

## ΟΙ ΠΕΡΙ ΓΕΝΙΚΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΥΓΕΙΑΣ ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2001 ΕΩΣ 2023

Εσωτερικοί Κανονισμοί δυνάμει των άρθρων 22 (4) (γ) 34 (3), 34 (5), 34 (12) (β) (i), (ii) και 35 (5) (β) (i)

89(Ι) του 2001  
134(Ι) του 2002  
101(Ι) του 2004  
62(Ι) του 2005  
74(Ι) του 2017  
25(Ι) του 2020  
180(Ι) του 2022  
148(Ι) του 2023.

Ο Οργανισμός Ασφάλισης Υγείας, ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχονται δυνάμει των άρθρων 22 4 (γ) 34 (3), 34 (5), 34 (12) (β) (i), (ii) και 35 (5) (β) (i) του περί Γενικού Συστήματος Υγείας Νόμου του 2001 έως 2023, εκδίδει, με την έγκριση του Υπουργού Υγείας τους ακόλουθους εσωτερικούς Κανονισμούς:

ΜΕΡΟΣ Ι  
ΕΙΣΑΓΩΓΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

- Συνοπτικός τίτλος. 1. Οι παρόντες εσωτερικοί κανονισμοί θα αναφέρονται ως οι περί Γενικού Συστήματος Υγείας (Σύνθεση, Τρόπος Λειτουργίας, Διαδικασίες και άλλα συναφή θέματα του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων) Εσωτερικοί Κανονισμοί του 2024.
- Ερμηνεία. 2. -(1) Στους παρόντες εσωτερικούς κανονισμούς, εκτός εάν από το κείμενο προκύπτει διαφορετική έννοια-  
«Αιτητής» σημαίνει το πρόσωπο το οποίο θα πρέπει να είναι το ίδιο με αυτό που υπέβαλε το αρχικό αίτημα και το οποίο υποβάλει ένσταση εναντίον απόφασης του Συμβουλίου και/ή του Γενικού Διευθυντή και η οποία λήφθηκε κατόπιν γνωμάτευσης της Συμβουλευτικής Επιτροπής Φαρμάκων και/ή Επιτροπής Εξέτασης Ονομαστικών Αιτημάτων Φαρμάκων αντίστοιχα.  
«Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων» σημαίνει το Συμβούλιο που διορίζεται δυνάμει του άρθρου 34(3) του Νόμου·  
«Επιτροπή Εξέτασης Ονομαστικών Αιτημάτων Φαρμάκων» σημαίνει την Επιτροπή η οποία συστήνεται με σκοπό να γνωμοδοτεί προς το Γενικό Διευθυντή για τη χορήγηση φαρμακευτικών προϊόντων τα οποία δεν περιλαμβάνονται στο κατάλογο φαρμακευτικών προϊόντων.  
«Νόμος» σημαίνει τον περί Γενικού Συστήματος Υγείας Νόμο·  
(2) Οι όροι που χρησιμοποιούνται στους παρόντες εσωτερικούς κανονισμούς και δεν ερμηνεύονται διαφορετικά, έχουν την έννοια που αποδίδεται σε αυτούς από το Νόμο.
- Σκοπός. 3. Σκοπός των παρόντων εσωτερικών κανονισμών είναι ο καθορισμός της σύνθεσης, του τρόπου λειτουργίας, των διαδικασιών και άλλων συναφών θεμάτων που αφορούν το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων.

ΜΕΡΟΣ ΙΙ  
ΑΡΜΟΔΙΟΤΗΤΕΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

- Αρμοδιότητες Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων. 4. Οι αρμοδιότητες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, τα ακόλουθα:  
(α) Τη γνωμοδότηση προς το Συμβούλιο για ενστάσεις κατά αποφάσεων του Συμβουλίου,  
(β) την άσκηση οποιασδήποτε άλλης αρμοδιότητας που δύναται να του ανατεθεί από τον Υπουργό.

