



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΕΘΝΙΚΗ ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΑΡΧΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΜΗΤΡΩΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ**

**Αθήνα: 3-8-2022
Αρ. Πρωτ: 2501**

Ταχ. Δ/ση: Αβέρωφ 12^Α
Ταχ. Κώδικας: 10433, Αθήνα
Πληροφορίες: Ζ. Λαμπιδώνη
Τηλέφωνο: 2132037550
e-mail: zlampidoni@ekapy.gov.gr

Προς: Πίνακας Αποδεκτών
(μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου)

ΕΓΚΥΚΛΙΟΣ

ΘΕΜΑ: Εναρμόνιση των φορέων υγείας με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 σχετικά με τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα

Σχετικά:

1. Οι διατάξεις του Ν.3918/2011 (Α' 31) «Διαρθρωτικές Αλλαγές στο Σύστημα Υγείας και άλλες διατάξεις» όπως ισχύει.
2. Οι διατάξεις του Ν.4412/2016 (Α' 147) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)»
3. Ο Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5^{ης} Απριλίου 2017 για τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα, για την τροποποίηση της οδηγίας 2001/83/ΕΚ, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 και για την κατάργηση των οδηγιών του Συμβουλίου 90/385/ΕΟΚ και 93/42/ΕΟΚ
4. Οι διατάξεις του άρθρου 4, παρ. 1, περ. ε), στ), θ) και ι) του Ν.4865/2021 (Α' 238) «Σύσταση και οργάνωση νομικού προσώπου ιδιωτικού δικαίου με την επωνυμία «Εθνική Κεντρική Αρχή Προμηθειών Υγείας», στρατηγική κεντρικών προμηθειών προϊόντων και υπηρεσιών υγείας και άλλες επείγουσες διατάξεις για τη δημόσια υγεία και την κοινωνική πρόνοια», όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει
5. Την ανάγκη για Ορθή Χρήση και Ιχνηλασιμότητα των Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων που χρησιμοποιούνται από τους φορείς του άρθρου 7 του Ν. 4865/2021

Στο πλαίσιο της αρμοδιότητας της Αρχής για την έκδοση οδηγιών σε τμήματα προμηθειών των φορέων του άρθρου 7 του ν. 4865/2021, εκδίδεται η παρούσα εγκύκλιος σχετικά με τη συμμόρφωση των φορέων με τις απαιτήσεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745.

ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Σας ενημερώνουμε ότι στις 5 Απριλίου 2017 εκδόθηκε ο Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5^{ης} Απριλίου 2017 για τα

Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα, για την τροποποίηση της οδηγίας 2001/83/ΕΚ, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 και για την κατάργηση των οδηγιών του Συμβουλίου 90/385/ΕΟΚ και 93/42/ΕΟΚ. Ο νέος Κανονισμός για τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα τέθηκε σε ισχύ την 26^η Μαΐου 2021.

Ως «ιατροτεχνολογικό προϊόν» νοείται κάθε όργανο, συσκευή, εξοπλισμός, λογισμικό, εμφύτευμα, αντιδραστήριο, υλικό ή άλλο αντικείμενο το οποίο προορίζεται από τον κατασκευαστή να χρησιμοποιηθεί, μόνο του ή σε συνδυασμό, στον άνθρωπο για έναν ή περισσότερους από τους ακόλουθους συγκεκριμένους ιατρικούς σκοπούς:

- διάγνωση, πρόληψη, παρακολούθηση, πρόβλεψη, πρόγνωση, θεραπεία ή ανακούφιση ασθένειας,
- διάγνωση, παρακολούθηση, θεραπεία, ανακούφιση ή επανόρθωση τραύματος ή αναπηρίας,
- διερεύνηση, αντικατάσταση ή τροποποίηση της ανατομίας ή μιας φυσιολογικής ή παθολογικής λειτουργίας ή κατάστασης,
- παροχή πληροφοριών χάρη σε *in vitro* εξέταση δειγμάτων, προερχόμενων από το ανθρώπινο σώμα, συμπεριλαμβανομένων της αιμοδοσίας και της δωρεάς οργάνων και ιστών,

και του οποίου η κύρια επιδιωκόμενη δράση, εντός ή επί του ανθρώπινου σώματος, δεν επιτυγχάνεται με φαρμακολογικά ή ανοσολογικά μέσα ούτε μέσω του μεταβολισμού αλλά του οποίου η λειτουργία μπορεί να υποβοηθείται από τέτοια μέσα.

