

ΑΠΟΣΠΑΣΜΑ ΠΡΑΚΤΙΚΩΝ

Της με αρ. **11^{ης}/04-06-2025** Τακτικής Συνεδριάσεως του Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Λακωνίας.

.....
Στη Σπάρτη, σήμερα την **04^η Ιουνίου 2025**, ημέρα **Τετάρτη** και ώρα **13:00**, συνήλθε σε τακτική συνεδρίαση το Διοικητικό Συμβούλιο του Γενικού Νοσοκομείου Λακωνίας, στο Γραφείο Συνεδριάσεων της Ν.Μ. Σπάρτης (Ισόγειο), με την υπ' αριθμ. **4629/02-06-2025** πρόσκληση της κας. Διοικήτριας αυτού.

Στη συνεδρίαση αυτή παραβρέθηκαν οι κάτωθι κ.κ :

κα. Παπαγεωργίου Ευδοξία του Κωνσταντίνου, Πρόεδρος

κος. Κορωνιός Κωνσταντίνος του Ανδρέα, Αντιπρόεδρος

κος. Κουλουβάκος Βασίλειος του Κωνσταντίνου, Αναπληρωματικό Μέλος λόγω κωλύματος του τακτικού μέλους κ.

Κουράκου Παναγιώτη του Ευσταθίου

κος. Τσούκληρης Νικόλαος του Θεοδώρου, Μέλος

κος. Αράπης Φώτιος του Νικολάου, Μέλος

κος. Κουλουβάκος Γεώργιος του Ιωάννη, Μέλος

κος. Ηλιόπουλος Παναγιώτης του Νικολάου, Μέλος

κος. Τρουγκάκος Ευάγγελος του Γεωργίου, Μέλος

κος. Τζινάκος Παναγιώτης του Ανάργυρου, Μέλος

κα. Τσιρώνη Μαρία του Παναγιώτη, Μέλος

Το τακτικό μέλος κος. Καρράς Παναγιώτης του Θεοδώρου και το αναπληρωματικό μέλος κα. Ρουμπάκου Έλλη του Χαράλαμπου, δεν παρέστησαν στη συνεδρίαση παρόλο που νομίμως εκλήθησαν.

Χρήη γραμματέα άσκησαν η κα. Κωνσταντάρου Ελένη υπάλληλος του κλάδου ΤΕ Διοικητικού – Λογιστικού και η κα.

Κολαντζιανού Βασιλική, υπάλληλος του κλάδου ΤΕ Διοικητικού – Λογιστικού.

Εισηγήτρια είναι η κα. Παπαγεωργίου Ευδοξία, Διοικήτρια του Γενικού Νοσοκομείου Λακωνίας.

Αφού διαπιστώθηκε ότι υπάρχει νόμιμη απαρτία, το Διοικητικό Συμβούλιο εισήλθε στα θέματα της ημερήσιας διάταξης:

ΘΕΜΑ 4^ο

Υποβολή πρακτικού έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών προμήθειας α) Βιολογικών Δεικτών Ελέγχου Αποστείρωσης Ατμού, β) Υπεροξειδίου του Υδρογόνου για κάλυψη των αναγκών του Γ. Ν. Λακωνίας.

Εισάγεται προς συζήτηση από την κα. Παπαγεωργίου Ευδοξία, Διοικήτρια του Γενικού Νοσοκομείου Λακωνίας και Προέδρου του Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Λακωνίας, το υπ' αριθμ. Φ/Λ/17/1866,1867,1868,3994 /17-05-2025 εισηγητικό κείμενο, το οποίο έχει ως εξής:

ΣΧΕΤ:

1. Οι υπ' αρ. 32/31.01.2025 με ΑΔΑ: ΨΜΜΨ46907Η-Β4Ψ & 133/02.04.2025 με ΑΔΑ: 9Ρ4Β46907Η-ΔΑΒ Αποφάσεις Διοικήτριας του Γ. Ν. Λακωνίας.
2. Τα υπ' αρ. 1316/11.02.2025 & 3994/14.05.2025 πρακτικά της επιτροπής τεχνικών προδιαγραφών.
3. Τις υπ' αρ. 1866/05.03.2025 ΠΑΠΑΠΟΣΤΟΛΟΥ Ν. Α.Ε, 1867/05.03.2025 BBD NIK. ΛΑΙΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ & 1868/05.03.2025 Υ-LOGIMED Μ.Α.Ε. προτάσεις επί της τεχνικής διαβούλευσης.

