

**ΕΝΩΠΙΟΝ ΤΟΥ Κ. ΕΙΣΑΓΓΕΛΕΑ ΠΛΗΜΜΕΛΕΙΟΔΙΚΩΝ ΠΑΤΡΩΝ**  
**ΜΗΝΥΤΗΡΙΑ ΑΝΑΦΟΡΑ**

Ανδρέα Σοφριανόπουλου του Γεωργίου και της Φίφης, κατοίκου Πατρών, πλ. Υψηλών Αλωνίων 16, με Α.Φ.Μ. 037205916, Προέδρου του Δ.Σ. του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αχαΐας και μέλους του Δ.Σ. του Πανελληνίου Φαρμακευτικού Συλλόγου.

**ΚΑΤΑ**

Παντός Υπευθύνου.

---

Την 31<sup>η</sup> Μαρτίου 2021, δημοσιεύθηκε ο ν. 4790/2021, (ΦΕΚ τ. Α' 48/31.03.2021), στο άρθρο δύο (2) του οποίου, στην παρ. 1, στα πλαίσια του υφισταμένου κινδύνου από την διασπορά του κορωνοϊού COVID-19, προέβλεψε την δωρεάν διανομή μίας αυτοδιαγνωστικής δοκιμασίας ελέγχου νόσησης από κορωνοϊό COVID-19, (εφεξής: Self Test), ανά εβδομάδα, σε κατόχους ΑΜΚΑ, προσωρινού ΑΜΚΑ ή προσωρινού Αριθμού Ασφάλισης και Υγειονομικής Περιθαλψης Αλλοδαπού η οποία προορίζεται για ατομική χρήση, χωρίς ανάγκη διενέργειάς της από επαγγελματίες υγείας. Η χρονική διάρκεια της ισχύος της ορίστηκε όχι πέραν της 30<sup>ης</sup> Ιουνίου 2021 και ήδη έχει παραταθεί (ν. 4812/2021), όχι πέραν της 30<sup>ης</sup> Σεπτεμβρίου 2021. Στην παράγραφο 2 του ίδιου άρθρου τέθηκαν οι προϋποθέσεις που πρέπει να τηρούν σωρευτικά τα προς διάθεση Self Test. Τέλος στην παράγραφο 4 του ίδιου άρθρου, ορίστηκε ότι η διάθεση των Self Test θα γίνεται μέσω των φαρμακείων, χωρίς αντίτιμο.

Σε εκτέλεση της παραπάνω διάταξης εκδόθηκαν περίπου 25 υπουργικές αποφάσεις, που καθόρισαν τους δικαιούμενους, την υποχρεωτικότητα διενέργειας των Self Test από κατηγορίες πολιτών καθώς και κάθε άλλο σχετικό θέμα για την εφαρμογή της.

Οι φαρμακοποιοί, μέλη του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αχαΐας, στο πλαίσιο, μάλιστα και του Μνημονίου Συνεργασίας που συνομολόγησε ο Πανελλήνιος Φαρμακευτικός Σύλλογος με την ηγεσία του Υπουργείου Υγείας,

με διάρκεια μέχρι την 31<sup>η</sup> Μαΐου 2021, αντιμετωπίζοντας και επιλύοντας τεράστιες δυσλειτουργίες κατά την διαδικασία διανομής των Self Test, σε βάρος της εργασίας και της οργάνωσης του φαρμακείου τους, αναλαμβάνοντας προσωπικό και επαγγελματικό κόστος, συμμετείχαν ενεργά στην διάθεση των Self Test κατά τα παραπάνω.

Την 31<sup>η</sup> Μαΐου 2021, η Γενική Συνέλευση του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αχαΐας σε έκτακτη συνεδρίασή της, ενόψει της λήξεως του μνημονίου συνεργασίας που είχε συνομολογήσει ο Πανελλήνιος Φαρμακευτικός Σύλλογος, αφού εκτίμησε ότι καμία δέσμευση δεν είχε υλοποιηθεί από το Υπουργείο Υγείας, το τεράστιο επαγγελματικό κόστος που είχαν επωμιστεί οι φαρμακοποιοί λόγω του παντελώς ανοργάνωτου τρόπου διανομής και διάθεσης των Self Test από την Πολιτεία, αποφάσισε την διακοπή προμήθειας και παραλαβής Self Test και την διακοπή χορήγησης αυτών στους δικαιούχους, από την 7<sup>η</sup> Ιουνίου 2021, μετά βεβαίως την εξάντληση των αποθεμάτων που ήδη είχαν στα φαρμακεία τους.