Ως ιατροτεχνολογικά προϊόντα νοούνται επίσης:

- τεχνολογικά προϊόντα για τον έλεγχο ή την υποβοήθηση της σύλληψης,
- προϊόντα που προορίζονται ειδικά για τον καθαρισμό, την απολύμανση ή την αποστείρωση των τεχνολογικών προϊόντων που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 4 και εκείνων που αναφέρονται στο πρώτο εδάφιο του παρόντος σημείου,

Αντικείμενο του Κανονισμού είναι η διαμόρφωση ενός ανθεκτικού, διαφανούς, προβλέψιμου και βιώσιμου κανονιστικού πλαισίου για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, το οποίο να εξασφαλίζει υψηλό επίπεδο ασφάλειας και υγείας και ταυτόχρονα να υποστηρίζει την καινοτομία.

Ο παρών κανονισμός αποσκοπεί να διασφαλίσει την ομαλή λειτουργία της εσωτερικής αγοράς όσον αφορά τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, έχοντας ως βάση υψηλό επίπεδο προστασίας της υγείας των ασθενών και των χρηστών και λαμβάνοντας υπόψη τις μικρές και μεσαίες επιχειρήσεις που δραστηριοποιούνται στον κλάδο αυτό. Θέτει υψηλά πρότυπα ποιότητας και ασφάλειας για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, με σκοπό την αντιμετώπιση κοινών ανησυχιών όσον αφορά την ασφάλεια των προϊόντων αυτών.

Παράλληλα ο Κανονισμός θεωρεί αυτονόητους τους περιορισμούς στην χρήση των Ι/Π μιας χρήσης. Ειδικότερα στο άρθρο 17 περιγράφονται οι προϋποθέσεις και οι υποχρεώσεις των κρατών μελών σχετικά με την επανεπεξεργασία των Ι/Π μιας χρήσης. Επιπρόσθετα η επανεπεξεργασία και η περαιτέρω χρήση των τεχνολογικών προϊόντων μιας χρήσης θα πρέπει να λαμβάνουν χώρα μόνο στις περιπτώσεις που επιτρέπεται από το εθνικό δίκαιο και σε συμμόρφωση με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στον Κανονισμό. Η επαναχρησιμοποίηση των τεχνολογικών προϊόντων μιας χρήσης εντός μιας μονάδας υγείας (ή από εξωτερικό επανεπεξεργαστή που ενεργεί για λογαριασμό του φορέα υγείας) είναι δυνατόν να αποκλίνει από τις υποχρεώσεις του κατασκευαστή όπως αυτές περιγράφονται στον Κανονισμό. Η απόκλιση αυτή θα πρέπει να επιτρέπεται μόνο όταν έχει εξασφαλιστεί ότι η επανεπεξεργασία και η επαναχρησιμοποίηση τεχνολογικών προϊόντων μιας χρήσης εντός μια μονάδας υγείας (ή από εξωτερικό επανεπεξεργαστή) τηρεί τους όρους και τις προϋποθέσεις που έχουν τεθεί με τις ΚΠ ου έχουν εγκριθεί ή ελλείπει τέτοιων ΚΠ που έχουν εγκριθεί ή ελλείπει τέτοιων ΚΠ, με τα σχετικά εναρμονισμένα πρότυπα και εθνικές διατάξεις. Η επανεπεξεργασία των εν λόγω τεχνολογικών προϊόντων θα πρέπει να διασφαλίζει ισοδύναμο επίπεδο ασφάλειας και επιδόσεων με εκείνο του αντίστοιχου αρχικού τεχνολογικού προϊόντος μια χρήσης.

Δεδομένου του ότι, συχνά οι Κατασκευαστικοί Οίκοι αποσύρουν ή ανακαλούν ιατροτεχνολογικά προϊόντα, η παρούσα αφορά μια σημαντική ρύθμιση που εξασφαλίζει τους ασθενείς και τα νοσοκομεία σε ότι αφορά την ποιότητα και την ασφάλεια της παρεχόμενης φροντίδας. Εάν για παράδειγμα ένα διανομέας έχει προσφέρει προϊόν από πηγή που δεν είναι εμφανής και επίσημα καταγεγραμμένη, ένα ελαττωματικό προϊόν δεν δύναται να ανακληθεί αλλά δύναται να χρησιμοποιηθεί. Αυτό συνεπάγεται επιβάρυνση τόσο του ασθενούς όσο και του παρόχου υγείας και του ίδιου του κατασκευαστή.

