2011.

Από τις 200.000 συσκευασίες του φαρμάκου SYMMETREL που παραδόθηκαν στην Κ.Α.Υ. για φύλαξη, σε εκτέλεση της από 17-11-2005 σύμβασης μεταξύ Ι.Φ.Ε.Τ. και NOVARTIS, οι 76.232 συσκευασίες μετά από απόφαση του Ε.Ο.Φ. (αρ. πρωτ. 58707/22-9-2006) μεταφέρθηκαν στις 25-9-2006 από την Κ.Α.Υ. για φύλαξη στο Ινστιτούτο Παστέρ ενώ οι 123.768 παρέμειναν στην Κ.Α.Υ. αδιάθετες και έχουν λήξει από τον 11^ο του 2010. Σύμφωνα με το υπηρεσιακό σημείωμα της προϊσταμένης της Δ/νσης της Κ.Α.Υ. προς την Δ/νση Δημ. Υγιεινής (Τμήμα Επιδημιολογίας Νοσημάτων) (αρ. πρωτ. ΔΥ6δ/Υ.Σ./5-9-2011)

επισημαίνεται «ότι ουδέποτε υλοποιήθηκε η υπ' αριθμ.πρωτ. Υ1/Γ.Π. 10969/3-3-2010 εγκύκλιος της Γενικής Δ/νσης Δημόσιας Υγείας σύμφωνα με την οποία το σκεύασμα Tamiflu θα διατίθετο στα νοσοκομεία της χώρας προκειμένου αντά να το διαθέσουν στον πληθυνσμό».

- 3) Σε απάντηση της εταιρείας NOVARTIS(αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π.3479/4-12-2012) σε έγγραφο του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. αναφέρεται ότι σύμφωνα με το άρθρο 13 της σύμβασης που είχε υπογραφτεί στις 17-11-2005 μεταξύ I.Φ.Ε.Τ. και NOVARTIS για την αγορά 200.000 κυτίων Symmetrel caps. «οι ποσότητες που θα παραδοθούν δεν δύνανται να επιστραφούν σε περίπτωση μη διάθεσής τους.»
- 4) Σύμφωνα με την απάντηση της εταιρείας ROCHE (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. 3663/17-12-2012) «η επιστροφή προϊόντων δεν είναι δυνατή δεδομένου ότι είχε συμφωνηθεί μεταξύ των μερών η μη επιστροφή προϊόντων για κανένα λόγο και από καμία αιτία (άρθρο 1 των όρων σύμβασης για αγορά 200.000 και 300.000 τεμαχίων Tamiflu caps.). Άλλως θα σήμαινε -όπως αναφέρει στο έγγραφό της η ROCHE- ότι η εταιρία μας θα έπρεπε να επιβαρυνθεί η ίδια με τη κρατική υποχρέωση για την προστασία της δημόσιας υγείας μέσω της δημιουργίας αποθέματος για την αντιμετώπιση μιας πανδημίας γρίπης, κάτι το οποίο ασφαλώς και εκφεύγει των δικών μας ευθυνών και αρμοδιοτήτων και αποτελεί υποχρέωση και φροντίδα του κράτους».
- 5) Από τον προϊστάμενο της ΚΑΥ έγινε γνωστό ότι ληγμένα εμβόλια του ιού H1N1 φυλάσσονται σε άλλη αποθήκη η οποία βρίσκεται στην περιοχή της Βάρης.
- 6) Στις 31-10-2012 οι επιθεωρητές του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. επισκέφθηκαν το Κεντρικό Εργαστήριο Δημόσιας Υγείας (Κ.Ε.Δ.Υ.) του Κέντρου Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων(ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.) στην περιοχή της Βάρης. Έγινε συνάντηση με τον κύριο Κόνιαρη υπεύθυνο του τμήματος των εμβολίων.
- 7) Από τα έγγραφα του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. που εδόθησαν στους επιθεωρητές του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. διαπιστώθηκε ότι η ανωτέρω υπηρεσία είχε συνάψει σύμβαση με την εταιρεία ROCHE για καινούργια παραγγελία του αντικού φαρμάκου Tamiflu caps. μετά την με αρ.πρωτ. του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. 6628/8-7-2009 απόφαση του Υπουργού Υγείας και

