



# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 307

10 Μαρτίου 2000

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Ειδικό Πρόγραμμα Ολοκληρωμένης Παρέμβασης για ανέργους, 18-64 ετών, του Νομού Ευβοίας.....	1
Έγκριση υπερωριακής εργασίας προσωπικού του ΙΚΑ. Σύσταση θέσεων κλάδου γιατρών ΕΣΥ στο Περιφερει- ακό Γενικό Νοσοκομείο Αθηνών «ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»	2
Τροποποίηση και συμπλήρωση της Κοινής Υπουργι- κής Απόφασης Α6α/9392/91 (Β 233/92) σε συμμόρ- φωση προς τις οδηγίες 1999/82/ΕΚ και 1999/83/ΕΚ σχετικά με την τροποποίηση του Παραρτήματος της οδηγίας 75/318/ΕΟΚ.....	3
Μετατροπή θέσεων κλάδου γιατρών ΕΣΥ στο Περ/κό Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου ...	4
Μετατροπή θέσεων κλάδου γιατρών ΕΣΥ στο Νομ. Γεν. Νοσοκομείο - Κ.Υ. Καρύστου .....	5
Μετατροπή θέσεων κλάδου γιατρών ΕΣΥ στο Περ.Γεν. Νοσοκομείο Ιωαννίνων «Γ. ΧΑΤΖΗΚΩΣΤΑ» .....	6
Αναγνώριση Νοσοκομειακών Μονάδων ως κατάλλη- λων για άσκηση των γιατρών .....	7
Αναγνώριση Νοσοκομειακής Μονάδας ως κατάλλη- λης για άσκηση των γιατρών .....	8
	9
<b>Διορθώσεις Σφαλμάτων</b>	
Διορθώσεις σφαλμάτων στην 2/254/0022/26.1.2000 απόφαση Γενικών Γραμματέων Δημ. Πολ. Υπ. Οικον. και Κοιν. Ασφ. του Υπουργείου και Κοινωνικών Ασφαλίσεων .....	10
Διορθώσεις σφαλμάτων στην 905/5.1.2000 απόφαση Υπουργού Δικαιοσύνης .....	11

οικήσεως του Οργανισμού Απασχόλησης Εργατικού Δυναμικού».

2. Τις διατάξεις του άρθρου 29 του Ν.1262/82 «Για την παροχή κινήτρων ενίσχυσης της οικονομικής και περ/κής ανάπτυξης της χώρας και τροποποίηση συναφών διατάξεων» όπως τροποποιήθηκε με τα άρθρα 6,7 του Ν. 1836/89 και την παρ. 16 του άρ. 20 του Ν. 2639/98.

3. Τις διατάξεις των άρθρων 6 και 26 του Ν.2434/96.

4. Τις Αποφάσεις του Υπ. Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων με αρ. 33019/21.1.99 (ΦΕΚ 51/Β/ 29.1.99), 33020/21.1.99 (ΦΕΚ 53/Β/29.1.99), 33021/21.1.99 (ΦΕΚ 53/Β/29.1.99) και 33022/21.1.99 (ΦΕΚ 85/Β/9.2.99) ως προς τα Κεφάλαια Γ και Δ' παρ. 1 και 2, που αφορούν τα προγράμματα επιχορήγησης της απασχόλησης και της αυτοαπασχόλησης ανέργων.

5. Την υπ' αριθμ. 290/8.2.2000 απόφαση του Δ.Σ. του ΟΑΕΔ (αρ.συνεδρίασης 7/8.2.2000) που μας κοινοποιήθηκε με το υπ' αριθμ. Β104490/ 14.2.2000 έγγραφό του, αποφασίζουμε:

Καταρτίζουμε πρόγραμμα ολοκληρωμένης παρέμβασης που περιλαμβάνει δράσεις δομών στήριξης, κατάρτισης, απασχόλησης, και αυτοαπασχόλησης ανέργων ηλικίας 18-64 ετών στο Νομό Εύβοιας.

Το πρόγραμμα περιλαμβάνει τις παρακάτω μορφές παρέμβασης.

α) Δημιουργία Δομής Στήριξης για διερεύνηση και καταγραφή των χαρακτηριστικών των ανέργων με στόχο την ένταξή τους στο κατάλληλο πρόγραμμα και προώθηση του σχεδιαζόμενου προγράμματος προς αναζήτηση ενδιαφερομένων επιχειρήσεων για συνεργασία.