Η ορθή χρήση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και η ασφάλεια των ασθενών απαιτεί την ύπαρξη συστήματος ιχνηλασιμότητας των προϊόντων. Για το λόγο αυτό, οι προμηθευτές ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ειδικά αυτών που εισέρχονται είτε μόνιμα είτε προσωρινά στο ανθρώπινο σώμα, θα πρέπει για την διασφάλιση μέγιστης ασφάλειας, να υποδεικνύουν μέσω εντολής, εξουσιοδότησης ή άλλου νόμιμου βεβαιωτικού εγγράφου, ότι έχει συναφθεί συμφωνία και συνεργάζονται επίσης με τον εκάστοτε Κατασκευαστή και ότι υπάρχει τεχνική υποστήριξη, κατάλληλη εκπαίδευση, διαδικασίες ιχνηλασιμότητας, απόσυρσης, ανάκλησης προϊόντων και πρόβλεψη σχετικά με καταγγελίες και αναφορές που υποβάλλουν επαγγελματίες του τομέα της υγείας, ασθενείς και χρήστες, σχετικά με ύποπτα περιστατικά που αφορούν τεχνολογικό προϊόν για το οποίο έχει οριστεί εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος.

Η παρούσα εξασφαλίζει την ορθή εφαρμογή του κανονισμού της ΕΕ και διασφαλίζει την ορθή ασφάλεια των ασθενών και την ποιότητα της φροντίδας. Προστατεύει το σύστημα υγείας από την χρήση ιατροτεχνολογικών προϊόντων που προσφέρονται

από μη εξουσιοδοτημένους διανομείς ή εισαγωγείς και των οποίων η πηγή προέλευσης και το σύστημα διανομής είναι ανεπίσημα και αφανή με αποτέλεσμα να μην εξασφαλίζουν σωστές συνθήκες διακίνησης, παρακολούθησης και χρήσης προϊόντων, τα οποία εισέρχονται στο ανθρώπινο σώμα.

Με την παρούσα σε καμία περίπτωση δεν υποκαθίσταται ο ρόλος και η αρμοδιότητα του αντίστοιχου φορέα ευθύνης για τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα, του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ), όπως αυτός προκύπτει από την κείμενη νομοθεσία.

Πεδίο Εφαρμογής

Το πεδίο εφαρμογής της παρούσης αφορά τα τεχνολογικά προϊόντα επεμβατικής τεχνολογίας, τα εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα, τα επεμβατικά προϊόντα χειρουργικού τύπου, τα επαναχρησιμοποιούμενα χειρουργικά εργαλεία, τα χειρουργικά εργαλεία μιας χρήσης και τα θεραπευτικά τεχνολογικά προϊόντα ενέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 και ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VIII του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Τα ως άνω προϊόντα είτε διεισδύουν στο εσωτερικό του σώματος μέσω κοιλοτήτων ή της επιφάνειάς του, με τη βοήθεια ή στο πλαίσιο χειρουργικής επέμβασης ή με άλλο τρόπο, είτε χρησιμοποιούνται, για την υποστήριξη, την τροποποίηση, την αντικατάσταση ή την αποκατάσταση βιολογικών λειτουργικών ή δομών στο πλαίσιο θεραπείας ή ανακούφισης ασθένειας ή τραύματος.

Α. Ιχνηλασιμότητα Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων

Για την ορθή και αποτελεσματική εφαρμογή και την επίτευξη των σκοπών των άρθρων, 10,11,13, 14, 25, 83, 87, 89, του Κανονισμού της (ΕΕ) 2017/745, αναφορικά με την ταυτοποίηση και ιχνηλασιμότητα των τεχνολογικών προϊόντων και την ασφάλεια και ποιότητα της ιατρικής φροντίδας, **θα πρέπει οι προμηθευτές μονάδων και φορέων παροχής υπηρεσιών υγείας εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας, υποχρεωτικά στις τεχνικές τους προσφορές προς τις αναθέτουσες αρχές, να δηλώνουν τη χώρα παραγωγής του προσφερόμενου προϊόντος και την κατασκευαστική μονάδα στην οποία παράγεται το προσφερόμενο προϊόν, καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της, ώστε να διασφαλίζεται η τήρηση ιχνηλασιμότητας σε πιθανή ανάκληση προϊόντων καθώς και η έγκαιρη και σωστή ενημέρωση του μονάδων υγείας αναφορικά με τη συμπλήρωση κάρτας αναφοράς περιστατικών στον αρμόδιο φορέα (ΕΟΦ).**