Κοινωνικής Αλληλεγγύης περί έγκρισης της σκοπιμότητας προμήθειας από το ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. αντικών φαρμάκων και της απόφασης του Διοικητικού Συμβουλίου του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. που ελήφθη κατά την 17^η συνεδρίαση/9-7-2009. Με βάση τη σύμβαση που υπογράφτηκε στις 14-7-2009 μεταξύ ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. και ROCHE παραγγέλθηκαν 100.000 συσκευασίες με ημερομηνία λήξεως τον Νοέμβριο του 2013. Στην ίδια σύμβαση είχε συμφωνηθεί και η προμήθεια 98 Kg. δραστικής ουσίας oseltamivir phosphate (η χημική ουσία του σκευάσματος Tamiflu) με ημερομηνία παραγωγής το 2007, ημερομηνία παράδοσης στο ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. τέλος Δεκεμβρίου του 2009 και ημερομηνία επανελέγχου το 2012. Στις 28-7-2009 με πρωτόκολλο παράδοσης-παραλαβής μεταξύ του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ., εταιρείας ROCHE και Ι.Φ.Ε.Τ. Α.Ε. έγινε παράδοση για φύλαξη στις αποθήκες του Ι.Φ.Ε.Τ. στην Παλλήνη Αττικής 100.000 συσκευασιών φαρμάκου Tamiflu. Στο άρθρο 3 των όρων της σύμβασης αναφέρεται ότι «προϊόν που έχει αγοραστεί σύμφωνα με τους όρους της παρούσας Σύμβασης δεν επιστρέφεται».

8) Στις 12-10-2009 στο πλαίσιο της εξασφάλισης από το ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. ως υπευθύνου φορέα, «την όσο το δυνατόν καλύτερη ανταπόκριση για την Προστασία των Ελλήνων Πολιτών σε περίπτωση που εκδηλωθεί πανδημία γρίπης ή στην περίπτωση που συμβεί έκτακτο γεγονός δημόσιας υγείας, σύμφωνα με τις συστάσεις της ΠΟΥ», με την αριθμ.πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. 16727/2-10-2009 απόφαση του Υπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης περί έγκρισης της σκοπιμότητας προμήθειας από το ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ αντικών φαρμάκων και της απόφασης του Διοικητικού Συμβουλίου του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. που ελήφθη κατά την 25^η συνεδρίαση/17-9-2009, υπογράφηκε εκ νέου, σύμβαση, για αγορά καινούργιας ποσότητας Tamiflu caps. Σύμφωνα με τη σύμβαση που υπογράφτηκε στις 12-10-2009 μεταξύ ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. και ROCHE παραγγέλθηκαν 350.000 συσκευασίες με ημερομηνία λήξεως τον Ιούνιο του 2016. Στις 22-10-2009 με έγγραφό της προς τον Πρόεδρο του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. η εταιρεία ROCHE ζήτησε τροποποίηση της σύμβασης όσον αφορά την ποσότητα, λόγω ελλείμματος παραλαβής από το εξωτερικό και καταστροφής στη διαδικασία επικόλλησης ταινίας γνησιότητας και από 350.000 ζήτησε να παραδοθούν 349.989 συσκευασίες χωρίς να αλλάξουν οι όροι της σύμβασης. Έγινε δεκτή η τροποποίηση. Στις 23-10-2009 με πρωτόκολλο παράδοσης-παραλαβής μεταξύ του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. εταιρείας

ROCHE και I.F.E.T. παρελήφθησαν για να φυλαχθούν από τις εγκαταστάσεις της I.F.E.T. A.E. στη Μαγούλα Αττικής, τριακόσιες σαράντα εννέα χιλιάδες εννιακόσιες ογδόντα εννέα (349.989) συσκευασίες Tamiflu caps. Στο άρθρο 3 των όρων της σύμβασης αναφέρεται ότι «προϊόν που έχει αγοραστεί σύμφωνα με τους όρους της παρούσας Σύμβασης δεν επιστρέφεται».

