

ΥΠΟΥΡΓΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ 11475/ΕΦΑ/2388/ΦΕΚ Β' 1165/25.06.2008

“Διαδικασία κατάθεσης αίτησης στον ΟΒΙ για εξάμηνη παράταση της διάρκειας ισχύος του συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για παιδιατρικά φάρμακα”

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ
ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ – ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
-ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις των άρθρων 1 και 2 παρ. 1(η) και (ι) του ν. 1338/1983 «Εφαρμογή του κοινοτικού δικαίου» (ΦΕΚ 34 Α΄) όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 6 παρ. 1 του Ν. 1440/1984 «Συμμετοχή της Ελλάδος στο κεφάλαιο, στα αποθεματικά και στις προβλέψεις της Ευρωπαϊκής Τράπεζας επενδύσεων, στο κεφάλαιο της Ευρωπαϊκής Κοινότητας Άνθρακα και Χάλυβος και του Οργανισμού Εφοδιασμού EURATOM» (ΦΕΚ 70 Α΄), σε συνδυασμό με τις διατάξεις του άρθρου 1 του Ν. 1965/1991 (ΦΕΚ Α΄ 146).
2. Το Ν. 945/1979 «Περί Κυρώσεως της Συνθήκης Προσχωρήσεως της Ελλάδος στην Ευρωπαϊκή Οικονομική Κοινότητα» (ΦΕΚ Α΄ 170/27.7.1979).
3. Τις διατάξεις του άρθρου 1 παρ. 2 του Ν. 1733/1987 «Μεταφορά τεχνολογίας, εφευρέσεις, τεχνολογική καινοτομία και σύσταση της Ελληνικής Επιτροπής Ατομικής Ενέργειας» (ΦΕΚ Α΄ 171/22.9.1987).
4. Τις διατάξεις του άρθρου δεύτερου του Ν. 2077/1992 «Κύρωση της Συνθήκης για την Ευρωπαϊκή Ένωση και των σχετικών πρωτοκόλλων και δηλώσεων που περιλαμβάνονται στην τελική πράξη» (ΦΕΚ Α΄ 136).
5. Τις διατάξεις των άρθρων 11 και 12 του ΠΔ 77/1988 «Διατάξεις εφαρμογής της Σύμβασης για τη χορήγηση Ευρωπαϊκών Διπλωμάτων Ευρεσιτεχνίας που κυρώθηκε με τον Ν. 1607/1986» (ΦΕΚ 33/Α΄/25.2.1988).
6. Το ΠΔ 248/1989 «Οργανισμός της Γενικής Γραμματείας Έρευνας και Τεχνολογίας» (ΦΕΚ Α΄ 116/10.5.1989), όπως τροποποιήθηκε με τα ΠΔ 179/1992 (ΦΕΚ Α΄ 81/ 26.5.1992), ΠΔ 147/1994 (ΦΕΚ Α΄ 99/4.7.1994) και ΠΔ 128/1997 (ΦΕΚ Α΄ 115/9.6.1997).
7. Το ΠΔ 27/1996 «Συγχώνευση των Υπουργείων Τουρισμού, Βιομηχανίας, Ενέργειας και Τεχνολογίας και Εμπορίου στο Υπουργείο Ανάπτυξης» (ΦΕΚ Α΄ 19/1.2.1996) και του π.δ. 122/2004 «Ανασύσταση Υπουργείου Τουρισμού» (ΦΕΚ Α΄ 85/17.3.2004).
8. Τις διατάξεις του άρθρου 90 του Κώδικα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του ΠΔ 63/2005 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα» (ΦΕΚ Α΄ 98/22.4.2005).
9. Το ΠΔ 206/2007 «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ Α΄ 232/19.9.2007).
10. Τον Κανονισμό (ΕΟΚ) 1768/1992 του Συμβουλίου της 18ης Ιουνίου 1992 (ΕΕ αρ. L 182/1 της 2.7.1992).
11. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1901/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 12ης Δεκεμβρίου 2006 για τα παιδιατρικά φάρμακα και για την τροποποίηση του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 1768/1992, της Οδηγίας 2001/20/ΕΚ, της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ και του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 (ΕΕ αρ L 378/1 της 27.12.2006).
12. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 31^{ης} Μαρτίου 2004 για τη θέσπιση κοινοτικών διαδικασιών χορήγησης άδειας και εποπτείας όσον αφορά τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη και για κτηνιατρική χρήση και για τη σύσταση Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΕ L 136, 30.04.2004).