Σας γνωρίζουμε ότι,

με τις ανωτέρω σχετικές (1) αποφάσεις συγκροτήθηκε επιτροπή σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών των εν θέματι αναλωσίμων. Η επιτροπή κατέθεσε το υπ' αρ. 1316/11.02.2025 πρακτικό το οποίο εστάλη προς τεχνική διαβούλευση στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) <https://cerpp.eprocurement.gov.gr/deliberation/#!/deliberation-search/> → Διαβουλεύσεις ΑΔΑΜ: 2025DIAB29917 και β) στον ιστότοπο του Νοσοκομείου <http://www.hosplak.gr> → Εφημερίδα της Υπηρεσίας → Διαβουλεύσεις.

Στο πλαίσιο της δημόσιας διαβούλευσης τεχνικών προδιαγραφών οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς δύναται να υποβάλλουν τεκμηριωμένες προτάσεις – παρατηρήσεις επί του περιεχομένου αυτών. Κατόπιν ολοκλήρωσης της διαβούλευσης των δεκαπέντε (15) ημερών και ελέγχου του ΕΣΗΔΗΣ οι οικονομικοί φορείς ΠΑΠΑΠΟΣΤΟΛΟΥ Ν. Α.Ε, BBD NIK. ΛΑΙΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ & Υ-LOGIMED Μ.Α.Ε (σχετ. 3) ανάρτησαν σχόλια επί των τεχνικών προδιαγραφών, για τα οποία έλαβε γνώση η επιτροπή. Στη συνέχεια η επιτροπή με το υπ' αρ. 3994/14.05.2025 πρακτικό της προέβη σε μερική τροποποίηση των τεχνικών προδιαγραφών, το οποίο έχει ως εξής:

« Κατόπιν μελέτης των ανωτέρω εγγράφων η επιτροπή παραθέτει τα εξής: Οι βιολογικοί δείκτες χρησιμοποιούνται συχνά για την τακτική παρακολούθηση φορτίου και την πιστοποίηση του αποστειρωτή – κλιβάνου. Είναι ένα προϊόν που αντικατοπτρίζει μια βιολογική κατάσταση και έχουν σχεδιαστεί για να δείξουν εάν οι συνθήκες κατά τη διάρκεια ενός κύκλου ατμού είναι επαρκείς για να φθάσουν σε ένα συγκεκριμένο επίπεδο μικροβιακής αδρανοποίησης.

Ένας βιολογικός δείκτης παρέχει πληροφορίες σχετικά με το εάν πληρούνται οι συνθήκες που απαιτούνται για να σκοτωθεί ένας ορισμένος αριθμός μικροοργανισμών για μια δεδομένη διαδικασία αποστείρωσης και παρέχει ένα επίπεδο εμπιστοσύνης σε αυτή τη διαδικασία. Τα σπόρια *Geobacillus stearothermophilus* παρουσιάζουν υψηλή αντοχή στον ατμό και το εξατμισμένο υπεροξείδιο του υδρογόνου (κλίβανοι νοσοκομείου) και επομένως χρησιμοποιούνται σε βιολογικούς δείκτες μετά από τις διεργασίες αποστείρωσης.

Όλη αυτή η ανωτέρω πολύπλοκη διαδικασία δεν δύναται να πιστοποιηθεί με την χρήση ενός ή περισσότερων δειγμάτων αλλά σύμφωνα με διεθνή Πρότυπα και ισχύοντα πρωτόκολλα, όχι από τον ίδιο τον κατασκευαστή αλλά από ανεξάρτητους φορείς και εργαστήρια, ως αποδεικτικά προς απόδειξη της αποτελεσματικότητας και της συμμόρφωσής

τους με απαιτήσεις ή κριτήρια που αναφέρονται στις τεχνικές προδιαγραφές, τα κριτήρια ανάθεσης ή τους όρους εκτέλεσης της σύμβασης.