ΜΕΡΟΣ ΙΙΙ  
ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΞΕΤΑΣΗΣ ΕΝΣΤΑΣΕΩΝ

- Διαδικασία εξέτασης ένστασης. 5. -(1) Εναντίον αποφάσεων του Συμβουλίου επιτρέπεται, σε τύπο που καθορίζεται από τον Οργανισμό για τον σκοπό αυτό, η υποβολή ένστασης από τον Αιτητή σε τριάντα (30) ημέρες από την κοινοποίηση σε αυτόν της απόφασης, στην οποία να εκτίθενται γραπτώς οι λόγοι της ένστασης.  
(2) Όταν ο λόγος ή ένας από τους λόγους της ένστασης αφορά στη γνωμάτευση της Συμβουλευτικής Επιτροπής Φαρμάκων ή της Επιτροπής Εξέτασης Ονομαστικών Αιτημάτων Φαρμάκων, πριν την εξέταση της ένστασης η υπόθεση παραπέμπεται για γνωμοδότηση στο Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων.

- (3) Το Συμβούλιο εξετάζει χωρίς υπαίτια βραδύτητα την ενώπιον του ένσταση, αποφασίζει γι' αυτή και γνωστοποιεί χωρίς καθυστέρηση την απόφασή του στον Αιτητή.  
Νοείται ότι το Συμβούλιο, προτού εκδώσει την απόφασή του, δύναται, κατά την κρίση του, να δώσει την ευκαιρία στον Αιτητή να εκθέσει γραπτώς τους λόγους στους οποίους στηρίζει την ένστασή του.
- (4) Στις περιπτώσεις όπου, κατά την υποβολή της ένστασης, ο Αιτητής υποβάλλει νέα στοιχεία η υπόθεση εξετάζεται εκ νέου από το Συμβούλιο και παραπέμπεται για γνωμοδότηση στη Συμβουλευτική Επιτροπή Φαρμάκων ή στην Επιτροπή Εξέτασης Ονομαστικών Αιτημάτων Φαρμάκων ανάλογα με την περίπτωση.
6. Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων κατά την εξέταση των ενστάσεων για σκοπούς γνωμοδότησης λαμβάνει υπόψη μεταξύ άλλων, όπου υπάρχουν:
- (α) την τεκμηριωμένη κλινική πρακτική·
  - (β) την τεκμηριωμένη επιστημονική βιβλιογραφία λαμβανομένης υπόψιν της διαβάθμισης της·
  - (γ) τις αξιολογήσεις τεχνολογιών υγείας διεθνώς αναγνωρισμένων επιστημονικών οργάνων για συμπερίληψη του υπό εξέταση φαρμακευτικού προϊόντος σε συστήματα υγείας άλλων χωρών·
  - (δ) τη θεραπευτική θέση του υπό εξέταση φαρμακευτικού προϊόντος στη βάση των διεθνών κατευθυντήριων γραμμών·
  - (ε) τα υφιστάμενα φαρμακευτικά προϊόντα του καταλόγου φαρμακευτικών προϊόντων για τη συγκεκριμένη ένδειξη·
  - (στ) τα επιδημιολογικά στοιχεία της πάθησης για την οποία προορίζεται το υπό εξέταση φαρμακευτικό προϊόν·
  - (ζ) την ασφάλεια των δικαιούχων·
  - (η) την ορθολογική χρήση των εν λόγω φαρμακευτικών προϊόντων·
  - (θ) τη βέλτιστη διαχείριση των διαθέσιμων πόρων του Οργανισμού·
  - (ι) την ύπαρξη εναλλακτικών μη φαρμακευτικών θεραπειών·
  - (ια) οποιαδήποτε άλλα κριτήρια καθορίζονται από το Συμβούλιο σχετικά με την αξιολόγηση φαρμακευτικών προϊόντων για ένταξη στον κατάλογο φαρμακευτικών προϊόντων·
  - (ιβ) οποιαδήποτε άλλα κριτήρια καθορίζονται για τη χορήγηση φαρμακευτικών προϊόντων, τα οποία δεν περιλαμβάνονται στον κατάλογο φαρμακευτικών προϊόντων·
  - (ιγ) τις κοινές κλινικές αξιολογήσεις στη βάση του Ευρωπαϊκού Κανονισμού με τίτλο: «Κανονισμός (ΕΕ) 2021/2282 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 15<sup>ης</sup> Δεκεμβρίου 2021 σχετικά με την αξιολόγηση των τεχνολογιών υγείας και την τροποποίηση της Οδηγίας 2011/24ΕΕ» ·

