



# LATVIJAS NACIONĀLAIS AKREDITĀCIJAS BIROJS LATVIAN NATIONAL ACCREDITATION BUREAU

**Pielikums akreditācijas apliecībai Nr. LATAK-I-423-12-2010**  
**Annex to the Accreditation Certificate No. LATAK-I-423-12-2010**

Akreditācijas lēmuma datums: 2019.07.08.  
*Date of accreditation decision: 2019.07.08..*

Akreditācijas standarts: LVS EN ISO/IEC 17020:2012  
*Accreditation standard: LVS EN ISO/IEC 17020:2012*

Akreditācijas periods: 2014.10.09. – 2019.10.08.  
*Accreditation period: 2014.10.09. – 2019.10.08.*

Inspekcijas tips: A  
*Type of the inspection body: A*

Akreditētā institūcija: SIA "INLAB" laboratorija  
Adrese: Meža iela 4, Rīga, LV-1048

*Accredited body: SIA "INLAB" Laboratory*  
*Address: 4 Meza Str., Riga, LV-1048*

Akreditācijas sfēra reglamentētajā sfērā:  
medicīnas ierīču tehniskā uzraudzība (funkcionālās un elektrodrošības pārbaudes); sfigmomanometru, manometru un neautomātisko svaru atkārtotā verificēšana; radioloģisko ierīču funkciju atbilstības testēšana un novērtēšana un elektrodrošības pārbaudes; radiodiagnostiskajās un radioterapeitiskajās manipulācijās lietojamo radioloģisko ierīču tehnisko parametru novērtēšana

*Accreditation scope in mandatory sector:*  
*technical surveillance (functional and electrical safety inspection) of medical equipment; periodical verification of sphygmomanometers, manometers, non-automatic weighing instruments, function conformity testing and evaluation and electrical safety testing of radiological devices; technical parameter evaluation of radiological devices used in radiodiagnostic and radiotherapeutic manipulations.*

Inspicēšanas objekts / Field of inspection	Inspicēšanas veids / Type of inspection	Normatīvi-tehniskās dokumentācijas nosaukums vai metodes un procedūras / Title of regulatory technical documentation, title of method, procedure
1	2	3
Aktīvās II a, aktīvās II b un aktīvās III klases medicīnas ierīces	Ekspluatācijā esošo objektu elektrodrošības pārbaude	Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 23. pielikums "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.
<p>Ārējās sirds stimulācijas iekārtas; defibrilatori; medicīniskās elektrošoka iekārtas; elektronarkozes (elektromiega) iekārtas; augstfrekvences elektroterapijas iekārtas;</p> <p>stacionārās neirostimulācijas iekārtas; portatīvās neirostimulācijas iekārtas; lāzerķirurģiskās iekārtas; lāzerterapijas iekārtas; fotokoagulācijas iekārtas; augstfrekvences elektroķirurģiskās iekārtas; mākslīgās asinsrites iekārtas; augstspiediena injekciju iekārtas; infūzijas sūkņi; perfūzijas sūkņi; dialīzes iekārtas; transfuzioloģijas iekārtas; anestēzijas inhalācijas narkozes iekārtas; elpināšanas iekārtas; barokameras</p> <p>paaugstināta vai intermitējoša spiediena iekārtas; krioķirurģijas iekārtas; hipotermijas iekārtas; zīdaiņu inkubatori; elektroapsildāmās gultas; pacienta sildierīces; pacientu monitori; pulsa oksimetri; elektrokardiogrāfi; dezinfekcijas iekārtas; sterilizācijas iekārtas ar paaugstinātu spiedienu; termostati; karstā gaisa sterilizatori; ultraskaņas diagnostikas iekārtas; ultraskaņas terapijas iekārtas; spirogrāfijas iekārtas; magnētiskās rezonanses iekārtas; elektrokardiogrāfijas iekārtas; foto terapijas iekārtas; UV terapijas iekārtas</p>	Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude	Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 23. pielikums "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.
<p><u>Aktīvās II a, aktīvās II b un aktīvās III klases medicīnas ierīces</u></p> <p>Elektrodrošības pārbaudes parametri:</p> <p>Aizsargvadītāja pretestība (<math>\Omega</math>): Kritērija diapazons: <math>&lt;(0,1 \div 0,3) \Omega</math></p> <p>Mērīdiapazons: <math>(0,04 \div 5,0) [\Omega] \pm 0,01 [\Omega]</math> Noplūdes strāva caur aizsargvadītāju (mA): Kritērija diapazons: <math>&lt;(0,5 \div 5) \text{ mA}</math> Mērīdiapazons: <math>(0,04 \div 1,0) [\text{mA}] \pm 0,004 [\text{mA}]</math> Mērīdiapazons: <math>(1,001 \div 3,0) [\text{mA}] \pm 0,037 [\text{mA}]</math> Mērīdiapazons:</p>	Ekspluatācijā esošo objektu elektrodrošības pārbaude	Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts1 un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas

Reģistrācijas Nr. LATAK-I-423-12-2010  
Registration no.

Vadošais vērtētājs  
Lead assessor

Jānis Rozenbahs

2 (60)