Ένας κοινοποιημένος οργανισμός είναι οργανισμός που έχει οριστεί από κράτος μέλος της ΕΕ (ή από άλλες χώρες βάσει ειδικών συμφωνιών) για την αξιολόγηση της συμμόρφωσης ορισμένων προϊόντων πριν από τη θέση τους σε κυκλοφορία στην αγορά. Οι εν λόγω οργανισμοί έχουν το δικαίωμα να διεκπεραιώνουν τις διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης που ορίζονται στην ισχύουσα νομοθεσία. Για να οριστεί, ένας υποψήφιος οργανισμός πρέπει να πληροί ειδικές απαιτήσεις σχετικά με τις οργανωτικές πτυχές, τη διαχείριση της ποιότητας, τους πόρους και τις διαδικασίες που επαληθεύονται από τις εθνικές αρχές που είναι αρμόδιες για τους κοινοποιημένους οργανισμούς με τη συμμετοχή άλλων ευρωπαϊών εμπειρογνομόνων.

Πέραν των διεθνών ανεξάρτητων φορέων και ο Ελληνικός Οργανισμός Τυποποίησης ως ανεξάρτητος κοινοποιημένος οργανισμός πέραν των άλλων εκδίδει το πρότυπο EN ISO 11138-1-3:2017. Σύμφωνα με την ανάλυση του ΕΛΟΤ:

Το μέρος 1 του πιστοποιητικού καθορίζει τις γενικές απαιτήσεις για την παραγωγή, την επισήμανση, τις μεθόδους δοκιμής και τα χαρακτηριστικά απόδοσης βιολογικών δεικτών ατμού, που θα χρησιμοποιηθούν στην επικύρωση και την τακτική παρακολούθηση των διαδικασιών αποστείρωσης.

Το μέρος 3 καθορίζει τις απαιτήσεις για δοκιμαστικούς οργανισμούς, εναιωρήματα, ενοφθαλμισμένους φορείς, βιολογικούς δείκτες και μεθόδους δοκιμής που προορίζονται για χρήση στην αξιολόγηση της απόδοσης των διαδικασιών αποστείρωσης που χρησιμοποιούν υγρή θερμότητα ως παράγοντα αποστείρωσης.

Στο θεσμικό πλαίσιο που διέπει τις διαδικασίες ανάθεσης των δημοσίων συμβάσεων ήτοι τον ν. 4412/2016 μεταξύ των άλλων αναφέρεται ότι :

- αρ. 53 περ. ια) τα τεχνικά χαρακτηριστικά (προδιαγραφές), την ποσότητα και την περιγραφή των αγαθών, υπηρεσιών ή έργων, τον τρόπο της εκτέλεσης του ελέγχου και της διασφάλισης της ποιότητας, την προθεσμία για την εκτέλεση της σύμβασης, τον τόπο και χρόνο εκτέλεσης, καθώς και άλλα χαρακτηριστικά, ανάλογα με το αντικείμενο της σύμβασης,
- αρ. 54 περ. 4) Οι τεχνικές προδιαγραφές, εκτός εάν δικαιολογείται από το αντικείμενο της σύμβασης, δεν περιέχουν μνεία συγκεκριμένης κατασκευής ή προέλευσης ή ιδιαίτερης μεθόδου κατασκευής που να χαρακτηρίζει τα προϊόντα ή τις υπηρεσίες που παρέχονται από έναν συγκεκριμένο οικονομικό φορέα ούτε εμπορικού σήματος, διπλώματος ευρεσιτεχνίας, τύπων ή συγκεκριμένης καταγωγής ή παραγωγής που θα είχε ως αποτέλεσμα να ευνοούνται ή να αποκλείονται ορισμένες επιχειρήσεις ή ορισμένα προϊόντα. Η εν λόγω μνεία επιτρέπεται, κατ' εξαίρεση, όταν δεν είναι δυνατόν να γίνει επαρκώς προσδιορισμένη και κατανοητή περιγραφή του αντικειμένου της σύμβασης κατ' εφαρμογή της παρ. 3. Η εν λόγω μνεία συνοδεύεται από τον όρο «ή ισοδύναμο» → Το άρθρο αναλύει την κατασκευή των προϊόντων και όχι την πιστοποίηση,
- αρ. 56 περ. 1) οι αναθέτουσες αρχές μπορούν να απαιτούν από τους οικονομικούς φορείς να προσκομίζουν έκθεση δοκιμών από οργανισμό αξιολόγησης της συμμόρφωσης ή πιστοποιητικό που έχει εκδοθεί από τέτοιο

