



Ιατρικές Υπηρεσίες &  
Υπηρεσίες Δημόσιας Υγείας

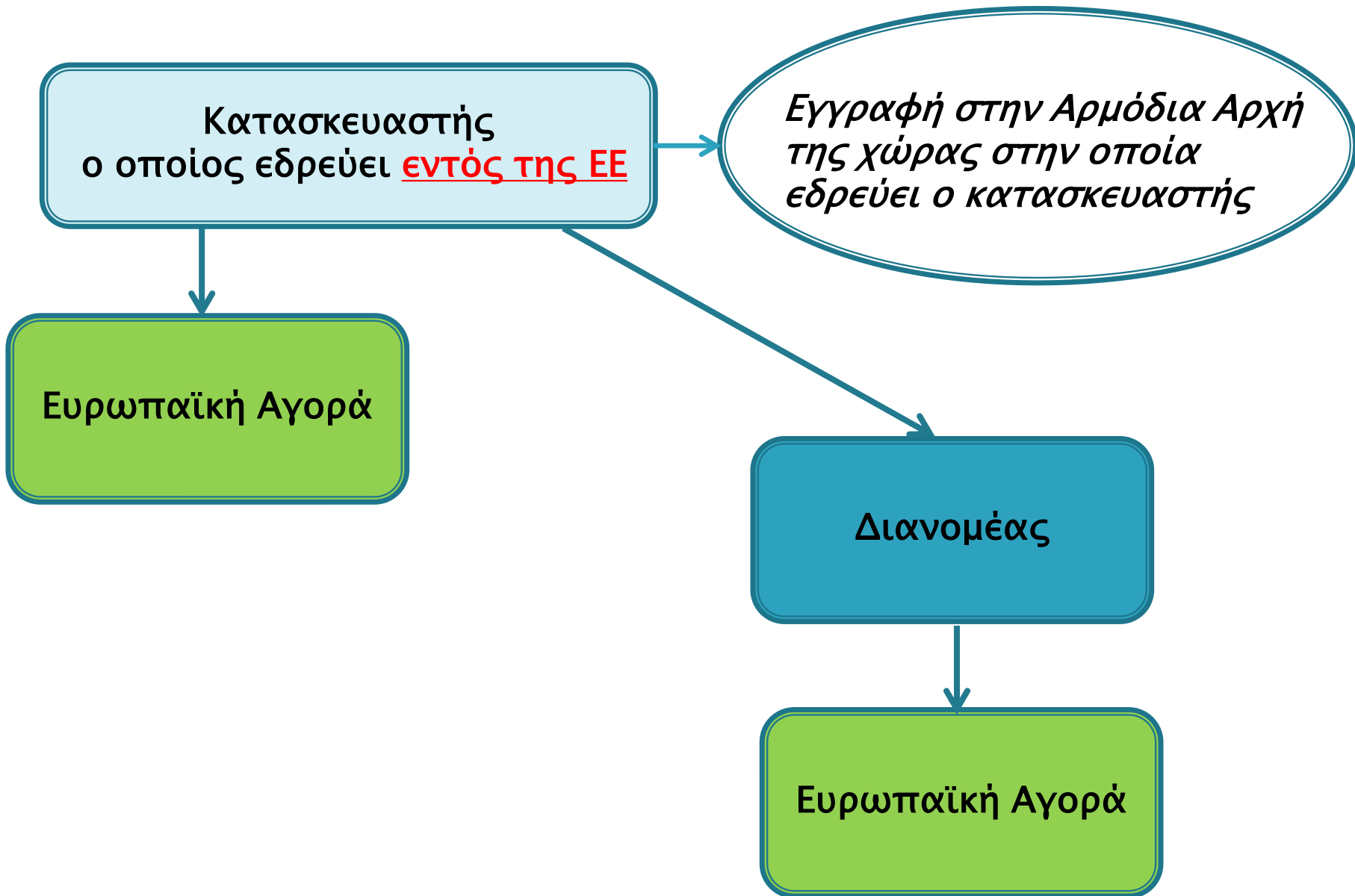
**ΣΥΜΦΑ**

Αρμόδια Αρχή  
Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού

*Γενικές υποχρεώσεις των  
κατασκευαστών, εξουσιοδοτημένων  
αντιπροσώπων, εισαγωγέων και  
διανομέων*