<p>(3,001 ÷ 6,0) [mA] ± (5 [%] + 20 [µA]) Korpusa noplūdes strāva (mA): Kritērija diapazons: &lt;(0,1 ÷ 0,5) [mA] Mērdiapazons: (0,04 ÷ 1,0) [mA] ± 0,004 [mA]  Noplūdes strāva uz pacientu (mA): Kritērija diapazons: &lt;(0,01 ÷ 0,5) [mA]  Mērdiapazons: (0,004 ÷ 0,009) [mA] ± 0,001 [mA] Mērdiapazons: (0,01 ÷ 0,046) [mA] ± 0,002 [mA] Mērdiapazons: (0,047 ÷ 0,104) [mA] ± 0,004 [mA]  Mērdiapazons: (0,105 ÷ 1) [mA] ± (5 [%] + 10 [µA]) Izolācija: Tīkls- aizsargvadītājs (MΩ): Kritērija diapazons: &gt;(10 ÷ 50) [MΩ] Mērdiapazons: (0,10 ÷ 1,0) [MΩ] ± 0,01 [Ω] Mērdiapazons: (1,01 ÷ 6,0) [MΩ] ± 0,02 [Ω]  Mērdiapazons: (6,01 ÷ 18,0) [MΩ] ± 0,03 [Ω] Mērdiapazons: (18,01 ÷ 100,0) [MΩ] ± (5 [%] + 0,02 [MΩ]) Izolācija: Korpusdarba daļa (MΩ): Kritērija diapazons: &gt;(10 ÷ 50) [MΩ] Mērdiapazons: (0,10 ÷ 1,0) [MΩ] ± 0,01 [Ω]  Mērdiapazons: (1,01 ÷ 6,0) [MΩ] ± 0,02 [Ω] Mērdiapazons: (6,01 ÷ 18,0) [MΩ] ± 0,03 [Ω] Mērdiapazons: (18,01 ÷ 100,0) [MΩ] ± (5 [%] + 0,02 [MΩ])</p>		<p>iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p>Ārējās sirds stimulācijas iekārtas  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Izlādes impulsa indikācija: Atbilst/Neatbilst;  Tukšās baterijas indikācijas: Atbilst/Neatbilst;  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Strāvas impulsu amplitūda (mA):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 20) [%]  Mērdiapazons: (4 ÷ 250) [mA] ± (1 [%] + 0,02 [mA])  Pacientam pievadīto impulsu frekvence (frekvence) (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [%]  Mērdiapazons: (1 ÷ 800) [1/min] ± (0,25 [%])  Pacientam pievadīto impulsu garums (ms):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [%]  Mērdiapazons: (1 ÷ 100) [ms] ± (0,5 [%] + 0,01 [ms])  Jūtīgums (mV):  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 25) [%]  Mērdiapazons: (0,05 ÷ 0,95) [mV] ± 5 [%], solis 0,5[mV]  Jūtīgums (mV):  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 25) [%]  Mērdiapazons: (1,0 ÷ 5,0) [mV] ± 5 [%], solis 0,5[mV]  Refrakcijas periods (ms):  Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 10) [%]  Mērdiapazons: (15 ÷ 500) [ms] ± 1 [ms]  Pacienta pretestības noteikšanas precizitāte (Ω):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(50 \div 1500)</math> [<math>\Omega</math>] <math>\pm 1</math> [%], solis 50 [<math>\Omega</math>]  Kardiostimulācijas simulācijas pulsa garums (ms):  Kritērija diapazons: pagaidam atlikts  Mērdiapažons: <math>(0,1 \div 2,0)</math> [ms] <math>\pm 5</math> [%]  Kardiostimulācijas simulācijas pulsa amplitūda (mV):  Kritērija diapazons: pagaidam atlikts  Mērdiapažons: <math>(\pm 2 \div \pm 700)</math> [mV] <math>\pm (10</math> [%] + 0,2 [mV])  Sprieguma impulsu amplitūda (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,5 \div 100)</math> [V AC režīmā] <math>\pm 1</math> [%]</p>		
<p><u>Defibrilatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Lādiņa neitralizācija izslēdzot ierīci: Atbilst/Neatbilst;  Maksimālās enerģijas uzlādes laiks, kad medicīniskā ierīce ir pieslēgta tīklam (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq(5 \div 20)</math> [s]  Mērdiapažons: <math>(0,1 \div 100,0)</math> [s] <math>\pm 0,05</math> [s]  Pacientam pievadītā elektriskā enerģija (J):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(2 \div 600)</math> [J] Monofāzes: <math>\pm (1</math> [%] + 0,1 [J])  Pacientam pievadītā elektriskā enerģija (J):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(6 \div 600)</math> [J] Bifāzes: <math>\pm (1,5</math> [%] + 0,3 [J])  Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu sinhronizācijas laiks (ms):  Kritērija diapazons: <math>\leq(20 \div 100)</math> [ms]  Mērdiapažons: <math>(-120 \div +380)</math> [ms] <math>\pm 1</math> [ms]  Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas vērtība pie dažādām pacienta pretestībām (J):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(2 \div 600)</math> [J] Monofāzes: <math>\pm (1</math> [%] + 0,1 [J])  Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas vērtība pie dažādām pacienta pretestībām (J):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(6 \div 600)</math> [J] Bifāzes: <math>\pm (1,5</math> [%] + 0,3 [J])  Defibrilatora izejas sprieguma vērtība (kV):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,04 \div 5)</math> [kV] <math>\pm (1</math> [%] + 0,002 [kV])  Sirds ritma frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30 \div 360)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  Elektrokardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,05 \div 0,45)</math> [mV] <math>\pm 2</math> [%], solis 0,05 [mV]  Elektrokardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 5,0)</math> [mV] <math>\pm 2</math> [%], solis 0,5 [mV]  Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30 \div 64)</math> [%] <math>\pm 1</math> [%]  Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(65 \div 100)</math> [%] <math>\pm 0,5</math> [%]  Pulsa oksimetrijas sensora pulsa oscilāciju mērīšana (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 10)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30 \div 300)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]  Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu garums (ms):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 20)</math> [ms]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 50)</math> [ms] <math>\pm 0,1</math> [ms]  Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu strāva (mA):  Kritērija diapazons: pagaidam atlikts  Mēr diapazons: <math>(0,4 \div 100)</math> [mA] <math>\pm (1</math> [%] + 0,1 [mA])</p>		
<p><u>Nervu un muskuļu stimulācijas, medicīniskā elektrošoka un elektronarkozes iekārtas, elektroforēzes iekārtas, elektroterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(6 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 500)</math> [mV DC režīmā] <math>\pm 1,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 100)</math> [V DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p> leibūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV AC režīmā] <math>\pm 2</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V AC režīmā] <math>\pm 1</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 1) [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(6 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 10) [mA DC režīmā] <math>\pm 1,5</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (10 ÷ 100) [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (100 ÷ 400) [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 1) [mA AC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā] <math>\pm 0,75</math> [%]  leibūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] <math>\pm 1,25</math> [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie līdzstrāvas :  Kritērija diapazons: <math>\leq (10 \div 80)</math> [mA]  Mēr diapazons: (1 ÷ 10) [mA DC režīmā]  (10 ÷ 100) [mA DC režīmā] <math>\pm 1,5</math> [%]  <math>\pm 0,5</math> [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm <math>\leq 400</math>Hz :  Kritērija diapazons: <math>\leq (10 \div 50)</math> [mA]  Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] <math>\pm 0,75</math> [%]  <math>\pm 1,25</math> [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm no <math>&gt;400</math>Hz līdz <math>\leq 1500</math>Hz :  Kritērija diapazons: <math>\leq (10 \div 80)</math> [mA] </p>		
--	--	--