9) Σε αλληλογραφία των επιθεωρητών του Σ.Ε.Υ.Υ.Π. με την εταιρεία GLAXO, μεταξύ των άλλων εγγράφων εστάλη η σύμβαση που έγινε μεταξύ GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED KAI GLAXOSMITHKLINE Ανώνυμη Εμπορική και Βιομηχανική Εταιρία Φαρμακευτικών Προϊόντων, του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.(απόφαση Δ.Σ. 17^η συνεδρίαση/9-7-2009) που ενήργησε ως αγοραστής κατ' εντολή του Υπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης περί έγκρισης της σκοπιμότητας προμήθειας αντικών φαρμάκων (αρ.πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.6628/8-7-2009) και της I.F.E.T. A.E. που θα βεβαίωνε την άφιξη και παραλαβή του προϊόντος. Η σύμβαση αυτή υπογράφθηκε μεταξύ των τριών μερών στις 23-7-2009 και αφορούσε την προμήθεια 350.000 τεμαχίων του αντικού σκευάσματος RELENZA5mg κόνις για εισπνοή (χημική ονομασία ZANAMIVIRH) για να καλύψει τον πληθυσμό της Ελλάδος σε περίπτωση πανδημίας γρίπης. Στις 17-9-2009 με απόφαση του Υπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, απόφασης του Δ.Σ. του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.(25^η συνεδρίαση/17-9-2009) και εγγράφου που εστάλη προς τον Ε.Ο.Φ. από το Εθνικό Κέντρο Επιχειρήσεων (Ε.Κ.ΕΠ.Υ.)(αρ.πρωτ.4398/31-7-09), έγινε τροποποίηση της σύμβασης με την οποία αυξήθηκε η προς παραγγελία ποσότητα του αντικού φαρμάκου RELENZA. Δηλαδή προσετέθησαν άλλα 350.000 τεμάχια οπότε η συνολική ποσότητα παραγγελίας έγινε 700.000τεμάχια. Η διάρκεια ζωής του προϊόντος ανάλογα της χώρας προέλευσης αυτού κυμαίνεται από πέντε έως επτά έτη. Κατά την σύμβαση η εταιρεία δεν είχε καμία υποχρέωση όσον αφορά την επιστροφή των προϊόντων. Οι χρόνοι παράδοσης προσδιορίζονταν ως τέλη Αυγούστου 2009 και Σεπτέμβριο και Νοέμβριο 2009. Σύμφωνα με τη σύμβαση, το I.F.E.T. είχε εντολή για την παραλαβή των ειδών. Από το έγγραφο αριθμ.πρωτ. Υ1/Γ.Π. 10969/3-3-2010 της Γενικής Δ/νσης Δημόσιας Υγείας-Τμήμα Επιδημιολογίας Νοσημάτων όπου αναφέρεται «ότι τις επόμενες μέρες πρόκειται να διατεθούν στα νοσοκομεία της χώρας αντι-ικά φάρμακα

(οσελταμιβίρη δηλ. Tamiflu, ζαναμιβίρη δηλ. Relenza) από το Εθνικό Απόθεμα» συμπεραίνεται ότι το σκεύασμα Relenza είχε παραληφθεί και αποθηκεύτηκε σε κάποια αποθήκη του Ι.Φ.Ε.Τ. Η διάθεση του Tamiflu σύμφωνα με το ως άνω έγγραφο, δεν ξέρουμε από ποια αποθήκη έγινε. Θεωρούμε ότι θα έπρεπε να γίνει από το απόθεμα της Κ.Α.Υ. που έληγε νωρίτερα (λήξη 7 και 11/2011) που όμως, απ' ότι φαίνεται από την ποσότητα που υπάρχει ληγμένη στην Κ.Α.Υ. , δεν διατέθηκε από την συγκεκριμένη αποθήκη.

10) Σύμφωνα με τα στοιχεία που δόθηκαν από τον κύριο Κόνιαρη στους επιθεωρητές, διαπιστώθηκε ότι μετά από σύμβαση που υπογράφηκε στις 30-7-2009 μεταξύ του Κ.Ε.Ε.Π.Ν.Ο. και της εταιρείας «GLAXOSMITHKLINE», στα ψυγεία της υπηρεσίας εισήχθησαν 2.215.000 δόσεις εμβολίου H1N1(εμπορική ονομασία PANDEMRIX), από τις 10.000.000 δόσεις που αναφέρονταν στην σύμβαση ότι θα εισάγονταν.

11) Η απάντηση της εταιρείας GLAXOSMITHKLINE (αρ. πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. 153/15-1-2013) σε σχετικό έγγραφό μας(αρ. πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π. οικ.3273/13-11-2012) για τη δυνατότητα επιστροφής των εμβολίων πριν την λήξη τους είναι ότι, μεταξύ των συμβαλλόμενων μερών συμφωνήθηκε ότι «οι συμβατικές ποσότητες έχουν δεσμευτικό χαρακτήρα αποτελούμενες από μη επιστρεφόμενες δόσεις εμβολίου.»

12) Επίσης παρελήφθησαν και εμβόλια της εταιρείας NOVARTIS(εμπορική ονομασία FOCETRIA). Ζητήθηκε η σχετική σύμβαση για τα εμβόλια αλλά η εταιρεία απάντησε(αρ. πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π.3479/4-12-2012), ότι δεν είναι δυνατή η αποστολή αντιγράφου της σύμβασης για την προμήθεια των εμβολίων H1N1, διότι υπογράφηκε μεταξύ του Κ.Ε.Ε.Π.Ν.Ο και της εταιρείας NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRL η οποία εδρεύει στη Siena της Ιταλίας και αποτελεί ξεχωριστό νομικό πρόσωπο.

13) Κατά την επίσκεψη των επιθεωρητών στο Κ.Ε.Ε.Π.Ν.Ο. τους εδόθη η συμφωνία προμήθειας, με την οποία στις 31-7-2009 συμφωνήθηκε μεταξύ του Κ.Ε.Ε.Π.Ν.Ο. και της εταιρείας «NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRL», να γίνει προμήθεια 3.000.000 δόσεων εμβολίων H1N1 για να καλυφθούν οι ανάγκες του πληθυσμού σε

ενδεχόμενη πανδημία. Παρελήφθησαν 1.421.700 δόσεις(εμπορική ονομασία FOCETRIA) από τις 3.000.000 δόσεις που αναφέρονταν στην σύμβαση ότι θα εισάγονταν.