β) Κατάρτιση.

γ) Επιχορήγηση εργοδοτών για δημιουργία θέσεων εργασίας και

δ) Επιχορήγηση για την αυτοαπασχόληση.

#### ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'

1. Δομή Στήριξης  
Με απόφαση του Δ.Σ. του ΟΑΕΔ συστήνεται δομή στήριξης η οποία θα αποτελείται από:

α) Ένα (1) εκπρόσωπο του Εργατικού Κέντρου του Νομού Εύβοιας.

β) Ένα (1) εκπρόσωπο των εργοδοτών.

γ) Ένα (1) υπάλληλο του ΟΑΕΔ.

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Αριθ. 30165 (1)  
Ειδικό Πρόγραμμα Ολοκληρωμένης Παρέμβασης για  
ανέργους, 18-64 ετών, του Νομού Ευβοίας.

#### Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΕΡΓΑΣΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΩΝ ΑΣΦΑΛΙΣΕΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν.212/69 «Περί Οργανώσεως και Δι-

Υπουργείου Υγείας και Πρόνοιας, οι οποίες προστίθενται στον Οργανισμό του Περιφερειακού Γενικού Νοσοκομείου Αθηνών ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ, για τη λειτουργία του Αιματολογικού Τμήματος - Λεμφωμάτων.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 24 Φεβρουαρίου 2000

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ, ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΟΙΚΗΣΗΣ  
ΚΑΙ ΑΠΟΚΕΝΤΡΩΣΗΣ

ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ

Λ. ΤΖΑΝΗΣ

Ν. ΧΡΙΣΤΟΔΟΥΛΑΚΗΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΝΟΙΑΣ

Λ. ΠΑΠΑΔΗΜΑΣ

Αριθ. Α7α/7797/99

(4)

Τροποποίηση και συμπλήρωση της Κοινής Υπουργικής Απόφασης υπ' αριθμ. Α6α/9392/91 (Β 233/92) σε συμμόρφωση προς τις οδηγίες 1999/82/ΕΚ και 1999/83/ΕΚ σχετικά με την τροποποίηση του Παραρτήματος της οδηγίας 75/318/ΕΟΚ.

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΘΝΙΚΗΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ -

ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΝΟΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:

α. Του άρθρου 1 παρ. 1.3 και 4 Ν. 1338/83 «Περί εφαρμογής του Κοινοτικού δικαίου ΦΕΚ 34/Α/83) όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 6 του Ν. 1440/84 (ΦΕΚ 70/Α/84) «Συμμετοχή της Ελλάδος στο Κεφάλαιο, στα αποθεματικά και στις προβλέψεις της Ευρ. Κοινότητας Επενδύσεων στο Κεφάλαιο της Ευρ. Κοινότητας Άνθρακος και Χάλυβος του Οργανισμού Εφοδιασμού της EURATOMΕ καθώς και στο άρθρο 65 του Ν. 1892/90 (ΦΕΚ Α/101/90).

β. Των άρθρων 2 παρ. 2 περιπτ. α και β και άρθρο 14 παρ. 4 εδ 1 του Ν. 1316/83 «Ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ της Κρατικής Φαρμακαποθήκης (Κ.Φ.) και τροποποίησης της φαρμακευτικής Νομοθεσίας και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 3/Α/11.1.93) όπως τροποποιήθηκαν και συμπληρώθηκαν από τις διατάξεις του Ν. 1965/91 (ΦΕΚ Α/146/) και του Ν. 2519/97 (Α/165).

2. Την υπ' αριθμ. Α6α/9392/91/92 ΚΥ.Α (ΦΕΚ 233 Β) «Εναρμόνιση της Ελληνικής νομοθεσίας προς την αντίστοιχη κοινοτική στον τομέα της παραγωγής, της εισαγωγής και της κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων και επέκταση του πεδίου εφαρμογής της στα ανοσολογικά φαρμακευτικά προϊόντα που συνίστανται σε εμβόλια, τοξίνες, όρους και αλλεργιογόνα.

3. Την υπ' αριθμ. 0-356/5η/16.12.99 εισήγηση ΔΣ/ΕΟΦ.

4. Το άρθρο 29 Α του Ν. 1558/85 (ΦΕΚ Α' 137) όπως προστέθηκε με το άρθρο 27 του Ν. 2081/92 (ΦΕΚ Α' 154) και αντικαταστάθηκε με το αριθμ. 1 του Ν. 2469/97 (Α/38) και το γεγονός ότι από την παρούσα δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Κρατικού Προϋπολογισμού.