<p>Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±0,75 [%]  ±1,7 [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm &gt;1500Hz: :  Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 100) [mA]  Mēr diapazons: (5 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±1 [%]  ±1,7 [%]  Pacienta ekvivalentas pretestības noteikšanas ierīces precizitāte (Ω):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (50 ÷ 1000) [Ω] ±0,5 [%]  Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):  Kritērija diapazons: ≤±(6 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV DC režīmā] ±1,5 [%]  Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V DC režīmā] ±0,5 [%]  Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):  Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV AC režīmā] ±2 [%]  Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V AC režīmā] ±1 [%]  Pacientam pievadīto impulsu garums (ms):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 25) [%]  Mēr diapazons: (0,001 ÷ 10000) [ms] ±0,25 [%]  Pacientam pievadīto impulsu frekvence (Hz):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 25) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 100000) [Hz] ±0,25 [%]</p>		
<p><u>Augstfrekvences elektroterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Pacientam pievadītā elektromagnētiskā starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 50) [%]  Mēr diapazons: (5 ÷ 80) [W] ±5 [%]  Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 600)</math> [s]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 0,5</math> [s]</p>		
<p><u>Augstfrekvences elektrokirurģiskās iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Pacienta ekvivalentas pretestības noteikšanas ierīces precizitāte (<math>\Omega</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(50 \div 1000)</math> [<math>\Omega</math>] <math>\pm 0,5</math> [%]  Pacientam pievadītā elektriskā jauda (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(15 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 400)</math> [W] <math>\pm 8</math> [%]  Pacientam pievadītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 2200)</math> [mA] <math>\pm 2</math> [%]  Pacientam pievadītais maksimālais spriegums (kV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 40)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 10)</math> [kV] <math>\pm 10</math> [%]  Argona gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 20)</math> [L/min] <math>\pm 1</math> [%]  Svārstību maksimuma/vidējās vērtības attiecības koeficients (Crest factor):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(22 \div 50)</math> %  Mēr diapazons: <math>(1,4 \div 16)</math> [-] <math>\pm 11</math> [%]  Strāvas frekvence (Hz):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> %  Mēr diapazons: <math>(30 [Hz] \div 4 [MHz]) \pm 0,25</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Lāzerkirurģiskās un lāzerterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Bīdīnājuma, lāzera klases, viļņa garuma uzrakstu esamība: Atbilst/Neatbilst;  Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 20)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p>Mēr diapazons: (0,001 ÷ 3) [W] ±3 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 150) [W] ±3 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,001 ÷ 3) [J] ±5 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,2 ÷ 100) [J] ±5 [%]  Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (10 ÷ 1000) [W/cm<sup>2</sup>] ±3 [%]  Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,2 ÷ 20) [kW/cm<sup>2</sup>] ±3 [%]  Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,3 ÷ 4) [J/cm<sup>2</sup>] ±5 [%]  Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 150) [J/cm<sup>2</sup>] ±5 [%]</p>		
<p><u>Fotokoagulācijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Brīdinājuma, lāzera klases, viļņa garuma uzrakstu esamība: Atbilst/Neatbilst;  Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,001 ÷ 3) [W] ±3 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 150) [W] ±3 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J):  Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0,001 ÷ 3) [J] ±5 [%]  Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(15 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,2 \div 100)</math> [J] <math>\pm 5</math> [%]  Lāzera starojuma jaudas blīvums (<math>W/cm^2</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(10 \div 1000)</math> [<math>W/cm^2</math>] <math>\pm 3</math> [%]  Lāzera starojuma jaudas blīvums (<math>W/cm^2</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,2 \div 20)</math> [<math>kW/cm^2</math>] <math>\pm 3</math> [%]  Lāzera starojuma enerģijas blīvums (<math>J/cm^2</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(15 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,3 \div 4)</math> [<math>J/cm^2</math>] <math>\pm 5</math> [%]  Lāzera starojuma enerģijas blīvums (<math>J/cm^2</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(15 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 150)</math> [<math>J/cm^2</math>] <math>\pm 5</math> [%]</p>		
<p><u>Perfūzijas sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums plūsmas ātruma precizitāte (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (16,01 ÷ 40) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (40,01 ÷ 500) [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mērdiapažons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapažons: (10 ÷ 35) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		
<p><u>Infūzijas sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (8 ÷ 16) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (16,01 ÷ 40) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (40,01 ÷ 500) [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums plūsmas ātruma precizitāte (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (8 ÷ 16) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: (16,01 ÷ 40) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 3,5)</math> [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(10 \div 35)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		
<p><u>Augstspiediena injekcijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums plūsmas ātruma precizitāte (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidrums tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mēr diapazons: (3,5 ÷ 25) [bar]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (10 ÷ 35) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		
<p><u>Barošanas sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu  funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (10 ÷ 35) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		
<p><u>Dialīzes iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Sūkņa durvju trauksmes signāls: Atbilst/Neatbilst;  Līmeņa detektora pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Asins sūkņu rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 0,5</math> [%]  Mēr diapazons: (10 ÷ 300) [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 150) [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (150 ÷ 800) [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: (-500 ÷ 1000) [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 40) [°C] <math>\pm 0,05</math> [°C]  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (40 ÷ 80) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 50)</math> [<math>\mu</math>S/cm]  Mēr diapazons: (200 ÷ 1999) [<math>\mu</math>S/cm] <math>\pm 6</math> [<math>\mu</math>S/cm]  Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,12 \div 0,50)</math> [mS/cm]  Mēr diapazons: (2 ÷ 11,99) [mS/cm] <math>\pm 0,06</math> [mS/cm]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,06 \div 0,50)</math> [mS/cm]  Mēr diapazons: <math>(12 \div 19,99)</math> [mS/cm] <math>\pm 0,03</math> [mS/cm]  Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,2 \div 50)</math> [mS/cm]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 200)</math> [mS/cm] <math>\pm 0,6</math> [mS/cm]</p>		
<p><u>Transfuzioloģijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 150)</math> [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(150 \div 800)</math> [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(10 \div 35)</math> [°C] <math>\pm 0,05</math> [°C]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Mākslīgās asinsrites aparāti</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.</p>

<p>Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Sūkņa durvju trauksmes signāls: Atbilst/Neatbilst;  Līmeņa detektora pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Asins sūkņu rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 0,5</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(10 \div 300)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(150 \div 800)</math> [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (4 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(0,8 \div 7,5)</math> [L/min] <math>\pm 1</math> [%]  Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (3 \div 20)</math> [mmHg]  Mērdiapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (0,1 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 40)</math> [°C] <math>\pm 0,05</math> [°C]  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(40 \div 80)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		<p>“Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Mākslīgās elpināšanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Spiediena drošības vārsta nostrāde: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (1 \div 10)</math> [hPa]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (3 \div 30)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (3 \div 30)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm (1 \div 10)</math> [hPa]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 “Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p>Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa]  Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: ≤±(0,04 ÷ 0,125) [L]  Mēr diapazons: (0 ÷ 0,5) [L] ±0,01 [L]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 10) [L] ±2 [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: ≤±(0,04 ÷ 0,125) [L]  Mēr diapazons: (0 ÷ 0,5) [L] ±0,01 [L]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 10) [L] ±2 [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas minūtes tilpums (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 50) [L/min] ±2,5 [%]  Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 300) [min]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 310) [min] ±1 [s]  Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O<sub>2</sub>):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 10) [% O<sub>2</sub>]  Mēr diapazons: (0 ÷ 100) [% O<sub>2</sub>] ±1 [% O<sub>2</sub>]  Uzstādītās ieelpas-izelpas attiecība:  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1:300 ÷ 300:1) ±2,5 [%]  Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%]</p>		
--	--	--

<p>Mērdiapažons: (0,5 ÷ 20) [L/min] ±1 [%]  Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(7 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (20 ÷ 50) [L/min] ±1,75 [%]  Gaisa relatīvais mitrums (% RH):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 30) [% RH]  Mērdiapažons: (0 ÷ 100) [% RH] ±3 [% RH]  Elpināšanas gāzes temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 10) [°C]  Mērdiapažons: (0 ÷ 50) [°C] ±0,5 [°C]  Ieelpas laiks (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Izelpas laiks (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Elpināšanas aiztures ilgums (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Maksimālā ieelpas gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(7 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (0,5 ÷ 300) [L/min] ±1,75 [%]  Maksimālā izelpas gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(7 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (0,5 ÷ 300) [L/min] ±1,75 [%]  Statiskā lokanība (L/hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mērdiapažons: (0 ÷ 1) [L/hPa] ±3 [%]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa]  Mērdiapažons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]</p>		
<u>Augstfrekvences elpināšanas iekārtas, atklepošanas iekārtas, gaisa oscilācijas iekārtas, specifiskas nozīmes elpināšanas iekārtas</u>	Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude	Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas,

Reģistrācijas Nr. LATAK-I-423-12-2010  
Registration no.

Vadošais vērtētājs  
Lead assessor

Jānis Rozenbahs

18 (60)

<p>Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Nobīdes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 20)</math> [L/min] <math>\pm 1</math> [%]  Ieelpas laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,08 \div 1)</math> [s]  Mēr diapazons: <math>(0,08 \div 1)</math> [s] <math>\pm 0,02</math> [s]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH<sub>2</sub>O):</p>		<p>ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
--	--	--

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH<sub>2</sub>O):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH<sub>2</sub>O):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Elpināšanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 30)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30,1 \div 60)</math> [1/min] <math>\pm 2</math> [%]  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(60,1 \div 90)</math> [1/min] <math>\pm 3</math> [%]  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(90,1 \div 150)</math> [1/min] <math>\pm 5</math> [%]</p>		
<p><u>Anestēzijas inhalācijas narkozes iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,04 \div 0,125)</math> [L]  Mēr diapazons: (0 ÷ 0,5) [L] ±0,01 [L]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 10) [L] ±2 [%]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,04 \div 0,125)</math> [L]  Mēr diapazons: (0 ÷ 0,5) [L] ±0,01 [L]  Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 10) [L] ±2 [%]  Uzstādītais un uzrādītais ieelpas minūtes tilpums (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 50) [L/min] ±2,5 [%]  Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 300)</math> [min]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 310) [min] ±1 [s]  Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O<sub>2</sub>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 10)</math> [% O<sub>2</sub>]  Mēr diapazons: (0 ÷ 100) [% O<sub>2</sub>] ±1 [% O<sub>2</sub>]  Uzstādītās ieelpas-izelpas attiecība:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: (1:300 ÷ 300:1) ±2,5 [%]  Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 20) [L/min] ±1 [%]  Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(7 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [L/min] ±1,75 [%]  Gaisa relatīvais mitrums (% RH):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 30)</math> [% RH]</p>		
--	--	--

