

Συχνές Ερωτήσεις και Απαντήσεις (FAQ) για την εφαρμογή της Ενιαίας Κωδικοποίησης

Βάσει της ΥΑ Γ2γ/Γ.Π.58750/25 (ΦΕΚ Β' 986/26.02.2026) και της εγκυκλίου ΔΣΣ οικ. 2230/04.03.2026

Το παρόν συγκεντρωτικό κείμενο συντάχθηκε με βάση τα συχνότερα ερωτήματα που έχουν υποβληθεί από φορείς και οικονομικούς φορείς. Οι απαντήσεις αποτυπώνουν το ισχύον κανονιστικό και εγκύκλιο πλαίσιο, όπως προκύπτει από τα ανωτέρω κείμενα.

A. Βασικές αρχές

Ερώτηση 1. Τι είναι η Ενιαία Κωδικοποίηση (Ε.Κ.);

Απάντηση: Η Ενιαία Κωδικοποίηση είναι η ενιαία διαδικασία κατηγοριοποίησης, κωδικοποίησης και ονοματολογίας των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, φαρμάκων, σκευασμάτων ειδικής διατροφής, υπηρεσιών και λοιπών υλικών που προμηθεύονται η Ε.Κ.Α.Π.Υ. και οι φορείς του άρθρου 7 του ν. 4865/2021. Σκοπός της είναι η ενιαία παρακολούθηση, η διαφάνεια, η συγκρισιμότητα τιμών και η υποστήριξη των Ηλεκτρονικών Μητρώων Προμηθειών Υγείας.

Ερώτηση 2. Η Ε.Κ. αφορά μόνο τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα;

Απάντηση: Όχι. Η Ενιαία Κωδικοποίηση δεν περιορίζεται μόνο στα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, αλλά καλύπτει και φάρμακα, σκευάσματα ειδικής διατροφής, υπηρεσίες και λοιπά υλικά. Στην παρούσα φάση, στην εφαρμογή που βρίσκεται σε παραγωγική λειτουργία, είναι διαθέσιμες κατηγορίες που αφορούν εξοπλισμό και σκευάσματα, ενώ οι λοιπές κατηγορίες θα ενταχθούν σταδιακά. Για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, προβλέπεται ειδικό και αυστηρότερο πλαίσιο υποχρεωτικής χρήσης της EMDN και της σχετικής καταχώρησης στα πληροφοριακά συστήματα. Ειδικά για τα φάρμακα, ακολουθείται η σχετική κωδικοποίηση (ATC) του ΕΟΦ.

Ερώτηση 3. Τι ισχύει ειδικά για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα;

Απάντηση: Για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα η Ε.Κ. ακολουθεί την εκάστοτε ισχύουσα έκδοση της EMDN και χρησιμοποιεί τους ίδιους κωδικούς με αυτή. Η χρήση της Ε.Κ. είναι υποχρεωτική για τις νέες προμήθειες και τις νέες σχετικές καταχωρήσεις στα πληροφοριακά συστήματα των φορέων και της Ε.Κ.Α.Π.Υ., σύμφωνα με τα οριζόμενα στην ΥΑ και τις διευκρινίσεις της εγκυκλίου.

Ερώτηση 4. Τι ισχύει για υπηρεσίες, σκευάσματα ειδικής διατροφής και λοιπά υλικά;

Απάντηση: Η Ε.Κ. εφαρμόζεται και σε αυτές τις περιπτώσεις. Για τα Σ.Ε.Δ. έχει αναπτυχθεί σχετική κωδικοποίηση και είναι διαθέσιμη στην ειδική ψηφιακή εφαρμογή της ΕΚΑΠΥ. Για υπηρεσίες και προϊόντα που δεν εντάσσονται στην EMDN ή σε στοιχεία του Ε.Ο.Φ., εφαρμόζεται εθνική κωδικοποίηση με ιδιαίτερη ιεραρχική δομή κωδικών. Τα σχετικά αρχεία θα ενταχθούν στην εφαρμογή σε επόμενο στάδιο.

Ερώτηση 5. Η Ενιαία Κωδικοποίηση αφορά και υπηρεσίες;

Απάντηση: Ναι. Η Ενιαία Κωδικοποίηση καταλαμβάνει και υπηρεσίες, σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση.