**Χριστιάνα Βαλιαντή**

Λειτουργός Μονάδας Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού



Κατασκευαστής  
ο οποίος εδρεύει **ΕΚΤΟΣ**  
**της ΕΕ**

Εξουσιοδοτημένος  
αντιπρόσωπος **εντός της ΕΕ**

*Εγγραφή στην Αρμόδια  
Αρχή της χώρας στην  
οποία εδρεύει ο Εξ.  
Αντιπρόσωπος*

Ευρωπαϊκή  
Αγορά

Διανομέας

Ευρωπαϊκή  
Αγορά

Εισαγωγέας

Ευρωπαϊκή  
Αγορά

Διανομέας

Ευρωπαϊκή  
Αγορά

# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

## Ορισμός:

Ως «κατασκευαστής» νοείται το φυσικό ή νομικό πρόσωπο που κατασκευάζει ή ανακαινίζει πλήρως ένα τεχνολογικό προϊόν ή αναθέτει τον σχεδιασμό, την κατασκευή ή την πλήρη ανακαίνιση ενός τεχνολογικού προϊόντος και το διαθέτει στην αγορά υπό την επωνυμία ή το εμπορικό σήμα του

# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

- ▶ Εξασφαλίζει ότι τα προϊόντα του είναι σχεδιασμένα και κατασκευασμένα **σύμφωνα με τις απαιτήσεις** του κανονισμού
- ▶ Καταρτίζει, εφαρμόζει, συντηρεί και τεκμηριώνει **σύστημα διαχείρισης κινδύνου**
- ▶ Διενεργεί **κλινική αξιολόγηση**
- ▶ Καταρτίζει και επικαιροποιεί **τεχνικό φάκελο** ο οποίος:
  - ✓ *Υποβάλλεται στις Αρμόδιες Αρχές είτε στο σύνολό του είτε σε μορφή περίληψης, ανάλογα με την απαίτηση των Αρμόδιων Αρχών*

# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

- ▶ Καταρτίζει δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ και τοποθετεί τη σήμανση συμμόρφωσης CE
- ▶ Ανάλογα με την κατηγοριοποίηση του προϊόντος, απευθύνεται σε κοινοποιημένο οργανισμό για την αξιολόγηση της συμμόρφωσης του προϊόντος
- ▶ Τηρεί τις σχετικές με το σύστημα UDI (Unique Device Identification) υποχρεώσεις (δημιουργία χαρακτηριστικού αριθμού, καταχώριση στη σχετική βάση δεδομένων)

# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

- ▶ Θεσπίζει, τεκμηριώνει, εφαρμόζει, διατηρεί, επικαιροποιεί και βελτιώνει συνεχώς **σύστημα διαχείρισης της ποιότητας** (πχ το ISO 13485:2016 ή κάποιο ισοδύναμό του)
- ▶ Εφαρμόζει και επικαιροποιεί το **σύστημα εποπτείας** μετά τη διάθεση στην αγορά
- ▶ Εάν υπάρχει υποψία μη συμμόρφωσης ενός προϊόντος, λαμβάνει αμέσως τα **αναγκαία διορθωτικά μέτρα** για τη συμμόρφωση, την απόσυρση ή την ανάκλησή του, κατά περίπτωση.

# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

- ▶ Παράσχει στην Αρμόδια Αρχή (κατόπιν αιτήματός της) **δείγματα του προϊόντος** δωρεάν ή, εάν αυτό δεν είναι πρακτικά δυνατόν, της δίνει πρόσβαση στο προϊόν.
- ▶ **Αποζημιώνει** τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα στα οποία έχουν αναθέσει τον σχεδιασμό ή την κατασκευή των προϊόντων τους για τυχούσα ζημιά που υπέστησαν από ελαττωματικό ιατροτεχνολογικό προϊόν σύμφωνα με το εφαρμοστέο ενωσιακό και εθνικό δίκαιο.



# 1. Γενικές Υποχρεώσεις Κατασκευαστή

- ▶ Εξασφαλίζει ότι το προϊόν συνοδεύεται από **τις απαραίτητες πληροφορίες** σε επίσημη γλώσσα ή γλώσσες της Ένωσης που καθορίζει το κράτος μέλος στο οποίο το προϊόν διατίθεται στον χρήστη ή στον ασθενή.