<p>Mērdiapažons: (0 ÷ 100) [% RH] ±3 [% RH]  Elpināšanas gāzes temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 10) [°C]  Mērdiapažons: (0 ÷ 50) [°C] ±0,5 [°C]  Ieelpas laiks (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Izelpas laiks (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Elpināšanas aiztures ilgums (s):  Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 2) [s]  Mērdiapažons: (0,05 ÷ 60) [s] ±0,02 [s]  Maksimālā ieelpas gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(7 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (0,5 ÷ 300) [L/min] ±1,75 [%]  Maksimālā izelpas gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(7 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (0,5 ÷ 300) [L/min] ±1,75 [%]  Statiskā lokanība (L/hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%]  Mērdiapažons: (0 ÷ 1) [L/hPa] ±3 [%]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa]  Mērdiapažons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%]  Plato spiediens (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]  Mērdiapažons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]  CO2 gāzes koncentrācija (% CO2):  Kritērija diapazons: ≤±(1,2 ÷ 3) [% CO2]  Mērdiapažons: (0 ÷ 10) [% CO2] ±0,3 [% CO2]  N2O gāzes koncentrācija (% N2O):  Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [% N2O]  Mērdiapažons: (0 ÷ 100) [% N2O] ±2 [% N2O]  Halotāna gāzes koncentrācija (% HAL):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 2) [% HAL]  Mērdiapažons: (0 ÷ 5) [% HAL] ±0,15 [% HAL]  Izoflurāna gāzes koncentrācija (% ISO):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 2) [% ISO]</p>		
---	--	--

<p>Mēr diapazons: (0 ÷ 5) [% ISO] ±0,15 [% ISO]  Enflurāna gāzes koncentrācija (% ENF):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 2) [% ENF]  Mēr diapazons: (0 ÷ 5) [% ENF] ±0,15 [% ENF]  Sevoflurāna gāzes koncentrācija (% SEV):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 2) [% SEV]  Mēr diapazons: (0 ÷ 8) [% SEV] ±0,15 [% SEV]  Desflurāna gāzes koncentrācija (% DES):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 2) [% DES]  Mēr diapazons: (0 ÷ 18) [% DES] ±0,15 [% DES]</p>		
<p><u>Skābekļa koncentratori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (%):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 10) [%]  Mēr diapazons: (0 ÷ 100) [%] ± 1 [%]  Spiediens elpceļā (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0 ÷ 1,0) [bar] ± 10 [mbar]  Spiediens elpceļā (hPa):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1,01 ÷ 10,0) [bar] ± 1 [%]  Gāzes plūsma (l/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 20) [l/min] ± 1 [%]  Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):  Kritērija diapazons: ≤±(0,5 ÷ 600) [min]  Mēr diapazons: (0 ÷ 650) [min] ± 1 [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Barokameras un citas iekārtas paaugstināta vai intermitējoša spiediena lietošanai vairāk nekā pusei ķermeņa</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Spiediena palielināšanās dinamika (bar/min):  Kritērija diapazons: (0,4 ÷ 4,0) [bar/min]  Mēr diapazons: (0,3 ÷ 4,5) [bar/min] ± 3 [%]  Spiediena samazināšanās dinamika (bar/min):  Kritērija diapazons: (0,4 ÷ 4,0) [bar/min]  Mēr diapazons: (0,3 ÷ 4,5) [bar/min] ± 3 [%]  Spiediena stabilitāte:  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 5) [bar/min] ± 30 [mbar]  Temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C]</p>		
<p><u>Kriokirurģijas un krioterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gāzes plūsma (l/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 20) [l/min] ± 1 [%]  Kriokirurģijas iekārtas instrumenta temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C]  Mēr diapazons: (-110 ÷ -10) [°C] ±0,1 [°C]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Hipotermijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Hipotermijas procedūras temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 40) [°C] ±0,1 [°C]  Ūdens sūkņa plūsmas precizitāte (L/min)::  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,8 ÷ 7,5) [L/min] ±1 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p><u>Zīdaiņu inkubatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Ieslēšanas laiks līdz uzstādītajai temperatūrai (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 40)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(7 \div 300)</math> [min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Inkubatora kameras gaisa temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Inkubatora kameras gaisa relatīvais mitrums (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 20)</math> %  Mērdiapazons: <math>(29 \div 89)</math> [%RH] <math>\pm 2,7</math> [%RH]  Temperatūras viendabīgums kamerā (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 5)</math> [%]  Mērdiapazons: 25, 37, 38, 40, 44 [°C] <math>\pm 0,025</math> %  Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Elektroapsildāmās gultas un citas sildierīces visam ķermenim, pacientu sildītāji, neonatālie galdi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Vidējā apsildāmas virsmas temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Apsildāmās virsmas temperatūras viendabīgums (°C)::  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 5)</math> [%]  Mērdiapazons: 25, 37, 38, 40, 44 [°C] <math>\pm 0,025\%</math>  Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: (20 <math>\div</math> 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O2):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 10)</math> [% O2]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 100) [% O2] <math>\pm 1</math> [% O2]</p>		
<p><u>Pacientu monitori un pulsa oksimetri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Skaņas un vizuālās signālizācijas esamība: Atbilst/Neatbilst;  Trauksmes signāla diapazonu uzstādīšana: Atbilst/Neatbilst;  Trauksmes signāla pātraukšana/izslēgšana: Atbilst/Neatbilst;  Aritmijas trauksmes signāls: Atbilst/Neatbilst;  Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: (30 <math>\div</math> 64) [%] <math>\pm 1</math> [%]  Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: (65 <math>\div</math> 100) [%] <math>\pm 0,5</math> [%]  Pulsa oksimetrijas sensora pulsa oscilāciju mērīšana (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 10)</math> [%]  Mērdiapazons: (30 <math>\div</math> 300) [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]  Elektrokardiogrāfijas signāla frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: (30 <math>\div</math> 300) [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [mmHg]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 300) [mmHg] <math>\pm 0,5</math> [mmHg]  Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [mmHg]  Mērdiapazons: (301 <math>\div</math> 410) [mmHg] <math>\pm 0,5</math> [%]  Temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: (20 <math>\div</math> 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Invazīvais spiediens (mmHg):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(-10 \div 400)</math> [mmHg] <math>\pm 1</math> [mmHg]  Temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 10)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 600)</math> [min]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 650)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  EEG amplitūda (mV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(10 \div 2500)</math> [<math>\mu</math>V] <math>\pm 1</math> [%]</p>		
<p><u>Tvaika sterilizatori, autoklāvi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Bowie&amp;Dick testa izpilde: Atbilst/Neatbilst;  Vakuuma testa izpilde: Atbilst/Neatbilst;  Temperatūras noteikšanas ierīces precizitāte:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 150)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Spiediena noteikšanas ierīces precizitāte:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(100 \div 300)</math> [mbar]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 4)</math> [bar/min] <math>\pm 30</math> [mbar]  Temperatūra sterilizācijas posmā izmantojamās programmas nominālajai temperatūrai:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 150)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Temperatūras viendabīgums pirmssterilizācijas posmā (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 150)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Dezinfekcijas iekārtas, mazgāšanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.</p>