## ΜΕΡΟΣ IV

## ΣΥΝΘΕΣΗ ΚΑΙ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

- Σύνθεση.
7. Το Υπουργικό Συμβούλιο, κατόπιν σύστασης του Υπουργού Υγείας διορίζει το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων το οποίο απαρτίζεται από τον Πρόεδρο και τέσσερα (4) Μέλη ως ακολούθως –
- (α) τον Πρόεδρο και δύο Μέλη οι οποίοι να είναι ιατροί, ένας εκ των οποίων με ειδικότητα στη Νευρολογία, ένας στην Ογκολογία και ένας στην Παθολογία, με πείρα συναφή με τις αρμοδιότητες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων και να είναι εγγεγραμμένοι ή/και συμβεβλημένοι με τον Οργανισμό ή/και ακαδημαϊκοί.
  - (β) δύο (2) Μέλη εκ των οποίων το ένα (1) να εκτελεί χρέη Γραμματέα, τα οποία να είναι φαρμακοποιοί με πείρα συναφή με τις αρμοδιότητες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων και της αξιολόγησης φαρμακευτικών προϊόντων για σκοπούς αποζημίωσης, οι οποίοι να κατέχουν πανεπιστημιακό δίπλωμα ή/και μεταπτυχιακό τίτλο ή και άλλο ισότιμο προσόν στην κλινική φαρμακευτική ή/και κλινική φαρμακολογία ή/και οικονομικά της υγείας ή/και να είναι ακαδημαϊκοί, τους οποίους εισηγείται το Συμβούλιο στον Υπουργό Υγείας.
- Θητεία.
8. Η θητεία του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων είναι τριετής με δικαίωμα επαναδιορισμού.
- Κένωση της θέσης προέδρου και μέλους Αναθεωρητικού
9. -(1) Η θέση του Προέδρου ή Μέλους του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων κενούται-
- (α) σε περίπτωση θανάτου·
  - (β) σε περίπτωση παραίτησης η οποία υποβάλλεται γραπτώς στο Υπουργικό Συμβούλιο·