13. Την Οδηγία 2001/83/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 6^{ης} Νοεμβρίου 2001 περί κοινοτικού κώδικα για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση (ΕΕ L 311, 28.11.2001) έτσι όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2004/27/EK (ΕΕ L 136, 30.4.2004).

14. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις του απόφασης αυτής δεν προκαλείται δαπάνη εις βάρος του κρατικού προϋπολογισμού.

15. Το πρακτικό της 14^{ης}/13.11.2007 συνεδρίασης του ΔΣ του ΟΒΙ, αποφασίζουμε:

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΠΡΩΤΟ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Άρθρο 1

Σκοπός

Σκοπός της απόφασης αυτής είναι ο καθορισμός της διαδικασίας χορήγησης εξάμηνης παράτασης της περιόδου προστασίας που αναφέρεται στο άρθρο 13 παράγραφοι 1 και 2 του Κανονισμού (ΕΟΚ) 1768/1992 για παιδιατρικά φάρμακα ως προϊόντα που προστατεύονται από συμπληρωματικό πιστοποιητικό προστασίας δυνάμει του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθμ. 1768/1992 ή από δίπλωμα ευρεσιτεχνίας που πληροί τις προϋποθέσεις για τη χορήγηση συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας.

Άρθρο 2

Ορισμοί

Για την εφαρμογή της απόφασης αυτής, νοούνται ως:

α) «Κανονισμός (ΕΟΚ) 1768/92», ο Κανονισμός (ΕΟΚ) 1768/92 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης της 18^{ης} Ιουνίου 1992 «σχετικά με την καθιέρωση συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα» (ΕΕ αριθ. L 182/1 της 2.7.1992).

β) «Κανονισμός (ΕΚ) 1901/2006», ο Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1901/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 12^{ης} Δεκεμβρίου 2006 για τα παιδιατρικά φάρμακα και για την τροποποίηση του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 1768/1992, της Οδηγίας 2001/20/EK, της Οδηγίας 2001/83/EK και του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 726/2004 (ΕΕ αρ. L 378/1 27.12.2006).

γ) «Κανονισμός (ΕΚ) 726/2004», ο Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 31^{ης} Μαρτίου 2004 για τη θέσπιση κοινοτικών διαδικασιών χορήγησης άδειας και εποπτείας όσον αφορά τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη και για κτηνιατρική χρήση και για τη σύσταση Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΕ L 136, 30.4.2004).

δ) «Οδηγία 2001/83/EK», η Οδηγία 2001/83/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 6^{ης} Νοεμβρίου 2001 περί κοινοτικού κώδικα για τα φάρμακα που προορίζονται για ανθρώπινη χρήση (ΕΕ L 311, 28.11.2001) έτσι όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2004/27/EK (ΕΕ L 136, 30.4.2004).

ε) «Υπουργική Απόφαση 14905/ΕΦΑ 3058», η υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ 3058 υπουργική απόφαση σχετικά με την κατάθεση αίτησης στον ΟΒΙ για χορήγηση συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα (ΦΕΚ 1162 Β', της 30.12.1997).

στ) «ΟΒΙ», ο Οργανισμός Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας που εδρεύει στην Αθήνα (άρθρο 1 Ν. 1733/1987).

ζ) «Νόμος 1733/1987», ο νόμος 1733/1987 «Μεταφορά τεχνολογίας, εφευρέσεις, τεχνολογική καινοτομία και σύσταση Επιτροπής Ατομικής Ενέργειας» (ΦΕΚ 171, Α'), έτσι όπως ισχύει.

η) «Φάρμακο», κάθε ουσία ή σύνθεση που παρασκευάζεται ως έχουσα θεραπευτικές ή προληπτικές ιδιότητες κατά την έννοια του άρθρου 1 παρ. 1 του Κανονισμού (ΕΟΚ) 1768/1992.