<p>Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Temperatūras atbilstība dezinfekcijas posmā (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 100)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Ekvivalentas letalitātes koeficients (sek):  Kritērija diapazons: <math>\geq(30 \div 1200)</math> [s]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 6000)</math> [s] <math>\pm 1</math> [s]</p>		<p>“Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Termostati, laboratorijas inkubatori, atkausētāji, pērlīšu un karstā (sausā) gaisa sterilizatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītās temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(-40 \div 210)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Temperatūras atjaunošanas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 110)</math> [min]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 120)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 600)</math> [min]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 650)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Ultraskaņas diagnostikas iekārtas, doplerogrāfijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Zondes virsmas temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq(40 \div 55)</math> °C  Mērdiapazons: <math>(20 \div 60)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Aksiālā izšķirtspēja (mm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [mm] no bāzes vērtības zondēm ar frekvenci &gt;4MHz  Mērdiapazons: <math>(0,5, 1, 2, 3, 4, 5)</math> [mm] -  Aksiālā izšķirtspēja (mm):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 3)</math> [mm] no bāzes vērtības zondēm ar frekvenci &lt;4MHz  Mēr diapazons: (0,5, 1, 2, 3, 4, 5) [mm] -  Zondu laterālā izšķirtspēja (mm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 2)</math> [mm] no bāzes vērtības  Mēr diapazons: (1, 2, 3, 4, 5) [mm] -  Zondu attālumu mērīšanas precizitāte horizontālajā plaknē (cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 3)</math> [mm] no bāzes vērtības  Mēr diapazons: (2,4, 6, 8, 10, 12, 14, 16,18) [cm] -  Zondu attālumu mērīšanas precizitāte vertikālajā plaknē (cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 3)</math> [mm] no bāzes vērtības  Mēr diapazons: (2,4, 6, 8, 10, 12, 14, 16,18) [cm] -  Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm):  Kritērija diapazons: <math>\geq(2 \div 4)</math> [mm] zondēm ar frekvenci <math>\geq 7</math>MHz  Mēr diapazons: (2, 4, 6, 8) [mm] -  Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm):  Kritērija diapazons: <math>\geq(4 \div 6)</math> [mm] zondēm ar frekvenci <math>3 \div 7</math>MHz  Mēr diapazons: (2, 4, 6, 8) [mm] -  Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm):  Kritērija diapazons: <math>\geq(6 \div 8)</math> [mm] zondēm ar frekvenci <math>\leq 3</math>MHz  Mēr diapazons: (2, 4, 6, 8) [mm] -</p>		
<p><u>Ultraskaņas terapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Pacientam pievadītās jaudas precizitāte (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 40)</math> [%]  Mēr diapazons: (0 <math>\div</math> 30) [W] <math>\pm</math> (3 [%] + 0,05 [W])  Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 600)</math> [s]  Mēr diapazons: (5 <math>\div</math> 500) [min] <math>\pm 0,5</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Spirogrāfijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.</p>