14) Η τρίτη σύμβαση που είχε υπογραφεί στις 23-7-2009 μεταξύ KE.EΛ.Π.NO και SANOFI PASTEUR για 3.000.000 δόσεις εμβολίων H1N1 δεν υλοποιήθηκε ποτέ.(Η απάντηση δίδεται από την κ. Χατζηπασχάλη παρακάτω(**Νο 16 διαπιστώσεων-συμπερασμάτων**)

15) Στους όρους της συμφωνίας προμήθειας, με την οποία στις 31-7-2009 συμφωνήθηκε μεταξύ του KE.EΛ.Π.NO. και της εταιρείας «NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRL» η αγορά εμβολίων για τον ιό της γρίπης H1N1, δεν αναφέρεται κάτι σχετικό με την επιστροφή των προϊόντων πριν την λήξη τους. Αναφορά γίνεται μόνο στο θέμα της μη τήρησης των προδιαγραφών του προϊόντος και στην μη τήρηση των διαδικασιών ελέγχου ποιότητος στις οποίες περιπτώσεις είτε εκδίδεται πιστωτικό τιμολόγιο ή επιστροφή χρημάτων, είτε αντικαθίσταται το μη συμμορφούμενο προϊόν με άλλη ποσότητα.

16) Σε απάντηση της αναπληρώτριας Διευθύντριας του KE.EΛ.Π.NO. κας Χατζηπασχάλη Ε. σε αναφορά του βουλευτή Γ. Κοντογιάννη με αρ. πρωτ. KE.EΛ.Π.NO. 5995/17-12-2010 και η οποία εδόθη στους επιθεωρητές, δίδονται οι εξής διευκρινήσεις:

«Η χώρα παρέλαβε τελικά 3.636.000 δόσεις εμβολίων, ποσότητα η οποία εκρίθη ως επαρκής από το Εθνικό Συμβούλιο Πανδημίας με τα τότε δεδομένα. Τον Δεκέμβριο του 2009 η κυβέρνηση μέσω του KE.EΛ.Π.NO. ενημέρωσε τις προμηθεύτριες εταιρείες ότι δεν προτίθεται να παραλάβει άλλα εμβόλια και ακύρωσε όλες τις υπόλοιπες παραλαβές. Το υπόλοιπο σύνολο των περίπου 12.500.000 εκατομμυρίων δόσεων δεν παρελήφθη. Αυτό ήταν αποτέλεσμα της περιορισμένης ανταπόκρισης του πληθυσμού για εμβολιασμό, αφού εμβολιάστηκαν 370.000 άτομα. Το φαινόμενο αυτό ήταν καθολικό για τις χώρες του Νότου..... Η σύμβαση με την εταιρεία SANOFI PASTEUR..... προέβλεπε συγκεκριμένο χρονοδιάγραμμα παράδοσης των εμβολίων, το οποίο παραβίασε η εταιρεία αφού ποτέ δεν τα παρέδωσε. Έτσι καταγγέλθηκε η σύμβαση και το Ελληνικό Υπουργείο Υγείας μέσω του KE.EΛ.Π.NO προσέφυγε στην Διαιτησία, σύμφωνα με τους κανόνες του Διεθνούς Εμπορικού Επιμελητηρίου (ICC) όπως

προέβλεπε η υπογραφείσα σύμβαση, διεκδικώντας την επιστροφή των 7.500.000 € που είχαν δοθεί σαν προκαταβολή, κάτι που θεωρείται βέβαιο. Επίσης καταγγέλθηκαν και οι συμβάσεις των εταιρειών *GLAXOSMITHKLINE* και *NOVARTIS* οι οποίες επανήλθαν με προτάσεις για μελλοντικές αγορές άλλων εμβολίων και φαρμάκων, για τις οποίες το Υπουργείο θα κατέβαλε ποσό ίσο με ολόκληρο ή μέρος του εναπομείναντος συμβατικού τιμήματος.

Το Ελληνικό Υπουργείο Υγείας μέσω του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. αρνήθηκε αυτές τις προτάσεις, καθόσον θεωρεί ότι οι καταγγελίες των συμβάσεων είναι νομικά βάσιμες... Έκτοτε οι εταιρείες σιωπούν προφανώς επειδή δεν έχουν οικονομικά επιχειρήματα για να επιμείνουν στις απαιτήσεις τους. Από το Μάιο του 2010 έχει σταματήσει κάθε δικαστική διεκδίκηση... Μετά την έγκαιρη παρέμβαση της ηγεσίας του Υπουργείου Υγείας και της Ηγεσίας του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. το Ελληνικό Δημόσιο εξοικονομεί περί τα 80.000.000€.