θ) «Δίπλωμα Ευρεσιτεχνίας» το δίπλωμα που χορηγεί ο ΟΒΙ σύμφωνα με το άρθρο 8 του Ν. 1733/1987 (ΦΕΚ 171 Α'), ή το ευρωπαϊκό δίπλωμα ευρεσιτεχνίας με ισχύ στην Ελλάδα σύμφωνα με το άρθρο 23 του Ν. 1733/1987.

ι) «Πιστοποιητικό» το συμπληρωματικό πιστοποιητικό προστασίας το οποίο χορηγείται για τα φάρμακα από τον ΟΒΙ σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 7 της υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ 3058 υπουργικής απόφασης.

κ) «Άδεια κυκλοφορίας για παιδιατρική χρήση», η άδεια κυκλοφορίας που εκδίδεται για φάρμακο που προορίζεται για ανθρώπινη χρήση το οποίο καλύπτει αποκλειστικά θεραπευτικές ενδείξεις που είναι σημαντικές για χρήση στον παιδιατρικό πληθυσμό ή σε υποσύνολα του και η οποία εκδίδεται κατ' εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθμ. 1901/2006 και διέπεται από τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΚ) αριθμ. 726/2004 ή της Οδηγίας 2001/83/ΕΚ.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΔΕΥΤΕΡΟ

ΔΙΚΑΙΟΥΧΟΙ - ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΚΑΤΑΘΕΣΗΣ -ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΑΙΤΗΣΗΣ

Άρθρο 3

Δικαίωμα αίτησης παράτασης

Δικαίωμα για παράταση της περιόδου προστασίας του συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα, που χορηγήθηκε σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 7 της υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ/3058 υπουργικής απόφασης, έχει ο δικαιούχος του πιστοποιητικού και οι καθολικοί ή ειδικοί διάδοχοι του.

[Προοίμιο (27), Κανονισμός (ΕΚ) 1901/2006]

Άρθρο 4

Αρμόδια αρχή

Αρμόδια αρχή για την κατάθεση και έγκριση της αίτησης παράτασης της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού είναι ο Οργανισμός Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας (ΟΒΙ).

[Άρθρο 52 παρ. 4 α) Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

Άρθρο 5

Κατάθεση αίτησης

1. Για την παράταση της διάρκειας προστασίας του πιστοποιητικού του άρθρου 7 της υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ 3058 υπουργικής απόφασης και κατ' εφαρμογή του αρ. θρου 36 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006, απαιτείται η κατάθεση αίτησης στον ΟΒΙ.

2. Η αίτηση της παραπάνω παραγράφου 1, υποβάλλεται στον ΟΒΙ είτε μαζί με την αίτηση για χορήγηση του συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα, είτε μετά την κανονική κατάθεση της αίτησης για χορήγηση του συμπληρωματικού πιστοποιητικού και μέχρι τη χορήγηση του σύμφωνα με τα άρθρα 5, 6 και 7 της υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ 3058 υπουργικής απόφασης.

[Άρθρο 52 παρ. 2(3)) Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

3. Σε περίπτωση που ο ΟΒΙ έχει ήδη χορηγήσει σύμφωνα με το άρθρο 7 της υπ' αριθμ. 14905/ΕΦΑ 3058 υπουργικής απόφασης το πιστοποιητικό, η αίτηση της παραπάνω παραγράφου 1, κατατίθεται στον ΟΒΙ το αργότερο δύο έτη πριν τη λήξη του αντίστοιχου πιστοποιητικού.

[Άρθρο 52 παρ. 2(4) Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

4. Κατά παρέκκλιση από την παραπάνω παράγραφο 3, και για χρονικό διάστημα πέντε ετών από την έναρξη ισχύος του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006, δηλαδή μέχρι την 26^η Ιανουαρίου 2012, η αίτηση της παραπάνω παραγράφου 1 κατατίθενται στον ΟΒΙ το αργότερο έξι μήνες πριν από την ημερομηνία λήξης ισχύος του χορηγηθέντος πιστοποιητικού.