**Διάταγμα Αρ. 6, (ημ. 22/12/2011):** «Οι πληροφορίες που απαιτούνται για την ασφαλή και ορθή χρήση του προϊόντος και οι οποίες συνοδεύουν το κάθε προϊόν, πρέπει να παρέχονται στην Αγγλική ή/και Ελληνική γλώσσα. Για προϊόντα που προορίζονται για χρήση από μη επαγγελματίες της υγείας, οι πληροφορίες αυτές θα πρέπει να παρέχονται απαραίτητα και στην Ελληνική γλώσσα»

# 1.1 Πρόσωπο υπεύθυνο για την κανονιστική συμμόρφωση

- ▶ Διαθέτουν, στο πλαίσιο της οργάνωσής τους, τουλάχιστον ένα πρόσωπο αρμόδιο για την κανονιστική συμμόρφωση, το οποίο διαθέτει την αναγκαία τεχνογνωσία
- ▶ Η αναγκαία τεχνογνωσία αποδεικνύεται με έναν από τους δύο ακόλουθους τρόπους:
  - με δίπλωμα, πιστοποιητικό ή άλλον τίτλο σπουδών στη νομική, την ιατρική, τη φαρμακευτική, τη μηχανολογία ή άλλους σχετικούς επιστημονικούς κλάδους και με τουλάχιστον σχετική επαγγελματική πείρα ενός έτους*
  - με σχετική τετραετή επαγγελματική πείρα*

# 1.1 Πρόσωπο υπεύθυνο για την κανονιστική συμμόρφωση

- ▶ Οι μικρές και πολύ μικρές επιχειρήσεις κατά την έννοια της σύστασης 2003/361/ΕΚ της Επιτροπής δεν απαιτείται να απασχολούν το αρμόδιο για την κανονιστική συμμόρφωση πρόσωπο εντός της οργάνωσής τους, αλλά το εν λόγω πρόσωπο θα πρέπει να βρίσκεται μόνιμως και συνεχώς στη διάθεσή τους.

## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

*Άρθρο 11, παρ. 1: «Εφόσον ο κατασκευαστής του τεχνολογικού προϊόντος δεν έχει την καταστατική του έδρα σε κράτος μέλος, το προϊόν μπορεί να τεθεί σε κυκλοφορία στην αγορά της Ένωσης μόνο εάν ο κατασκευαστής ορίσει αποκλειστικό εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο.»*

### Ορισμός:

*Ως «εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος» νοείται κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο, εγκατεστημένο στην Ένωση, που έχει λάβει και αποδεχθεί γραπτή εντολή από κατασκευαστή, ευρισκόμενο εκτός της Ένωσης, να ενεργεί εξ ονόματός του για την εκτέλεση συγκεκριμένων καθηκόντων σχετικών με τις υποχρεώσεις του κατασκευαστή*

## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

*Άρθρο 11, παρ. 5: «Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει συμμορφωθεί με τις υποχρεώσεις που ορίζονται στο άρθρο 10, ο εξουσιοδοτημένος του αντιπρόσωπος είναι ο κατά νόμον υπεύθυνος για ελαττωματικά προϊόντα στην ίδια βάση, αλληλεγγύως και εις ολόκληρον, με τον κατασκευαστή»*

## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

- ▶ Ελέγχει ότι έχουν καταρτιστεί η **δήλωση συμμόρφωσης** και ο **τεχνικός φάκελος**
- ▶ Ελέγχει ότι έχει πραγματοποιηθεί από τον κατασκευαστή **κατάλληλη διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης**
- ▶ Διατηρεί **διαθέσιμα** για τις Αρμόδιες Αρχές και για το απαιτούμενο χρονικό διάστημα:
  - ✓ *αντίγραφο του τεχνικού φακέλου*
  - ✓ *τη δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ*
  - ✓ *τυχόν τροποποιητικά και συμπληρωματικά έγγραφα*
- ▶ Τηρεί τις υποχρεώσεις καταχώρησης στο **σύστημα UDI**

## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

- ▶ Παρέχει (κατόπιν αιτήματος Αρμόδιας Αρχής) **όλες τις πληροφορίες και τα έγγραφα** που απαιτούνται για να αποδειχθεί η συμμόρφωση του προϊόντος σε οποιαδήποτε επίσημη γλώσσα της Ένωσης ορίζει το οικείο κράτος μέλος
- ▶ Διαβιβάζει στον κατασκευαστή κάθε αίτημα Αρμόδιας Αρχής **για δείγματα ή για πρόσβαση σε προϊόν**
- ▶ Συνεργάζεται με τις Αρμόδιες Αρχές για κάθε **προληπτικό ή διορθωτικό μέτρο** με σκοπό των μετριασμό **πιθανών κινδύνων** από τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα

## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

- ▶ Ενημερώνει αμέσως τον κατασκευαστή σχετικά με καταγγελίες και αναφορές σχετικές με ύποπτα περιστατικά
- ▶ Έχει στη διάθεσή του σε μόνιμη και διαρκή βάση τουλάχιστον ένα πρόσωπο αρμόδιο για την κανονιστική συμμόρφωση το οποίο διαθέτει την αναγκαία τεχνογνωσία.