17) Σε δημοσίευμα της εφημερίδας το «ΒΗΜΑ» το 2010 σχετικά με τα εμβόλια που παρέλαβε η Ελλάδα για τον ιό H1N1 έστειλε απάντηση ο Διευθυντής του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. κος Παπαδημητρίου Θ. προς το τμήμα Κοινοβουλευτικού Ελέγχου και Νομοθετικού Συντονισμού του Υπουργείου Υγείας (αρ πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. οικ. 15652/31-12-2010). Μεταξύ των άλλων ανέφερε ότι «η παραγγελία των εμβολίων για την αντιμετώπιση της Νέας Γρίπης (H1N1) έγινε στην ειδική κατεπείγουσα περίσταση της πανδημίας γρίπης η οποία κηρύχτηκε από τον Παγκόσμιο Οργανισμό Υγείας(Π.Ο.Υ.) τον Ιούνιο του 2009(επίπεδο 6), λαμβάνοντας υπ' όψιν τις παραμέτρους, αφ' ενός της προστασίας κατά το δυνατόν μεγαλύτερου μέρους του Ελληνικού πληθυσμού, αφετέρου της πρακτικής των λοιπών χωρών Ευρωπαϊκών και μη, οι οποίες είχαν ήδη παραγγείλει για το 100% του πληθυσμού τους, 2 δόσεις ανά άτομο.» Κατά τα λοιπά χρησιμοποιεί τα ίδια στοιχεία του ανωτέρω εγγράφου της κας Χατζηπασχάλη.

18) Με βάση τα στοιχεία του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. που εδόθησαν στους επιθεωρητές, απεστάλησαν σε εμβολιαστικά κέντρα 628.500 δόσεις από τις 2.215.000 δόσεις της εταιρείας *GLAXOSMITHKLINE*. Έμειναν αδιάθετες 1.586.500 δόσεις οι οποίες έληξαν στις 30-9-2011. Από τις 1.421.700 δόσεις της εταιρείας *NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS SRL* απεστάλησαν σε εμβολιαστικά κέντρα 602.300

δόσεις. Έμειναν αδιάθετες 819.400 δόσεις οι οποίες έληξαν στις 30-9-2010. Επομένως παρελήφθησαν συνολικά και από τις δύο εταιρείες 3.636.700 δόσεις, απεστάλησαν για χρήση σε νοσοκομεία και άλλα εμβολιαστικά κέντρα συνολικά 1.230.800 δόσεις ενώ έμειναν αχρησιμοποίητες και έχουν λήξει 2.405.900 δόσεις.

19) Σύμφωνα με τα στοιχεία που δόθηκαν από τον κο Κόνιαρη στους επιθεωρητές, από 7-2-2012 έως 21-9-2012 εστάλησαν για καταστροφή στο Ελληνικό Ινστιτούτο Παστέρ χωρίς χρέωση συνολικά 120.525 φιαλίδια εμβολίων ή 1.205.250 δόσεις (Κάθε φιαλίδιο περιέχει 10 δόσεις). Την ημέρα που έγινε ο έλεγχος υπήρχαν ακόμη 1.200.650 ληγμένες δόσεις εμβολίων του H1N1 στα ψυγεία του Κ.Ε.Δ.Υ. που δεν είχαν ακόμη καταστραφεί.

20) Σε σχέση με τις συνθήκες λειτουργίας των αποθηκών διαπιστώθηκαν τα ακόλουθα:

Για την Κ.Α.Υ.:

- Δεν υπήρχε φύλαξη στις εγκαταστάσεις κατά την πρωινή βάρδια που διενεργήθηκε ο έλεγχος.
- Στην αποθήκη, ο χώρος ήταν σκονισμένος ,
- Στον ίδιο χώρο με τα φάρμακα υπήρχαν χαρτοκιβώτια με έντυπο υλικό, δεν υπήρχε κατάλληλος εξαερισμός, φωτισμός, σύστημα πυρασφάλειας, υπήρχαν πυροσβεστήρες που είχε λήξει η χρήση τους,
- Δεν υπήρχε ξεχωριστός χώρος για φύλαξη των ληγμένων,
- Δεν υπάρχει κατάλληλο δάπεδο αλλά τσιμεντοκονία,
- Οι τοίχοι και η οροφή δεν είναι από λείο και αδιαπότιστο υλικό,
- Τα παράθυρα δεν έχουν σήτες για να αποτρέπεται η είσοδος εντόμων.