[Άρθρο 52 παρ. 2(5) Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

Άρθρο 6

Περιεχόμενο της αίτησης

1. Η αίτηση του παραπάνω άρθρου 5 της παρούσας απόφασης κατατίθεται σε δύο αντίγραφα και περιέχει:

α) τα στοιχεία του άρθρου 8 του Κανονισμού (ΕΟΚ) 1768/92.

β) αντίγραφο της δήλωσης όσον αφορά τη συμμόρφωση με εγκεκριμένο ολοκληρωμένο πρόγραμμα παιδιατρικής έρευνας όπως αναγράφεται στο άρθρο 36, παράγραφος 1 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1901/2006.

γ) απόδειξη ότι το εν λόγω φάρμακο διαθέτει άδειες κυκλοφορίας στην αγορά όλων των άλλων Κρατών μελών, κατ' εφαρμογή του άρθρου 36 παράγραφος 3 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1901/2006.

[Άρθρο 52 παρ. 3(α) του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

δ) εάν εκκρεμεί ενώπιον το ΟΒΙ αίτηση για πιστοποιητικό, αναφορά στην αίτηση που έχει ήδη υποβληθεί.

ε) εάν έχει ήδη χορηγηθεί το πιστοποιητικό, αντίγραφο του ήδη χορηγηθέντος τίτλου από τον ΟΒΙ.

[Άρθρο 52 παρ. 3(β) του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

2. Στην αίτηση επισυνάπτονται επιπλέον των στοιχείων της παραπάνω παραγράφου 1 του άρθρου αυτού, τα έγγραφα νομιμοποίησης του καταθέτη σε περίπτωση Νομικού Προσώπου και η απόδειξη είσπραξης από τον ΟΒΙ του τέλους κατάθεσης της αίτησης παράτασης της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού.

3. Εάν πληρούνται οι όροι της παραπάνω παραγράφου 1 του άρθρου αυτού, η αίτηση γίνεται δεκτή για κατάθεση. Στην περίπτωση αυτή η αίτηση θεωρείται κανονική, της απονέμεται ημερομηνία κατάθεσης και εγγράφεται στο Βιβλίο Εκθέσεων του ΟΒΙ.

4. Για την κατάθεση και σύνταξη εγγράφων ενώπιον του ΟΒΙ εφαρμόζονται κατ' αναλογία τα άρθρα 2,3,4, και 9 της υπ' αριθμ. 15928/ΕΦΑ/1253/ 24.12.1987 (ΦΕΚ 778, Β') υπουργικής απόφασης και 19 του ΠΔ 77/1988 (ΦΕΚ 33, Α').

Άρθρο 7

Συμπληρωματικά Στοιχεία

1. Μέσα σε τέσσερις μήνες από την κανονική κατάθεση και μετά από έγγραφη ειδοποίηση από τον ΟΒΙ, ο καταθέτης οφείλει να υποβάλλει στον ΟΒΙ τα τυχόν ελλείποντα στοιχεία και δικαιολογητικά σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφοι 1 και 2 της κοινής υπουργικής απόφασης αυτής. Στην περίπτωση αυτή η αίτηση θεωρείται πλήρης.

2. Αν μετά την πάροδο της προθεσμίας της παραπάνω παραγράφου 1 του άρθρου αυτού, ο ΟΒΙ διαπιστώσει ότι τα στοιχεία της αίτησης δεν έχουν συμπληρωθεί, η αίτηση απορρίπτεται.

[Άρθρο 52 παρ. 5 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΤΡΙΤΟ

ΒΕΒΑΙΩΣΗ – ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗ

Άρθρο 8

Χορήγηση Βεβαίωσης

1. Αν η αίτηση είναι πλήρης και κανονική, σύμφωνα με τα άρθρα 6 και 7 της απόφασης αυτής και εφόσον το προϊόν που αφορά πληροί τους όρους του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006, ο ΟΒΙ χορηγεί βεβαίωση παράτασης της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού.

