

ΟΙ ΠΕΡΙ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΧΡΗΣΗΣ (ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ, ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΙΜΩΝ)
ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2001 ΕΩΣ 2014

Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 88(2)

Ο Υπουργός Υγείας, ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχονται από το εδάφιο (2) του άρθρου 88 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2014, εκδίδει το ακόλουθο διάταγμα:

70(Ι) του 2001
83(Ι) του 2002
35(Ι) του 2004
78(Ι) του 2004
100(Ι) του 2004
263(Ι) του 2004
13(Ι) του 2005
28(Ι) του 2005
97(Ι) του 2005
122(Ι) του 2005
20(Ι) του 2006
75(Ι) του 2006
104(Ι) του 2006
20(Ι) του 2007
76(Ι) του 2007
25(Ι) του 2010
116(Ι) του 2010
92(Ι) του 2011
63(Ι) του 2012
209(Ι) του 2012
121(Ι) του 2013
146(Ι) του 2013
114(Ι) του 2014.

Συνοπτικός τίτλος.

1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Μείωση Μέγιστης Δυνατής Χονδρικής Τιμής Φαρμακευτικών Προϊόντων) Διάταγμα του 2016.

Καθήλωση
Μέγιστης Δυνατής
Χονδρικής Τιμής.
Επίσημη Εφημερίδα
Παράρτημα Τρίτο (Ι)
18.01.2013
27.03.2015

2. Αναφορικά με συνταγογραφούμενα φαρμακευτικά προϊόντα με επικαιροποίηση στη μέγιστη δυνατή χονδρική τιμή και ημερομηνία ισχύος την 15^η Μαρτίου 2017 και στις περιπτώσεις όπου αυτή είναι υψηλότερη από τη μέγιστη δυνατή χονδρική τιμή του τιμοκαταλόγου φαρμακευτικών προϊόντων, η επικαιροποιημένη μέγιστη δυνατή χονδρική τιμή καθιλώνεται ως η τιμή του εν ισχύ τιμοκαταλόγου φαρμακευτικών προϊόντων.

Έναρξη ισχύος.

3. Το παρόν Διάταγμα τίθεται σε ισχύ τη 15^η Μαρτίου 2017.

Δρ ΓΙΩΡΓΟΣ ΠΑΜΠΟΡΙΔΗΣ,
Υπουργός Υγείας.