Ερώτηση 6. Οι φορείς που παραλαμβάνουν φάρμακα και ενδοφακούς μέσω κεντρικών συμβάσεων της Ε.Κ.Α.Π.Υ. οφείλουν να εφαρμόζουν την Ε.Κ.;

Απάντηση: Ναι, εφόσον πρόκειται για φορείς του άρθρου 7 του ν. 4865/2021 που προμηθεύονται και καταχωρούν τα σχετικά είδη στα πληροφοριακά τους συστήματα. Η Ενιαία Κωδικοποίηση καλύπτει και τα φάρμακα και τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Ειδικότερα, για τα φάρμακα αξιοποιούνται τα στοιχεία που διαχειρίζεται ο Ε.Ο.Φ., ενώ για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, όπως οι ενδοφακοί, εφαρμόζεται το ειδικό πλαίσιο υποχρεωτικής χρήσης της EMDN και της σχετικής καταχώρησης στα πληροφοριακά συστήματα.

Ερώτηση 7. Είναι ο κωδικός Ε.Κ. το ίδιο με τον κωδικό EMDN;

Απάντηση: Για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, η Ε.Κ. ακολουθεί την EMDN και χρησιμοποιεί τους ίδιους κωδικούς με αυτή. Αντίθετα, για λοιπά προϊόντα ή υπηρεσίες που δεν εντάσσονται στην EMDN ή στον Ε.Ο.Φ., η Ε.Κ.Α.Π.Υ. έχει αναπτύξει κωδικοποίηση, που αποτελεί την εθνική κωδικοποίηση.

Ερώτηση 8: Πού είναι διαθέσιμο το Αρχείο Ενιαίας Κωδικοποίησης;

Απάντηση: Το Αρχείο Ενιαίας Κωδικοποίησης είναι διαθέσιμο στην εφαρμογή των Ηλεκτρονικών Μητρώων Προμηθειών Υγείας, στο μενού «**Αρχείο Κωδικοποίησης Προϊόντων, Υπηρεσιών**».

Ερώτηση 9: Σε ποιο επίπεδο πρέπει να γίνει η αντιστοίχιση της κωδικοποίησης στα πληροφοριακά συστήματα των φορέων;

Απάντηση: Η αντιστοίχιση πρέπει να γίνεται στο **καταληκτικό επίπεδο** της κωδικοποίησης, δηλαδή στο επίπεδο στο οποίο αντιστοιχεί τελικά το είδος.

Ερώτηση 10: Πώς θα γίνει η αντιστοίχιση με CPV και ΑΛΕ, ώστε να εξάγονται συγκρίσιμα οικονομικά στοιχεία;

Απάντηση: Η περαιτέρω αντιστοίχιση για την εξαγωγή συγκρίσιμων οικονομικών στοιχείων, και ιδίως ως προς το ΑΛΕ (ως προβλέπεται στο νέο ΠΔ) θα υποστηριχθεί το επόμενο διάστημα, οπότε θα ενταχθεί και η σχετική παράμετρος. Η υπηρεσία μας προετοιμάζει σχετική πρόταση, και επί του θέματος αναμένεται νεότερη ανακοίνωση.

B. Υποχρεώσεις φορέων και προμηθευτών

Ερώτηση 1. Ποιος είναι ο αρμόδιος φορέας για τον σχεδιασμό, τη λειτουργία και τη διαχείριση της Ε.Κ.;

Απάντηση: Αρμόδιος φορέας είναι η Ε.Κ.Α.Π.Υ., η οποία αναλαμβάνει τον σχεδιασμό, την ανάπτυξη, τη λειτουργία, τη διαχείριση, τη συνεχή βελτίωση και τη συντήρηση της Ε.Κ. και του σχετικού πληροφοριακού συστήματος.

Ερώτηση 2. Ποιες είναι οι βασικές υποχρεώσεις των φορέων του άρθρου 7 του ν. 4865/2021;

Απάντηση: Οι φορείς υποχρεούνται να ενσωματώσουν τη δομή, την κωδικοποίηση και τη γενικότερη χρήση της Ε.Κ. στα πληροφοριακά τους συστήματα, καθώς και να προσαρμόσουν τις διαδικασίες προμηθειών, αποθήκης και οικονομικής διαχείρισης, ώστε η σχετική καταχώρηση να είναι υποχρεωτική όπου απαιτείται.

Ερώτηση 3. Οι φορείς υποχρεούνται να δημιουργήσουν δικό τους μηχανισμό άμεσης διασύνδεσης (API);

Απάντηση: Η ΥΑ προβλέπει ότι η Ε.Κ.Α.Π.Υ. αναπτύσσει και συντηρεί μηχανισμό διασύνδεσης (API) για τα πληροφοριακά συστήματα των φορέων. Οι φορείς θα μπορούν να χρησιμοποιήσουν τα σχετικά από την ΕΚΑΠΥ. Επί του θέματος θα ακολουθήσει νεότερη ανακοίνωση.