**Η απόφαση αυτή της Γ.Σ. του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αχαΐας, έλαβε πανελλήνια δημοσιότητα,** κατ' αρχήν ενεργοποίησε και άλλους Φαρμακευτικούς Συλλόγους να κινηθούν προς την κατεύθυνση αυτή και είχε ως κατάληξη να προκαλέσει εκ νέου συζητήσεις μεταξύ του Προεδρείου του Πανελληνίου Φαρμακευτικού Συλλόγου και της ηγεσίας του Υπουργείου Υγείας. Εν τέλει για τον κατευνασμό της αντίδρασης που είχε εκφραστεί από τους φαρμακοποιούς, πέραν των υποσχέσεων για την επίλυση των θεσμικών θεμάτων που απασχολούν τον κλάδο, έγιναν βελτιωτικές κινήσεις από το Υπουργείο Υγείας, προκειμένου να μετριασθεί η πίεση και ο διαρκής όγκος εργασίας των φαρμακοποιών και συμφωνήθηκε τα τέσσερα Self Test ανά μήνα, να διανέμονται από τα φαρμακεία στους δικαιούχους, συγκεντρωτικά το πρώτο δεκαήμερο εκάστου μηνός και μέχρι την 31 Αυγούστου 2021.

Ενόψει των δεδομένων αυτών την 22<sup>α</sup> Ιουνίου 2021, συνεδρίασε εκ νέου η Γενική Συνέλευση του Φαρμακευτικού Συλλόγου Αχαΐας αποφάσισε από την 23<sup>η</sup> Ιουνίου 2021, να επαναλάβει την δωρεάν χορήγηση στους

δικαιούχους της αυτοδιαγνωστικής δοκιμασίας ελέγχου νόσησης από κορωνοϊό COVID-19, (Self Test), μέχρι την 31<sup>η</sup> Αυγούστου 2021.

**Και η απόφαση αυτή έλαβε πανελλήνια δημοσιότητα, αναρτήθηκε ως Δελτίο Τύπου σε όλα τα μέσα μαζικής επικοινωνίας και ενημέρωσης.**

Την 30<sup>η</sup> Ιουνίου 2021, δημοσιεύτηκε ο ν. 4812/2021 (ΦΕΚ τ. Α' 110/30.06.2021) στο άρθρο 68<sup>ο</sup> του οποίου υπό τον τίτλο, «επιπλέον σημεία διάθεσης αυτοδιαγνωστικής δοκιμασίας ελέγχου της νόσησης από κορωνοϊό COVID-19 με κρατική μέριμνα», προβλέπει τα ακόλουθα:

«1. **Η διάθεση στους δικαιούχους, με κρατική μέριμνα, αυτοδιαγνωστικών δοκιμασιών ελέγχου της νόσησης από κορωνοϊό COVID-19**, οι οποίες προορίζονται για ατομική χρήση χωρίς ανάγκη διενέργειάς τους από επαγγελματίες υγείας σύμφωνα με το άρθρο 2 του ν. 4790/2021 (Α` 48), δύνатаι να διενεργείται έως την 30<sup>η</sup>.9.2021, κατά παρέκκλιση κάθε αντίθετης διάταξης, εκτός από φαρμακεία και από επιχειρήσεις εμπορίας ιατροτεχνολογικών προϊόντων, καθώς και, όπου οι τοπικοί φαρμακευτικοί σύλλογοι αρνούνται τη συμμετοχή τους, από καταστήματα υγειονομικού ενδιαφέροντος λιανικής διάθεσης τροφίμων και ποτών που λειτουργούν νόμιμα ως: α) υπεραγορές τροφίμων (super markets) και β) παντοπωλεία. Η διάθεση διενεργείται χωρίς αντίτιμο από τους δικαιούχους. Κατά την επεξεργασία προσωπικών δεδομένων, σύμφωνα με τις διατάξεις του παρόντος, τηρούνται οι ρυθμίσεις του Γενικού Κανονισμού Προσωπικών Δεδομένων και του ν. 4624/2019 (Α` 137) και κάθε άλλη συναφής ρύθμιση εθνικού δικαίου.