5. Την υπ' αριθμ. 5803/13.11.98 (1178/Β) Κοινή Απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στους Υφυπουργούς Υγείας και Πρόνοιας», αποφασίζουμε:

Άρθρο 1

Σκοπός της παρούσας απόφασης είναι η τροποποίηση

της Κοινής Υπουργικής Απόφασης υπ' αριθμ. Α6α/9392/91/92 (Β 233) σε συμμόρφωση προς τις οδηγίες:

α) 1999/82/ΕΚ της Επιτροπής της 8ης Σεπτεμβρίου 1999 (Ε.Ε.ΕΚ. L243, 15.9.99) και

β) 1999/83/ΕΚ της Επιτροπής της 8ης Σεπτεμβρίου (Ε.Ε.ΕΚ. L243, 15.9.99) 1999 «σχετικά με την τροποποίηση του παραρτήματος της οδηγίας 75/318/ΕΟΚ του Συμβουλίου περί προσεγγίσεως των νομοθεσιών των κρατών μελών που αφορούν τις αναλυτικές, τοξικοφαρμακολογικές και κλινικές προδιαγραφές και τα πρωτόκολλα στον τομέα των δοκιμών των φαρμάκων».

Άρθρο 2

1. α) Οι αιτήσεις για τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων, που υποβάλλονται από 1ης Ιουλίου 2000 και μετά πρέπει να πληρούν τα κριτήρια που καθορίζονται στην παράγραφο 1 του παραρτήματος αυτής.

β) Όλες οι άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων πρέπει να πληρούν τα κριτήρια της παραγράφου 1 του παραρτήματος της Παρούσης, το αργότερο μέχρι 1η Μαρτίου 2001.

2. Οι αιτήσεις για τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων που υποβάλλονται από της δημοσίευσής της παρούσης, συμμορφώνονται με τους κανόνες των παραγράφων 2 και 3 του παραρτήματος.

3. Το παράρτημα που ακολουθεί αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσης.

#### ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

1. Στο μέρος 2 του παραρτήματος Ι της κοινής υπουργικής απόφασης Α6α/9392/91 (Β 233) τμήμα Γ ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΩΝ ΠΡΩΤΩΝ ΥΛΩΝ συμπληρώνεται με την παράγραφο 4' (ΟΔ 1995/82).

4. Ειδικά μέτρα για την πρόληψη της μετάδοσης ζωικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών.

Ο αιτών οφείλει να αποδεικνύει ότι το φάρμακο παρασκευάζεται σύμφωνα με τις δημοσιευμένες από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή στον τόμο 3 της έκδοσής της «Οι κανόνες που διέπουν τα φαρμακευτικά προϊόντα στην Ευρωπαϊκή Ένωση», κατευθύνσεις για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου μετάδοσης μέσω των φαρμάκων, των παραγόντων που προκαλούν τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των ζώων και ενημερωμένες μορφές τους».

2. Στο μέρος 3 του παραρτήματος Ι της κοινής υπουργικής απόφασης Α6α/9392/91 προστίθεται νέο τμήμα Θ (ΟΔ 1999/83).

Θ. Καθιερωμένη ιατρική χρήση

«Προκειμένου να αποδειχθεί, σύμφωνα με το άρθρο 4 σημείο 8 στοιχείο α) σημείο ι) της οδηγίας 65/65, ότι το ή τα συστατικά του φαρμάκου είναι καθιερωμένης ιατρικής χρήσης και παρουσιάζουν αποδεκτά επίπεδα ασφαλείας, εφαρμόζονται οι ακόλουθοι ειδικοί κανόνες:

α) οι παράγοντες του πρέπει να λαμβάνονται υπόψη για να διαπιστωθεί η «καθιερωμένη ιατρική χρήση» των συστατικών ενός φαρμάκου είναι το χρονικό διάστημα κατά το οποίο χρησιμοποιήθηκε η ουσία, ποσοτικές συνιστώσες της χρήσης της ουσίας, ο βαθμός επιστημονικού ενδιαφέροντος που παρουσιάζει η χρήση της ουσίας (όπως προκύπτει από τη δημοσιευμένη επιστημονική βιβλιογραφία) και η συνοχή των επιστημονικών αξιολογήσεων.