Ερώτηση 4. Ποιες είναι οι βασικές υποχρεώσεις των προμηθευτών;

Απάντηση: Οι προμηθευτές οφείλουν να ακολουθούν όσα προβλέπονται στην ΥΑ, σε κάθε σχετική υπουργική απόφαση του άρθρου 10 του ν.4865/2021 και σε εγκυκλίους της Ε.Κ.Α.Π.Υ., ώστε να διασφαλίζεται η αδιάλειπτη συνέχιση της διακίνησης των προϊόντων τους στους φορείς και στην Ε.Κ.Α.Π.Υ. Επιπλέον, οι προμηθευτές συνεργάζονται με τους φορείς για την παροχή του κατάλληλου κωδικού EMDN, όπου αυτό απαιτείται.

Ερώτηση 5. Οι προμηθευτές μπορούν να υποβάλουν αιτήματα για νέα κατηγορία ή υποκατηγορία;

Απάντηση: Ναι. Η ΥΑ προβλέπει ότι αιτήματα για νέα κατηγορία ή για νέα υποκατηγορία σε υφιστάμενη κατηγορία υποβάλλονται μόνο από εισαγωγείς ή διακινητές (προμηθευτές) μέσα από το ειδικό πληροφοριακό σύστημα. Τα αιτήματα εξετάζονται από την αρμόδια Διεύθυνση της Ε.Κ.Α.Π.Υ. και ακολουθεί η προβλεπόμενη διαδικασία έγκρισης ή απόρριψης.

Ερώτηση 6. Οι προμηθευτές υποχρεούνται, με βάση τα δύο αυτά κείμενα, να καταχωρούν το σύνολο των προϊόντων τους στην πλατφόρμα;

Απάντηση: Αναμένονται ειδικότερες οδηγίες εφαρμογής που θα αφορούν το Μητρώο Ειδών.

Ερώτηση 7. Το Αρχείο Προμηθευτών έχει ολοκληρωθεί ή συνεχίζει να εμπλουτίζεται με νέους προμηθευτές;

Απάντηση: Το Αρχείο Προμηθευτών είναι δυναμικό και εμπλουτίζεται διαρκώς με νέους προμηθευτές. Επί του παρόντος έχουν υποβληθεί 357 αιτήσεις, εκ των οποίων 203 έχουν εγκριθεί και 154 βρίσκονται σε επεξεργασία. Επισημαίνεται ότι, σύμφωνα με την εγκύκλιο με αρ. πρωτ. Δ.Σ.Σ. οικ. 11360/03.12.2025, η υποβολή αιτήσεων εγγραφής στο Μητρώο Προμηθευτών είχε οριστεί έως την 30.04.2026 στο πλαίσιο της αρχικής φάσης παραγωγικής λειτουργίας του Μητρώου. Περαιτέρω, σύμφωνα και με το έγγραφο με αρ. πρωτ. Δ.Σ.Σ. οικ. 3533/09.04.2026, διευκρινίστηκε ότι η εν λόγω καταληκτική ημερομηνία είχε τεθεί ενδεικτικά, με σκοπό την ομαλή διαχείριση και αποσυμφόρηση του μεγάλου όγκου αιτήσεων που αναμενόταν να υποβληθούν κατά την αρχική φάση λειτουργίας του Μητρώου. Για τον λόγο αυτό, η αναφορά της ημερομηνίας 30/04/2026 συμπεριλήφθηκε στην εγκύκλιο ως χρονικό ορόσημο για τη διαχείριση του πρώτου όγκου αιτήσεων από την Υπηρεσία, χωρίς να σημαίνει ότι το Αρχείο ολοκληρώνεται ή κλείνει μετά από αυτήν.

Ερώτηση 8. Ποια κωδικοποίηση πρέπει να τηρείται στο πληροφοριακό σύστημα του φορέα: αυτή που εμφανίζεται στην εφαρμογή των Ηλεκτρονικών Μητρώων ή η EMDN;

Απάντηση: Για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, η κωδικοποίηση που τηρείται στο πληροφοριακό σύστημα του φορέα ταυτίζεται με την EMDN. Για οτιδήποτε δεν περιλαμβάνονται στην EMDN, όπως τα ΣΕΔ και οι υπηρεσίες, εφαρμόζεται διακριτή κωδικοποίηση, σύμφωνα με τα σχετικά αρχεία της εφαρμογής, και θα πρέπει να τηρηθεί η συγκεκριμένη.