<p>Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Tilpuma sākumkalibrēšana: Atbilst/Neatbilst;  Nomērītā tilpuma precizitātes atbilstība (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(60 \div 300)</math> [ml]  Mērdiapazons: 3000 [ml] <math>\pm</math> 15 [ml]  Nomērītās plūsmas precizitātes atbilstība (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 10)</math> [%]  Mērdiapazons: (1 <math>\div</math> 20) [l/min] <math>\pm</math> 1 [%]</p>		<p>“Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Magnētiskās rezonanses iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Magnētiskā lauka homogenitātes atbilstība:  Kritērija diapazons: <math>\leq 5</math> [ppm]  Mērdiapazons: -  Impedances sakritības pārbaude:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 2</math> [mm]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 999,99) [mm] <math>\pm</math> 0,1 [mm]  Augsta kontrasta objektu izšķirtspējas atbilstība:  Kritērija diapazons: <math>\leq 1</math> [mm]  Mērdiapazons: (0,8 <math>\div</math> 1,1) [mm] <math>\pm</math> 0,05 [mm]  Zema kontrasta attēlu izšķirtspējas pārbaude MRI līdz 3T:  Kritērija diapazons: <math>\geq 9</math> [objekti]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 48) [objekti] -  Zema kontrasta attēlu izšķirtspējas pārbaude MRI 3T:  Kritērija diapazons: <math>\geq 37</math> [objekti]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 48) [objekti] -  Signāla dubultošanās pārbaude:  Kritērija diapazons: <math>\leq 0,025</math>  Mērdiapazons: -  Attēla intensitātes viendabīguma atbilstība MRI līdz 3T:  Kritērija diapazons: <math>\geq 87,5</math> [%]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 100) [%] -  Attēla intensitātes viendabīguma atbilstība MRI 3T:  Kritērija diapazons: <math>\geq 82,0</math> [%]  Mērdiapazons: (0 <math>\div</math> 100) [%] -  Griezuma biezuma precizitāte (mm):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq 5 \pm 0,7</math> [mm]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 999,99)</math> [mm] <math>\pm 0,1</math> [mm]  Griezuma pozīcijas precizitātes atbilstība:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 5</math> [mm]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 999,99)</math> [mm] <math>\pm 0,1</math> [mm]</p>		
<p><u>Elektrokardiogrāfijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  50 Hz trokšņa filtrācija: Atbilst/Neatbilst;  Elektrokardiogrāfijas signāla frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(30 \div 300)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  R zoba amplitūda (mV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 25</math> [<math>\mu</math>V] vai <math>\leq \pm 5</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 2)</math> [mV] <math>\pm (2</math> [%] + 0,08 [mm])  ST segmenta amplitūda (mV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm 25</math> [<math>\mu</math>V] vai <math>\leq \pm 5</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(-0,8 \div 0,8)</math> [mV] <math>\pm (2</math> [%] + 0,08 [mm]); solis 0,1 [mV]  Kardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,5 \div 2)</math> [mV] <math>\pm 2</math> [%]; solis 0,5 [mV]  Elpošanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(5 \div 180)</math> [1/min] <math>\pm 5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Holtera monitorēšanas iekārtas, kardioprogrammeri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Elektrokardiogrāfijas signāla frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(30 \div 300)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  Kardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 15)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 2)</math> [mV] <math>\pm 2</math> [%]; solis 0,5 [mV]  Elpošanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 180)</math> [1/min] <math>\pm 5</math> [%]</p>		
<p><u>UV terapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(2 \div 15000)</math> [mW/cm<sup>2</sup>] <math>\pm 9,5</math> [%]  Starojuma spektrs (nm):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(9 \div 25)</math> [nm]  Mēr diapazons: <math>(240 \div 480)</math> [nm] <math>\pm 3</math> [nm]  Uzstādītā starojuma jauda (mW):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(2 \div 15000)</math> [mW] <math>\pm 9,5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Aukstumiēkārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītās temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,2 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(-70 \div 20)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Uzstādītās temperatūra precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(-70 \div 20)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Temperatūras atjaunošanas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 110)</math> [min]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 120)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 600)</math> [min]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 650)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p><u>Apasinošanas aizturēšanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 600)</math> [s]  Mērdiapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 0,5</math> [s]  Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mērdiapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Uzrādītā spiediena precizitāte (mBar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mērdiapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Anestēzijas gāzu analizatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; CO<sub>2</sub> gāzes koncentrācija (% CO<sub>2</sub>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,2 \div 3)</math> [% CO<sub>2</sub>]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 10)</math> [% CO<sub>2</sub>] <math>\pm 0,3</math> [% CO<sub>2</sub>]  N<sub>2</sub>O gāzes koncentrācija (% N<sub>2</sub>O):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [% N<sub>2</sub>O]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 100)</math> [% N<sub>2</sub>O] <math>\pm 2</math> [% N<sub>2</sub>O]  Halotāna gāzes koncentrācija (% HAL):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [% HAL]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 5)</math> [% HAL] <math>\pm 0,15</math> [% HAL]  Izoflurāna gāzes koncentrācija (% ISO):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [% ISO]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 5)</math> [% ISO] <math>\pm 0,15</math> [% ISO]  Enflurāna gāzes koncentrācija (% ENF):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [% ENF]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 5)</math> [% ENF] <math>\pm 0,15</math> [% ENF]  Sevoflurāna gāzes koncentrācija (% SEV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [% SEV]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 8)</math> [% SEV] <math>\pm 0,15</math> [% SEV]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Desflurāna gāzes koncentrācija (% DES):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 2)</math> [% DES]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 18)</math> [% DES] <math>\pm 0,15</math> [% DES]</p>		
<p><u>Centrifūgas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]  Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 600)</math> [s]  Mērdiapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 0,5</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Elektroencefalogrāfijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  EEG amplitūda (mV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(10 \div 2500)</math> [<math>\mu</math>V] <math>\pm 1</math> [%]  EEG frekvenču reakcija (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: 0.1, 2, 5, 50, 60 [Hz] <math>\pm 1</math> [%]  Elpošanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(5 \div 180)</math> [1/min] <math>\pm 5</math> [%]  Drukāšanas amplitūdas precizitāte:</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(6 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 2)</math> [mm] <math>\pm (2</math> [%] + 0,08 [mm]) solis 0,5 [mV]</p>		
<p><u>Galvanizācijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(6 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 500)</math> [mV DC režīmā] <math>\pm 1,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 100)</math> [V DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 500)</math> [mV AC režīmā] <math>\pm 2</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 100)</math> [V AC režīmā] <math>\pm 1</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 1)</math> [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(6 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 10)</math> [mA DC režīmā] <math>\pm 1,5</math> [%] Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(10 \div 100)</math> [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(100 \div 400)</math> [mA DC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 1)</math> [mA AC režīmā] <math>\pm 0,5</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 50)</math> [mA AC režīmā] <math>\pm 0,75</math> [%]  Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 30)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±1,25 [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie līdzstrāvas: :  Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 80) [mA]  Mēr diapazons: (1 ÷ 10) [mA DC režīmā]  (10 ÷ 100) [mA DC režīmā] ±1,5 [%]  ±0,5 [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm ≤400Hz: :  Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 50) [mA]  Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±0,75 [%]  ±1,25 [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm no &gt;400Hz līdz ≤1500Hz: :  Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 80) [mA]  Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±0,75 [%]  ±1,7 [%]  Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):  - pie frekvencēm &gt;1500Hz: :  Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 100) [mA]  Mēr diapazons: (5 ÷ 50) [mA AC režīmā]  (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±1 [%] Pacienta ekvivalentas pretestības  noteikšanas ierīces precizitāte (Ω):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (50 ÷ 1000) [Ω] ±0,5 [%]</p>		
<p><u>Kardiotokogrāfijas iekārtas un fetālie monitori, fetālie dopleri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):  Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 300) [min]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 310) [min] ±1 [s]  Tokogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]:  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (0 ÷ 2,5) [mV] ±0,25 [%]  Augļa elektrokardiogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]:</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 0,05)</math> [mV] <math>\pm 5</math> [%]  Maternal elektrokardiogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]:  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(10 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 2)</math> [mV] <math>\pm 0,25</math> [%]  Sirds ritma frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30 \div 360)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]</p>		
<p><u>Nepārtraukta pozitīva elpceļu spiediena elpināšanas sistēmas, specifiskas nozīmes elpināšanas ierīces</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 10)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 100)</math> [%] <math>\pm 1</math> [%]  Elpināšanas aiztures ilgums (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,08 \div 2)</math> [s]  Mēr diapazons: <math>(0,05 \div 60)</math> [s] <math>\pm 0,02</math> [s]  Elpināšanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 30)</math> [1/min] <math>\pm 1</math> [%]  Elpināšanas frekvence (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(30,1 \div 60)</math> [1/min] <math>\pm 2</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Vakuumsūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzrādītā spiediena precizitāte (mBar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 100)</math> [mbar]  Mēr diapazons: <math>(-900 \div 0)</math> [mbar] <math>\pm 1</math> [mmHg]  Gāzes plūsma (L/min):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(7 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 300)</math> [L/min] <math>\pm 1,75</math> [%]</p>		
<p><u>Zīdaiņu foto terapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(2 \div 15000)</math> [mW/cm<sup>2</sup>] <math>\pm 9,5</math> [%]  Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 199)</math> [mW/cm<sup>2</sup>] <math>\pm 7</math> [%]  Uzstādītā starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 199)</math> [W] <math>\pm 7</math> [%]  Uzstādītā starojuma jauda (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(2 \div 15000)</math> [mW] <math>\pm 9,5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Zobārstnieciskās iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(7 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 300)</math> [L/min] <math>\pm 1,75</math> [%]  Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,7 \div 5)</math> [PSI]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]  Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(50 \div 210)</math> [PSI] <math>\pm 1,2</math> [PSI]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p><u>Dentālie urbji</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Dentālie skeileri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,7 \div 5)</math> [PSI]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]  Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(50 \div 210)</math> [PSI] <math>\pm 1,2</math> [PSI]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Artroskopijas sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Sistēmas spiediens (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 20)</math> [mmHg]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (0 ÷ 300) [mmHg] ±0,25 [mmHg]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] ±0,25 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(1,5 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] ±0,25 [%]</p>		
<p><u>Šeivera sistēmas, artroskopijas rezektoskopi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 200) [1/min] ±0,5 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (200 ÷ 10000) [1/min] ±0,25 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (10000 ÷ 99999) [1/min] ±0,1 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Endodontijas mikromotori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 200) [1/min] ±0,5 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (200 ÷ 10000) [1/min] ±0,25 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (10000 ÷ 99999) [1/min] ±0,1 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p><u>Endokirurgijas iekārtas, harmoniskie skalpeļi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Pacienta ekvivalentas pretestības noteikšanas ierīces precizitāte (<math>\Omega</math>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(50 \div 1000)</math> [<math>\Omega</math>] <math>\pm 0,5</math> [%]  Pacientam pievadītā elektriskā jauda (W):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(15 \div 30)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 400)</math> [W] <math>\pm 8</math> [%]  Pacientam pievadītā strāva (mA):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 2200)</math> [mA] <math>\pm 2</math> [%]  Pacientam pievadītais maksimālais spriegums (kV):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 40)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(0 \div 10)</math> [kV] <math>\pm 10</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Dentālās implantācijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Inhalatori, nebulaizeri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības</p>