- Συμβουλίου  
Φαρμάκων.
- (γ) σε περίπτωση παύσης του από το Υπουργικό Συμβούλιο, κατά τα διαλαμβανόμενα στην παράγραφο (2).
- (2) Το Υπουργικό Συμβούλιο δύναται με απόφαση του να παύει τον Πρόεδρο ή Μέλος του Συμβουλίου—
- (α) λόγω καταδίκης για την τέλεση ποινικού αδικήματος, το οποίο ενέχει έλλειψη τιμιότητας ή ηθική αισχρότητα·
- (β) λόγω επιβολής της ποινής της φυλάκισης για την τέλεση ποινικού αδικήματος·
- (γ) λόγω ανικανότητας να εκπληρώνει επαρκώς τις αρμοδιότητες, τις εξουσίες ή τα καθήκοντα της θέσης του για το υπόλοιπο της θητείας του·
- (δ) λόγω κήρυξης του κατόχου της θέσης σε κατάσταση πτώχευσης σύμφωνα με τους νόμους της Δημοκρατίας·
- (ε) λόγω κήρυξης του κατόχου της θέσης σε κατάσταση φρενοβλάβειας ή άνοιας, σύμφωνα με τους νόμους της Δημοκρατίας·
- (στ) λόγω κατάχρησης της θέσης του κατά τρόπο ώστε η συνέχιση της θητείας του να αποβεί επιβλαβής για το δημόσιο συμφέρον·
- (ζ) ύστερα από εισήγηση του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων σε περίπτωση αδικαιολόγητης αποχής από την άσκηση των καθηκόντων του και ιδιαίτερα ύστερα από αδικαιολόγητη απουσία από τις συνεδρίες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων για τρεις συνεχόμενες φορές·
- (3) Σε περίπτωση που η θέση του προέδρου ή μέλους του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων κενούται πριν από τη λήξη της θητείας του, το Υπουργικό Συμβούλιο, προβαίνει, τηρουμένων των διατάξεων του Νόμου και του εσωτερικού κανονισμού 7, στο διορισμό νέου προέδρου ή μέλους, ανάλογα με την περίπτωση για το υπόλοιπο της θητείας του.
10. Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων ενεργεί νόμιμα και οι διαδικασίες του είναι καθ' όλα έγκυρες ανεξαρτήτως της κένωσης οποιασδήποτε θέσης ή οποιουδήποτε ελαττώματος στο διορισμό του Προέδρου, ή/ και οποιουδήποτε Μέλους.
- Συνεδριάσεις  
Αναθεωρητικού  
Συμβουλίου  
Φαρμάκων.
- Αντικατάσταση  
Μελών.
11. -(1) Σε περίπτωση κατά την οποία ο Πρόεδρος κωλύεται προσωρινά για οποιοδήποτε λόγο να ασκήσει τα καθήκοντα του, το Υπουργικό Συμβούλιο, δύναται να διορίσει προσωρινά ένα από τα Μέλη του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων ως αντικαταστάτη του για την περίοδο της προσωρινής απουσίας και ο διορισμός αυτός λήγει πάραυτα με την επιστροφή του Προέδρου στην άσκηση των αρμοδιοτήτων του.
- (2) Σε περίπτωση κατά την οποία Μέλος του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων κωλύεται προσωρινά για οποιοδήποτε λόγο να ασκήσει τα καθήκοντα του, το Υπουργικό Συμβούλιο, δύναται να διορίσει προσωρινά άλλο πρόσωπο ως αντικαταστάτη του, τηρουμένων των διατάξεων του εσωτερικού κανονισμού 7, για την περίοδο της προσωρινής απουσίας του και ο διορισμός αυτός λήγει πάραυτα με την επιστροφή του μέλους του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων στην άσκηση των καθηκόντων του.
- Τρόπος  
Λειτουργίας.
12. -(1)(α) Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων ρυθμίζει τα των συνεδριάσεών του, τον τρόπο και το χρόνο της σύγκλησής τους, τη διαδικασία, τον τύπο των εντύπων, τα κριτήρια αξιολόγησης των αιτήσεων, τον τύπο υποβολής των εκθέσεων, την ακολουθούμενη σε αυτές διαδικασία και οποιοδήποτε θέμα παρεμπόδιον, συμπληρωματικό και παρεμφερές προς αυτά.
- (β) Τηρουμένων των διατάξεων της παραγράφου (α) οι συνεδριάσεις του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων συγκαλούνται από τον Πρόεδρο και σε περίπτωση απουσίας του ή προσωρινού κωλύματος από τον Γραμματέα.
- (2) Τηρουμένων των διατάξεων της υποπαραγράφου (β) των συνεδριάσεων του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων προεδρεύει ο Πρόεδρος και σε περίπτωση απουσίας του ή προσωρινού κωλύματος, ο Γραμματέας.
- (3) Ο Πρόεδρος ή σε περίπτωση απουσίας του Προέδρου ή προσωρινού κωλύματος, ο Γραμματέας και δύο άλλα μέλη, αποτελούν απαρτία.
- Απαρτία.
13. -(1) Οι αποφάσεις του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων λαμβάνονται κατά πλειοψηφία και σε περίπτωση ισοψηφίας ο Πρόεδρος ή σε περίπτωση απουσίας του Προέδρου ο Γραμματέας, έχει δεύτερη ή νικώσα ψήφο.
- Ημερήσια Διάταξη.
14. -(1) Ο Πρόεδρος του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων ή σε περίπτωση απουσίας του Προέδρου ή προσωρινού κωλύματος, ο Γραμματέας, καταρτίζει την ημερήσια διάταξη κάθε συνεδρίας και φροντίζει αυτή να κοινοποιείται την προηγούμενη τουλάχιστον ημέρα από αυτή της συνεδρίας σε κάθε Μέλος. Σε περίπτωση επείγουσας ανάγκης η ημερήσια διάταξη μπορεί να κυκλοφορήσει αμέσως πριν από τη συνεδρία.
- Πρακτικά  
Συνεδριάσεων.
15. Κατά τις συνεδρίες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων τηρούνται πρακτικά από υπαλλήλους του Οργανισμού σύμφωνα με τον εσωτερικό κανονισμό 28, τα οποία

εγκρίνονται και υπογράφονται από τον Πρόεδρο ή σε περίπτωση απουσίας του ή προσωρινού κωλύματος, από τον Γραμματέα και στη συνέχεια κοινοποιούνται στα Μέλη του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων.

Υποβολή  
Εκθέσεων.

Δήλωση  
Συμφέροντος.

Υποεπιτροπές  
Αναθεωρητικού  
Συμβουλίου  
Φαρμάκων.

Σύνθεση  
υποεπιτροπών.

Όροι εντολής και  
θητεία των  
υποεπιτροπών.

Έκθεση  
προκαταρκτικής  
αξιολόγησης  
υποεπιτροπών.

Παύση μελών  
υποεπιτροπών.