2. **Με κοινή απόφαση των Υπουργών Ψηφιακής Διακυβέρνησης, Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Υγείας δύνανται να καθορίζονται** η διαδικασία προσδιορισμού των δικαιούχων και η κυκλοφορία, διάθεση και διανομή των αυτοδιαγνωστικών δοκιμασιών σε αυτούς, **οι περιοχές εφαρμογής της παρ. 1**, καθώς και κάθε άλλο αναγκαίο ζήτημα».

Τα Self Test εντάσσονται στα ιατροτεχνολογικά προϊόντα ο τρόπος διανομής των οποίων καθορίζεται από την ΥΑ ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348 ΦΕΚ Β 32 2004. Ειδικότερα :

Στον άρθρο 1<sup>ο</sup> της άνω υ.α. προβλέπεται ότι «1. Σκοπός της Υπουργικής Απόφασης αυτής είναι η τήρηση συστήματος αρχών και κατευθυντηρίων γραμμών, όσον αφορά την ορθή πρακτική διανομής για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα των ΚΥΑ ΔΥ7/οικ.2351/94, ΔΥ7/οικ.2480/94 (όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με τις ΚΥΑ ΔΥ8δ/ΓΠ οικ2740/2002 και ΔΥ8δ/ΓΠ οικ 44006/2002) και ΔΥ8δ/οικ 3607/892/2001, **ώστε αυτά να μην αλλοιώνονται και να μην υποβαθμίζεται το επίπεδο ποιότητάς τους κατά τη διαδικασία της διανομής.**

2. Στις διατάξεις της Απόφασης αυτής υπάγονται οι επιχειρήσεις, υπό οποιαδήποτε νομική μορφή, **στον κύκλο εργασιών των οποίων περιλαμβάνεται η διανομή ιατροτεχνολογικών προϊόντων είτε αποκλειστικώς είτε παραλλήλως με οποιεσδήποτε άλλες δραστηριότητες,** εξαιρουμένων των κατασκευαστικών επιχειρήσεων ιατροτεχνολογικών προϊόντων καθόσον αφορά τη διανομή των παραγόμενων από τις ίδιες προϊόντων.

3. Με την Απόφαση αυτή καθιερώνεται σύστημα αρχών και κατευθυντήριων γραμμών, όπως περιγράφεται στο άρθρο 3 της Απόφασης αυτής».

Στο άρθρο 3<sup>ο</sup> καταγράφονται οι Αρχές και οι Κατευθυντήριες Γραμμές για την Ορθή Πρακτική Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων:

«Η Ε.Ε. με τις Οδηγίες 90/385/ΕΟΚ, 93/42/ΕΟΚ και 98/79/ΕΚ για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, έχει εισαγάγει υψηλούς ποιοτικούς στόχους και επιδιώκει την επίτευξη αυτών, τηρώντας κανόνες ορθής πρακτικής βιομηχανικής παρασκευής, ώστε τα εν λόγω προϊόντα να τυγχάνουν απρόσκοπτης κυκλοφορίας στην Ενιαία Αγορά της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Η πολιτική αυτή εξασφαλίζει ότι τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που αποδεσμεύονται από τις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή για διανομή είναι κατάλληλης ποιότητας.

Ως αρχές και κατευθυντήριες γραμμές για την ορθή πρακτική διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων ορίζονται τα ακόλουθα:

## **2. Συνθήκες Μεταφοράς και Αποθήκευσης**

Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, λόγω της φύσης και του προορισμού τους, απαιτούν ιδιαίτερες συνθήκες μεταφοράς, αποθήκευσης, διατήρησης και γενικά διακίνησης, λαμβανομένου ιδίως υπ' όψη του γεγονότος ότι αφορούν την δημόσια υγεία.

Το επίπεδο της ποιότητας των προϊόντων αυτών πρέπει να διατηρείται ακέραιο σε όλο το δίκτυο διανομής, από τη διάθεση στο εμπόριο μέχρι την παράδοση στον τελικό αγοραστή.

Οι γενικές αρχές της διαχείρισης της ποιότητας περιγράφονται στα ισχύοντα σχετικά διεθνή (180) ή/και ευρωπαϊκά (EN) πρότυπα για την Ποιότητα.

