



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΕΠΕΝΔΥΣΕΩΝ

ΓΕΝΙΚΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑΣ ΚΑΙ
ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΚΟΥ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ
Δ/ΝΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ ΔΟΜΙΚΩΝ, ΧΗΜΙΚΩΝ ΚΑΙ
ΛΟΙΠΩΝ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/νση : Πλ. Κάνιγγος 20 – Αθήνα ΠΡΟΣ :
Ταχ. Κώδικας : 10 200
Πληροφορίες : Μπέη Γεωργία Δρόσος Γεώργιος
Τηλέφωνο : 210 38 93 983, 695
Email : bei.g@ggb.gr
drososg@ggb.gr

Αθήνα, 15/04/2020
Αριθ. Πρωτ.: 39137 - 15/04/2020
(Σχετ. α.π. 38551/ΔΤΒΝ/461/14-4-2020)

ΟΠΩΣ ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ

ΚΟΙΝ :

1. Υπουργείο Υγείας
Γενικό Γραμματέα Δημόσιας Υγείας και
Πρόεδρο της Εθνικής Επιτροπής
Προστασίας Δημόσιας Υγείας έναντι του
κορωνοϊού κ. Παναγιώτη Πρεζεράκο
Email: Secretary.gen.dy@moh.gov.gr

2.ΕΟΦ
Πρόεδρο Δ.Σ. κ. Δ. Φιλίππου
Email: president@eof.gr
Διεύθυνση Αξιολόγησης προϊόντων
Email: morfanou@eof.gr;
vsafra@eof.gr
Διεύθυνση Ελέγχου παραγωγής και
κυκλοφορίας προϊόντων
Email: goural@eof.gr; sstamati@eof.gr

ΘΕΜΑ: Κατευθυντήριες οδηγίες σε σχέση με την παραγωγή μασκών προστασίας ΜΑΠ

- ΣΧΕΤ.:**
1. Το με α.π. 32426/23-3-2020 έγγραφό μας για τη δυνατότητα παραγωγής προστατευτικών μασκών στην Ελλάδα.
 2. Η με α.π. 850/8-4-2020 (α.π. ΥΠΑΝΕΠ 38551/ΔΤΒΝ461/14-4-2020) επιστολή του προέδρου του Βιοτεχνικού Επιμελητηρίου Αθήνας, προς τον κ. Γενικό Γραμματέα Βιομηχανίας.
 3. Ο Κανονισμός (ΕΕ) 2016/425 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου «σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας και για την κατάργηση της οδηγίας 89/686/ΕΟΚ του Συμβουλίου».
 4. Η υ.α. 105248/5-10-2018 (Β' 4704) Αναγκαία συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 9ης Μαρτίου 2016 «σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας και για την κατάργηση της οδηγίας 89/686/ΕΟΚ του Συμβουλίου».
 5. Ο ν. 4072/2012 (Α' 86) «Βελτίωση επιχειρηματικού περιβάλλοντος – Νέα εταιρική μορφή – Σήματα – Μεσίτες Ακινήτων – Ρύθμιση θεμάτων ναυτιλίας, λιμένων και αλιείας και άλλες διατάξεις» και ειδικότερα το Κεφάλαιο Ε' «Εποπτεία αγοράς βιομηχανικών προϊόντων και υπηρεσιών ποιότητας» αυτού.

6. Η Σύσταση (ΕΕ)2020/403 της Επιτροπής της 13ης Μαρτίου 2020 σχετικά με τις διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης και εποπτείας της αγοράς στο πλαίσιο της απειλής COVID-19 (ΕΕ L79 1/1)

Σε συνέχεια του ως άνω (1) σχετ. εγγράφου μας και της επιστολής του ΒΕΑ (σχετ.2) παρέχονται διευκρινήσεις σχετικά με τις μάσκες προστασίας που χρησιμοποιούνται στο πλαίσιο της τρέχουσας κρίσης υγείας και των προδιαγραφών παραγωγής τους.