Στις περιπτώσεις που δεν κατασκευάζουν οι ίδιοι το τελικό προϊόν σε δική τους κατασκευαστική μονάδα, στην προσφορά τους πρέπει **επιπρόσθετα** να επισυνάψουν:

- βεβαίωση του νόμιμου εκπροσώπου του κατασκευαστή ότι υφίσταται επίσημη συνεργασία με τον εισαγωγέα / διανομέα, (ή αντίγραφο της συμφωνίας τους και εντολής προς τον εισαγωγέα),
- την εξουσιοδότηση και εκπαίδευση από τον κατασκευαστικό οίκο για την τεχνική υποστήριξη και ορθή χρήση των προϊόντων

ώστε να εξασφαλίζεται η ορθή και απρόσκοπτη εκτέλεση τυχόν σύμβασης προμήθειας ιατροτεχνολογικών προϊόντων και η τήρηση των διαδικασιών ιχνηλασιμότητας, με σκοπό την άμεση ανταπόκριση και ενημέρωση της μονάδας υγείας σε οποιοδήποτε περιστατικό ανάκλησης και απόσυρση προϊόντος που μπορεί να θέσει σε κίνδυνο την ασφάλεια των ασθενών, και την συμπλήρωση της κάρτας αναφοράς περιστατικών χρηστών ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

Κάθε προσφέρουσα εταιρεία, σε περίπτωση που είναι διαφορετική από την κατασκευάστρια, πρέπει να προσκομίζει βεβαίωση/εντολή της κατασκευάστριας εταιρείας που να βεβαιώνει τα ανωτέρω. Προσφορά η οποία δεν συμμορφώνεται με τα ανωτέρω θα πρέπει να απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

B. Ορθή χρήση Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων Μίας Χρήσης

Σύμφωνα με το Άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 στην περίπτωση 8) ως «τεχνολογικό προϊόν μίας χρήσης» νοείται τεχνολογικό προϊόν που προορίζεται να χρησιμοποιηθεί αποκλειστικά σε έναν ασθενή στο πλαίσιο μίας και μόνο διαδικασίας. Με βάση το άρθρο 17: 1. Η επανεπεξεργασία και η περαιτέρω χρήση των τεχνολογικών προϊόντων μίας χρήσης επιτρέπονται μόνο εφόσον προβλέπονται από την εθνική νομοθεσία και εφόσον είναι σύμφωνες με το παρόν άρθρο.

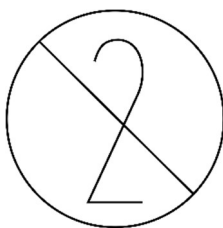
Με βάση τα ανωτέρω, θα θέλαμε να υπενθυμίσουμε στους φορείς παροχής υπηρεσιών υγείας τους κανόνες σχετικά με την ορθή χρήση των Ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Η χρήση των Ι/Τ προϊόντων θα πρέπει να συμμορφώνεται με την **περιγραφή του κατασκευαστή τους στην ετικέτα και τις οδηγίες χρήσης τους**.

Απαγορεύεται η "**εκτός ένδειξης**" (off label) χρήση των Ι/Τ (π.χ η επαναχρησιμοποίηση Ι/Τ υλικών μίας χρήσης, η χρήση υλικών σε ιατρικές πράξεις διαφορετικές από αυτές που έχουν κατασκευαστεί) και η οποία μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρούς κινδύνους όπως:

- 1) Διασπορά και μετάδοση λοιμογόνων παραγόντων σε ασθενείς και χρήστες,
- 2) Ανεπιθύμητες ενέργειες και τραυματισμούς,
- 3) Ανεπαρκής μηχανική αντοχή ή/και κατασκευαστική αρτιότητα των Ι/Τ προϊόντων,
- 4) Μηχανικές βλάβες στον υπάρχοντα Ι/Τ εξοπλισμό

Ενδεικτικά ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που χαρακτηρίζεται ως «μιας χρήσης» δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιηθεί. Θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο για έναν μεμονωμένο ασθενή και κατά τη διάρκεια μιας μεμονωμένης διαδικασίας και στη συνέχεια να απορρίπτεται κατάλληλα. Δεν προορίζεται να επανεπεξεργάζεται και να χρησιμοποιείται ξανά, ακόμη και στον ίδιο ασθενή. Η επαναχρησιμοποίηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων μιας χρήσης μπορεί να επηρεάσει την ασφάλεια, την απόδοση και την αποτελεσματικότητά τους, εκθέτοντας ασθενείς και το ιατρικό / νοσηλευτικό προσωπικό σε περιττό κίνδυνο.