Δήλωση  
ευσυνειδητής και  
αμερόληπτης

16. Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων, ετοιμάζει και υποβάλλει έκθεση για το θέμα που εξετάζει στο Συμβούλιο σε εύλογο χρόνο ή/ και όποτε του ζητηθεί.
17. -(1) Ο Πρόεδρος και κάθε μέλος του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων υποχρεούται να δηλώνει πριν από την έναρξη οποιασδήποτε συνεδρίας, οποιοδήποτε προσωπικό, άμεσο ή έμμεσο συμφέρον που δυνατό να έχει από την έκβαση του υπό συζήτηση θέματος και να εξαιρεί εαυτόν από τη συζήτηση του συγκεκριμένου θέματος.
- (2) Παράλειψη συμμόρφωσης προς την ως άνω υποχρέωση, συνιστά συμπεριφορά μη συνάδουσα με την αποστολή, και της αρμοδιότητες του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων, καθώς και επαρκή λόγο για τερματισμό του διορισμού του από το Υπουργικό Συμβούλιο.
18. -(1) Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων δύναται να διορίζει υποεπιτροπές, μόνιμες ή ad – hoc για να την βοηθούν και να τη συμβουλεύουν στην άσκηση των αρμοδιοτήτων του.
- (2) Άνευ επηρεασμού της γενικότητας της παραγράφου (1), οι αρμοδιότητες των υποεπιτροπών περιλαμβάνουν την παροχή συμβουλών στο Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων αναφορικά με -
- (α) τη συμπερίληψη ή αφαίρεση φαρμακευτικών προϊόντων από τον κατάλογο φαρμακευτικών προϊόντων
- (β) την αναθεώρηση του καταλόγου φαρμακευτικών προϊόντων
- (γ) τη δημιουργία πρωτοκόλλων
- (δ) τη χορήγηση φαρμακευτικών προϊόντων τα οποία δεν περιλαμβάνονται στον Κατάλογο Φαρμακευτικών Προϊόντων.
19. Οι υποεπιτροπές αποτελούνται ανάλογα με το υπό εξέταση θέματα από -
- (α) ιατρούς οι οποίοι είναι παροχείς υπηρεσιών φροντίδας υγείας ή παρέχουν υπηρεσίες φροντίδας υγείας εκ μέρους παροχέα υπηρεσιών φροντίδας υγείας ή/και ακαδημαϊκούς ή/και ιατρούς που υπηρετούν στο δημόσιο ή ευρύτερο δημόσιο τομέα, με γνώσεις και πείρα συναφή με το υπό εξέταση θέμα και/ή·
- (β) φαρμακοποιούς οι οποίοι είναι παροχείς υπηρεσιών φροντίδας υγείας ή παρέχουν υπηρεσίες φροντίδας υγείας εκ μέρους παροχέα υπηρεσιών φροντίδας υγείας ή/και ακαδημαϊκούς ή/και φαρμακοποιούς που υπηρετούν στο δημόσιο ή ευρύτερο δημόσιο τομέα και ·
- (γ) υπαλλήλους του Οργανισμού.
20. Οι όροι εντολής και ο χρόνος της θητείας των υποεπιτροπών καθορίζονται από Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων.
21. Οι υποεπιτροπές, ετοιμάζουν και υποβάλλουν έκθεση για το θέμα που εξετάζουν στο Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων όποτε και σε χρόνο που τους ζητείται.
22. Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων δύναται με απόφασή της να παύει οποιοδήποτε μέλος των υποεπιτροπών και ειδικά κατά αναλογία για τους λόγους που αναφέρονται στον εσωτερικό κανονισμό 9 αναφορικά με τους λόγους παύσης των μελών του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων.

#### ΜΕΡΟΣ V

#### ΓΕΝΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ , ΥΠΟΕΠΙΤΡΟΠΩΝ ΚΑΙ ΕΜΠΕΙΡΟΓΝΩΜΟΝΩΝ

Ασυμβίβαστο.