Ως εκ τούτου, για τον προσδιορισμό της «καθιερωμένης χρήσης» ενδέχεται να απαιτηθεί να ληφθούν υπόψη διά-

φορες χρονικές περιόδους. Σε όλες τις περιπτώσεις πάντως η απαιτούμενη χρονική περίοδος για τον προσδιορισμό της «καθιερωμένης ιατρικής χρήσης» συστατικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν μπορεί να είναι μικρότερη από μια δεκαετία από την πρώτη συστηματική και τεκμηριωμένη χρήση της συγκεκριμένης ουσίας ως φαρμακευτικό προϊόν στην Ε.Ε.

β) η τεκμηρίωση την οποία υποβάλλει ο αιτών πρέπει να καλύπτει όλες τις πτυχές της αξιολόγησης της ασφάλειας και να περιλαμβάνει ή να παραπέμπει σε σχετική βιβλιογραφική επισκόπηση, λαμβάνοντας υπόψη μελέτες διεξαχθείσες πριν και μετά τη θέση σε κυκλοφορία και δημοσιευμένη επιστημονική βιβλιογραφία με αντικείμενο την κτηθείσα πείρα υπό μορφή επιδημιολογικών μελετών και ιδίως συγκριτικών επιδημιολογικών μελετών. Πρέπει να υποβάλλεται παντός είδους τεκμηρίωση, τόσο θετική όσο και αρνητική

γ) η έλλειψη πληροφοριών θα πρέπει να αντιμετωπίζεται με ιδιαίτερη προσοχή και να αναφέρονται οι λόγοι για τους οποίους, παρά την έλλειψη ορισμένων μελετών, τεκμαίρεται η ύπαρξη αποδεκτού επιπέδου ασφαλείας

δ) η έκθεση των εμπειρογνομόνων πρέπει να επεξηγεί την καταλληλότητα των υποβαλλόμενων δεδομένων που αφορούν προϊόν διαφορετικό από εκείνο που πρόκειται να τεθεί σε κυκλοφορία. Οφείλει επίσης να κρίνει κατά πόσο το εξεταζόμενο προϊόν μπορεί να θεωρείται παρεμφερές με το προϊόν στο οποίο πρόκειται να χορηγηθεί άδεια, κυκλοφορίας παρά τις υφιστάμενες διαφορές

ε) ιδιαίτερη σημασία έχει η κτηθείσα πείρα μετά την κυκλοφορία προϊόντων που περιέχουν τα ίδια συστατικά και οι αιτούντες θα πρέπει να επικεντρώνουν την προσοχή τους στο θέμα αυτό.

3. Στο μέρος 4 του παραρτήματος Ι της Υπ. Απόφασης 9392/91 προστίθεται νέο τμήμα Θ.

Θ. Καθιερωμένη ιατρική χρήση

«Προκειμένου να αποδειχθεί, σύμφωνα με το άρθρο 4 σημείο 8 στοιχείο α) σημείο ii) της οδηγίας 65/65, ότι τα συστατικά του φαρμάκου είναι καθιερωμένης ιατρικής χρήσης και παρουσιάζουν αναγνωρισμένη αποτελεσματικότητα εφαρμόζονται οι ακόλουθοι ειδικοί κανόνες:

α) οι παράγοντες που πρέπει να λαμβάνονται υπόψη για να διαπιστωθεί η «καθιερωμένη ιατρική χρήση» των συστατικών ενός φαρμάκου είναι το χρονικό διάστημα κατά το οποίο χρησιμοποιήθηκε η ουσία, ποσοτικές συνιστώσεις της χρήσης της ουσίας, ο βαθμός επιστημονικού ενδιαφέροντος που παρουσιάζει η χρήση της ουσίας (όπως προκύπτει από τη δημοσιευμένη επιστημονική βιβλιογραφία) και η συνοχή των επιστημονικών αξιολογήσεων.

Ως εκ τούτου, για τον προσδιορισμό της «καθιερωμένης χρήσης» ενδέχεται να απαιτηθεί να ληφθούν υπόψη διάφορες χρονικές περιόδους. Σε όλες τις περιπτώσεις πάντως, η απαιτούμενη χρονική περίοδος για τον προσδιορισμό της «καθιερωμένης ιατρικής χρήσης» συστατικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν μπορεί να είναι μικρότερη από μία δεκαετία από την πρώτη συστηματική και τεκμηριωμένη χρήση της συγκεκριμένης ουσίας ως φαρμακευτικό προϊόν στην Ε.Ε.

