



Αθήνα, 2 Νοεμβρίου 2020

ΕΡΩΤΗΣΗ

Προς: τον Υπουργό Υγείας

Θέμα: «Τα rapid test εκτός φαρμακείου»

Σύμφωνα με τον νόμο 4737 (ΦΕΚ Α' 204/22.10.2020), απαγορεύεται η διάθεση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων ταχέων μοριακών ελέγχων για τη μέτρηση ή την ανίχνευση αντισωμάτων που συνδέονται με τον κορωνοϊό COVID-19 από τα φαρμακεία, καθώς και η χρήση τους από φυσικά πρόσωπα.

Ειδικότερα, όπως αναφέρεται «Εφόσον εξακολουθεί να υφίσταται άμεσος κίνδυνος από τη διασπορά του κορωνοϊού και σε κάθε περίπτωση όχι πέραν της 31ης.01.2021, απαγορεύονται η ελεύθερη διάθεση, η θέση σε λειτουργία και η χρήση ιατροτεχνολογικών προϊόντων από φυσικά πρόσωπα ως τελικούς χρήστες, που χρησιμοποιούν για την διενέργεια δοκιμαστικών ταχέων μοριακών ελέγχων για τη μέτρηση ή την ανίχνευση αντισωμάτων που συνδέονται με τον κορωνοϊό COVID-19.

Νομίμως λειτουργούντα ιδιωτικά διαγνωστικά εργαστήρια και δημόσιες δομές υγείας, όπως νοσοκομεία, Δομές Πρωτοβάθμιας υγείας και ο ΕΟΔΥ δύνανται να χρησιμοποιούν ιατροτεχνολογικά προϊόντα ταχέων μοριακών ελέγχων (rapid test) για τη διενέργεια ελέγχων νόσησης από τον κορωνοϊό, φυσικών προσώπων, υπό τον όρο της παρουσίας ιατρονοσηλευτικού προσωπικού υπεύθυνου για την ορθή χρήση του προϊόντος και την κατάλληλη ενημέρωση του φυσικού προσώπου ως προς το εξαγόμενο αποτέλεσμα.

Με δεδομένο πως τα μεν rapid test ανίχνευσης αντισωμάτων ελέγχουν αν κάποιος έχει ήδη αντισώματα, οπότε αυτό αποδεικνύει πρόσφατη προσβολή του από τον κορωνοϊό, τα δε rapid test αντιγόνου τα κάνουν οι ιατροί σε άτομο με συμπτώματα κορωνοϊού, ώστε σε περίπτωση θετικού αποτελέσματος να προωθήσουν το άτομο αυτό στα νοσοκομεία για δευτερογενή έλεγχο,

Ερωτάται ο κ Υπουργός:

1. Για ποιο λόγο απαγορεύτηκαν τα rapid test ανίχνευσης αντισωμάτων από τα φαρμακεία;
2. Ποιος ο σχεδιασμός για τη διενέργεια τεστ στο σύνολο του πληθυσμού;
3. Υπάρχει πρόβλεψη για ηλεκτρονική συνταγογράφηση των τεστ αντισωμάτων;

Η ερωτώσα βουλευτής

Φωτεινή Μπακαδήμα