<p>Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;          Gāzes plūsma (l/min):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(1 \div 20)</math> [l/min] <math>\pm 1</math> [%]</p>		<p>kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.          “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Insulācijas iekārtas</u>          Funkcionālās pārbaudes parametri:          Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;          Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;          Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]          Mēr diapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]          Gāzes plūsma (l/min):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(1 \div 20)</math> [l/min] <math>\pm 1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.          “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Lokālās anestēzijas iekārtas</u>          Funkcionālās pārbaudes parametri:          Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;          Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;          Substances vai šķidruma dozēšana (ml):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]          Substances vai šķidruma dozēšana (ml):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]          Substances vai šķidruma dozēšana (ml):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]          Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.          “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p><u>Infiltrācijas pumpji</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>LOR darba stacijas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Uzrādītā spiediena precizitāte (mBar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 100)</math> [mbar]  Mēr diapazons: <math>(-900 \div 0)</math> [mbar] <math>\pm 1</math> [mmHg]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Masāžas vannas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Vannas uzpildes laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 300)</math> [sek]  Mēr diapazons: <math>(2 \div 500)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  Ūdens temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,7 \div 5)</math> [PSI]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]  Ūdens spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(50 \div 210)</math> [PSI] <math>\pm 1,2</math> [PSI]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,8 \div 7,5)</math> [L/min] <math>\pm 1</math> [%]</p>		
<p><u>Pēdu kopšanas iekārtas, podologa iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]  Gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(7 \div 30)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,5 \div 300)</math> [L/min] <math>\pm 1,75</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Ergometri</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [mmHg]  Mērdiapažons: <math>(0 \div 300)</math> [mmHg] <math>\pm 0,5</math> [mmHg]  Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [mmHg]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (301 ÷ 410) [mmHg] ±0,5 [%] Signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte (mV): Kritērija diapazons: &lt;±(5 ÷ 20)% Mēr diapazons: (0,5÷2,5) [mV] ±2 [%] Elpināšanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (0 ÷ 30) [1/min] ±1 [%] Elpināšanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (30,1 ÷ 60) [1/min] ±2 [%] Elpināšanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (60,1 ÷ 90) [1/min] ±3 [%] Elpināšanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: ≤±(20 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (90,1 ÷ 150) [1/min] ±5 [%]</p>		
<p><u>Elektromiogrāfijas iekārtas</u> Funkcionālās pārbaudes parametri: Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst; Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; Signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte (mV): Kritērija diapazons: &lt;±(5 ÷ 20)% Mēr diapazons: (0,5÷2,5) [mV] ±2 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Magnetoterapijas iekārtas</u> Funkcionālās pārbaudes parametri: Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst; Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; Magnētiskā indukcija (T): Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 40) [%] Mēr diapazons: (5 ÷ 20) [μT] ±(4 [%] + 0,03 [μT]) Magnētiskā indukcija (T): Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 40) [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (20.1 ÷ 200) [<math>\mu</math>T] <math>\pm</math>(5 [%] + 0,3 [<math>\mu</math>T])  Magnētiskā indukcija (T):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(25 ÷ 50) [%]  Mēr diapazons: (201 ÷ 2000) [<math>\mu</math>T] <math>\pm</math>(10 [%] + 5 [<math>\mu</math>T])  Magnētiskā indukcija (G):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(15 ÷ 40) [%]  Mēr diapazons: (50 ÷ 200) [mG] <math>\pm</math>(4 [%] + 0,3 [mG])  Magnētiskā indukcija (G):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(15 ÷ 40) [%]  Mēr diapazons: (201 ÷ 2000) [mG] <math>\pm</math>(5 [%] + 3 [mG])  Magnētiskā indukcija (G):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(25 ÷ 50) [%]  Mēr diapazons: (2010 ÷ 20000) [mG] <math>\pm</math>(10 [%] + 80 [mG])</p>		
<p><u>Asins komponentu atmazgāšanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(7 ÷ 30) [%]  Mēr diapazons: (0,5 ÷ 300) [L/min] <math>\pm</math>1,75 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Ausu skalošanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm</math>0,25 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(1,5 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] <math>\pm</math>0,25 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq</math><math>\pm</math>(2 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 150) [ml/min] <math>\pm</math>0,5 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(150 \div 800)</math> [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]</p>		
<p><u>Automatizētie donoru asins kolektori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Procedūras laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 300)</math> [sek]  Mēr diapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Dermatoskopi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Apgaismojums (lx):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 40)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,004 \div 24000)</math> [lx] <math>\pm 5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Fototerapijas iekārtas, apstarošanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības</p>

<p>Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 199)</math> [mW/cm<sup>2</sup>] <math>\pm 7</math> [%]  Uzstādītā starojuma jauda (mW):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 60)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 199)</math> [mW] <math>\pm 7</math> [%]</p>		<p>kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Krūts sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.):  Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Sūkšanas spiediens (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Kirurģijas navigācijas sistēmas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Monitora spilgtums (cd/m<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 40)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,012 \div 72000)</math> [cd/m<sup>2</sup>] <math>\pm 5</math> [%]  Monitora spilgtuma viendabīgums (%):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,012 \div 72000)</math> [cd/m<sup>2</sup>] <math>\pm 5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>



<p><u>Limfodrenāžas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Spiediens (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 200)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Inflācijas laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [s]  Mēr diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 100)</math> [s] <math>\pm 0,02</math> [s]  Deflācijas laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [s]  Mēr diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 100)</math> [s] <math>\pm 0,02</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Ozonterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gāzes plūsma (l/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 20)</math> [l/min] <math>\pm 1</math> [%]  Gāzes spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]  Gāzes spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(50 \div 210)</math> [PSI] <math>\pm 1,2</math> [PSI]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Plazmas sterilizatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Temperatūra (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Sterilizācijas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 300)</math> [sek]  Mērdiapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  Sterilizācijas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 300)</math> [sek]  Mērdiapazons: <math>(501 \div 1440)</math> [min] <math>\pm 2</math> [s]</p>		
<p><u>Siltumterapijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Procedūras laiks (s):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 300)</math> [sek]  Mērdiapazons: <math>(5 \div 500)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Skalošanas sūkņi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapazons: <math>(20 \div 150)</math> [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (150 ÷ 800) [ml/min] ±0,5 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,8 ÷ 7,5) [L/min] ±1 [%]</p>		
<p><u>Šķidrumu pārvades iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] ±0,25 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(1,5 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] ±0,25 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (20 ÷ 150) [ml/min] ±0,5 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (150 ÷ 800) [ml/min] ±0,5 [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,8 ÷ 7,5) [L/min] ±1 [%]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] ±0,04 [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] ±0,04 [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] ±0,06 [ml]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 50) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] ±1 [%]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 50) [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mērdiapažons: (3,5 ÷ ) [bar]          Temperatūras sensoru precizitāte (°C):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,1 \div 3)</math> [°C]          Mērdiapažons: (10 ÷ 35) [°C] <math>\pm 0,05</math> [°C]</p>		
<p><u>Ūdens terapijas iekārtas</u>          Funkcionālās pārbaudes parametri:          Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;          Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;          Temperatūra (°C):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]          Mērdiapažons: (20 ÷ 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]          Spiediens (PSI):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]          Mērdiapažons: (0 ÷ 50) [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]          Mērdiapažons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]          Mērdiapažons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]          Mērdiapažons: (20 ÷ 150) [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]          Mērdiapažons: (150 ÷ 800) [ml/min] <math>\pm 0,5</math> [%]          Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):          Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(4 \div 15)</math> [%]          Mērdiapažons: (0,8 ÷ 7,5) [L/min] <math>\pm 1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.          “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Vēdera pieejas sistēmas</u>          Funkcionālās pārbaudes parametri:          Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;          Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;          Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;          Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.          “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]</p>		
<p><u>Enteroskopijas sistēmas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Balona inflācijas un deflācijas spiediens (hPa)::  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 10)</math> [hPa]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 13,3)</math> [hPa] <math>\pm 0,1</math> [hPa]  Balona inflācijas un deflācijas spiediens (hPa)::  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(13,4 \div 33)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]  Balona inflācijas un deflācijas spiediens (hPa)::  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(33,1 \div 150)</math> [hPa] <math>\pm 0,75</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Irigācijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,1 \div 3,5)</math> [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Spiediena sensoru precizitāte (mmHg):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(3 \div 20)</math> [mmHg]  Mēr diapazons: <math>(-500 \div 1000)</math> [mmHg] <math>\pm 0,75</math> [mmHg]  Spiediens (PSI):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 50)</math> [PSI] <math>\pm 0,35</math> [PSI]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Ielēpojamā gaisa mitrinātājs</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas,</p>