Ελέγξτε τη συσκευασία ή το ιατροτεχνολογικό προϊόν για το παρακάτω σύμβολο, που σημαίνει να χρησιμοποιείτε μόνο μία φορά / μία χρήση:



Παρακαλούμε τους φορείς για την άμεση εφαρμογή των ανωτέρω από τη λήψη της παρούσης.

Η παρούσα εγκύκλιος και ο Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 κοινοποιούνται στους φορείς του συνημμένου πίνακα και αναρτώνται στην ιστοσελίδα της Αρχής <http://nchpa.gr>

Digitally signed
by EVANGELOS
ZARKALIS
Date: 2022.08.03
11:28:54 +03'00'

Ο Πρόεδρος

Άρης Αποστόλου

Πίνακας Αποδεκτών:

1. 1^η Υ.ΠΕ. Αττικής (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)
 - 1.1. Γ.Α.Ο.Ν.Α. "ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ"
 - 1.2. Γ.Ν.Α. ΑΛΕΞΑΝΔΡΑ
 - 1.3. Ν.Μ. ΑΜΑΛΙΑ ΦΛΕΜΙΓΚ
 - 1.4. Ν.Α.Δ.Ν.Α ΑΝΔΡΕΑΣ ΣΥΓΓΡΟΣ
 - 1.5. Γ.Ν.Α. "Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ"
 - 1.6. ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ
 - 1.7. Π.Γ.Ν. - ΜΑΙΕΥΤΗΡΙΟ "ΕΛΕΝΑ ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ"
 - 1.8. Γ.Ν.Α. Η ΕΛΠΙΣ
 - 1.9. Γ.Ν.Α. Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ - ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ – ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ
 - 1.10. Γ.Ν.Α. ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ
 - 1.11. Γ.Ν.Α. ΚΑΤ
 - 1.12. Γ.Ν.Α ΚΟΡΓΙΑΛΕΝΕΙΟ - ΜΠΕΝΑΚΕΙΟ Ε.Ε.Σ.
 - 1.13. ΚΩΝΣΤΑΝΤΟΠΟΥΛΕΙΟ
 - 1.14. Γ.Ν.Α. ΛΑΙΚΟ
 - 1.15. Γ.Ο.Ν.Κ. "ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ"
 - 1.16. ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ
 - 1.17. ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ "Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ"
 - 1.18. ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ "ΠΑΝ. & ΑΓΛ. ΚΥΡΙΑΚΟΥ"
 - 1.19. ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ ΠΕΝΤΕΛΗΣ
 - 1.20. Ν.Θ.Π. Η ΠΑΜΜΑΚΑΡΙΣΤΟΣ
 - 1.21. Γ.Ν.Α. "ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ"
 - 1.22. Γ.Ν.Α. ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ - ΑΜΑΛΙΑ ΦΛΕΜΙΓΚ
 - 1.23. Π.Ν.Α. ΣΠΗΛΙΟΠΟΥΛΕΙΟ "Η ΑΓΙΑ ΕΛΕΝΗ"
 - 1.24. Γ.Ν.Ν.Θ.Α. Η ΣΩΤΗΡΙΑ
2. 2^η Υ.ΠΕ. Πειραιώς και Αιγαίου (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)
 - 2.1. ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΗΣ
 - 2.2. Ψ.Ν.Α. "ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ"
 - 2.3. Γ.Ν. ΑΣΚΛΗΠΕΙΟ ΒΟΥΛΑΣ
 - 2.4. Π.Γ.Ν. ΑΤΤΙΚΟΝ
 - 2.5. Γ.Ν. ΔΥΤΙΚΗΣ ΑΤΤΙΚΗΣ "Η ΑΓΙΑ ΒΑΡΒΑΡΑ"
 - 2.6. Γ.Ν. ΕΛΕΥΣΙΝΑΣ "ΘΡΙΑΣΙΟ"