οργανισμό ως αποδεικτικό μέσο συμμόρφωσης με απαιτήσεις ή κριτήρια που αναφέρονται στις τεχνικές προδιαγραφές, τα κριτήρια ανάθεσης ή τους όρους εκτέλεσης της σύμβασης,

- αρ. 109 ορίζεται με σαφήνεια ότι οι αναθέτουσες αρχές μπορούν να λαμβάνουν υπόψη, μεταξύ άλλων, την «ανάγκη διασφάλισης ποιότητας».

Στο υπόδειγμα διακήρυξης προμηθειών της Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΑΔΗΣΥ) που χρησιμοποιεί και το Γ. Ν. Λακωνίας στο αρ. 2.2.7 Πρότυπα διασφάλισης ποιότητας και πρότυπα περιβαλλοντικής διαχείρισης αναφέρεται:

Οι οικονομικοί φορείς για την παρούσα διαδικασία σύναψης σύμβασης οφείλουν να συμμορφώνονται με: α)..... β).....

Η αναθέτουσα αρχή αναγνωρίζει ισοδύναμα πιστοποιητικά που έχουν εκδοθεί από φορείς διαπιστευμένους από ισοδύναμους Οργανισμούς διαπίστευσης, εδρεύοντες και σε άλλα κράτη - μέλη σύμφωνα με τον Κανονισμό 765/2008/ΕΚ. Επίσης, κάνει δεκτά άλλα αποδεικτικά στοιχεία για ισοδύναμα μέτρα διασφάλισης ποιότητας, εφόσον ο ενδιαφερόμενος οικονομικός φορέας δεν είχε τη δυνατότητα να αποκτήσει τα εν λόγω πιστοποιητικά εντός των σχετικών προθεσμιών για λόγους για τους οποίους δεν ευθύνεται ο ίδιος, υπό την προϋπόθεση ότι ο οικονομικός φορέας αποδεικνύει ότι τα προτεινόμενα μέτρα διασφάλισης ποιότητας πληρούν τα απαιτούμενα πρότυπα διασφάλισης ποιότητας.

Στο Ευρωπαϊκό Ενιαίο Έγγραφο Σύμβασης (ΕΕΕΣ) το οποίο είναι προαπαιτούμενο να κατατεθεί συμπληρωμένο από τους υποψηφίους αναδόχους δημοσίων συμβάσεων στο μέρος Γ: Τεχνική και επαγγελματική ικανότητα απαιτείται απάντηση και στην εξής ερώτηση:

Για τις συμβάσεις προμηθειών: πιστοποιητικά από επίσημα ινστιτούτα ή επίσημες υπηρεσίες ελέγχου της ποιότητας.

Για δημόσιες συμβάσεις προμηθειών: Μπορεί ο οικονομικός φορέας να προσκομίσει τα απαιτούμενα πιστοποιητικά που έχουν εκδοθεί από επίσημα ινστιτούτα ή επίσημες υπηρεσίες ελέγχου της ποιότητας, αναγνωρισμένων ικανοτήτων, με τα οποία βεβαιώνεται η καταλληλότητα των προϊόντων, επαληθευόμενη με παραπομπές στις τεχνικές προδιαγραφές ή σε πρότυπα, και τα οποία ορίζονται στη σχετική προκήρυξη/γνωστοποίηση ή στα έγγραφα της διαδικασίας σύναψης σύμβασης; Εάν όχι, εξηγήστε τους λόγους και αναφέρετε ποια άλλα αποδεικτικά μέσα μπορούν να προσκομιστούν.