21) Διαβιβάσθηκε έγγραφο προς την Κ.Α.Υ.(αρ.πρωτ. οικ.3768/27-12-2012) με τις εξής παρατηρήσεις:

- Ο χώρος φύλαξης ήταν σκονισμένος.
- Στον ίδιο χώρο με τα φάρμακα υπήρχαν χαρτοκιβώτια με έντυπο υλικό.
- Δεν υπήρχε κατάλληλος εξαερισμός, φωτισμός, σύστημα πυρασφάλειας και η χρήση των πυροσβεστήρων είχε λήξει.
- Δεν υπήρχε ξεχωριστός χώρος για φύλαξη των ληγμένων φαρμάκων.
- Δεν υπάρχει κατάλληλο δάπεδο αλλά τσιμεντοκονία, οι τοίχοι και η οροφή δεν είναι από λείο και αδιαπότιστο υλικό και τα παράθυρα δεν έχουν σήτες ώστε να αποτρέπεται η είσοδος εντόμων.
- Δεν υπήρχε φύλαξη στις εγκαταστάσεις της αποθήκης κατά την πρωινή βάρδια που διενεργήθηκε ο έλεγχος.
- Υπήρχε μεγάλος αριθμός ληγμένων φαρμάκων.

22) Για το ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.

Έγινε επιτόπιος έλεγχος στα ψυγεία της υπηρεσίας. Διαπιστώθηκαν τα εξής:

- Οι συνθήκες αποθήκευσης, υγιεινής και ασφάλειας στους ψυκτικούς θαλάμους ήταν καλές.
- Τα εμβόλια παρότι ληγμένα φυλάσσονταν στα ψυγεία σε σωστή διάταξη σε ράφια τύπου ΝΤΕΞΙΟΝ.
- Το δάπεδο, οι τοίχοι, η οροφή, τα παράθυρα, καθώς και οι θύρες πληρούσαν τους όρους και τις προϋποθέσεις της ισχύουσας νομοθεσίας.
- Υπάρχει σύστημα πυρασφάλειας σε όλο το κτίριο.
- Κλειστό κύκλωμα παρακολούθησης.
- Ιδιωτική φύλαξη εισόδου.

23) Η Κεντρική Αποθήκη Υλικού με το έγγραφό της (αρ.πρωτ. ΔΥ6δ/οικ.4082/15-01-2013) και (αρ.πρωτ. Σ.Ε.Υ.Υ.Π.193/18-1-2013) αφού επισημαίνει ότι στις εγκαταστάσεις της δεν αποθηκεύτηκαν ποτέ αλλά ούτε υπάρχουν τώρα εμβόλια H1N1 δίνει τις εξής απαντήσεις στις παρατηρήσεις των επιθεωρητών.

A) Όσον αφορά τον σκονισμένο χώρο φύλαξης δίδεται η εξής εξήγηση: «*Στον συγκεκριμένο χώρο γίνεται φόρτωση και εκφόρτωση αντικειμένων με τη βοήθεια μηχανοκίνητων οχημάτων, η καθαριότητα του χώρου γίνεται μία φορά το μήνα βάση σύμβασης του Υπουργείου με εταιρεία καθαρισμού και από τον Ιούνιο του 2011 δεν υπηρετεί κανείς υπάλληλος του κλάδου εργατών και ως εκ τούτου οι βοηθητικές εργασίες και η φροντίδα στους χώρους φύλαξης φαρμάκων επιτελούνται πλημμελώς.....»*

B) Στο ότι στον ίδιο χώρο με τα φάρμακα υπήρχαν χαρτοκιβώτια με έντυπο υλικό εδόθη η εξής διευκρίνηση: «*To έντυπο υλικό είναι αριθμημένα μπλοκ υποβολής προστίμου για το κάπνισμα, των οποίων η αποθήκευσή τους στο χώρο των φαρμάκων ήταν προσωρινή και η απομάκρυνσή τους είχε προγραμματιστεί και έγινε δέκα ημέρες μετά την επίσκεψη των επιθεωρητών αφού τοποθετήθηκαν σε μεταλλικά ράφια με συρόμενες γνάλινες πόρτες και κλειδαριές ασφαλείας.*» Η τακτοποίηση έγινε μετά την επίσκεψη των επιθεωρητών στην Κ.Α.Υ.