Υφιστάμενο κανονιστικό πλαίσιο για τα κράτη μέλη της ΕΕ

- 1) Η παραγωγή масκών προστασίας, ανάλογα με την προοριζόμενη χρήση τους την οποία αποφασίζει ο κατασκευαστής βάση της διαδικασίας σχεδιασμού και παραγωγής, εμπίπτει στο πεδίο εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2016/425 για τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ) (όπως οι μάσκες προστασίας αναπνοής τύπου FFP) ή/και στο πεδίο εφαρμογής της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ του Συμβουλίου για τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα (όπως χειρουργικές μάσκες), που θα αντικατασταθεί, στις 26 Μαΐου 2020, από τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745.
- 2) Καθένα από τα δύο παραπάνω νομικά πλαίσια καθορίζει πλήρως τις απαιτήσεις επιδόσεων για τα προϊόντα που καλύπτει, ώστε να διασφαλίζεται η προστασία της υγείας και της ασφάλειας των χρηστών.
- 3) Οι μάσκες προστασίας της αναπνοής (μίας ή πολλαπλής χρήσης) που έχουν σχεδιαστεί για να εξασφαλίζουν προστασία του χρήστη από κινδύνους σωματιδιακής φύσης που χρησιμοποιούνται για την πρόληψη και προστασία από επιβλαβείς βιολογικούς παράγοντες, όπως οι ιοί, θεωρούνται ΜΑΠ.
- 4) Αρμόδια αρχή ελέγχου και εποπτείας αγοράς για τις μάσκες ΜΑΠ είναι η υπηρεσία μας.
- 5) Οι χειρουργικές μάσκες που προορίζονται για την προστασία του ασθενούς και την ελαχιστοποίηση της άμεσης μετάδοσης μολυσματικών παραγόντων μεταξύ του ιατρικού και νοσηλευτικού προσωπικού και του ασθενούς ή τη μείωση της εκπομπής μολυσματικών παραγόντων από ασθενή με κλινικά συμπτώματα ή από ασυμπτωματικό φορέα, θεωρούνται ιατροτεχνολογικά προϊόντα, αρμοδιότητας ΕΟΦ.
- 6) Οι μάσκες που κατασκευάζονται σύμφωνα με τους εν λόγω κανονισμούς πληρούν τις απαιτήσεις ασφάλειας και συμμόρφωσης και φέρουν τη σήμανση CE μπορούν να κυκλοφορούν και να διατίθενται ελεύθερα στην εσωτερική αγορά και στα κράτη μέλη.

Ευρωπαϊκά Πρότυπα και κατηγορίες масκών

- 7) Τα εναρμονισμένα ευρωπαϊκά πρότυπα που εφαρμόζονται στις προστατευτικές μάσκες είναι: το EN 149:2001+A1:2009 για τις μάσκες προστασίας αναπνοής τύπου FFP και το EN 14683:2019 για τις χειρουργικές μάσκες.
- 8) Για την παραγωγή масκών, οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς μπορούν να προμηθευτούν τα σχετικά ευρωπαϊκά πρότυπα που εμπίπτουν στον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/425 για τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ) ή/και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού (Οδηγία 93/42/ΕΟΚ), που διατίθενται δωρεάν από τον ΕΛΟΤ στον σχετικό σύνδεσμο: http://www.elot.gr/1487_ELL_HTML.aspx
- 9) Η τήρηση των απαιτήσεων των προτύπων αποτελεί τεκμήριο συμμόρφωσης προς τις διατάξεις των ως άνω κανονισμών. Η συμμόρφωση με τις ακριβείς προδιαγραφές που καθορίζονται στα εν λόγω πρότυπα δεν είναι υποχρεωτική, δεδομένου ότι οι κατασκευαστές μπορούν να επιλέξουν να υιοθετήσουν διαφορετικές τεχνικές λύσεις. Ωστόσο, η συμμόρφωση με τα πρότυπα επιτρέπει στους κατασκευαστές την ταχύτερη διάθεση στην αγορά.
- 10) Υπάρχουν τρεις κατηγορίες масκών προστασίας αναπνοής ΜΑΠ, ανάλογα με την αποτελεσματικότητα φίλτραρίσματος: FFP1 (ελάχιστο ποσοστό φίλτραρίσματος αερολύματος 80%), FFP2 (94%) και FFP3 (99%).