Οι επιχειρήσεις διανομής πρέπει να τηρούν ορισμένες αρχές και κατευθυντήριες γραμμές σχετικά με την ορθή πρακτική διανομής που καθιερώνει η Απόφαση αυτή.

### **3. Στοιχεία Τεκμηρίωσης**

Το σύνολο των στοιχείων τεκμηρίωσης τίθεται στη διάθεση της Αρμόδιας Αρχής και των οργανισμών της παραγράφου 1 του άρθρου 2.

### **4. Προσωπικό**

Κάθε επιχείρηση πρέπει να ορίζει υπεύθυνο για τη διαδικασία εφαρμογής των "Κατευθυντηρίων Γραμμών Ορθής Πρακτικής".

Το προσωπικό που ασχολείται με την αποθήκευση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων πρέπει να εκπαιδεύεται ανάλογα με τα καθήκοντά του.

### **5. Διαδικασίες**

Γραπτές διαδικασίες τηρούνται για την περιγραφή των διαφόρων εργασιών που ενδέχεται να επηρεάσουν την ποιότητα και την ασφάλεια των προϊόντων κατά τη διανομή, παραλαβή, αποθήκευση και συντήρηση αυτών, ώστε να λαμβάνονται οι απαιτούμενες προφυλάξεις για την αποφυγή διαρροής ή θραύσης ή άλλου είδους βλάβης, ως και να μην εκτίθενται αυτά σε απαράδεκτα επίπεδα θερμότητας, υγρασίας ή άλλες ανεπιθύμητες καταστάσεις.

### **6. Αρχεία**

6.1. Για κάθε αγορά ή πώληση καταγράφονται από την επιχείρηση η ημερομηνία αγοράς ή διάθεσης, η ονομασία του προϊόντος, ο απαιτούμενος κατά περίπτωση αριθμός παρτίδας ή αριθμός σειράς, το όνομα και η διεύθυνση του προμηθευτή ή παραλήπτη.

6.2. Τα Αρχεία ενημερώνονται κατά την πραγματοποίηση της κάθε εργασίας.

6.3. Τα στοιχεία που τηρούνται θα πρέπει να είναι σαφή και διαθέσιμα ανά πάσα στιγμή και να διατηρούνται για χρόνο τουλάχιστον ίσο με τη διάρκεια ζωής του προϊόντος και σε κάθε περίπτωση όχι μικρότερο της πενταετίας.

6.4. Στα Αρχεία καταγράφονται οι παραλήπτες ιατροτεχνολογικών προϊόντων, όταν πρόκειται για συναλλαγές μεταξύ επιχειρήσεων διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ώστε να εξασφαλίζεται η δυνατότητα ανίχνευσης σε επίπεδο είδους προϊόντος, των αντίστοιχων πελατών όπου αυτό έχει διανεμηθεί

6.5. Ειδικά καθόσον αφορά τις νεοσυστηνόμενες επιχειρήσεις, στον βαθμό κατά τον οποίο καταχωρίσεις στα αρχεία δεν υφίστανται λόγω ακριβώς του νεοσύστατου της επιχείρησης, δεν έχει εφαρμογή ο έλεγχος καταχωρίσεων σε αρχεία που αναφέρεται στο άρθρο αυτό.

## **7. Εγκατάσταση & Εξοπλισμός**

Οι εγκαταστάσεις και ο εξοπλισμός πρέπει να είναι κατάλληλα για να εξασφαλίζουν σωστή αποθήκευση και διανομή των ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

### **7.1. Παραλαβή**

Ειδικοί στεγασμένοι χώροι παραλαβής πρέπει να προστατεύουν τα προϊόντα κατά την εκφόρτωσή τους από τις καιρικές συνθήκες, όπου θα ελέγχεται και η ακεραιότητά τους και η ταύτιση της αποστολής με την παραγγελία.

### **7.2. Αποθήκευση**

Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα πρέπει να αποθηκεύονται σύμφωνα με τις συνθήκες που καθορίζονται από τον κατασκευαστή. Οι εγκαταστάσεις

πρέπει να είναι καθαρές και να λαμβάνονται κατάλληλες προφυλάξεις προς αποφυγή διαρροής ή θραύσης ή άλλου είδους βλάβης.