Ερώτηση 9. Απαιτούνται δύο διακριτά πεδία στην καρτέλα είδους, ένα για γενική κατηγορία και ένα για αναλυτική περιγραφή/EMDN;

Απάντηση: Δεν απαιτείται κατ' ανάγκην η τήρηση δύο διακριτών πεδίων. Η Ε.Κ.Α.Π.Υ. ζητεί την καταχώρηση του σχετικού κωδικού, όπου αυτός υπάρχει στο Μητρώο. Στο Μητρώο περιλαμβάνεται και ενδεικτική μετάφραση της περιγραφής του κωδικού. Σε κάθε περίπτωση, όσο περισσότερες σχετικές πληροφορίες καταχωρούνται στο πληροφοριακό σύστημα των φορέων, τόσο πληρέστερη και λειτουργικότερη είναι η αντιστοίχιση του είδους.

Γ. Εφαρμογή στις προμήθειες και στα πληροφοριακά συστήματα

Ερώτηση 1. Από πότε είναι υποχρεωτική η χρήση της Ε.Κ. για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα;

Απάντηση: Η ΥΑ θέτει ως κρίσιμο χρονικό ορόσημο την 01/02/2026 για την υποχρεωτική χρήση της Ε.Κ. στα ιατροτεχνολογικά προϊόντα για την Ε.Κ.Α.Π.Υ. και τους φορείς του άρθρου 7 του ν. 4865/2021. Η εγκύκλιος διευκρινίζει επιπλέον ότι η υποχρέωση καταχώρησης αφορά τις προμήθειες που πραγματοποιούνται από τη δημοσίευση της ΥΑ και μετά, χωρίς υποχρεωτική αναδρομική ανακωδικοποίηση των υφιστάμενων αποθεμάτων.

Ερώτηση 2. Απαιτείται αναδρομική ανακωδικοποίηση παλαιών αποθεμάτων;

Απάντηση: Όχι. Τα υφιστάμενα αποθέματα που έχουν καταχωρηθεί με προηγούμενη διαδικασία δεν απαιτείται να ανακωδικοποιηθούν αναδρομικά, εκτός αν ο φορέας το κρίνει επιχειρησιακά αναγκαίο. Προβλέπεται μεταβατική δυνατότητα είτε κατανάλωσης των παλαιών αποθεμάτων με την έως τότε διαδικασία είτε μεταφοράς τους στη νέα κωδικοποίηση, κατά τη διακριτική ευχέρεια του φορέα και σύμφωνα με τις δυνατότητές του.

Ερώτηση 3. Οι προμηθευτές θα πρέπει να καταχωρούν τα προϊόντα τους στην πλατφόρμα της Ε.Κ.Α.Π.Υ. και με ποια διαδικασία;

Απάντηση: Για τη διαδικασία καταχώρησης των προϊόντων από τους προμηθευτές στην πλατφόρμα της Ε.Κ.Α.Π.Υ. θα ακολουθήσει νεότερη εγκύκλιος, καθώς και σχετικά εγχειρίδια χρήσης.

Ερώτηση 4. Τι πρέπει να περιλαμβάνουν οι τεχνικές προδιαγραφές για ιατροτεχνολογικά προϊόντα;

Απάντηση: Οι τεχνικές προδιαγραφές που συντάσσει η Ε.Κ.Α.Π.Υ. ή οι φορείς του άρθρου 7 του ν. 4865/2021 πρέπει να αναφέρουν τον αντίστοιχο κωδικό Ε.Κ. στον οποίο εντάσσεται το κάθε περιγραφόμενο είδος.

Ερώτηση 5. Ποιος αποδίδει ή επιβεβαιώνει τον κωδικό Ε.Κ. που αναγράφεται στις τεχνικές προδιαγραφές; Μπορούν οι επιτροπές τεχνικών προδιαγραφών ή οι επιτροπές διενέργειας να εντάσσουν μόνες τους τα είδη σε κωδικούς EMDN ή Ε.Κ.;

Απάντηση: Σύμφωνα με την ΥΑ της κωδικοποίησης οι τεχνικές προδιαγραφές που συντάσσονται από την Ε.Κ.Α.Π.Υ. ή τους φορείς του άρθρου 7 του ν. 4865/2021 οφείλουν να περιλαμβάνουν τον αντίστοιχο κωδικό (Ε.Κ.) για κάθε περιγραφόμενο είδος. Οι επιτροπές τεχνικών προδιαγραφών και οι συντάκτες αυτών δεν αποδίδουν νέους κωδικούς αλλά κάνουν χρήση των διαθέσιμων καταληκτικών κωδικών της Ε.Κ. που περιλαμβάνονται στο Μητρώο της Ε.Κ.Α.Π.Υ., μεριμνώντας για την ορθή αντιστοίχιση των ειδών σύμφωνα με το ισχύον κανονιστικό πλαίσιο. Ειδικότερα, ξεκινώντας από τους καταληκτικούς κωδικούς της Ε.Κ., συντάσσονται τεχνικές περιγραφές για τα σχετικά είδη και όχι αντίστροφα, δηλαδή να γίνει προσπάθεια απόδοσης κωδικού της Ε.Κ. σε τεχνική περιγραφή.