β) η τεκμηρίωση την οποία υποβάλλει ο αιτών πρέπει να καλύπτει όλες τις πτυχές της αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας και να περιλαμβάνει ή να παραπέμπει σε σχετική βιβλιογραφική επισκόπηση, λαμβάνοντας υπόψη μελέτες διεξαχθείσες πριν και μετά τη θέση σε κυκλοφορία και δημοσιευμένη επιστημονική βιβλιογραφία με αντι-

κείμενο την κτηθείσα πείρα υπό μορφή επιδημιολογικών μελετών και ιδίως συγκριτικών επιδημιολογικών μελετών. Πρέπει να υποβάλλεται παντός είδους τεκμηρίωση, τόσο θετική όσο και αρνητική \*

γ) η έλλειψη πληροφοριών θα πρέπει να αντιμετωπίζεται με ιδιαίτερη προσοχή και να αναφέρονται οι λόγοι για τους οποίους, παρά την έλλειψη ορισμένων μελετών, τεκμαίρεται η αποτελεσματικότητα

δ) η έκθεση των εμπειρογνομόνων πρέπει να επεξηγεί την καταλληλότητα των υποβαλλόμενων δεδομένων που αφορούν προϊόν διαφορετικό από εκείνο που πρόκειται να τεθεί σε κυκλοφορία. Οφείλει επίσης να κρίνει κατά πόσο το εξεταζόμενο προϊόν μπορεί να θεωρείται παρεμφερές με το προϊόν στο οποίο πρόκειται να χορηγηθεί άδεια κυκλοφορίας παρά τις υφιστάμενες διαφορές

ε) ιδιαίτερη σημασία έχει η κτηθείσα πείρα μετά την κυκλοφορία προϊόντων που περιέχουν τα ίδια συστατικά και οι αιτούντες θα πρέπει να επικεντρώνουν την προσοχή τους στο θέμα αυτό».

### Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση τίθεται σε ισχύ από τη δημοσίευσή της στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Η παρούσα απόφαση να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 28 Φεβρουαρίου 2000

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΘΝΙΚΗΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ  
**ΓΙΑΝΝΟΣ ΠΑΠΑΝΤΩΝΙΟΥ**

ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΝΟΙΑΣ  
**ΝΙΚΟΣ ΦΑΡΜΑΚΗΣ**

Αριθ. Α1α/891

(5)

Μετατροπή θέσεων κλάδου γιατρών ΕΣΥ στο Περ/κό Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου.

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ  
**ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ -  
ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΝΟΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις της παρ. 1, του άρθρου 25 του Ν. 1397/83/ΦΕΚ 143/Α/83.

2. Τις διατάξεις των άρθρων 56 και 64 του Ν. 2071/92/ΦΕΚ123Α/92, όπως συμπληρώθηκαν με τα άρθρα 4 & 8 του Ν. 2194/94/ΦΕΚ 34 Α' /94.

3. Τις διατάξεις της παρ. 2 του άρθρου 1 του Ν. 2469/97/ΦΕΚ 38<sup>Α</sup>/97 και το γεγονός ότι από τις διατάξεις της απόφασης αυτής δεν θα προκληθεί επιπλέον οικονομική επιβάρυνση στον κρατικό προϋπολογισμό.

4. Τις διατάξεις του Ν. 2519/97/ΦΕΚ165/Α'/97.

5. Τις διατάξεις του Π.Δ. 55/96 (48/Α/96) Περιορισμός συναρμοδιοτήτων και την έκδοση διοικητικών πράξεων.

6. Την αριθ. 1107147/1239/0067/96/ΦΕΚ 922 Β'/796 απόφαση ανάθεσης αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Οικονομικών Ν. Χριστοδουλάκη.

7. Την αριθ. 11/1/12.1.2000 απόφαση του Δ.Σ. του Περιφερειακού Πανεπ/κού Γενικού Νοσοκομείου Ηρακλείου, αποφασίζουμε:

Η μία (1) κενή θέση κλάδου γιατρών ΕΣΥ, βαθμού Επιμελητή Α' ειδικότητας Παθολογίας η οποία έχει συσταθεί με την αριθ. Α3β/13075/88 απόφαση (ΦΕΚ 658/Β/88) στο Περιφερειακό Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου, μετατρέπεται με την παρούσα σε μία (1) θέση του