Οι βιολογικοί δείκτες μας εξασφαλίζουν ότι, το φορτίο ενός κλιβάνου (χειρουργικά εργαλεία, ιματισμός κ.α) είναι στείρο και ασφαλές για τη διενέργεια χειρουργικών επεμβάσεων με την μέγιστη δυνατή ασφάλεια, για την αποφυγή λοιμώξεων χειρουργικού πεδίου, οι οποίες ποικίλλουν από επιφανειακές μη επιπλεγμένες μέχρι απειλητικές για τη ζωή των ασθενών.

Σε συνέχεια των ανωτέρω οι τελικές τεχνικές προδιαγραφές διατυπώνονται αναλυτικά ως κάτωθι:

A. Βιολογικοί Δείκτες Ελέγχου Αποστείρωσης Ατμού επώασης τριών (3) ωρών.

Βιολογικοί Δείκτες αποστείρωσης κατάλληλοι για κύκλους αποστείρωσης 121°C και 134°C σε κλίβανους υψηλού κενού.

- Να παρέχει αξιόπιστα αποτελέσματα μετά από 3ωρη επώαση.

- Να κατατίθεται πιστοποιητικό από ανεξάρτητο κοινοποιημένο οργανισμό (φορέα) που θα δηλώνει τα αποτελέσματα των δοκιμών του υλικού για την πιστοποίηση συμμόρφωσης με το EN ISO 11138-1-3:2017.
- Η συμμόρφωση του επωαστήρα, με την σήμανση CE ως ηλεκτρονική συσκευή να αποδεικνύεται με την προσκόμιση πιστοποιητικού συμμόρφωσης.
- Η συσκευή του επωαστήρα για τους βιολογικούς δείκτες να διαθέτει τουλάχιστον 10 θέσεις επώασης. Να έχει τη δυνατότητα οπτικής και ηχητικής ένδειξης των αποτελεσμάτων και συναγερμό σε περίπτωση λανθασμένου αποτελέσματος ή λανθασμένης εφαρμογής του βιολογικού δείκτη στον επωαστήρα. Επιπλέον να διαθέτει σύστημα αντίστροφης μέτρησης του χρόνου επώασης καθώς και δυνατότητα ελέγχου ολοκλήρωσης επώασης μέσω Smartphone ή PC.
- Να παρέχεται από την ανάδοχο εταιρεία τεχνική υποστήριξη του υλικού, για την άμεση επίλυση τυχόν προβλημάτων (αντικατάσταση επωαστήρα κλπ) που θα προκύψουν εντός δώδεκα (12) ωρών, να κατατεθεί, επί ποινή απόρριψης, σχετική υπεύθυνη δήλωση.
- Συνοδός εξοπλισμός: να παρέχονται τουλάχιστον δύο επωαστήρες με την προμήθεια των βιολογικών δεικτών (για να υπάρχει σε περίπτωση βλάβης άμεση αντικατάσταση).

B. Βιολογικοί Δείκτες Ελέγχου Αποστείρωσης Ατμού επώασης σε χρονικό διάστημα λιγότερο των εικοσιπέντε (25) λεπτών.

Βιολογικοί Δείκτες αποστείρωσης κατάλληλοι για κύκλους αποστείρωσης 134°C σε κλίβανους ατμού υψηλού κενού.