Γ) Στις παρατηρήσεις που αναφέρονται στην μη ύπαρξη κατάλληλου εξαερισμού, φωτισμού, συστήματος πυρασφάλειας, ξεχωριστού χώρου για φύλαξη των ληγμένων φαρμάκων και στη λήξη της χρήσης των πυροσβεστήρων καθώς και στην παρατήρηση ότι δεν υπάρχει κατάλληλο δάπεδο αλλά τσιμεντοκονία, ότι οι τοίχοι και η οροφή δεν είναι από λείο και αδιαπότιστο υλικό και ότι τα παράθυρα δεν έχουν σήτες για την αποφυγή εισόδου εντόμων απαντήθηκαν τα εξής:

«*H κατασκευή κατάλληλων συστημάτων εξαερισμού, φωτισμού και πυρασφάλειας, η διαμόρφωση χωριστών χώρων αποθήκευσης των φαρμάκων και η χρήση των ενδεδειγμένων υλικών για την κατασκευή των αποθηκών είχαν ζητηθεί από την Υπηρεσία αλλά και είχαν προβλεφθεί σε σχετικές μελέτες αρμόδιας επιτροπής της Δ/νσης Τεχνικών Υπηρεσιών του Υπουργείου Υγείας και είχε δρομολογηθεί η υλοποίησή τους. Για όλα αυτά εκδόθηκε η με αρ. πρωτ. ΔΥΙβ/Γ.Π.οικ.20701/13-2-2008 «Διαμόρφωση*

χώρων και ανακατασκευή της Κ.Α.Υ. του Υ.Υ.Κ.Α.» απόφαση του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης σύμφωνα με την οποία ανατέθηκε στη ΔΕΠΑΝΟΜ Α.Ε. η μελέτη, εποπτεία και εκτέλεση του έργου της διαμόρφωσης και ανακατασκευής της Κεντρικής Αποθήκης Υλικού(Κ.Α.Υ.). Η ΔΕΠΑΝΟΜ Α.Ε..... ουδέποτε υλοποίησε αυτή την απόφαση και όταν η ως άνω εταιρεία εντάχθηκε σε άλλο Υπουργείο, που αυτό σημαίνει και οριστική ματαίωση υλοποίησης της απόφασης διαμόρφωσης των χώρων, εστάλησαν από την Κ.Α.Υ. έγγραφα προς τις αρμόδιες Υπηρεσίες του Υπουργείου για την εξεύρεση τρόπου υλοποίησης του έργου. Για την αναγόμωση των πυροσβεστήρων η ενημέρωση από την αρμόδια υπηρεσία ήταν όπι καθυστερούν οι διαδικασίες του σχετικού διαγωνισμού» και τελικά η αναγόμωση έγινε στις 07-01-2013 αρκετά αργότερα από την επίσκεψη των επιθεωρητών στην Κ.Α.Υ.

Δ) Στην παρατήρηση ότι δεν υπήρχε φύλαξη στις εγκαταστάσεις της αποθήκης κατά την πρωινή βάρδια που διενεργήθηκε ο έλεγχος δίδεται η εξής απάντηση: «Αυτό το διάστημα υπηρετούν πολύ λίγα άτομα ως φύλακες στην Κ.Α.Υ. (τέσσερα άτομα) με αποτέλεσμα να μην είναι δυνατόν να καλυφθεί η πρωινή βάρδια που κατά τις εργάσιμες ημέρες η φύλαξη των εγκαταστάσεων και ο έλεγχος των επισκεπτών γίνεται από το υπάρχον προσωπικό άλλων κλάδων. Τα τέσσερα άτομα για την φύλαξη των χώρων της Κ.Α.Υ. κατανέμονται αφενός μεν τις εργάσιμες ημέρες το απόγευμα ένα άτομο και νύχτα ένα ή δύο άτομα, αφετέρου τα Σαββατοκύριακα και τις αργίες πρωί ,απόγευμα, νύχτα από ένα άτομο» Όπως επισημαίνεται στην απάντηση « έχουν γίνει κατ' επανάληψη έγγραφα προς τις αρμόδιες Υπηρεσίες του Υπουργείου για το πρόβλημα προσωπικού και φύλαξης του κτιρίου, θέμα που δημιουργεί πολλά προβλήματα».

Ε) Στην παρατήρηση για τον μεγάλο αριθμό ληγμένων φαρμάκων δόθηκε η εξής απάντηση: « Εγιναν ενέργειες εκ μέρους της Υπηρεσίας της Κ.Α.Υ. να βρεθεί φορέας ο οποίος να μπορεί να αναλάβει την αποτέφρωση των ληγμένων φαρμάκων. Εστάλη υπηρεσιακό σημείωμα προς την Δ/νση Προμηθειών του Υπουργείου μαζί με το έγγραφο-απάντηση της εταιρείας «ΑΠΟΤΕΦΡΩΤΗΡΑΣ Α.Ε.» η οποία θα μπορούσε να αναλάβει την καταστροφή αυτών των φαρμάκων»

Επισημαίνεται ότι η μεταφορά του έντυπου υλικού από το χώρο φύλαξης των φαρμάκων σε χώρο όπου τοποθετήθηκαν μεταλλικά ράφια θα έπρεπε να είχε γίνει νωρίτερα και όχι μετά την επίσκεψη των επιθεωρητών

ΣΤ. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ

1) Προτείνεται να γίνει νομοθετική ρύθμιση ώστε σε μελλοντικές συμβάσεις μεταξύ εταιρειών και Δημοσίου να ορίζεται η δυνατότητα επιστροφής στις εταιρείες των προϊόντων που λήγουν, όπως ισχύει για τα φαρμακεία και τις φαρμακαποθήκες σύμφωνα με το άρθρο 2 παράγρ. 3 του Ν.1132(Φ.Ε.Κ.51/A/27-2-1981) όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 19 παράγρ. 4 του Ν. 3204(Φ.Ε.Κ 296/A/23-12-2003) και την διευκρινιστική εγκύκλιο του Ε.Ο.Φ.(αρ.πρωτ.88773/27-12-2010).