23. Σε περίπτωση που ο Πρόεδρος ή Μέλος του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων ή των υποεπιτροπών ή εμπειρογνώμονας ή άλλος ειδικός έχει οποιοδήποτε οικονομικό ή άλλο συμφέρον, άμεσο ή έμμεσο, σε σχέση με οποιοδήποτε θέμα που εξετάζεται ή έχει οποιαδήποτε ιδιάζουσα σχέση ή οποιαδήποτε εξ αίματος ή εξ αγχιστείας συγγένεια μέχρι του τετάρτου βαθμού ή βρίσκεται σε οξεία έχθρα με οποιοδήποτε πρόσωπο που έχει πρόδηλο οικονομικό ή άλλο συμφέρον στην εν λόγω διαδικασία, οφείλει να αποκαλύψει το συμφέρον, τη σχέση, τη συγγένεια ή την έχθρα αυτή στην οικεία επιτροπή και να αποσυρθεί από τη σχετική συνεδρία, αφού καταγραφεί το γεγονός στα πρακτικά.
24. Πριν από την ανάληψη των καθηκόντων τους ο Πρόεδρος ή Μέλος του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων ή των υποεπιτροπών ή εμπειρογνώμονες ή άλλοι ειδικοί, υπογράφουν δήλωση ότι θα εκτελούν τα καθήκοντά τους με ευσυνειδησία και αμεροληψία,

εκτέλεσης καθηκόντων.	χωρίς φόβο ή εύνοια και θα τηρούν απόλυτη εχεμύθεια κατά την εκτέλεση των καθηκόντων τους.
Υποχρέωση για εχεμύθεια.	<p>Νοείται ότι ο Πρόεδρος, τα Μέλη, οι εμπειρογνώμονες και τα Μέλη των υποεπιτροπών, δύνανται να υπογράψουν μια δήλωση ευσυνειδησίας και αμερόληπτης εκτέλεσης καθηκόντων για όλη τη περίοδο του διορισμού τους.</p> <p>25. Τηρουμένων των διατάξεων του παρόντος εσωτερικού κανονισμού, ο Πρόεδρος, και τα μέλη του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων ή των υποεπιτροπών ή εμπειρογνώμονες καθώς και οι άλλοι ειδικοί, θεωρούν και χειρίζονται ως απόρρητο κάθε ζήτημα, έγγραφο ή/και πληροφορία που περιέρχονται σε γνώση τους κατά την ενάσκηση των καθηκόντων τους, όπως και κάθε έκθεση που έχει υποβληθεί σύμφωνα με τις διατάξεις των παρόντων εσωτερικών κανονισμών και δεν αποκαλύπτουν ή μεταδίδουν οποιοδήποτε τέτοιο ζήτημα, έγγραφο ή πληροφορία.</p>
Συμμετοχή εμπειρογνώμωνων και άλλων ειδικών.	<p>26. -(1) Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων έχει εξουσία να καλεί στις συνεδρίες του και/ή να ζητά γραπτώς τις θέσεις από το Γενικό Διευθυντή και οποιουδήποτε υπαλλήλου του Οργανισμού, εμπειρογνώμονες ή άλλους ειδικούς, εφόσον κρίνει σκόπιμη την παροχή συμβουλών ή επεξηγήσεων σε θέματα της ειδικότητας τους.</p> <p>(2) Οι υποεπιτροπές έχουν εξουσία να καλούν στις συνεδρίες τους οποιουδήποτε υπαλλήλου του Οργανισμού, εφόσον κρίνουν σκόπιμη την παροχή συμβουλών ή επεξηγήσεων.</p>
Αντιμισθία.	<p>27. Η αντιμισθία των μελών του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων, των υποεπιτροπών ή εμπειρογνώμωνων καθορίζεται από το Υπουργικό Συμβούλιο και καταβάλλεται από τον προϋπολογισμό του Οργανισμού.</p>
Γραμματειακή και άλλη υποστήριξη.	<p>28. Το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων και οι υποεπιτροπές υποστηρίζονται γραμματειακά και επιστημονικά, από υπαλλήλους του Οργανισμού οι οποίοι διορίζονται για τον σκοπό αυτό από τον Γενικό Διευθυντή του Οργανισμού και οι οποίοι μεταξύ άλλων-</p> <p>(α) τηρούν πρακτικά κατά τις συνεδριάσεις του Αναθεωρητικού Συμβουλίου Φαρμάκων και των υποεπιτροπών·</p> <p>(β) τηρούν αρχεία·</p> <p>(γ) διαβιβάζουν στο Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων τις ενστάσεις που αφορούν σε γνωμάτευση της Συμβουλευτικής Επιτροπής Φαρμάκων ή της Επιτροπής Εξέτασης Ονομαστικών Αιτημάτων Φαρμάκων·</p> <p>(δ) συντονίζουν και υποστηρίζουν τις εργασίες του όπου χρειάζεται και σε ό, τι τους ζητηθεί από το Αναθεωρητικό Συμβούλιο Φαρμάκων στα πλαίσια της άσκησης των αρμοδιοτήτων του.</p>