- 2.7. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΙΚΑΡΙΑΣ
- 2.8. Γ.Ν. -Κ.Υ. ΚΑΛΥΜΝΟΥ "ΤΟ ΒΟΥΒΑΛΕΙΟ"
- 2.9. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΘΗΡΩΝ "ΤΡΙΦΥΛΛΕΙΟ"
- 2.10. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΩ " ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟΝ"
- 2.11. Κ.Θ. - Κ.Υ. ΛΕΡΟΥ
- 2.12. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΛΗΜΝΟΥ
- 2.13. Ε.Α.Ν.Π. ΜΕΤΑΞΑ
- 2.14. Γ.Ν. ΜΥΤΙΛΗΝΗΣ "ΒΟΣΤΑΝΕΙΟ"
- 2.15. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ
- 2.16. Γ.Ν. ΝΙΚΑΙΑΣ "ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΗΜΩΝ"
- 2.17. Γ.Ν. ΡΟΔΟΥ "ΑΝΔΡΕΑΣ ΠΑΠΑΝΔΡΕΟΥ"
- 2.18. Γ.Ν. ΣΑΜΟΥ "ΑΓΙΟΣ ΠΑΝΤΕΛΗΜΩΝ"
- 2.19. Γ.Ν. ΣΥΡΟΥ "ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ & ΠΡΩΙΟ"
- 2.20. Γ.Ν.Π. ΤΖΑΝΕΙΟ
- 2.21. Γ.Ν. ΧΙΟΥ "ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ"

3. 3^η Υ.ΠΕ Μακεδονίας (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)

- 3.1. Γ.Ν.Θ. "Ο ΑΓΙΟΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ"
- 3.2. Γ.Ν. ΗΜΑΘΙΑΣ ΜΟΝΑΔΑ ΒΕΡΟΙΑΣ
- 3.3. Γ. ΓΕΝΝΗΜΑΤΑΣ ΘΕΣ/ΚΗΣ
- 3.4. Γ.Ν.Θ. ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ
- 3.5. Γ.Ν. ΠΕΛΛΑΣ - Ν.Μ. ΓΙΑΝΝΙΤΣΩΝ
- 3.6. Γ.Ν. ΓΡΕΒΕΝΩΝ
- 3.7. Γ.Ν. ΠΕΛΛΑΣ - Ν.Μ. ΕΔΕΣΣΑΣ
- 3.8. Γ.Ν. ΚΑΣΤΟΡΙΑΣ
- 3.9. Γ.Ν. ΚΑΤΕΡΙΝΗΣ
- 3.10. ΜΑΜΑΤΣΕΙΟ - ΜΠΟΔΟΣΑΚΕΙΟ Ν.Μ. ΚΟΖΑΝΗΣ
- 3.11. Γ.Ν. ΗΜΑΘΙΑΣ - ΜΟΝΑΔΑ ΝΑΟΥΣΑΣ
- 3.12. Γ.Ν.Θ. "Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ"
- 3.13. Γ.Ν. ΠΤΟΛΕΜΑΪΔΑΣ "ΜΠΟΔΟΣΑΚΕΙΟ"
- 3.14. Γ.Ν. ΦΛΩΡΙΝΑΣ "ΕΛΕΝΗ Θ. ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ"
- 3.15. ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ

4. 4^η Υ.ΠΕ Μακεδονίας και Θράκης (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)

- 4.1. Γ.Ν.Θ. ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ
- 4.2. Π.Γ.Ν. ΑΛΕΞΑΝΔΡΟΥΠΟΛΗΣ

4.3. Π.Γ.Ν.Θ. ΑΧΕΠΑ

4.4. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΓΟΥΜΕΝΙΣΣΑ

4.5. Γ.Ν.Θ. ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ - ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΦΡΟΔΙΣΙΩΝ ΚΑΙ ΔΕΡΜΑΤΙΚΩΝ ΝΟΣΩΝ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ

4.6. Γ.Ν. ΔΙΔΥΜΟΤΕΙΧΟΥ

4.7. Γ.Ν. ΔΡΑΜΑΣ

4.8. ΘΕΑΓΕΝΕΙΟ ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ

4.9. Γ.Ν. ΚΑΒΑΛΑΣ

4.10. Γ.Ν. ΚΙΛΚΙΣ

4.11. Γ.Ν. ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ "ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ"

4.12. Γ.Ν. ΞΑΝΘΗΣ

4.13. Γ.Ν. ΣΕΡΡΩΝ

4.14. Γ.Ν. ΧΑΛΚΙΔΙΚΗΣ

5. 5^η Υ.ΠΕ Θεσσαλίας και Στερεάς Ελλάδας (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)