Ερώτηση 6. Ποιος φορέας είναι αρμόδιος για την απόδοση κάθε κωδικού;

Απάντηση: Η EMDN εφαρμόζεται για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (Eudamed), ενώ για τις λοιπές περιπτώσεις η απόδοση των σχετικών κωδικών γίνεται από την Ε.Κ.Α.Π.Υ. στο πλαίσιο της Ενιαίας Κωδικοποίησης.

Ερώτηση 7. Σε ποιο στάδιο πρέπει να καταχωρείται ο κωδικός της Ε.Κ. στα πληροφοριακά συστήματα;

Απάντηση: Η καταχώρηση του κωδικού της Ε.Κ. πραγματοποιείται κατά την παραλαβή και καταχώρηση του είδους στις αποθήκες ή και κατά τη δημιουργία εγγραφής στο μητρώο ειδών ή στα συστήματα διαχείρισης υλικών, καθώς και σε κάθε συναφή οικονομική ή διαχειριστική καταγραφή. Ειδικά για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, θα απαιτηθεί σε δεύτερο χρόνο και η καταχώρηση του UDI-DI ανά ιατροτεχνολογικό προϊόν.

Ερώτηση 8. Πρέπει τα πληροφοριακά συστήματα των φορέων να διαθέτουν ειδικό πεδίο για τον κωδικό της Ε.Κ.;

Απάντηση: Ναι. Η εγκύκλιος ορίζει ότι οι φορείς οφείλουν να διασφαλίσουν πως τα πληροφοριακά τους συστήματα διαθέτουν κατάλληλο πεδίο για την καταχώρηση του κωδικού της Ε.Κ. και ότι οι σχετικές διαδικασίες έχουν προσαρμοστεί, ώστε η καταχώρηση να είναι υποχρεωτική.

Ερώτηση 9. Αρκεί ένα μόνο πεδίο στο πληροφοριακό σύστημα ή χρειάζονται περισσότερα;

Απάντηση: Η ανάγκη για ένα ή περισσότερα πεδία είναι θέμα τεχνικής υλοποίησης, με την προϋπόθεση ότι εξυπηρετείται πλήρως η υποχρεωτική καταχώρηση και η ορθή αντιστοίχιση.

Δ. Πρόσβαση, διάθεση και ζητήματα που δεν ρυθμίζονται πλήρως**Ερώτηση 1. Πού διατίθεται η Ενιαία Κωδικοποίηση;**

Απάντηση: Είναι διαθέσιμη στους φορείς και στους προμηθευτές, μέσα από το πληροφοριακό σύστημα της Ε.Κ.Α.Π.Υ.

Ερώτηση 2. Ποιοι χρήστες των φορέων έχουν πρόσβαση και αν χρησιμοποιούνται οι ίδιοι κωδικοί με άλλα συστήματα της Ε.Κ.Α.Π.Υ.;

Απάντηση: Με βάση τις σχετικές εγκυκλίους έναρξης παραγωγικής λειτουργίας των Ηλεκτρονικών Μητρώων Προμηθειών Υγείας, η πρόσβαση των φορέων στην εφαρμογή οργανώνεται μέσω του αρμόδιου διαχειριστή του φορέα, δηλαδή του Τμήματος ΙΤ, το οποίο ενεργοποιεί το παραγωγικό σύστημα και δηλώνει τους χρήστες με τους προβλεπόμενους ρόλους. Ειδικότερα για τους φορείς, προβλέπονται οι ρόλοι «Διοίκηση Φορέα», «Επικεφαλής Προμηθειών», «Υπάλληλος Προμηθειών» και «Υπάλληλος Φορέα», με διαβαθμισμένη πρόσβαση ανάλογα με τον ρόλο και τις αρμοδιότητές τους.

Ερώτηση 3. Αν δεν εντοπίζεται κατάλληλος κωδικός EMDN, τι πρέπει να κάνει ο φορέας;

Απάντηση: Σε περίπτωση που δεν εντοπίζεται κατάλληλος κωδικός EMDN, ο φορέας μπορεί να απευθύνεται στη Διεύθυνση Στρατηγικού Σχεδιασμού της Ε.Κ.Α.Π.Υ.