### **7.3. Μεταφορά**

Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα να μεταφέρονται κατά τρόπο, ώστε ιδίως:

- α) Να αποφεύγεται η απώλεια των αναγνωριστικών τους στοιχείων.
- β) Να μη μολύνουν άλλα προϊόντα ή υλικά και να μη μολύνονται από αυτά.
- γ) Να μην υποβαθμίζονται οι ιδιότητές τους.

### **7.4. Αυτοεπιθεωρήσεις**

Για την παρακολούθηση της εφαρμογής των κατευθυντηρίων γραμμών και της συμμόρφωσης με αυτές, πρέπει να διεξάγονται (και να καταγράφονται) αυτοεπιθεωρήσεις.

## **8. Παραγγελίες Επιστροφές**

Για τις παραγγελίες και επιστροφές των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, εφαρμόζονται αναλόγως οι διατάξεις των Κατευθυντηρίων Γραμμών της ΕΕ 94/С 63/03 σύμφωνα με το άρθρο 10 της Οδηγίας 92/25/ΕΟΚ, όπως έχουν ενσωματωθεί στην εθνική νομοθεσία».

Τέλος στην διάταξη του άρθρου 4 της άνω υ.α. ορίζεται ότι «**Οι παραβάτες της απόφασης αυτής υπόκεινται στις κυρώσεις που προβλέπονται από τις διατάξεις του άρθρου 33 του Ν. 1316/83 όπως αυτός ισχύει**».

**Στο άρθρο 33 του ν. 1316/1983, προβλέπονται οι κυρώσεις για την παράβαση των διατάξεων της ως άνω υ.α. και συγκεκριμένα:** "1. Παραγωγός ή Αντιπρόσωπος ή Εισαγωγέας ο οποίος κυκλοφορεί φαρμακευτικά και λοιπά προϊόντα, που αναφέρονται στο νόμο αυτόν χωρίς άδεια ή μετά τη λήξη ή ανάκληση ή κατά τη διάρκεια αναστολής της ισχύος-της, τιμωρείται με πρόστιμο μέχρι 1.000.000 δραχμές. Σε περίπτωση επανάληψης της παραβάσεως το αδίκημα διώκεται ποινικά και τιμωρείται με φυλάκιση μέχρι ενός έτους και χρηματική ποινή από 200.000 μέχρι 2.000.000 δραχμές.

Με τις ίδιες ποινές τιμωρείται κάθε παραγωγός ή αντιπρόσωπος ή εισαγωγές για παραγωγή, εισαγωγή, κατοχή ή διάθεση των προϊόντων αρμοδιότητας ΕΟΦ, που γίνεται κατά παράβαση των διατάξεων και των κανόνων καλής παρασκευής και διάθεσης.

2. Φαρμακοποιός, γιατρός, κτηνίατρος ή άλλος πωλητής, ο οποίος διαθέτει με οποιοδήποτε τρόπο προϊόντα αρμοδιότητας ΕΟΦ, για τα οποία απαιτείται άδεια κυκλοφορίας, χωρίς άδεια ή μετά τη λήξη ή ανάκλησή της ή κατά τη διάρκεια αναστολής της ισχύος της και εφ' όσον έχει τηρηθεί η διαδικασία ενημέρωσής του, τιμωρείται με πρόστιμο μέχρι 300.000 δραχμές και κλείσιμο του φαρμακείου, φαρμακαποθήκης ή άλλου καταστήματος μέχρι τρεις μήνες. Σε περίπτωση επανάληψης της παραβάσεως το αδίκημα διώκεται ποινικά και τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον έξι (6) μηνών και χρηματική ποινή από 200.000 μέχρι 1.000.000 δρχ. και αφαίρεση από τρεις (3) μέχρι έξι (6) μήνες της άδειας άσκησης επαγγέλματος.

Με τις ίδιες ποινές τιμωρείται κάθε φαρμακοποιός, γιατρός, κτηνίατρος ή άλλος πωλητής για κατοχή ή διάθεση προϊόντων αρμοδιότητας ΕΟΦ κατά παράβαση των διατάξεων και των κανόνων καλής φύλαξης και διάθεσης.

Επίσης με τις ίδιες ποινές τιμωρείται κάθε φαρμακοποιός που αλλάζει κατά την εκτέλεση-τους συνταγές ασφαλιστικών ταμείων με άλλα προϊόντα".