- 11) Οι χειρουργικές μάσκες ταξινομούνται σε δύο τύπους (Τύπος I, II και IIR) σύμφωνα με την αποτελεσματικότητα του βακτηριδιακού φίλτραρίσματος (BFE). Περαιτέρω πληροφορίες δίνονται στο εν λόγω πρότυπο.

Απαιτήσεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 για τη διάθεση των масκών προστασίας αναπνοής ΜΑΠ στην αγορά

- 12) Σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/425 κατά τη διάθεση των ΜΑΠ στη αγορά αυτά πρέπει να είναι σχεδιασμένα και κατασκευασμένα σύμφωνα με τις εφαρμοστέες ουσιώδεις απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας που καθορίζονται στο παράρτημα II αυτού. Όταν αυτές οι απαιτήσεις αποδεικνύονται με την κατάλληλη διαδικασία, οι κατασκευαστές καταρτίζουν δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ και τοποθετούν σήμανση CE.
- 13) Οι μάσκες προστασίας αναπνοής μίας χρήσης και πολλαπλής χρήσης, που εξασφαλίζουν προστασία από κινδύνους σωματιδιακής φύσης, ανήκουν στην κατηγορία κινδύνου των ΜΑΠ III. Για αυτές θα πρέπει να παρεμβληθεί κοινοποιημένος οργανισμός για τη διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης. Κατάλογος με τους σχετικούς κοινοποιημένους οργανισμούς παρουσιάζεται στο συνημμένο (1).
- 14) Για τις μάσκες προστασίας αναπνοής ΜΑΠ χορηγείται από τον κοινοποιημένο οργανισμό στον κατασκευαστή πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΕ σύμφωνα με το παράρτημα V του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425.
- 15) Το πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΕ, για τις μάσκες προστασίας αναπνοής ΜΑΠ (κατ. III), πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με μία από τις διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης που αναφέρονται στο άρθρο 19 σημείο γ). Δηλαδή για τη μάσκα προστασίας της αναπνοής να έχει εκδοθεί από τον κοινοποιημένο φορέα:
 - α) Το πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΕ (ενότητα Β) με τη συμμόρφωση ως προς τον τύπο με βάση τον εσωτερικό έλεγχο της παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα (ενότητα Γ2) ή
 - β) Το πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΕ (ενότητα Β) με τη συμμόρφωση ως προς τον τύπο με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής (ενότητα Δ).
- 16) Με τη δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ ο κατασκευαστής αναλαμβάνει την ευθύνη και δηλώνει ότι πληρούνται αποδεδειγμένα οι εφαρμοστέες απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας του παραρτήματος II του Κανονισμού (βλ. παρ. 1 του άρθρου 15 του Κανονισμού) (σχετ.2).
- 17) Η σήμανση CE για τις μάσκες προστασίας αναπνοής ΜΑΠ ακολουθείται από τον τετραψήφιο αριθμό μητρώου του κοινοποιημένου οργανισμού που παρεμβάινει στη διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης και κατά περίπτωση μπορεί να ακολουθείται από εικονόγραμμα ή άλλο σήμα το οποίο να υποδεικνύει τον κίνδυνο από τον οποίο προορίζεται να προστατεύσει το ΜΑΠ (βλ. παρ. 3 και 4 του άρθρου 17 του Κανονισμού) (σχετ.2).
- 18) Το προϊόν συνοδεύεται από οδηγίες και πληροφορίες χρήσης από τον κατασκευαστή στα ελληνικά (άρθρο 2 του σχετ. 3).
- 19) Τα παραπάνω αποτελούν τη συνήθη διαδικασία για την ελεύθερη κυκλοφορία των масκών προστασίας αναπνοής ΜΑΠ στην ενωσιακή αγορά, δηλαδή, δήλωση συμμόρφωσης από τον κατασκευαστή, σήμανση CE και οδηγίες χρήσης.