5.1. Γ.Ν. ΛΑΜΙΑΣ

5.2. Γ.Ν. ΑΜΦΙΣΣΑΣ

5.3. Γ.Ν. ΒΟΛΟΥ " ΑΧΙΛΛΟΠΟΥΛΕΙΟ"

5.4. Γ.Ν. ΘΗΒΑΣ

5.5. Γ.Ν. ΚΑΡΔΙΤΣΑΣ

5.6. Γ.Ν. ΚΑΡΠΕΝΗΣΙΟΥ

5.7. Γ.Ν - Κ.Υ. ΚΑΡΥΣΤΟΥ

5.8. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΜΗΣ

5.9. Γ.Ν. ΛΑΡΙΣΑΣ "ΚΟΥΤΛΙΜΠΑΝΕΙΟ & ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΕΙΟ"

5.10. Π.Γ.Ν. ΛΑΡΙΣΑΣ

5.11. Γ.Ν. ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ

5.12. Γ.Ν. ΤΡΙΚΑΛΩΝ

5.13. Γ.Ν. ΧΑΛΚΙΔΑΣ

6. 6^η Υ.ΠΕ Πελοποννήσου-Ιονίων Νήσων-Ηπείρου και Δυτικής Ελλάδας (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)

6.1. Γ.Ν. ΑΓΡΙΝΙΟΥ

6.2. Γ.Ν. ΑΝΑΤΟΛΙΚΗΣ ΑΧΑΪΑΣ -Ν.Μ. ΑΙΓΙΟΥ

6.3. Γ.Ν. ΗΛΕΙΑΣ Ν.Μ. ΑΜΑΛΙΑΔΑΣ

6.4. Γ.Ν. ΑΡΓΟΛΙΔΑΣ - Ν.Μ. ΑΡΓΟΥΣ

6.5. Γ.Ν. ΑΡΤΑΣ

6.6. Γ.Ν. ΖΑΚΥΝΘΟΥ "Ο ΑΓΙΟΣ ΔΙΟΝΥΣΙΟΣ"

6.7. Γ.Ν. ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ "Γ. ΧΑΤΖΗΚΩΣΤΑ"

- 6.8. Π.Γ.Ν. ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ
- 6.9. Γ.Ν. ΑΝΑΤΟΛΙΚΗΣ ΑΧΑΪΑΣ - Ν.Μ. ΚΑΛΑΒΡΥΤΩΝ
- 6.10. Γ.Ν. ΚΑΛΑΜΑΤΑΣ
- 6.11. Γ.Ν. ΚΕΡΚΥΡΑΣ
- 6.12. Γ.Ν. ΚΕΦΑΛΛΗΝΙΑΣ
- 6.13. Γ.Ν. ΚΟΡΙΝΘΟΥ
- 6.14. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΡΕΣΤΕΝΩΝ
- 6.15. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΚΥΠΑΡΙΣΣΙΑΣ
- 6.16. Γ.Ν. ΛΕΥΚΑΔΑΣ
- 6.17. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΛΗΞΟΥΡΙΟΥ "ΜΑΝΤΖΑΒΙΝΑΤΕΙΟ"
- 6.18. Γ.Ν. ΑΙΤΩΛΟΑΚΑΡΝΑΝΙΑΣ - Ν.Μ. ΜΕΣΟΛΟΓΓΙΟΥ
- 6.19. Γ.Ν. ΛΑΚΩΝΙΑΣ - Ν.Μ. ΜΟΛΑΩΝ
- 6.20. Γ.Ν. ΑΡΓΟΛΙΔΑΣ - Ν.Μ. ΝΑΥΠΛΙΟΥ
- 6.21. Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΠΑΤΡΩΝ "ΚΑΡΑΜΑΝΔΑΝΕΙΟ"
- 6.22. Γ.Ν. ΠΑΤΡΩΝ "ΑΓΙΟΣ ΑΝΔΡΕΑΣ"
- 6.23. Π.Γ.Ν. ΠΑΤΡΩΝ "ΠΑΝΑΓΙΑ Η ΒΟΗΘΕΙΑ"
- 6.24. Γ.Ν. ΠΡΕΒΕΖΑΣ
- 6.25. Γ.Ν. ΗΛΕΙΑΣ - Ν.Μ. ΠΥΡΓΟΥ
- 6.26. Γ.Ν. ΛΑΚΩΝΙΑΣ - Ν.Μ. ΣΠΑΡΤΗΣ
- 6.27. Γ.Π.Ν. ΤΡΙΠΟΛΗΣ "Η ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΤΡΙΑ"
- 6.28. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΦΙΛΙΑΤΩΝ

7. 7^η Υ.ΠΕ Κρήτης (με την παράκληση να ενημερώσουν άμεσα τόσο τις υπηρεσίες τους όσο και τους φορείς εποπτείας τους)

- 7.1. Γ.Ν. ΑΓΙΟΥ ΝΙΚΟΛΑΟΥ
- 7.2. Γ.Ν. ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ – ΠΑΝΑΝΕΙΟ
- 7.3. Π.Γ.Ν. ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ
- 7.4. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΙΕΡΑΠΕΤΡΑΣ
- 7.5. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΝΕΑΠΟΛΗΣ
- 7.6. Γ.Ν. ΡΕΘΥΜΝΟΥ
- 7.7. Γ.Ν. - Κ.Υ. ΣΗΤΕΙΑΣ
- 7.8. Γ.Ν. ΧΑΝΙΩΝ "Ο ΑΓΙΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ"

8. ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΜΕΣΗΣ ΒΟΗΘΕΙΑΣ (Ε.Κ.Α.Β)

9. ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ (Ε.Ο.Φ.)

10. ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΙΜΟΔΟΣΙΑΣ (Ε.Κ.Ε.Α.)

11. ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΠΑΡΟΧΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ (Ε.Ο.Π.Υ.Υ.)

12. ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ

13. ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
14. ΕΥΓΕΝΙΔΕΙΟ ΘΕΡΑΠΕΥΤΗΡΙΟ
15. ΩΝΑΣΕΙΟ ΚΑΡΔΙΟΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ
16. ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΥΓΕΙΑΣ ΤΟΥ ΠΑΙΔΙΟΥ
17. ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΚΑΤΑ ΤΩΝ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ (Ο.ΚΑ.ΝΑ.)
18. ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΨΥΧΙΚΗΣ ΥΓΙΕΙΝΗΣ ΚΑΙ ΕΡΕΥΝΩΝ (Ε.ΚΕ.Ψ.Υ.Ε.)
19. ΚΕΝΤΡΟ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΡΟΛΗΨΗΣ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.)
20. ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΜΕΤΑΜΟΣΧΕΥΣΕΩΝ (Ε.Ο.Μ.)
21. ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΠΑΣΤΕΡ
22. ΙΔΡΥΜΑ ΙΑΤΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΕΡΕΥΝΩΝ ΑΚΑΔΗΜΙΑΣ ΑΘΗΝΩΝ (ΙΙΒΕΑΑ)
23. ΚΕΝΤΡΟ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΕΞΑΡΤΗΜΕΝΩΝ ΑΤΟΜΩΝ (ΚΕ.ΘΕ.Α)
24. ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΜΟΝΑΔΩΝ ΥΓΕΙΑΣ (Α.Ε.Μ.Υ Α.Ε.)
25. ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ ΚΑΙ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ (Ι.Φ.Ε.Τ. Α.Ε.)
26. ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΕΘΝΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ – ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΣΧΕΔΙΣΜΟΥ & ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗΣ -
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ – ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ (με την παράκληση να ενημερώσουν όλα τα στρατιωτικά νοσοκομεία και άλλους φορείς εποπτείας τους)
 - 26.1. ΕΓΑ/ΓΕΕΘΑ
 - 26.2. ΓΕΣ
 - 26.3. ΓΕΝ
 - 26.4. ΓΕΑ
 - 26.5. ΣΓ ΑΝΥΘΕΑ
 - 26.6. ΓΔ/ΓΔΟΣΥ
 - 26.7. ΓΔΟΣΥ/ΔΟΙ/ΤμΗ. Προμηθειών
 - 26.8. ΓΕΕΘΑ/ΔΥΓ
 - 26.9. Γρ. ΑΝΥΘΕΑ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ ΜΕΣΩ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΥ ΤΑΧΥΔΡΟΜΕΙΟΥ:

Αντιπρόεδρος, Διεύθυνση Μητρώου Προμηθειών, Διεύθυνση Προμηθειών, Διεύθυνση Διαχείρισης Αλυσίδας Διανομής, Διεύθυνση Διοικητικών και Οικονομικών Υπηρεσιών