Την 2<sup>η</sup> Ιουλίου 2021, δημοσιεύτηκε η με αριθμό Δ1α/ΓΠ.οικ.41302 (ΦΕΚ τ. Β 2888/2.7.2021), η οποία στο άρθρο πρώτο όρισε ότι κατά παρέκκλιση κάθε αντίθετης διάταξης στην διάθεση των αυτοδιαγνωστικών δοκιμασιών ελέγχου νόσησης από κορωνοϊό COVID-19, (Self Test), από την δημοσίευσή της και μέχρι την 30.09.2021, **στην Περιφερειακή Ενότητα Αχαΐας (παρά το ότι δεν συντρέχουν οι προϋποθέσεις που τάσσει η παρ. 1 του άρθρου 68 του ν. 4812/2021!)** συμμετέχουν καταστήματα υγειονομικού ενδιαφέροντος λιανικής διάθεσης τροφίμων και ποτών που λειτουργούν νόμιμα ως υπεραγορές τροφίμων (supermarkets) και παντοπωλεία.

**Ωστόσο, η διάθεση των self test από τα άνω καταστήματα υγειονομικού ενδιαφέροντος, χωρίς να τηρούνται οι αρχές και οι κατευθυντήριες γραμμές, όσον αφορά την ορθή πρακτική διανομής**



**για τα παραπάνω ιατροτεχνολογικά προϊόντα, εγκυμονεί τεράστιους κινδύνους για την δημόσια υγεία.**

Το πραγματικό γεγονός είναι, πάντως, ότι από 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2021, καθημερινά μέχρι και σήμερα όλα τα καταστήματα των Ομίλων σούπερ μάρκετ: METRO, LIDL, ΓΑΛΑΞΙΑΣ, ΜΑΣΟΥΤΗΣ και ΚΡΗΤΙΚΟΣ, σε όλο τον Ν. Αχαΐας και τα καταστήματα του Ομίλου σούπερ μάρκετ ΣΚΛΑΒΕΝΙΤΗΣ επί της οδού Γλαύκου 9, Δημοκρατίας 146 και Ηλείας, Αθηνών 87, στο Ρίο Πατρών, του ομίλου σουπερ μάρκετ ΒΑΣΙΛΟΠΟΥΛΟΣ, επί της οδού Αιγιαλείας 70-74, Μ. Μπότσαρη 3 και Ρ. Φεραίου 101, στο Αίγιο, Ακτή Δυμαίων και Ελ. Βενιζέλου, Πατρών Αθηνών και Αμερικής, Εγναντίας 3, Ευβοίας 190, Ναυαρίνου και Παπαφλέσσα, Λ. Δημοκρατίας 83, Καλαβρύτων και Αθηνών 17-19 στην Πάτρα και του Ομίλου σουπερ μάρκετ MARKET IN επί της οδού Αράξου 34 στην Πάτρα, Διακοπτού Αιγίου στο Διακοπτό και Πλ. Δεξαμενής στο Αίγιο, προμηθεύονται και διαθέτουν στους δικαιούχους αυτοδιαγνωστικά δοκιμασιών ελέγχου νόσησης από κορωνοϊό COVID-19, (Self Test).

**Επειδή ως προελέχθη, η προμήθεια και η διάθεση στους δικαιούχους των αυτοδιαγνωστικών δοκιμασιών ελέγχου νόσησης από κορωνοϊό COVID-19, (Self Test), από τα παραπάνω καταστήματα υγειονομικού ενδιαφέροντος, κατά παράβαση των διατάξεων της ΥΑ ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348 ΦΕΚ Β 32 2004 και χωρίς την τήρηση των αναγκαίων μέτρων, ώστε αυτά να μην αλλοιώνονται και να μην υποβαθμίζεται το επίπεδο ποιότητάς τους κατά τη διαδικασία της διανομής, επιφέρει μέγιστους κινδύνους για την δημόσια υγεία, δεδομένου ότι καθίστανται πλέον μη αξιόπιστα τα αποτελέσματα που θα εξάγονται από αυτά από τους χρήστες τους.**

#### **ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΛΟΓΟΥΣ ΑΥΤΟΥΣ**

Θέτω υπ' όψιν Σας τα ανωτέρω και παρακαλώ για την από ποινικής απόψεως διερεύνηση της υποθέσεως.

Αιτούμαι αντιγράφου της παρούσας.

**Πάτρα, 05.07.2021,  
Μετά τιμής,  
Ο αναφέρων,**