Παραγωγή και διάθεση масκών προστασίας ΜΑΠ με βάση τη Σύσταση (ΕΕ) 2020/403 της Επιτροπής, αποκλειστικά μέσω κρατικών προμηθειών και μόνο για τους εργαζομένους στον τομέα της υγειονομικής περίθαλψης

- 20) Η Σύσταση (ΕΕ)2020/403 της Επιτροπής της 13ης Μαρτίου 2020 σχετικά με τις διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης και εποπτείας της αγοράς στο πλαίσιο της απειλής COVID-19 (ΕΕ L79 1/1) αποσκοπεί α) στην λήψη μέτρων για την αντιμετώπιση των ελλείψεων, μεταξύ άλλων, σε ορισμένα Μέσα Ατομικής Προστασίας (όπως μάσκες, ολόσωμες φόρμες μιας χρήσης κλπ), που χρησιμοποιούνται στο πλαίσιο της επιδημικής έξαρσης COVID-19, και β) στο να

εξασφαλιστεί ότι η προσφορά στην αγορά της ΕΕ αυτών των προϊόντων θα συμβαδίζει με τη διαρκώς αυξανόμενη ζήτηση.

- 21) Εξυπακούεται ότι τα μέτρα αυτά δε θα πρέπει να έχουν αρνητικές επιπτώσεις στο συνολικό επίπεδο υγείας και ασφάλειας.
- 22) Ιδιαίτερα επισημαίνεται η παράγραφος 8 της εν λόγω Σύστασης σύμφωνα με την οποία δίνεται η δυνατότητα ελεύθερης εισαγωγής και κυκλοφορίας ορισμένων τύπων ΜΑΠ και ιατροτεχνολογικών προϊόντων χωρίς την υποχρέωση να φέρουν σήμανση CE (διάθεση χωρίς να έχουν ακόμη ολοκληρωθεί οι διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης). Τα προϊόντα αυτά μπορούν να αξιολογούνται και να συμπεριλαμβάνονται σε προμήθειες που οργανώνονται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, υπό την προϋπόθεση ότι εξασφαλίζεται ότι τέτοια προϊόντα διατίθενται μόνο στους εργαζομένους στον τομέα της υγείας, ενόσω διαρκεί η παρούσα υγειονομική κρίση και ότι δεν εισέρχονται στις συνήθεις οδούς διανομής και δεν διατίθενται σε άλλους χρήστες.
- 23) Ειδικότερα, η Σύσταση προβλέπει δύο σενάρια, βάσει των οποίων τα προϊόντα μπορούν ήδη να διατίθενται στην αγορά, ακόμη και αν οι διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσής τους δεν έχουν ακόμη ολοκληρωθεί ή, σε ορισμένες εξαιρετικές περιπτώσεις, δεν έχουν καν αρχίσει:
 - α) Αν οι εθνικές αρχές εποπτείας της αγοράς διαπιστώσουν ότι ο εξοπλισμός στην αγορά της ΕΕ εξασφαλίζει επαρκές επίπεδο υγιεινής και ασφάλειας σύμφωνα με τις βασικές απαιτήσεις που ορίζονται στη νομοθεσία της ΕΕ, μπορούν να επιτρέπουν τη διάθεση των εν λόγω προϊόντων στην αγορά της ΕΕ, ακόμη και αν οι διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης, συμπεριλαμβανομένης της σήμανσης CE, δεν έχουν ολοκληρωθεί πλήρως.
 - β) Σε εξαιρετικές περιπτώσεις, τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται στην αγορά, ακόμη και αν δεν έχουν αρχίσει οι διαδικασίες πιστοποίησης και δεν έχει τοποθετηθεί σε αυτά σήμανση CE, αν πληρούνται οι ακόλουθες σωρευτικές προϋποθέσεις:
 - αα) τα προϊόντα κατασκευάζονται σύμφωνα με ένα από τα πρότυπα EN ή σύμφωνα με οποιοδήποτε από τα άλλα πρότυπα που αναφέρονται στις κατευθυντήριες γραμμές του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ)¹ ή τεχνική λύση που εξασφαλίζει επαρκές επίπεδο ασφάλειας
 - ββ) τα προϊόντα αποτελούν μέρος προμήθειας που οργανώνεται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών
 - γγ) τα προϊόντα διατίθενται μόνο για τους εργαζομένους στον τομέα της υγειονομικής περίθαλψης
 - δδ) τα προϊόντα διατίθενται μόνο κατά τη διάρκεια της τρέχουσας κρίσης υγείας, και
 - εε) τα προϊόντα δεν εισέρχονται στους κανονικούς διαύλους διανομής και δεν διατίθενται σε άλλους χρήστες, δηλαδή στο ευρύ κοινό.
- 24) Η αξιολόγηση της ειδικής τεχνικής λύσης σύμφωνα με το σημείο αα) ανωτέρω πρέπει να διενεργείται από την αρμόδια αρχή εποπτείας της αγοράς κατά τη διάρκεια της διαδικασίας αγοράς που οργανώνεται από την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους. Οι κατασκευαστές και εισαγωγείς μασκών προστασίας αναπνοής ΜΑΠ, που θέλουν να διαθέσουν τα προϊόντα τους κατ' εξαίρεση της ολοκλήρωσης των διαδικασιών αξιολόγησης του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 χωρίς σήμανση CE, οφείλουν να συνεργάζονται με την αρμόδια αρχή εποπτείας της αγοράς, προκειμένου να διασφαλιστεί η υγεία και ασφάλεια των χρηστών.