## 2. Γενικές Υποχρεώσεις Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου

- ▶ **Τερματίζει την εντολή**, εάν ο κατασκευαστής ενεργεί κατά παράβαση των υποχρεώσεων του βάσει του παρόντος κανονισμού.
  - ✓ Ενημερώνει αμέσως την Αρμόδια Αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος και, κατά περίπτωση, τον κοινοποιημένο οργανισμό που συμμετείχε στην αξιολόγηση της συμμόρφωσης του τεχνολογικού προϊόντος σχετικά με τον τερματισμό της εντολής του και τους λόγους του τερματισμού.

### 3. Γενικές Υποχρεώσεις Εισαγωγέα

#### Ορισμός:

Ως «εισαγωγέας» νοείται κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο εγκατεστημένο στην Ένωση που θέτει σε κυκλοφορία τεχνολογικό προϊόν τρίτης χώρας στην αγορά της Ένωσης

### 3. Γενικές Υποχρεώσεις Εισαγωγέα

- ▶ Θέτει σε κυκλοφορία στην αγορά της Ένωσης μόνο ιατροτεχνολογικά προϊόντα τα οποία συμμορφώνονται με τις διατάξεις του παρόντος κανονισμού.
- ▶ Προκειμένου να θέσει σε κυκλοφορία ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν, επαληθεύει ότι:
  - ✓ το προϊόν *φέρει τη σήμανση CE* και ότι έχει καταρτιστεί η *δήλωση συμμόρφωσης EE* του προϊόντος (διατηρεί αντίγραφο της δήλωσης συμμόρφωσης)
  - ✓ ο κατασκευαστής προσδιορίζεται και, κατά περίπτωση, έχει οριστεί από τον κατασκευαστή εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος
  - ✓ το προϊόν *φέρει επισήμανση* σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό και συνοδεύεται από τις απαιτούμενες οδηγίες χρήσης

### 3. Γενικές Υποχρεώσεις Εισαγωγέα

- ▶ Εφόσον ο εισαγωγέας θεωρεί ή έχει λόγους να πιστεύει ότι ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν **δεν συμμορφώνεται** με τις απαιτήσεις του κανονισμού, τότε **δεν το θέτει σε κυκλοφορία** έως ότου διασφαλιστεί η σχετική συμμόρφωση
  - ✓ ***ενημερώνει σχετικά τον κατασκευαστή και τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο και συνεργάζεται μαζί τους** για τη συμμόρφωση την απόσυρση ή την ανάκληση του προϊόντος.*
- ▶ Εφόσον ο εισαγωγέας θεωρεί ή έχει λόγους να πιστεύει ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν **ενέχει σοβαρό κίνδυνο** ή είναι παραποιημένο
  - ✓ ***ενημερώνει επίσης την Αρμόδια Αρχή** του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο εισαγωγέας.*
  - ✓ ***ενημερώνει τον κοινοποιημένο οργανισμό** που εξέδωσε πιστοποιητικό για το συγκεκριμένο τεχνολογικό προϊόν*

### 3. Γενικές Υποχρεώσεις Εισαγωγέα

- ▶ **Αναγράφει** επί του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ή επί της συσκευασίας του ή σε έγγραφο που το συνοδεύει:
  - ✓ το ονοματεπώνυμό του
  - ✓ την κατατεθείσα εμπορική επωνυμία του ή το κατατεθέν εμπορικό σήμα του
  - ✓ την καταστατική του έδρα
  - ✓ τη διεύθυνση επικοινωνίας του και τον προσδιορισμό της τοποθεσίας του

Εξασφαλίζει ότι η πρόσθετη επισήμανση **δεν κρύβει κανένα από τα στοιχεία της επισήμανσης** που παρέχονται από τον κατασκευαστή

- Επιβεβαιώνει ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν είναι καταχωρημένο στο **ηλεκτρονικό σύστημα UDI** και προσθέτει τα στοιχεία του στην καταχώριση

### 3. Γενικές Υποχρεώσεις Εισαγωγέα

- ▶ Εξασφαλίζει ότι, ενόσω το ιατροτεχνολογικό προϊόν βρίσκεται υπό την ευθύνη του, **οι συνθήκες αποθήκευσης ή μεταφοράς** δεν θέτουν σε κίνδυνο τη συμμόρφωσή του με τις γενικές απαιτήσεις ασφάλειας