<p>Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Temperatūras uzturēšanas stabilitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Gaisa relatīvais mitrums (% RH):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(12 \div 30)</math> [% RH]  Mēr diapazons: (0 ÷ 100) [% RH] <math>\pm 3</math> [% RH]</p>		<p>atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Infūzijas sildītājs</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]  Uzstādītas temperatūra precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Radiofarmaceutisko preparātu injekcijas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma plūsma (ml/h):</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1,5 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,1 \div 15)</math> [ml/s] <math>\pm 0,25</math> [%]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Substances vai šķidruma dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(1 \div 1200)</math> [ml/st] <math>\pm 0,25</math> [%]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(8 \div 16)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(16,01 \div 40)</math> [ml] <math>\pm 0,04</math> [ml]  Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 15)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(40,01 \div 500)</math> [ml] <math>\pm 0,06</math> [ml]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(0,1 \div 3,5)</math> [bar] <math>\pm 1</math> [%]  Oklūzijas spiediens (mbar):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(5 \div 50)</math> [%]  Mērdiapažons: <math>(3,5 \div 20)</math> [bar]  Temperatūras sensoru precizitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mērdiapažons: <math>(10 \div 35)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		
<p><u>Aferēzes iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>

<p>Mēr diapazons: (20 ÷ 200) [1/min] ±0,5 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (200 ÷ 10000) [1/min] ±0,25 [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 20) [%]  Mēr diapazons: (10000 ÷ 99999) [1/min] ±0,1 [%]  Substances vai šķidrums plūsma (ml/h):  Kritērija diapazons: ≤±(1,5 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] ±0,25 [%]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] ±0,04 [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] ±0,04 [ml]  Substances vai šķidrums dozēšana (ml):  Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] ±0,06 [ml]  Procedūras laiks (s):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 300) [sek]  Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [min] ±1 [s]</p>		
<p><u>Sūknēšanas un apūdeņošanas ierīces</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Irigācijas spiediens (mmHg):  Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 20) [mmHg]  Mēr diapazons: (0 ÷ 400) [mmHg] ±0,75 [mmHg]  Irigācijas plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,8 ÷ 3,5) [L/min] ±1 [%]  Sūknēšanas ātrums (L/min):  Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 15) [%]  Mēr diapazons: (0,8 ÷ 3,5) [L/min] ±1 [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Pudelīšu sildītāji</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas,</p>



<p>u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,5 \div 600)</math> [min]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 650)</math> [min] <math>\pm 1</math> [s]  Temperatūras uzturēšanas stabilitāte (°C):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(0,3 \div 3)</math> [°C]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 50)</math> [°C] <math>\pm 0,1</math> [°C]</p>		<p>ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Transiluminatori</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Transiluminatora spilgtums (cd/m<sup>2</sup>):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(20 \div 40)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,012 \div 72000)</math> [cd/m<sup>2</sup>] <math>\pm 5</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Medicīniskās urbjmašīnas un zāģi</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(2 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(20 \div 200)</math> [1/min] <math>\pm 0,5</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(200 \div 10000)</math> [1/min] <math>\pm 0,25</math> [%]  Rotācijas ātrums (1/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(10000 \div 99999)</math> [1/min] <math>\pm 0,1</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Slāpekļa oksīda īpatsvara noteikšanas iekārtas</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas,</p>

<p>Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gāzes plūsma (l/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(1 \div 20)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(1 \div 20)</math> [l/min] <math>\pm 1</math> [%]  N2O gāzes koncentrācija (% N2O):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(8 \div 30)</math> [% N2O]  Mēr diapazons: <math>(0 \div 100)</math> [% N2O] <math>\pm 2</math> [% N2O]</p>		<p>atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p><u>Vakuuma plūsmas mērītāji</u>  Funkcionālās pārbaudes parametri:  Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst;  Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst;  Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst;  Gāzes plūsma (L/min):  Kritērija diapazons: <math>\leq \pm(7 \div 30)</math> [%]  Mēr diapazons: <math>(0,5 \div 300)</math> [L/min] <math>\pm 1,75</math> [%]</p>	<p>Ekspluatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr.689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168.punkts<sup>1</sup> un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija.  “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 01.03.2018.</p>
<p>Sfigmomanometri,  Mēr diapazons (0÷300) mmHg. Precizitāte 3mmHg</p>	<p>Atkārtotā verificēšana</p>	<p>Ministru kabineta 05.12.2006. noteikumi Nr.981 „Noteikumi par mērīšanas līdzekļu atkārtoto verificēšanu, verificēšanas sertifikātiem un verificēšanas atzīmēm” LVS EN ISO 81060-1:2012 Neinvazīvie sfigmomanometri. 1.daļa: Prasības un testēšanas metodes neautomatizētās mērīšanas tiem.  LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.</p>
<p>Manometri,  Mēr diapazons (0 ÷ 69) MPa.  Precizitātes klases 1.0; 1,6;2.5;4.0.</p>	<p>Atkārtotā verificēšana</p>	<p>Ministru kabineta 05.12.2006. noteikumi Nr.981 „Noteikumi par mērīšanas līdzekļu atkārtoto verificēšanu, verificēšanas sertifikātiem un verificēšanas atzīmēm”</p>

		LVS EN 837-1:2002+AC "Spiediena mērlīdzekļi. 1.daļa: Burdona manometriskās caurules tipa spiediena mērlīdzekļi. Izmēri, metroloģija, prasības un testēšana" LVS EN 837-3:2002+AC "Spiediena mērlīdzekļi. 3.daļa: Membrānas un kapsulas tipa spiediena mērlīdzekļi. Izmēri, metroloģija, prasības un testēšana" LP-2-P-16 "Manometru verificēšanas metode" 14.08.2017.
Neautomātiskie svāri Mērdiapažons (0 ÷ 300)kg, Precizitātes klases III un IIII	Atkārtotā verificēšana	Ministru kabineta 05.12.2006. noteikumi Nr.981 „Noteikumi par mērīšanas līdzekļu atkārtoto verificēšanu, verificēšanas sertifikātiem un verificēšanas atzīmēm” LVS EN 45501:2015 “Neautomātisko svaru metroloģiskie aspekti” LP-2-P-17 “Neautomātisko svaru verificēšanas metode” 14.08.2017.
Radioloģiskās ierīces	Ekspluatācijā esošu ierīču funkciju atbilstības testēšana un novērtēšana un elektrodrošības pārbaudes	Ministru kabineta 19.08.2014. noteikumi Nr.482 "Noteikumi par aizsardzību pret jonizējošo starojumu medicīniskajā apstarpšanā", 45.punkts LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.
Radiodiagnostiskajās un radioterapeitiskajās manipulācijās lietojamās radioloģiskās ierīces	Ekspluatācijā esošu ierīču tehnisko parametru novērtēšana	Ministru kabineta 19.08.2014. noteikumi Nr.482 "Noteikumi par aizsardzību pret jonizējošo starojumu medicīniskajā apstarpšanā", 46.punkts LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.

<sup>1</sup> Pārbaudes sertifikātā ir jāuzrāda ražotāja dokumentācijas reference (nosaukums, identifikācijas numurs un/vai versija) un tās sadaļas numurs un/vai nosaukums, pēc kura tika veikta pārbaude un sniegts inspicēšanas novērtējums.

Akreditācijas apliecības un tās pielikuma lietošanas noteikumi aprakstīti LATAK D.021 dokumentā.

The rules for the use of Accreditation certificate and its annexes are described in LATAK D.021 document.

Akreditētās institūcijas aktuālo akreditācijas statusu un akreditācijas darbības sfēru skatīt Latvijas Nacionālā akreditācijas biroja tīmekļvietnē [www.latak.gov.lv](http://www.latak.gov.lv).

The actual accreditation status and accredited scope of activities can be verified via home page of Latvian National Accreditation Bureau [www.latak.gov.lv](http://www.latak.gov.lv).

Reģistrācijas Nr. LATAK-I-423-12-2010  
*Registration no.*

Vadošais vērtētājs  
*Lead assessor*

Jānis Rozenbahs

60 (60)