Πρώτες ύλες για μάσκες και προμήθειες αυτών

- 25) Το νομικό πλαίσιο εισάγει ουσιαστικά απαιτήσεις επιδόσεων, οι οποίες αναλύονται περαιτέρω βάσει των σχετικών προτύπων. Ως εκ τούτου, οι κατασκευαστές διατηρούν πλήρη ελευθερία επιλογής ως προς τον τύπο των υλικών που μπορούν να χρησιμοποιούν.

¹ Οι συστάσεις του ΠΟΥ παρουσιάζονται στον σύνδεσμο: <https://www.who.int/emergencies/what-we-do/prevention-readiness/disease-commodity-packages/dcp-ncov.pdf?ua=1>.

- 26) Στην πράξη, όσον αφορά τις μάσκες προστασίας αναπνοής τύπου FFP, τα ακόλουθα υλικά αποτελούν την πλέον δημοφιλή επιλογή:
- Στρώμα φίλτρου: πολυπροπυλαίνιο
 - Βαλβίδα (αν υπάρχει): καουτσούκ ή πολυπροπυλένιο
 - Λάστιχα: πολυεστέρας, πολυισοπρένιο, λύκρα
 - Στεγανοποίηση: αφρός πολυαιθυλενίου, πολυουρεθάνη κ.λπ.
 - Κλιπ/συνδετήρες (αν υπάρχουν): αλουμίνιο, χάλυβας
- 27) Όσον αφορά τις χειρουργικές μάσκες, το επιλεγόμενο υλικό είναι συνήθως ένα μη υφασμένο υλικό (τύπου S-M-S), που χρησιμοποιεί συνδυασμό υφασμάτων τύπου meltblown και τύπου spunbond. Τα υφάσματα έχουν συνήθως ως βάση το πολυπροπυλένιο.
- 28) Αναλυτικότερες πληροφορίες μπορείτε να αντλήσετε και από την ιστοσελίδα της ευρωπαϊκής συνομοσπονδίας για το ένδυμα και την κλωστοϋφαντουργία <https://euratex.eu/covid-19/>.