# 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

## Ορισμός:

Ως «**διανομέας**» νοείται κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο στην αλυσίδα εφοδιασμού, άλλο από τον κατασκευαστή ή τον εισαγωγέα, το οποίο διαθέτει ένα τεχνολογικό προϊόν στην αγορά, έως το χρονικό σημείο της θέσης σε χρήση

Άρθρο 14, παρ, 1: «Ο διανομέας ενεργεί με τη **δέουσα μέριμνα** όσον αφορά στις ισχύουσες απαιτήσεις»

## 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

- ▶ Πριν διαθέσει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν στην αγορά, ο διανομέας εξακριβώνει ότι **πληρούνται οι ακόλουθες απαιτήσεις**:
  - ✓ το ιατροτεχνολογικό προϊόν **φέρει σήμανση CE** και ότι έχει καταρτιστεί **η δήλωση συμμόρφωσής του**
  - ✓ το προϊόν **συνοδεύεται από τις απαιτούμενες πληροφορίες** που πρέπει να παρέχει ο κατασκευαστής
  - ✓ για τα εισαγόμενα προϊόντα, ο εισαγωγέας έχει **συμμορφωθεί προς τις απαιτήσεις** που ορίζονται στο σχετικό άρθρο
  - ✓ κατά περίπτωση, **έχει χορηγηθεί UDI** από τον κατασκευαστή



## 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

- ▶ Εφόσον ο διανομέας θεωρεί ή έχει λόγους να πιστεύει ότι ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν **δεν συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του κανονισμού**, τότε δεν το διαθέτει στην αγορά έως ότου επιτευχθεί η σχετική συμμόρφωση
  - ✓ *ενημερώνει τον κατασκευαστή και, κατά περίπτωση, τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπό και τον εισαγωγέα*
  - ✓ *ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος.*
- ▶ Εξασφαλίζει ότι, ενόσω το τεχνολογικό προϊόν βρίσκεται υπό την ευθύνη του, **οι συνθήκες αποθήκευσης ή μεταφοράς** πληρούν τους όρους που έχει θέσει ο κατασκευαστής.

# 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

- ▶ Εφόσον ο διανομέας θεωρεί ή έχει λόγους να πιστεύει ότι ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν **που έχει ήδη θέσει στην αγορά** δεν συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του κανονισμού
  - ✓ *ενημερώνει άμεσα τον κατασκευαστή, τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπό και τον εισαγωγέα*
  - ✓ *συνεργάζεται μαζί τους προκειμένου να διασφαλίσουν ότι λαμβάνονται τα **αναγκαία διορθωτικά μέτρα** που θα εξασφαλίσουν τη συμμόρφωση, την απόσυρση ή την ανάκληση, ενδεχομένως, του προϊόντος.*
- ▶ Τηρεί **μητρώο καταγγελιών** μη συμμορφούμενων προϊόντων και ανακλήσεων και αποσύρσεων

## 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

Συνεργάζεται με τις Αρμόδιες Αρχές, κατόπιν αιτήματός τους, για τις ενέργειες που έγιναν ώστε να αποσοβηθούν οι κίνδυνοι από τα τεχνολογικά προϊόντα που έχει διαθέσει στην αγορά

- ✓ κατόπιν αιτήματος Αρμόδιας Αρχής, παρέχουν δωρεάν δείγματα του προϊόντος, ή, εάν αυτό δεν είναι πρακτικά δυνατόν, παρέχουν πρόσβαση σε αυτό

## 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

- ▶ Κοινοποίηση Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων στην Αρμόδια Αρχή της Κύπρου (Διάταγμα αριθμός 7 ημερ. 22/12/2011):

*«κάθε κατασκευαστής Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που έχει έδρα του την Δημοκρατία, και κάθε εισαγωγέας ή διανομέας Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού οφείλει σε διάστημα 6 μηνών από την έκδοση του παρόντος διατάγματος να κοινοποιήσει στην αρμόδια αρχή σε ηλεκτρονική μορφή στο [cymda@mphs.moh.gov.cy](mailto:cymda@mphs.moh.gov.cy) τη διεύθυνση της έδρας του καθώς και κατάλογο με όλα τα Ιατροτεχνολογικά προϊόντα που φέρουν την επωνυμία του ή που διαθέτει στην κυπριακή αγορά.»*