- Να παρέχει αξιόπιστα αποτελέσματα μετά από επώαση σε χρονικό διάστημα λιγότερο των εικοσιπέντε (25) λεπτών.
- Να κατατίθεται πιστοποιητικό από ανεξάρτητο κοινοποιημένο οργανισμό (φορέα) που θα δηλώνει τα αποτελέσματα των δοκιμών του υλικού για την πιστοποίηση συμμόρφωσης με το EN ISO 11138-1-3:2017.
- Η συμμόρφωση του επωαστήρα, με την σήμανση CE ως ηλεκτρονική συσκευή να αποδεικνύεται με την προσκόμιση πιστοποιητικού συμμόρφωσης.
- Η συσκευή του επωαστήρα για τους βιολογικούς δείκτες να διαθέτει τουλάχιστον 10 θέσεις επώασης. Να έχει τη δυνατότητα οπτικής και ηχητικής ένδειξης των αποτελεσμάτων και συναγερμό σε περίπτωση λανθασμένου αποτελέσματος ή λανθασμένης εφαρμογής του βιολογικού δείκτη στον επωαστήρα. Επιπλέον να διαθέτει σύστημα αντίστροφης μέτρησης του χρόνου επώασης καθώς και δυνατότητα ελέγχου ολοκλήρωσης επώασης μέσω Smartphone ή PC.
- Να παρέχεται από την ανάδοχο εταιρεία τεχνική υποστήριξη του υλικού, για την άμεση επίλυση τυχόν προβλημάτων (αντικατάσταση επωαστήρα κλπ) που θα προκύψουν εντός δώδεκα (12) ωρών, να κατατεθεί, επί ποινή απόρριψης, σχετική υπεύθυνη δήλωση.
- Συνοδός εξοπλισμός: να παρέχονται τουλάχιστον δύο επωαστήρες με την προμήθεια των βιολογικών δεικτών (για να υπάρχει σε περίπτωση βλάβης άμεση αντικατάσταση).

Γ. Βιολογικοί Δείκτες Ελέγχου Αποστείρωσης Υπεροξειδίου του Υδρογόνου (πλάσματος) σε διάστημα δεκαπέντε (15) λεπτών

Βιολογικοί Δείκτες PCD (Process challenge devices) ώστε να προσφέρει την μεγαλύτερη δυνατή πρόκληση στη διαδικασία, ενεργοποιούνται εύκολα και να δίνουν τελικό αποτέλεσμα επώασης εντός δεκαπέντε (15) λεπτών.

- Να είναι συμβατοί με τον κλίβανο του Νοσοκομείου STERRAD® 100S και να συνοδεύονται από επίσημα αποδεικτικά έγγραφα συμβατότητας από τον κατασκευαστικό οίκο του κλιβάνου ή από ανεξάρτητο φορέα.
- Να φέρουν ένδειξη με την αναμενόμενη αλλαγή χρώματος μετά τη έκθεσή τους στο αποστειρωτικό μέσο με χημικό δείκτη ο οποίος να αποκολλάται προς αρχειοθέτηση.
- Ο χρόνος ζωής του προϊόντος να είναι τουλάχιστον εννέα (9) μήνες από την ημερομηνία κατασκευής.
- Η συσκευή του επωαστήρα για τους βιολογικούς δείκτες να διαθέτει τουλάχιστον οχτώ (8) θέσεις επώασης. Να έχει τη δυνατότητα οπτικής και ηχητικής ένδειξης των αποτελεσμάτων και συναγερμό σε περίπτωση λανθασμένου αποτελέσματος ή λανθασμένης εφαρμογής του βιολογικού δείκτη στον επωαστήρα.
- Η οθόνη να είναι οθόνη αφής για να διευκολύνει την διαδικασία αρχειοθέτησης των αποτελεσμάτων εντός του μηχανήματος.
- Η συμμόρφωση του επωαστήρα, με την σήμανση CE ως ηλεκτρονική συσκευή να αποδεικνύεται με την προσκόμιση πιστοποιητικού συμμόρφωσης.
- Να παρέχεται από την εταιρεία τεχνική υποστήριξη του υλικού, για την άμεση επίλυση τυχόν προβλημάτων (αντικατάσταση επωαστήρα κ.λ.π) που θα προκύψουν εντός δώδεκα (12) ωρών, να κατατεθεί, επί ποινή απόρριψης, σχετική υπεύθυνη δήλωση.
- Συνοδός εξοπλισμός: να παρέχονται τουλάχιστον δύο επωαστήρες με την προμήθεια των βιολογικών δεικτών (για να υπάρχει σε περίπτωση βλάβης άμεση αντικατάσταση).