Τέλος, στο κείμενο της ΕΕ με τίτλο «Διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης για τον εξοπλισμό προστασίας» (συν. 2) παρέχονται κατευθύνσεις για την παραγωγή και διάθεση ΜΑΠ και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού σε μορφή ερωτοαπαντήσεων προς τους κατασκευαστές, στο πλαίσιο της επιδημίας του κορωνοϊού.

Στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε περαιτέρω διευκρίνιση.

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ
Ο προϊστάμενος της Διεύθυνσης Οργάνωσης,
Διοικητικής & Τεχνικής Υποστήριξης

Κ.Α.Α.
ΜΠΕΡΔΟΥΣΗ ΕΛΕΝΗ

Ο ΠΡΟΙΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

Δρ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΗΤΙΑΚΟΥΔΗΣ

Συνημμένα:

- 1) EA-Communication “Coronavirus outbreak: Accredited laboratories for face masks testing”, 26.03.2020 (επικαιροποίηση 07.04.2020)
- 2) Διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης για τον εξοπλισμό προστασίας (ΕΕ), 27.03.2020

ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ

I. ΠΡΟΣ ΕΝΕΡΓΕΙΑ-ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ

1. Σύνδεσμος Επιχειρήσεων και Βιομηχανιών
Email: info@sev.org.gr

2. Σύνδεσμος Βιομηχανιών Ελλάδος
Email: info@sbe.org.gr

3. Ελληνική Παραγωγή
Email: ophilippidou@hellenicproduction.org

4. Σύνδεσμος Βιομηχανιών Θεσσαλίας και Στερεάς Ελλάδας
Email: info@sbtse.gr

5. Σύνδεσμος Βιομηχανιών Στερεάς Ελλάδας
Email: sbste@yahoo.gr

6. Σύνδεσμος Θεσσαλικών Επιχειρήσεων και Βιομηχανιών
Email: info@sthev.gr

7. Σύνδεσμος Βιομηχανιών Πελοποννήσου και Δυτικής Ελλάδας
Email: info@sevpde.gr

8. Σύνδεσμος Ελλήνων Βιομηχάνων Κλωστοϋφαντουργών
E-mail: sevk@sev.org.gr; latinaki@sev.org.gr

9. Κεντρική Ένωση Επιμελητηρίων Ελλάδος
E-mail: keeuhcci@otenet.gr

10. Εμπορικό και Βιομηχανικό Επιμελητήριο Αθηνών
E-mail: ebea@acci.gr; info@acci.gr

11. Βιοτεχνικό Επιμελητήριο Αθηνών
E-mail: info@acsmi.gr

12. Επαγγελματικό Επιμελητήριο Αθηνών
E-mail: eea@eea.gr

13. Εμπορικό και Βιομηχανικό Επιμελητήριο Πειραιώς
E-mail: ever@pcci.gr

14. Βιοτεχνικό Επιμελητήριο Πειραιώς
E-mail: info@bep.gr

15. Επαγγελματικό Επιμελητήριο Πειραιώς
E-mail: eepir@otenet.gr

16. Εμπορικό και Βιομηχανικό Επιμελητήριο Θεσσαλονίκης
E-mail: root@ebeth.gr

17. Βιοτεχνικό Επιμελητήριο Θεσσαλονίκης

E-mail: veth@otenet.gr

18. Επαγγελματικό Επιμελητήριο Θεσσαλονίκης

E-mail: eperthe@otenet.gr

II. ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ

- Γραφείο Υπουργού
- Γραφείο Υφυπουργού
- Γραφείο Γενικού Γραμματέα Βιομηχανίας
- Προϊστάμενος Γεν. Δ/σης
- Χρον. Δ.Τ.Β.Ν
- Χρον. Τμήμα Γ'
- Φάκελος Φ.47