# 4. Γενικές Υποχρεώσεις Διανομέα

Manufacturer					Authorised representative (If applicable)				
Name	Address	Country	Email	Phone	Name	Address	Country	Email	Phone

Importer (if applicable)					Local Distributor				
Name	Address	Country	Email	Phone	Name	Address	Country	Email	Phone

Product Name	Type of Medical device: MD, IVD or AIMD	Model No	Notified Body No (If applicable)

## 5. Περιπτώσεις στις οποίες οι υποχρεώσεις των κατασκευαστών ισχύουν για τους εισαγωγείς ή τους διανομείς

- ▶ Ο διανομέας, ο εισαγωγέας ή άλλο φυσικό ή νομικό πρόσωπο **αναλαμβάνει τις υποχρεώσεις που υπέχει ο κατασκευαστής**, σε σχέση με οποιαδήποτε από τις παρακάτω ενέργειες:
  - i. όταν διαθέτει ένα τεχνολογικό προϊόν στην αγορά **με το όνομά του**, την κατατεθείσα **εμπορική επωνυμία του** ή το κατατεθέν **εμπορικό σήμα** του*
  - ii. όταν **αλλάζει την προβλεπόμενη χρήση** ενός τεχνολογικού προϊόντος που έχει ήδη τεθεί σε κυκλοφορία ή σε χρήση*
  - iii. όταν **τροποποιεί ένα τεχνολογικό προϊόν** που έχει ήδη τεθεί σε κυκλοφορία ή σε χρήση με τέτοιο τρόπο ώστε να **θίγεται, ενδεχομένως, η συμμόρφωση με τις ισχύουσες απαιτήσεις***

## 5. Περιπτώσεις στις οποίες οι υποχρεώσεις των κατασκευαστών ισχύουν για τους εισαγωγείς ή τους διανομείς

*Οι περιπτώσεις αυτές δεν εφαρμόζονται σε πρόσωπα τα οποία, ενώ δεν θεωρούνται κατασκευαστές συναρμολογούν ή προσαρμόζουν για έναν συγκεκριμένο ασθενή ένα τεχνολογικό προϊόν που κυκλοφορεί ήδη στην αγορά χωρίς να αλλάζουν την προβλεπόμενη χρήση του*

## 5. Περιπτώσεις στις οποίες οι υποχρεώσεις των κατασκευαστών ισχύουν για τους εισαγωγείς ή τους διανομείς

► Οι ακόλουθες ενέργειες δεν θεωρούνται τροποποίηση τεχνολογικού προϊόντος:

- i. η παροχή περαιτέρω πληροφοριών σχετικές με το προϊόν, συμπεριλαμβανομένης της μετάφρασης
- ii. η αλλαγή της εξωτερικής συσκευασίας, εφόσον πραγματοποιηθεί με τέτοιες συνθήκες ώστε να μην μπορεί να θιγεί η αρχική κατάσταση του τεχνολογικού προϊόντος.

*Για τα αποστειρωμένα τεχνολογικά προϊόντα, θεωρείται ότι θίγεται η αρχική τους κατάσταση **όταν η συσκευασία που εξασφαλίζει την αποστειρωμένη κατάσταση ανοίγεται, καταστρέφεται ή επηρεάζεται αρνητικά.***



## 5. Περιπτώσεις στις οποίες οι υποχρεώσεις των κατασκευαστών ισχύουν για τους εισαγωγείς ή τους διανομείς

- ▶ Ο διανομέας ή ο εισαγωγέας που πραγματοποιεί οποιαδήποτε από τις δραστηριότητες που περιγράφηκαν προηγουμένως, δηλώνει επί του τεχνολογικού προϊόντος ή, εάν αυτό δεν είναι πρακτικά δυνατόν, επί της συσκευασίας του ή σε έγγραφο που συνοδεύει το προϊόν:
  - ✓ *τη δραστηριότητα που πραγματοποιεί μαζί με το όνομά του*
  - ✓ *την κατατεθείσα εμπορική επωνυμία του ή το κατατεθέν εμπορικό σήμα του*
  - ✓ *την καταστατική του έδρα*
  - ✓ *τη διεύθυνση επικοινωνίας του*
  - ✓ *τον προσδιορισμό της τοποθεσίας του*

*Σας ευχαριστώ για την  
προσοχή σας!*

**Χριστιάννα Βαλιαντή**

Μονάδα Ιατροτεχνολογικού  
Εξοπλισμού  
Τηλ. 22 605574