[Άρθρο 52 παρ. 5 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

2. Σε περίπτωση που η αίτηση παράτασης έχει υποβληθεί μαζί με την αίτηση για χορήγηση του συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα ή κατά το χρονικό διάστημα που εκκρεμεί ενώπιον του ΟΒΙ η εν λόγω αίτηση, ο ΟΒΙ συμπεριλαμβάνει στο προς χορήγηση πιστοποιητικό και αναφορά για τη βεβαίωση παράτασης. Το έντυπο της βεβαίωσης για την παράταση της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού χορηγείται ξεχωριστά.

[Άρθρο 52 παρ. 4(γ) του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

3. Από τη χορήγηση της βεβαίωσης τρίτοι μπορούν να ζητούν πληροφορίες και αντίγραφα της αίτησης και των συμπληρωματικών στοιχείων που έχουν κατατεθεί.

4. Για τη χορήγηση της βεβαίωσης ο ΟΒΙ ενημερώνει αμελλητί, τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων.

Άρθρο 9

Δημοσίευση

Η βεβαίωση παράτασης της διάρκειας ισχύος πιστοποιητικού δημοσιεύεται στο Ειδικό Δελτίο Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας (ΕΔΒΙ).

Η δημοσίευση της βεβαίωσης αναφέρει υποχρεωτικά τα στοιχεία του άρθρου 11 παρ. 1 του Κανονισμού (ΕΟΚ) 1768/92.

Σε περίπτωση που η αίτηση απορριφθεί από τον ΟΒΙ, σύμφωνα με το άρθρο 7 παρ. 2 της παρούσας Υπουργικής Απόφασης, δημοσιεύονται στο ΕΔΒΙ η πράξη απόρριψης και τα στοιχεία του άρθρου 9 παρ. 2 του Κανονισμού (ΕΟΚ) 1768/92, με την ένδειξη ότι η αίτηση αφορά αίτηση για παράταση της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού.

[Άρθρο 52 παρ. 6 του Κανονισμού ΕΚ) 1901/2006]

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΤΕΤΑΡΤΟ

ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΑΠΟ ΤΗ ΠΑΡΑΤΑΣΗ ΙΣΧΥΟΣ - ΔΙΑΡΚΕΙΑ -ΤΕΛΗ

Άρθρο 10

Περιεχόμενο δικαιώματος

Η παράταση ισχύος του πιστοποιητικού παρέχει στον κάτοχο του, φυσικό ή νομικό πρόσωπο, τα αποκλειστικά δικαιώματα του άρθρου 10 του νόμου 1733/1987, ο οποίος εφαρμόζεται κατ' αναλογία.

Άρθρο 11

Χρονική διάρκεια παράτασης

Κατ' εφαρμογή του άρθρου 36 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006, η παράταση διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού είναι έξι μήνες μετά τη λήξη της προβλεπόμενης στο άρθρο 13 του Κανονισμού (ΕΚ) 1768/1992 χρονικής διάρκειας του πιστοποιητικού.

[Άρθρο 52 παρ.7 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

Άρθρο 12

Ανάκληση της παράτασης της
διάρκειας ισχύος

Η παράταση της διάρκειας μπορεί να ανακληθεί εάν χορηγήθηκε κατά παράβαση των διατάξεων του άρθρου 36 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006. Στη περίπτωση αυτή το άρθρο 15 του Ν. 1733/1987 εφαρμόζεται κατ' αναλογία.

Η απόφαση ανάκλησης δημοσιεύεται στο Ειδικό Δελτίο Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας (ΕΔΒΙ).

[Άρθρο 52 παρ.8 του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

Άρθρο 13

Τέλη

Για την κατάθεση αίτησης παράτασης της διάρκειας ισχύος του πιστοποιητικού καταβάλλεται στον ΟΒΙ τέλος κατάθεσης.

[Άρθρο 52 παρ. 3 (γ) του Κανονισμού (ΕΚ) 1901/2006]

Το ύψος του παραπάνω τέλους κατάθεσης καθορίζεται με απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του ΟΒΙ.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΠΕΜΠΤΟ

ΤΕΛΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Άρθρο 14
Έναρξη Ισχύος

Η ισχύς της απόφασης αυτής αρχίζει από τη δημοσίευσή της στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.