Επισημαίνουμε επίσης το γεγονός ότι, μετά την επιτυχή ολοκλήρωση των εξετάσεων και την πιστοποίηση του εκπαιδευτικού προγράμματος περιεγχειρητικής εκπαίδευσης νοσηλευτών AORN-PERIOD 101, που υλοποιήθηκε στο πλαίσιο της διεθνούς πρωτοβουλίας για την Υγεία του Ιδρύματος Σταύρου Νιάρχου, υπό την επιστημονική επίβλεψη της Α' Ορθοπαιδικής Χειρουργικής Κλινικής του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών (ΕΚΠΑ), με αποκλειστική δωρεά από το Ίδρυμα Σταύρος Νιάρχος (ΙΣΝ) πρωταρχικός σκοπός είναι η ασφάλεια του ασθενούς. Στο εν λόγω πρόγραμμα συμμετείχαν και δύο μέλη της παρούσας επιτροπής.

Ως εκ τούτου για όλους τους ανωτέρω λόγους, η επιτροπή ενέταξε στις τεχνικές προδιαγραφές την κατάθεση πιστοποιητικού από ανεξάρτητο φορέα που να δηλώνει τα αποτελέσματα των δοκιμών των βιολογικών δεικτών ελέγχου αποστείρωσης ατμού, για την πιστοποίηση συμμόρφωσης με το πρότυπο EN ISO 11138-1-3:2017.

Στο σημείο αυτό η επιτροπή ολοκλήρωσε το έργο της και καταθέτει το παρόν πρακτικό προς έγκριση από το Διοικητικό Συμβούλιο του Γ. Ν. Λακωνίας».

Κατόπιν των ανωτέρω παρακαλούμε όπως εγκρίνετε τις τεχνικές προδιαγραφές προμήθειας α) Βιολογικών Δεικτών Ελέγχου Αποστείρωσης Ατμού, β) Υπεροξειδίου του Υδρογόνου όπως αποτυπώνονται στο υπ' αρ. 3994/14.05.2025 πρακτικό της επιτροπής σχετικό (2).

ΤΟ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ

Μετά από διαλογική συζήτηση μεταξύ των μελών του και αφού έλαβε υπόψη του αυτά που αναφέρονται στην παραπάνω εισήγηση

ΟΜΟΦΩΝΑ ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ

Εγκρίνει τις τεχνικές προδιαγραφές προμήθειας α) Βιολογικών Δεικτών Ελέγχου Αποστείρωσης Ατμού, β) Υπεροξειδίου του Υδρογόνου όπως αποτυπώνονται στο υπ' αρ. 3994/14.05.2025 πρακτικό της επιτροπής σχετικό (2).

.....
εγκρίνει την εκτέλεση του πρακτικού προ της επικυρώσεώς του

Η ΠΡΟΕΔΡΟΣ	Ο ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ	Η ΕΙΣΗΓΗΤΡΙΑ	ΟΙ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΣ
Ε. ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ	Κ. ΚΟΡΩΝΙΟΣ	Ε. ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ	Ε. ΚΩΝΣΤΑΝΤΑΡΟΥ
	ΤΑ ΜΕΛΗ		Β. ΚΟΛΑΝΤΖΙΑΝΟΥ
	Β. ΚΟΥΛΟΥΒΑΚΟΣ		
	Ν. ΤΣΟΥΚΛΕΡΗΣ		
	Φ. ΑΡΑΠΗΣ		
	Γ. ΚΟΥΛΟΥΒΑΚΟΣ		
	Π. ΗΛΙΟΠΟΥΛΟΣ		
	Ε. ΤΡΟΥΓΚΑΚΟΣ		
	Π. ΤΖΙΝΑΚΟΣ		
	Μ. ΤΣΙΡΩΝΗ		

ΑΚΡΙΒΕΣ ΕΠΙΚΥΡΩΜΕΝΟ ΑΠΟΣΠΑΣΜΑ

Η ΠΡΟΕΔΡΟΣ	Η ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ
ΕΥΔΟΞΙΑ ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ	ΕΛΕΝΗ ΚΩΝΣΤΑΝΤΑΡΟΥ

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΠΟΣΠΑΣΜΑ

Η ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

ΕΛΕΝΗ ΚΩΝΣΤΑΝΤΑΡΟΥ