

**Έκθεση της Κοινοβουλευτικής Επιτροπής Εξωτερικών και Ευρωπαϊκών
Υποθέσεων για το νομοσχέδιο «Ο περί της Σύμβασης του Συμβουλίου της
Ευρώπης σχετικά με την Παραποίηση Ιατρικών Προϊόντων και Παρόμοιες
Παραβάσεις που αποτελούν Απειλή για τη Δημόσια Υγεία (Κυρωτικός)
Νόμος του 2021»**

Παρόντες:

Χάρης Γεωργιάδης, πρόεδρος

Χρύσης Παντελίδης

Μάριος Μαυρίδης

Κωστής Ευσταθίου

Γιώργος Κουκουμάς

Μη μέλη της επιτροπής:

Χριστιάνα Ερωτοκρίτου

Αλεξάνδρα Ατταλίδου

Η Κοινοβουλευτική Επιτροπή Εξωτερικών και Ευρωπαϊκών Υποθέσεων μελέτησε το πιο πάνω νομοσχέδιο σε δύο συνεδρίες της, που πραγματοποιήθηκαν την 1^η Μαρτίου και στις 14 Ιουνίου 2022. Στην πρώτη συνεδρία κλήθηκαν και παρέστησαν ενώπιον της επιτροπής εκπρόσωποι του Υπουργείου Υγείας, των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών του ίδιου υπουργείου, του Γενικού Χημείου του Κράτους και της Νομικής Υπηρεσίας της Δημοκρατίας.

Σημειώνεται ότι στο στάδιο της συζήτησης του νομοσχεδίου παρέστησαν επίσης τα μέλη της επιτροπής κ. Νίκος Τορναρίτης, Γιώργος Λουκαΐδης, Μαρίνα Νικολάου και Χρίστος Χρίστου.

Σκοπός του νόμου που προτείνεται είναι η, δυνάμει του άρθρου 169.2 του συντάγματος, κύρωση της Σύμβασης του Συμβουλίου της Ευρώπης σχετικά με την Παραποίηση Ιατρικών Προϊόντων και Παρόμοιες Παραβάσεις που αποτελούν Απειλή για τη Δημόσια Υγεία, η οποία υπεγράφη στις 28 Οκτωβρίου 2011 και της οποίας η υπογραφή από την Κυπριακή Δημοκρατία εγκρίθηκε με την υπ' αριθμόν 87.321 Απόφαση του Υπουργικού Συμβουλίου, ημερομηνίας 17 Απριλίου 2019.

Η εκπρόσωπος του Γενικού Χημείου του Κράτους δήλωσε ότι, στο πλαίσιο της ευρύτερης προσπάθειας που καταβάλλεται για ποινικοποίηση όλων των παράνομων και ψευδεπίγραφων σκευασμάτων για τη διαφύλαξη της δημόσιας υγείας, τα περισσότερα κράτη μέλη του Συμβουλίου της Ευρώπης έχουν υπογράψει την υπό αναφορά σύμβαση και προχώρησαν στην επικύρωσή της. Επιπλέον, διευκρίνισε ότι η εν λόγω σύμβαση αφορά ιατρικό εξοπλισμό, ανθρώπινα και κτηνιατρικά σκευάσματα αλλά όχι φυτοφάρμακα.

Ο εκπρόσωπος των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών του Υπουργείου Υγείας υπογράμμισε τις δυσκολίες που αντιμετωπίζει η Ευρωπαϊκή Ένωση στην εξάλειψη πλαστών, ψευδεπίγραφων ή παραποιημένων ιατρικών προϊόντων και ανέφερε ότι η υπό αναφορά σύμβαση θέτει γενικές ρήτρες για την προστασία της δημόσιας υγείας. Ειδικότερα, η σύμβαση περιλαμβάνει πρόνοιες που στοχεύουν στην πρόληψη και καταπολέμηση των απειλών κατά της δημόσιας υγείας από την παραποίηση ιατρικών προϊόντων και παρόμοιες παραβάσεις με την ποινικοποίηση ορισμένων πράξεων, την προστασία των δικαιωμάτων των θυμάτων, καθώς και με την προώθηση της εθνικής και διεθνούς συνεργασίας. Επιπροσθέτως, η εν λόγω σύμβαση προνοεί μηχανισμό παρακολούθησης για τη διασφάλιση της αποτελεσματικής εφαρμογής της.

Στο στάδιο της συζήτησης του νομοσχεδίου τα μέλη της επιτροπής ζήτησαν πρόσθετα στοιχεία και επεξηγήσεις αναφορικά με τις πρόνοιες της υπό αναφορά σύμβασης.

Η Κοινοβουλευτική Επιτροπή Εξωτερικών και Ευρωπαϊκών Υποθέσεων, αφού έλαβε υπόψη όλα όσα τέθηκαν ενώπιόν της, επιφυλάχθηκε να τοποθετηθεί επί των προνοιών του νομοσχεδίου κατά τη συζήτησή του στην ολομέλεια του σώματος.