Όσον αφορά τις συνθήκες λειτουργίας της Κεντρικής Αποθήκης Υλικού προτείνεται:

- 1)** Να μεριμνήσει η Γενική Δ/νση Διοικ. Υποστ/ξης και Τεχνικών Υποδομών του Υπουργείου Υγείας για την τοποθέτηση επιπλέον υπαλλήλων του κλάδου Φυλάκων-Νυχτοφυλάκων ώστε να ενισχυθεί η ασφάλεια στους χώρους της αποθήκης όπου φυλάσσονται ναρκωτικά, άλλα φάρμακα, υλικά εφοδίων πρόνοιας, έντυπο υλικό κ.λπ. Επίσης να ληφθεί μέριμνα για την τοποθέτηση υπαλλήλου κλάδου Εργατών απαραίτητου για την φροντίδα και τακτοποίηση των χώρων της αποθήκης.
- 2)** Οι νέες συμβάσεις που θα προκύψουν με εταιρείες-συνεργεία καθαρισμού να συμπεριλάβουν όρο σχετικό με την καθαριότητα των αποθηκών σύμφωνα με τον οποίο η καθαριότητά τους δεν θα γίνεται μία φορά τον μήνα όπως αναφέρει στην απάντησή του ο προϊστάμενος της Κ.Α.Υ. κος Κάππας, αλλά σε πιο συχνά χρονικά διαστήματα.
- 3)** Να γίνουν οι απαραίτητες ενέργειες από την Γενική Δ/νση Διοικ. Υποστ/ξης και Τεχνικών Υποδομών-Διεύθυνση Προμηθειών-Τμήμα Δ' Κ.Α.Υ. του Υπουργείου Υγείας προς τους αρμόδιους φορείς(Δ/νση Φαρμάκων και Φαρμακείων του Υπουργείου Υγείας, Ε.Ο.Φ.,

Περιφέρεια, Υπουργείο Περιβάλλοντος κ.λπ.) ώστε να δοθεί έγκριση για καταστροφή των ληγμένων φαρμάκων που υπάρχουν στους χώρους της Κεντρικής Αποθήκης Υλικού. Για την παραλαβή και την αποτέφρωση των ληγμένων φαρμάκων σύμφωνα με τους όρους της κείμενης Νομοθεσίας, κρίνεται σκόπιμο για λόγους δημοσίου συμφέροντος να διενεργηθεί διαγωνισμός εκδήλωσης ενδιαφέροντος ώστε για την συγκεκριμένη διαδικασία να επιτευχθούν όσο το δυνατόν οικονομικότεροι όροι.

Όσον αφορά την κτιριακή υποδομή της Κ.Α.Υ.

1) Προτείνεται να επαναληφθούν οι ενέργειες της Υπηρεσίας της Κ.Α.Υ. προς τους αρμόδιους φορείς του Υπουργείου Υγείας ώστε να προκηρυχτεί εκ νέου διαγωνισμός(αφού η ανάθεση στη ΔΕΠΑΝΟΜ Α.Ε. απέβη άκαρπη) για την υλοποίηση των κάτωθι προτάσεων:

- Τοποθέτηση συστήματος πυρασφάλειας.
- Τοποθέτηση καταλλήλου συστήματος εξαερισμού.
- Τοποθέτηση συστήματος φωτισμού
- καθώς επίσης να ληφθεί μέριμνα επισκευής της στέγης, των υδρορροών, να γίνει μόνωση των εγκαταστάσεων για την αποφυγή υγρασίας, να τοποθετηθεί κατάλληλο αδιαπότιστο δάπεδο καθώς επίσης να επισκευασθούν οι εσωτερικοί τοίχοι και η οροφή με επίστρωση από αδιαπότιστο και ενδεδειγμένο επίχρισμα. Επίσης να τοποθετηθούν κατάλληλα: θύρα ασφαλείας και κουφώματα υαλοπινάκων με σήτες Νο 16 για αποφυγή εισόδου εντόμων.

ΟΙ ΕΠΘΕΩΡΗΤΕΣ

TZANΗ ΟΥΡΑΝΙΑ

ΑΔΑΜΟΠΟΥΛΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ

