



LATVIJAS NACIONĀLAIS AKREDITĀCIJAS BIROJS LATVIAN NATIONAL ACCREDITATION BUREAU

Pielikums akreditācijas apliecībai Nr. LATAK-I-423-13-2010
Annex to the Accreditation Certificate No. LATAK-I-423-13-2010

Akreditācijas lēmuma datums: 2019.09.30.
Date of accreditation decision: 2019.09.30.

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

Akreditācijas periods: 2019.10.09. – 2024.10.08.
Accreditation period: 2024.10.09. – 2024.10.08.

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 esošu 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, 19.09.2019.
Ārējās sirds stimulācijas iekārtas; defibrilatori; medicīniskās elektrošoka iekārtas; elektronarkozes (elektromiega) iekārtas; augstfrekvences elektroterapijas iekārtas; 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 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	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, 19.09.2019.
<u>Aktīvās II a, aktīvās II b un aktīvās III klases medicīnas ierīces</u> Elektrodrošības pārbaudes parametri: Aizsargvadītāja pretestība (Ω): Kritērija diapazons: $<(0,1 \div 0,3) \Omega$ Mēr diapazons: $(0,04 \div 5,0) [\Omega] \pm 0,01 [\Omega]$ Noplūdes strāva caur aizsargvadītāju (mA): Kritērija diapazons: $<(0,5 \div 5) \text{ mA}$ Mēr diapazons: $(0,04 \div 1,0) [\text{mA}] \pm 0,004 [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(1,001 \div 3,0) [\text{mA}] \pm 0,037 [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(3,001 \div 6,0) [\text{mA}] \pm (5 [\%] + 20 [\mu\text{A}])$ Korpusa noplūdes strāva (mA): Kritērija diapazons: $<(0,1 \div 0,5) [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(0,04 \div 1,0) [\text{mA}] \pm 0,004 [\text{mA}]$ Noplūdes strāva uz pacientu (mA): Kritērija diapazons: $<(0,01 \div 0,5) [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(0,004 \div 0,009) [\text{mA}] \pm 0,001 [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(0,01 \div 0,046) [\text{mA}] \pm 0,002 [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(0,047 \div 0,104) [\text{mA}] \pm 0,004 [\text{mA}]$ Mēr diapazons: $(0,105 \div 1) [\text{mA}] \pm (5 [\%] + 10 [\mu\text{A}])$ Izolācija: Tikls-aizsargvadītājs (M Ω): Kritērija diapazons: $>(10 \div 50) [\text{M}\Omega]$ Mēr diapazons: $(0,10 \div$	Ekspluatācijā esošu objektu elektrodrošības pārbaude	Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 „Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts ¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.

<p>1,0) [MΩ] ± 0,01 [Ω] Mērdiapažons: (1,01 ÷ 6,0) [MΩ] ± 0,02 [Ω] Mērdiapažons: (6,01 ÷ 18,0) [MΩ] ± 0,03 [Ω] Mērdiapažons: (18,01 ÷ 100,0) [MΩ] ± (5 [%] + 0,02 [MΩ]) Izolācija: Korpuss-darba daļa (MΩ): Kritērija diapazons: >(10 ÷ 50) [MΩ] Mērdiapažons: (0,10 ÷ 1,0) [MΩ] ± 0,01 [Ω] Mērdiapažons: (1,01 ÷ 6,0) [MΩ] ± 0,02 [Ω] Mērdiapažons: (6,01 ÷ 18,0) [MΩ] ± 0,03 [Ω] Mērdiapažons: (18,01 ÷ 100,0) [MΩ] ± (5 [%] + 0,02 [MΩ])</p>		
<p><u>Ārējās sirds stimulācijas iekārtas</u></p> <p>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) [%] Mērdiapažons: (4 ÷ 250) [mA] ± (1 [%] + 0,02 [mA]) Pacientam pievadīto impulsu frekvence (frekvence) (1/min): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [%] Mērdiapažons: (1 ÷ 800) [1/min] ± (0,25 [%]) Pacientam pievadīto impulsu garums (ms): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [%] Mērdiapažons: (1 ÷ 100) [ms] ± (0,5 [%] + 0,01 [ms]) Jūtīgums (mV): Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 25) [%] Mērdiapažons: (0,05 ÷ 0,95) [mV] ± 5 [%], solis 0,5[mV] Jūtīgums (mV): Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 25) [%] Mērdiapažons: (1,0 ÷ 5,0) [mV] ± 5 [%], solis 0,5[mV] Refrakcijas periods (ms): Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 10) [%] Mērdiapažons: (15 ÷ 500) [ms] ± 1 [ms] Pacienta pretestības noteikšanas precizitāte (Ω): Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 20) [%] Mērdiapažons: (50 ÷ 1500) [Ω] ± 1 [%], solis 50 [Ω] Kardiosimulācijas simulācijas pulsa garums (ms): Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 20) [%] Mērdiapažons: (0,1 ÷ 2,0) [ms] ± 5 [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kardiostimulācijas simulācijas pulsa amplitūda (mV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: $(\pm 2 \div \pm 700)$ [mV] $\pm (10$ [%] + 0,2 [mV]) Sprieguma impulsu amplitūda (V): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 100)$ [V AC režīmā] ± 1 [%]</p>		
<p><u>Defibrilatori</u></p> <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; Lādiņa neitralizācija izslēdzot ierīci: Atbilst/Neatbilst; Maksimālās enerģijas uzlādes laiks, kad medicīniskā ierīce ir pieslēgta tīklam (s): Kritērija diapazons: $\leq (5 \div 20)$ [s] Mēr diapazons: $(0,1 \div 100,0)$ [s] $\pm 0,05$ [s] Pacientam pievadītā elektriskā enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(2 \div 600)$ [J] Monofāzes: $\pm (1$ [%] + 0,1 [J]) Pacientam pievadītā elektriskā enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(6 \div 600)$ [J] Bifāzes: $\pm (1,5$ [%] + 0,3 [J]) Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu sinhronizācijas laiks (ms): Kritērija diapazons: $\leq (20 \div 100)$ [ms] Mēr diapazons: $(-120 \div +380)$ [ms] ± 1 [ms] Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas vērtība pie dažādām pacienta pretestībām (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(2 \div 600)$ [J] Monofāzes: $\pm (1$ [%] + 0,1 [J]) Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas vērtība pie dažādām pacienta pretestībām (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(6 \div 600)$ [J] Bifāzes: $\pm (1,5$ [%] + 0,3 [J]) Defibrilatora izejas sprieguma vērtība (kV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,04 \div 5)$ [kV] $\pm (1$ [%] + 0,002 [kV]) Sirds ritma frekvence (1/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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 360)$ [1/min] ± 1 [%] Elektrokardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,05 \div 0,45)$ [mV] ± 2 [%], solis 0,05 [mV] Elektrokardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 5,0)$ [mV] ± 2 [%], solis 0,5 [mV] Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 64)$ [%] ± 1 [%] Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(65 \div 100)$ [%] $\pm 0,5$ [%] Pulsa oksimetrijas sensora pulsa oscilāciju mērīšana (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 10)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 300)$ [1/min] $\pm 0,1$ [%] Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu garums (ms): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,1 \div 20)$ [ms] Mēr diapazons: $(1 \div 50)$ [ms] $\pm 0,1$ [ms] Pacientam pievadītās elektriskās enerģijas impulsu strāva (mA): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 10)$ [%] Mēr diapazons: $(0,4 \div 100)$ [mA] $\pm (1$ [%] + 0,1 [mA])</p>		
<p><u>Nervu un muskuļu stimulācijas, medicīniskā elektrošoka iekārtas, elektronarkozes iekārtas, elektroforēzes iekārtas, elektroterapijas iekārtas</u></p> <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; Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V): Kritērija diapazons: $\leq \pm(6 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: $(5 \div 500)$ [mV DC režīmā] $\pm 1,5$ [%] Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 30)$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V DC režīmā] ±0,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):
 Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV AC režīmā] ±2 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītais spriegums (V):
 Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V AC režīmā] ±1 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (0,5 ÷ 1) [mA DC režīmā] ±0,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(6 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (1 ÷ 10) [mA DC režīmā] ±1,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (10 ÷ 100) [mA DC režīmā] ±0,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (100 ÷ 400) [mA DC režīmā] ±0,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (0,1 ÷ 1) [mA AC režīmā] ±0,5 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%]
 Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā] ±0,75 [%]
 Iebūvētās mērierīces uzrādītā strāva (mA):
 Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 30) [%]
 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 [%]

<p>Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):</p> <ul style="list-style-type: none"> - pie frekvencēm no >400Hz līdz ≤1500Hz: : <p>Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 80) [mA] Mēr diapazons: (1 ÷ 50) [mA AC režīmā] (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±0,75 [%] ±1,7 [%]</p> <p>Pacientam pievadītā ar ierobežojošo ierīci atļautā maksimālā strāva (mA):</p> <ul style="list-style-type: none"> - pie frekvencēm >1500Hz: : <p>Kritērija diapazons: ≤(10 ÷ 100) [mA] Mēr diapazons: (5 ÷ 50) [mA AC režīmā] (50 ÷ 400) [mA AC režīmā] ±1 [%] ±1,7 [%]</p> <p>Pacienta ekvivalentas pretestības noteikšanas ierīces precizitāte (Ω):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 20) [%] Mēr diapazons: (50 ÷ 1000) [Ω] ±0,5 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(6 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV DC režīmā] ±1,5 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V DC režīmā] ±0,5 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (5 ÷ 500) [mV AC režīmā] ±2 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu sprieguma amplitūda (V):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (0,5 ÷ 100) [V AC režīmā] ±1 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu garums (ms):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 25) [%] Mēr diapazons: (0,001 ÷ 10000) [ms] ±0,25 [%]</p> <p>Pacientam pievadīto impulsu frekvence (Hz):</p> <p>Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 25) [%] Mēr diapazons: (1 ÷ 100000) [Hz] ±0,25 [%]</p>		
<p><u>Augstfrekvences elektroterapijas iekārtas</u></p> <p>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 kārtība" 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā</p>

<p>Kabeļu un tīkla vadu pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; Pacientam pievadītā elektromagnētiskā starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 50)$ [%] Mēr diapazons: $(5 \div 80)$ [W] ± 5 [%] Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 600)$ [s] Mēr diapazons: $(5 \div 500)$ [min] $\pm 0,5$ [s]</p>		<p>dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Augstfrekvences elektroķirurģiskās iekārtas</u></p> <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; Pacienta ekvivalentas pretestības noteikšanas ierīces precizitāte (Ω): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(50 \div 1000)$ [Ω] $\pm 0,5$ [%] Pacientam pievadītā elektriskā jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: $(0 \div 400)$ [W] ± 8 [%] Pacientam pievadītā strāva (mA): Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(20 \div 2200)$ [mA] ± 2 [%] Pacientam pievadītais maksimālais spriegums (kV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 40)$ [%] Mēr diapazons: $(0 \div 10)$ [kV] ± 10 [%] Argona gāzes plūsma (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 20)$ [L/min] ± 1 [%] Svārstību maksimuma/vidējās vērtības attiecības koeficients (Crest factor): Kritērija diapazons: $\leq \pm(22 \div 50)$ % Mēr diapazons: $(1,4 \div 16)$ [-] ± 11 [%] Strāvas frekvence (Hz): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ % Mēr diapazons: $(30$ [Hz] $\div 4$ [MHz]) $\pm 0,25$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p><u>Lāzerķirurģiskās un lāzerterapijas iekārtas</u></p> <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; Brīdinājuma, lāzera klases, viļņa garuma uzrakstu esamība: Atbilst/Neatbilst; Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,001 \div 3)$ [W] ± 3 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,1 \div 150)$ [W] ± 3 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,001 \div 3)$ [J] ± 5 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,2 \div 100)$ [J] ± 5 [%] Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(10 \div 1000)$ [W/cm²] ± 3 [%] Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,2 \div 20)$ [kW/cm²] ± 3 [%] Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(0,3 \div 4)$ [J/cm²] ± 5 [%] Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(1 \div 150)$ [J/cm²] ± 5 [%]</p>	<p>Eksploatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, eksploatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Fotokoagulācijas iekārtas</u></p> <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;</p>	<p>Eksploatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, eksploatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>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: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,001 \div 3)$ [W] ± 3 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,1 \div 150)$ [W] ± 3 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,001 \div 3)$ [J] ± 5 [%] Pacientam pievadītā lāzera starojuma enerģija (J): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,2 \div 100)$ [J] ± 5 [%] Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm^2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(10 \div 1000)$ [W/cm^2] ± 3 [%] Lāzera starojuma jaudas blīvums (W/cm^2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,2 \div 20)$ [kW/cm^2] ± 3 [%] Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm^2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(0,3 \div 4)$ [J/cm^2] ± 5 [%] Lāzera starojuma enerģijas blīvums (J/cm^2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(1 \div 150)$ [J/cm^2] ± 5 [%]</p>		
<p><u>Perfūzijas sūkņi</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma dozēšana (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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(16,01 \div 40)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(40,01 \div 500)$ [ml] $\pm 0,06$ [ml] Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(16,01 \div 40)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(40,01 \div 500)$ [ml] $\pm 0,06$ [ml] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapažons: $(0,1 \div 3,5)$ [bar] ± 1 [%] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapažons: $(10 \div 35)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C]</p>		
<p><u>Infūzijas sūkņi</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (16,01 ÷ 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (40,01 ÷ 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (1 ÷ 1200) [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (8 ÷ 16) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (16,01 ÷ 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (40,01 ÷ 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapažons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] ± 1 [%] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapažons: (10 ÷ 35) [°C] $\pm 0,1$ [°C]</p>		
<p><u>Augstspiediena injekcijas iekārtas</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (8 ÷ 16) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>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] Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%] Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] ±0,25 [%] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%] Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] ±0,04 [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%] Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] ±0,04 [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (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) [%] Mēr diapazons: (3,5 ÷ 25) [bar] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (10 ÷ 35) [°C] ±0,1 [°C]</p>		
<p><u>Barošanas sūkņi</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 15) [%] Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] ±0,25 [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: ≤±(2 ÷ 15) [%] Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] ±0,04 [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (16,01 \div 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (40,01 \div 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (1 \div 1200) [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (8 \div 16) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (16,01 \div 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (40,01 \div 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapazons: (0,1 \div 3,5) [bar] ± 1 [%] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: (10 \div 35) [°C] $\pm 0,1$ [°C]</p>		
<p><u>Dialīzes iekārtas</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Sūkņa durvju trauksmes signāls: Atbilst/Neatbilst; Līmeņa detektora pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Asins sūkņu rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm 0,5$ [%] Mērdiapazons: (10 \div 300) [1/min] $\pm 0,5$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: (20 \div 150) [ml/min] $\pm 0,5$ [%] 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (150 ÷ 800) [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mēr diapazons: (-500 ÷ 1000) [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,1 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 40) [°C] $\pm 0,05$ [°C] Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (40 ÷ 80) [°C] $\pm 0,1$ [°C] Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 50)$ [μS/cm] Mēr diapazons: (200 ÷ 1999) [μS/cm] ± 6 [μS/cm] Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,12 \div 0,50)$ [mS/cm] Mēr diapazons: (2 ÷ 11,99) [mS/cm] $\pm 0,06$ [mS/cm] Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,06 \div 0,50)$ [mS/cm] Mēr diapazons: (12 ÷ 19,99) [mS/cm] $\pm 0,03$ [mS/cm] Dializējošā šķidruma īpatnējā elektrovadītspēja (mS/cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,2 \div 50)$ [mS/cm] Mēr diapazons: (20 ÷ 200) [mS/cm] $\pm 0,6$ [mS/cm]</p>		
<p><u>Transfuzioloģijas iekārtas</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (20 ÷ 150) [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (150 ÷ 800) [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mēr diapazons: (-500 ÷ 1000) [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,1 \div 3)$ [°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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Mēr diapazons: (10 ÷ 35) [°C] ±0,05 [°C] 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><u>Mākslīgās asinsrites aparāti</u></p> <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; Gaisa detektora nostrāde: Atbilst/Neatbilst; Sūkņa durvju trauksmes signāls: Atbilst/Neatbilst; Līmeņa detektora pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Asins sūkņu rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: ≤±0,5 [%] Mēr diapazons: (10 ÷ 300) [1/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 [%] Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 20) [mmHg] Mēr diapazons: (-500 ÷ 1000) [mmHg] ±0,75 [mmHg] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,1 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 40) [°C] ±0,05 [°C] Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (40 ÷ 80) [°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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Mākslīgās elpināšanas iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri:</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</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;
 Spiediena drošības vārsta nostrāde: Atbilst/Neatbilst;
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]
 Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]
 Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,04 \div 0,125)$ [L]
 Mēr diapazons: $(0 \div 0,5)$ [L] $\pm 0,01$ [L]
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(0,5 \div 10)$ [L] ± 2 [%]
 Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,04 \div 0,125)$ [L]

tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.

Mērdiapažons: (0 ÷ 0,5) [L] ±0,01 [L]
 Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: ≤±(8 ÷ 30) [%]
 Mērdiapažons: (0,5 ÷ 10) [L] ±2 [%]
 Uzstādītais un uzrādītais ieelpas minūtes tilpums (L/min):
 Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 30) [%]
 Mērdiapažons: (0,5 ÷ 50) [L/min] ±2,5 [%]
 Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):
 Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 300) [min]
 Mērdiapažons: (0,5 ÷ 310) [min] ±1 [s]
 Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O2):
 Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 10) [% O2]
 Mērdiapažons: (0 ÷ 100) [% O2] ±1 [% O2]
 Uzstādītās ieelpas-izelpas attiecība:
 Kritērija diapazons: ≤±(10 ÷ 20) [%]
 Mērdiapažons: (1:300 ÷ 300:1) ±2,5 [%]
 Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):
 Kritērija diapazons: ≤±(4 ÷ 30) [%]
 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) [%]

<p>Mēr diapazons: (0,5 ÷ 300) [L/min] ±1,75 [%] Statiskā lokanība (L/hPa): Kritērija diapazons: ≤±(12 ÷ 20) [%] Mēr diapazons: (0 ÷ 1) [L/hPa] ±3 [%] Plato spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa] Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa] Plato spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%] Plato spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%]</p>		
<p><u>Augstfrekvences elpināšanas iekārtas, atklepošanas iekārtas, gaisa oscilācijas iekārtas, specifiskās nozīmes elpināšanas iekārtas</u></p> <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: ≤±(4 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (0,5 ÷ 20) [L/min] ±1 [%] Ieelpas laiks (s): Kritērija diapazons: ≤±(0,08 ÷ 1) [s] Mēr diapazons: (0,08 ÷ 1) [s] ±0,02 [s] Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa] Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa] Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (13,4 ÷ 33) [hPa] ±0,75 [%] Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 30) [%] Mēr diapazons: (33,1 ÷ 150) [hPa] ±0,75 [%] Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 10) [hPa] Mēr diapazons: (0 ÷ 13,3) [hPa] ±0,1 [hPa] Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (13,4 \div 33) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (33,1 \div 150) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa] Mēr diapazons: (0 \div 13,3) [hPa] $\pm 0,1$ [hPa] Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (13,4 \div 33) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (33,1 \div 150) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa] Mēr diapazons: (0 \div 13,3) [hPa] $\pm 0,1$ [hPa] Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (13,4 \div 33) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Gaisa oscilācijas spiediena amplitūdas precizitāte (cmH2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (33,1 \div 150) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Elpināšanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (0 \div 30) [1/min] ± 1 [%] Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (30,1 \div 60) [1/min] ± 2 [%] Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (60,1 \div 90) [1/min] ± 3 [%] Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 30)$ [%] Mēr diapazons: (90,1 \div 150) [1/min] ± 5 [%]</p>		
<p><u>Anestēzijas inhalācijas narkozes iekārtas</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas maksimālais spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]

Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais izelpas beigu spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mēr diapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]

Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(13,4 \div 33)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais vidējais elpināšanas spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(33,1 \div 150)$ [hPa] $\pm 0,75$ [%]

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,04 \div 0,125)$ [L]
 Mēr diapazons: $(0 \div 0,5)$ [L] $\pm 0,01$ [L]

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(0,5 \div 10)$ [L] ± 2 [%]

Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,04 \div 0,125)$ [L]
 Mēr diapazons: $(0 \div 0,5)$ [L] $\pm 0,01$ [L]

Uzstādītais un uzrādītais izelpas elpināšanas tilpums (L):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(0,5 \div 10)$ [L] ± 2 [%]

Uzstādītais un uzrādītais ieelpas minūtes tilpums (L/min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 30)$ [%]
 Mēr diapazons: $(0,5 \div 50)$ [L/min] $\pm 2,5$ [%]

Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 300)$ [min]
 Mērdiapazons: $(0,5 \div 310)$ [min] ± 1 [s]
 Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O₂):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 10)$ [% O₂]
 Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [% O₂] ± 1 [% O₂]
 Uzstādītās ieelpas-izelpas attiecība:
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%]
 Mērdiapazons: $(1:300 \div 300:1)$ $\pm 2,5$ [%]
 Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 30)$ [%]
 Mērdiapazons: $(0,5 \div 20)$ [L/min] ± 1 [%]
 Pie pacienta pievadītā gāzes plūsma (L/min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%]
 Mērdiapazons: $(20 \div 50)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%]
 Gaisa relatīvais mitrums (% RH):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 30)$ [% RH]
 Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [% RH] ± 3 [% RH]
 Elpināšanas gāzes temperatūra (°C):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 10)$ [°C]
 Mērdiapazons: $(0 \div 50)$ [°C] $\pm 0,5$ [°C]
 Ieelpas laiks (s):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,08 \div 2)$ [s]
 Mērdiapazons: $(0,05 \div 60)$ [s] $\pm 0,02$ [s]
 Izelpas laiks (s):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,08 \div 2)$ [s]
 Mērdiapazons: $(0,05 \div 60)$ [s] $\pm 0,02$ [s]
 Elpināšanas aiztures ilgums (s):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,08 \div 2)$ [s]
 Mērdiapazons: $(0,05 \div 60)$ [s] $\pm 0,02$ [s]
 Maksimālā ieelpas gāzes plūsma (L/min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%]
 Mērdiapazons: $(0,5 \div 300)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%]
 Maksimālā izelpas gāzes plūsma (L/min):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%]
 Mērdiapazons: $(0,5 \div 300)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%]
 Statiskā lokanība (L/hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 20)$ [%]
 Mērdiapazons: $(0 \div 1)$ [L/hPa] ± 3 [%]
 Plato spiediens (hPa):
 Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [hPa]
 Mērdiapazons: $(0 \div 13,3)$ [hPa] $\pm 0,1$ [hPa]

<p>Plato spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mērdiapazons: (13,4 \div 33) [hPa] $\pm 0,75$ [%] Plato spiediens (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 30)$ [%] Mērdiapazons: (33,1 \div 150) [hPa] $\pm 0,75$ [%] CO2 gāzes koncentrācija (% CO2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,2 \div 3)$ [% CO2] Mērdiapazons: (0 \div 10) [% CO2] $\pm 0,3$ [% CO2] N2O gāzes koncentrācija (% N2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [% N2O] Mērdiapazons: (0 \div 100) [% N2O] ± 2 [% N2O] Halotāna gāzes koncentrācija (% HAL): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% HAL] Mērdiapazons: (0 \div 5) [% HAL] $\pm 0,15$ [% HAL] Izoflurāna gāzes koncentrācija (% ISO): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% ISO] Mērdiapazons: (0 \div 5) [% ISO] $\pm 0,15$ [% ISO] Enflurāna gāzes koncentrācija (% ENF): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% ENF] Mērdiapazons: (0 \div 5) [% ENF] $\pm 0,15$ [% ENF] Sevoflurāna gāzes koncentrācija (% SEV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% SEV] Mērdiapazons: (0 \div 8) [% SEV] $\pm 0,15$ [% SEV] Desflurāna gāzes koncentrācija (% DES): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% DES] Mērdiapazons: (0 \div 18) [% DES] $\pm 0,15$ [% DES]</p>		
<p><u>Skābekļa koncentratori</u></p> <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; Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (%): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 10)$ [%] Mērdiapazons: (0 \div 100) [%] ± 1 [%] Spiediens elpceļā (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: (0 \div 1,0) [bar] ± 10 [mbar]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Spiediens elpceļā (hPa): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: (1,01 \div 10,0) [bar] \pm 1 [%] Gāzes plūsma (l/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: (1 \div 20) [l/min] \pm 1 [%] Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 600)$ [min] Mērdiapazons: (0 \div 650) [min] \pm 1 [s]</p>		
<p><u>Barokameras un citas iekārtas paaugstināta vai intermitējoša spiediena lietošanai vairāk nekā pusei ķermeņa</u></p> <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; Spiediena palielināšanās dinamika (bar/min): Kritērija diapazons: (0,4 \div 4,0) [bar/min] Mērdiapazons: (0,3 \div 4,5) [bar/min] \pm 3 [%] Spiediena samazināšanās dinamika (bar/min): Kritērija diapazons: (0,4 \div 4,0) [bar/min] Mērdiapazons: (0,3 \div 4,5) [bar/min] \pm 3 [%] Spiediena stabilitāte: Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: (1 \div 5) [bar/min] \pm 30 [mbar] Temperatūra (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: (20 \div 50) [°C] \pm 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Kriokirurģijas un krioterapijas iekārtas</u></p> <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; Gāzes plūsma (l/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Mēr diapazons: (1 ÷ 20) [l/min] ± 1 [%] Kriokūirurgijas iekārtas instrumenta temperatūra (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (-110 ÷ -10) [°C] ±0,1 [°C]</p>		
<p><u>Hipotermijas iekārtas</u></p> <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; 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Zīdaiņu inkubatori</u></p> <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; Iesilšanas laiks līdz uzstādītajai temperatūrai (min): Kritērija diapazons: ≤±(1 ÷ 40) [%] Mēr diapazons: (7 ÷ 300) [min] ±0,25 [%] Inkubatora kameras gaisa temperatūra (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C] Inkubatora kameras gaisa relatīvais mitrums (%): Kritērija diapazons: ≤±(5 ÷ 20)% Mēr diapazons: (29 ÷ 89) [%RH] ±2,7 [%RH] Temperatūras viendabīgums kamerā (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C] Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°): Kritērija diapazons: ≤±(0,1 ÷ 5) [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Mēr diapazons: 25, 37, 38, 40, 44 [°C] ±0,025% Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C]</p>		
<p><u>Elektroapsildāmās gultas, sildierīces visam ķermenim, pacientu sildītāji, neonatālie galdi</u></p> <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; Vidējā apsildāmās virsmas temperatūra (°C): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C] Apsildāmās virsmas temperatūras viendabīgums (°C):: Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C] Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°): Kritērija diapazons: ≤±(0,1 ÷ 5) [%] Mēr diapazons: 25, 37, 38, 40, 44 [°C] ±0,025% Ādas temperatūras sensora precizitāte (C°): Kritērija diapazons: ≤±(0,3 ÷ 3) [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] ±0,1 [°C] Uzstādītā un uzrādītā skābekļa koncentrācija (% O2): Kritērija diapazons: ≤±(3 ÷ 10) [% O2] Mēr diapazons: (0 ÷ 100) [% O2] ±1 [% O2]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Pacientu monitori un pulsa oksimetri</u></p> <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; Skaņas un vizuālās signālizācijas esamība: Atbilst/Neatbilst; Trauksmes signāla diapazonu uzstādīšana: Atbilst/Neatbilst; Trauksmes signāla pārtraukšana/izslēgšana: Atbilst/Neatbilst; Aritmijas trauksmes signāls: 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 64)$ [%] ± 1 [%] Pulsa oksimetrijas sensora asins skābekļa saturācijas mērīšana (%): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(65 \div 100)$ [%] $\pm 0,5$ [%] Pulsa oksimetrijas sensora pulsa oscilāciju mērīšana (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 10)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 300)$ [1/min] $\pm 0,1$ [%] Elektrokardiogrāfijas signāla frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 300)$ [1/min] ± 1 [%] Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [mmHg] Mēr diapazons: $(0 \div 300)$ [mmHg] $\pm 0,5$ [mmHg] Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [mmHg] Mēr diapazons: $(301 \div 410)$ [mmHg] $\pm 0,5$ [%] Temperatūra (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Invazīvais spiediens (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 10)$ [%] Mēr diapazons: $(-10 \div 400)$ [mmHg] ± 1 [mmHg] Temperatūra (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 10)$ [%] Mēr diapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 600)$ [min] Mēr diapazons: $(0 \div 650)$ [min] ± 1 [s] EEG amplitūda (mV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(10 \div 2500)$ [μV] ± 1 [%]</p>		
<p><u>Tvaika sterilizatori, autoklāvi</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; Bowie&Dick testa izpilde: Atbilst/Neatbilst; Vakuuma testa izpilde: Atbilst/Neatbilst; Temperatūras noteikšanas ierīces precizitāte: Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 150)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Spiediena noteikšanas ierīces precizitāte: Kritērija diapazons: $\leq \pm(100 \div 300)$ [mbar] Mērdiapazons: $(0 \div 4)$ [bar/min] ± 30 [mbar] Temperatūra sterilizācijas posmā izmantojamās programmas nominālajai temperatūrai: Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 150)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Temperatūras viendabīgums pirmssterilizācijas posmā (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 150)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C]</p>		
<p><u>Dezinfekcijas iekārtas, mazgāšanas iekārtas</u></p> <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; Temperatūras atbilstība dezinfekcijas posmā (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 100)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Ekvivalentas letalitātes koeficients (sek): Kritērija diapazons: $\geq (30 \div 1200)$ [s] Mērdiapazons: $(0 \div 6000)$ [s] ± 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Termostati, laboratorijas inkubatori, atkausētāji, pērlīšu un karstā (sausā) gaisa sterilizatori</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Uzstādītās temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(-40 \div 210)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Temperatūras atjaunošanas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 110)$ [min] Mērdiapazons: $(0 \div 120)$ [min] ± 1 [s] Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 600)$ [min] Mērdiapazons: $(0 \div 650)$ [min] ± 1 [s]</p>		
<p><u>Ultraskaņas diagnostikas iekārtas, doplerogrāfijas iekārtas</u></p> <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; Zondes virsmas temperatūra (°C): Kritērija diapazons: $\leq (40 \div 55)$ °C Mērdiapazons: $(20 \div 60)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Aksiālā izšķirtspēja (mm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [mm] no bāzes vērtības zondēm ar frekvenci >4MHz Mērdiapazons: $(0,5, 1, 2, 3, 4, 5)$ [mm] - Aksiālā izšķirtspēja (mm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 3)$ [mm] no bāzes vērtības zondēm ar frekvenci <4MHz Mērdiapazons: $(0,5, 1, 2, 3, 4, 5)$ [mm] - Zondu laterālā izšķirtspēja (mm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 2)$ [mm] no bāzes vērtības Mērdiapazons: $(1, 2, 3, 4, 5)$ [mm] - Zondu attālumu mērīšanas precizitāte horizontālajā plaknē (cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 3)$ [mm] no bāzes vērtības Mērdiapazons: $(2,4, 6, 8, 10, 12, 14, 16,18)$ [cm] - Zondu attālumu mērīšanas precizitāte vertikālajā plaknē (cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 3)$ [mm] no bāzes vērtības Mērdiapazons: $(2,4, 6, 8, 10, 12, 14, 16,18)$ [cm] - Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm): Kritērija diapazons: $\geq (2 \div 4)$ [mm] zondēm ar frekvenci ≥ 7MHz Mērdiapazons: $(2, 4, 6, 8)$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm): Kritērija diapazons: $\geq(4 \div 6)$ [mm] zondēm ar frekvenci $3 \div 7$ MHz Mērdiapazons: (2, 4, 6, 8) [mm] - Zondu dažāda izmēra testa objektu attēlošanas spējas pārbaude (mm): Kritērija diapazons: $\geq(6 \div 8)$ [mm] zondēm ar frekvenci ≤ 3 MHz Mērdiapazons: (2, 4, 6, 8) [mm] -</p>		
<p><u>Ultraskaņas terapijas iekārtas</u></p> <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; Pacientam pievadītās jaudas precizitāte (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 40)$ [%] Mērdiapazons: (0 \div 30) [W] \pm (3 [%] + 0,05 [W]) Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 600)$ [s] Mērdiapazons: (5 \div 500) [min] $\pm 0,5$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Spirogrāfijas iekārtas</u></p> <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; Tilpuma sākumkalibrēšana: Atbilst/Neatbilst; Nomērītā tilpuma precizitātes atbilstība (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(60 \div 300)$ [ml] Mērdiapazons: 3000 [ml] ± 15 [ml] Nomērītās plūsmas precizitātes atbilstība (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 10)$ [%] Mērdiapazons: (1 \div 20) [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Magnētiskās rezonanses iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri:</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</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; Magnētiskā lauka homogenitātes atbilstība: Kritērija diapazons: ≤ 5 [ppm] Mērdiapazons: - Impedances sakritības pārbaude: Kritērija diapazons: $\leq \pm 2$ [mm] Mērdiapazons: $(0 \div 999,99)$ [mm] $\pm 0,1$ [mm] Augsta kontrasta objektu izšķirtspējas atbilstība: Kritērija diapazons: ≤ 1 [mm] Mērdiapazons: $(0,8 \div 1,1)$ [mm] $\pm 0,05$ [mm] Zema kontrasta attēlu izšķirtspējas pārbaude MRI līdz 3T: Kritērija diapazons: ≥ 9 [objekti] Mērdiapazons: $(0 \div 48)$ [objekti] - Zema kontrasta attēlu izšķirtspējas pārbaude MRI 3T: Kritērija diapazons: ≥ 37 [objekti] Mērdiapazons: $(0 \div 48)$ [objekti] - Signāla dubultošanās pārbaude: Kritērija diapazons: $\leq 0,025$ Mērdiapazons: - Attēla intensitātes viendabīguma atbilstība MRI līdz 3T: Kritērija diapazons: $\geq 87,5$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [%] - Attēla intensitātes viendabīguma atbilstība MRI 3T: Kritērija diapazons: $\geq 82,0$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [%] - Griezuma biezuma precizitāte (mm): Kritērija diapazons: $\leq 5 \pm 0,7$ [mm] Mērdiapazons: $(0 \div 999,99)$ [mm] $\pm 0,1$ [mm] Griezuma pozīcijas precizitātes atbilstība: Kritērija diapazons: $\leq \pm 5$ [mm] Mērdiapazons: $(0 \div 999,99)$ [mm] $\pm 0,1$ [mm]</p>		<p>tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Elektrokardiogrāfijas iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri: Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas simboli u.t.t.): Atbilst/Neatbilst; Mehāniskās uzbūves pārbaude: Atbilst/Neatbilst;</p>	<p>Eksploatācijā esošu objektu funkcionālā pārbaude</p>	<p>Ministru kabineta 28.11.2017. noteikumu Nr. 689 “Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, eksploatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā</p>

<p>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: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 300)$ [1/min] ± 1 [%] R zoba amplitūda (mV): Kritērija diapazons: $\leq \pm 25$ [μV] vai $\leq \pm 5$ [%] Mēr diapazons: $(0 \div 2)$ [mV] $\pm (2$ [%] + 0,08 [mm]) ST segmenta amplitūda (mV): Kritērija diapazons: $\leq \pm 25$ [μV] vai $\leq \pm 5$ [%] Mēr diapazons: $(-0,8 \div 0,8)$ [mV] $\pm (2$ [%] + 0,08 [mm]); solis 0,1 [mV] Kardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 2)$ [mV] ± 2 [%]; solis 0,5 [mV] Elpošanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(5 \div 180)$ [1/min] ± 5 [%]</p>		<p>dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Holtera monitorēšanas iekārtas, kardioprogrammeri</u></p> <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; Elektrokardiogrāfijas signāla frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(30 \div 300)$ [1/min] ± 1 [%] Kardiogrāfijas signāla amplitūda (mV vai cm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 2)$ [mV] ± 2 [%]; solis 0,5 [mV] Elpošanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(5 \div 180)$ [1/min] ± 5 [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>UV terapijas iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri: Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas</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. punkts¹ un</p>

<p>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/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mēr diapazons: $(2 \div 15000)$ [mW/cm²] $\pm 9,5$ [%] Starojuma spektrs (nm): Kritērija diapazons: $\leq \pm(9 \div 25)$ [nm] Mēr diapazons: $(240 \div 480)$ [nm] ± 3 [nm] Uzstādītā starojuma jauda (mW): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mēr diapazons: $(2 \div 15000)$ [mW] $\pm 9,5$ [%]</p>		<p>medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Aukstumiekārtas</u></p> <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; Uzstādītās temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,2 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: $(-70 \div 20)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Uzstādītās temperatūra precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: $(-70 \div 20)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Temperatūras atjaunošanas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 110)$ [min] Mēr diapazons: $(0 \div 120)$ [min] ± 1 [s] Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 600)$ [min] Mēr diapazons: $(0 \div 650)$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Apasiņošanas aizturēšanas iekārtas</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kontroles ierīču pārbaude: Atbilst/Neatbilst; Pašpārbaudes tests: Atbilst/Neatbilst; Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 600)$ [s] Mērdiapazons: $(5 \div 500)$ [min] $\pm 0,5$ [s] Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mērdiapazons: $(-500 \div 1000)$ [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg] Uzrādītā spiediena precizitāte (mBar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mērdiapazons: $(-500 \div 1000)$ [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg]</p>		
<p><u>Anestēzijas gāzu analizatori</u></p> <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; CO2 gāzes koncentrācija (% CO2): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,2 \div 3)$ [% CO2] Mērdiapazons: $(0 \div 10)$ [% CO2] $\pm 0,3$ [% CO2] N2O gāzes koncentrācija (% N2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [% N2O] Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [% N2O] ± 2 [% N2O] Halotāna gāzes koncentrācija (% HAL): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% HAL] Mērdiapazons: $(0 \div 5)$ [% HAL] $\pm 0,15$ [% HAL] Izoflurāna gāzes koncentrācija (% ISO): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% ISO] Mērdiapazons: $(0 \div 5)$ [% ISO] $\pm 0,15$ [% ISO] Enflurāna gāzes koncentrācija (% ENF): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% ENF] Mērdiapazons: $(0 \div 5)$ [% ENF] $\pm 0,15$ [% ENF] Sevoflurāna gāzes koncentrācija (% SEV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% SEV] Mērdiapazons: $(0 \div 8)$ [% SEV] $\pm 0,15$ [% SEV] Desflurāna gāzes koncentrācija (% DES): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 2)$ [% DES] Mērdiapazons: $(0 \div 18)$ [% DES] $\pm 0,15$ [% DES]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p><u>Centrifūgas</u></p> <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; Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(20 \div 200)$ [1/min] $\pm 0,5$ [%] Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(200 \div 10000)$ [1/min] $\pm 0,25$ [%] Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(10000 \div 99999)$ [1/min] $\pm 0,1$ [%] Programmas uzstādītā izpildes laika atbilstība izvēlētajam (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 600)$ [s] Mēr diapazons: $(5 \div 500)$ [min] $\pm 0,5$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Elektroencefalogrāfijas iekārtas</u></p> <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; EEG amplitūda (mV): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(10 \div 2500)$ [μV] ± 1 [%] EEG frekvenču reakcija (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: 0.1, 2, 5, 50, 60 [Hz] ± 1 [%] Elpošanas frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(5 \div 180)$ [1/min] ± 5 [%] Drukāšanas amplitūdas precizitāte: Kritērija diapazons: $\leq \pm(6 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,5 \div 2)$ [mm] $\pm (2$ [%] + 0,08 [mm]) solis 0,5 [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p><u>Kardiotokogrāfijas iekārtas un fetālie monitori, fetālie dopleri</u></p> <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; Autonomā elektroenerģijas avota darbības laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 300)$ [min] Mērdiapazons: $(0,5 \div 310)$ [min] ± 1 [s] Tokogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]: Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 2,5)$ [mV] $\pm 0,25$ [%] Augļa elektrokardiogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]: Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 0,05)$ [mV] ± 5 [%] Maternal elektrokardiogrāfijas signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte [mV]: Kritērija diapazons: $\leq \pm(10 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 2)$ [mV] $\pm 0,25$ [%] Sirds ritma frekvence (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(30 \div 360)$ [1/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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Vakuumsūkņi</u></p> <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; Uzrādītā spiediena precizitāte (mBar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 100)$ [mbar] Mērdiapazons: $(-900 \div 0)$ [mbar] ± 1 [mmHg] Gāzes plūsma (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%] Mērdiapazons: $(0,5 \div 300)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p><u>Zīdaiņu foto terapijas iekārtas</u></p> <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; Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mērdiapažons: $(2 \div 15000)$ [mW/cm²] $\pm 9,5$ [%] Uzstādītā starojuma jaudas blīvums (mW/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mērdiapažons: $(0 \div 199)$ [mW/cm²] ± 7 [%] Uzstādītā starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mērdiapažons: $(0 \div 199)$ [W] ± 7 [%] Uzstādītā starojuma jauda (W): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mērdiapažons: $(2 \div 15000)$ [mW/cm²] $\pm 9,5$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Zobārstnieciskās iekārtas</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Gāzes plūsma (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%] Mērdiapažons: $(0,5 \div 300)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%] Ūdens spiediens (PSI): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,7 \div 5)$ [PSI] Mērdiapažons: $(0 \div 50)$ [PSI] $\pm 0,35$ [PSI] Ūdens spiediens (PSI): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: $(50 \div 210)$ [PSI] $\pm 1,2$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Urbja rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(20 \div 200)$ [1/min] $\pm 0,5$ [%] Urbja rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(200 \div 10000)$ [1/min] $\pm 0,25$ [%] Urbja rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(10000 \div 99999)$ [1/min] $\pm 0,1$ [%]</p>		
<p><u>Artroskopijas sūkņi</u></p> <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; Sistēmas spiediens (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 20)$ [mmHg] Mēr diapazons: $(0 \div 300)$ [mmHg] $\pm 0,25$ [mmHg] Substances vai šķidrums plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidrums plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Inhalatori, nebulaizeri</u></p> <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; Gāzes plūsma (l/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mēr diapazons: $(1 \div 20)$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Insulācijas iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri:</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</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; Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mērdiapazons: $(-500 \div 1000)$ [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg] Gāzes plūsma (l/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(1 \div 20)$ [l/min] ± 1 [%]</p>		<p>tehniskās uzraudzības kārtība” 168. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Lokālās anestēzijas iekārtas</u></p> <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; Substances vai šķidrums dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidrums dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(16,01 \div 40)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidrums dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(40,01 \div 500)$ [ml] $\pm 0,06$ [ml] Substances vai šķidrums plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Infiltrācijas pumpji</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Spiediens (PSI): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: (0 ÷ 50) [PSI] $\pm 0,35$ [PSI]</p>		
<p><u>Pēdu kopšanas iekārtas, podologa iekārtas</u></p> <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; Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: (20 ÷ 200) [1/min] $\pm 0,5$ [%] Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: (200 ÷ 10000) [1/min] $\pm 0,25$ [%] Rotācijas ātrums (1/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapažons: (10000 ÷ 99999) [1/min] $\pm 0,1$ [%] Gāzes plūsma (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%] Mērdiapažons: (0,5 ÷ 300) [L/min] $\pm 1,75$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Ergometri</u></p> <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; Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [mmHg] Mērdiapažons: (0 ÷ 300) [mmHg] $\pm 0,5$ [mmHg] Neinvazīvu asins spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [mmHg] Mērdiapažons:</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>(301 ÷ 410) [mmHg] ±0,5 [%] Signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte (mV): Kritērija diapazons: <±(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></p> <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; Signāla amplitūdas noteikšanas precizitāte (mV): Kritērija diapazons: <±(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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Magnetoterapijas iekārtas</u></p> <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; Magnētiskā indukcija (T): Kritērija diapazons: ≤±(15 ÷ 40) [%] Mēr diapazons: (5 ÷ 20) [μT] ±(4 [%] + 0,03 [μT]) Magnētiskā indukcija (T):</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 40)$ [%] Mēr diapazons: $(20.1 \div 200)$ [μT] $\pm(5$ [%] + 0,3 [μT]) Magnētiskā indukcija (T): Kritērija diapazons: $\leq \pm(25 \div 50)$ [%] Mēr diapazons: $(201 \div 2000)$ [μT] $\pm(10$ [%] + 5 [μT]) Magnētiskā indukcija (G): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 40)$ [%] Mēr diapazons: $(50 \div 200)$ [mG] $\pm(4$ [%] + 0,3 [mG]) Magnētiskā indukcija (G): Kritērija diapazons: $\leq \pm(15 \div 40)$ [%] Mēr diapazons: $(201 \div 2000)$ [mG] $\pm(5$ [%] + 3 [mG]) Magnētiskā indukcija (G): Kritērija diapazons: $\leq \pm(25 \div 50)$ [%] Mēr diapazons: $(2010 \div 20000)$ [mG] $\pm(10$ [%] + 80 [mG])</p>		
<p><u>Automatizētie donoru asins kolektori</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(16,01 \div 40)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(40,01 \div 500)$ [ml] $\pm 0,06$ [ml] Procedūras laiks (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 300)$ [sek] Mēr diapazons: $(5 \div 500)$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Fototerapijas iekārtas, apstarpšanas iekārtas</u></p> <p>Funkcionālās pārbaudes parametri: Simbolu esamība uz ierīces (drošības simboli, ierīču klasifikācijas</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. punkts¹ un</p>

<p>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/cm²): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mēr diapazons: $(0 \div 199)$ [mW/cm²] ± 7 [%] Uzstādītā starojuma jauda (mW): Kritērija diapazons: $\leq \pm(20 \div 60)$ [%] Mēr diapazons: $(0 \div 199)$ [mW] ± 7 [%]</p>		<p>medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Krūts sūkņi</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Sūkšanas spiediens (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mēr diapazons: $(-500 \div 1000)$ [mmHg] $\pm 0,75$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Plazmas sterilizatori</u></p> <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; Temperatūra (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Sterilizācijas laiks (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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 300)$ [sek] Mērdiapazons: $(5 \div 500)$ [min] ± 1 [s] Sterilizācijas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 300)$ [sek] Mērdiapazons: $(501 \div 1440)$ [min] ± 2 [s]</p>		
<p><u>Siltumterapijas iekārtas</u></p> <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; Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Procedūras laiks (s): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 300)$ [sek] Mērdiapazons: $(5 \div 500)$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Skalošanas sūkņi</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(20 \div 150)$ [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(150 \div 800)$ [ml/min] $\pm 0,5$ [%] 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(0,8 \div 7,5)$ [L/min] ± 1 [%]</p>		
<p><u>Šķidrums pārvades iekārta</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(1 \div 1200)$ [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(20 \div 150)$ [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(150 \div 800)$ [ml/min] $\pm 0,5$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(4 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(0,8 \div 7,5)$ [L/min] ± 1 [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(8 \div 16)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(16,01 \div 40)$ [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mērdiapažons: $(40,01 \div 500)$ [ml] $\pm 0,06$ [ml] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapažons: $(0,1 \div 3,5)$ [bar] ± 1 [%] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapažons: $(3,5 \div)$ [bar] Temperatūras sensoru 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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,1 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(10 \div 35)$ [°C] $\pm 0,05$ [°C]</p>		
<p><u>Irigācijas iekārtas</u></p> <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; Substances vai šķidrums plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mērdiapazons: $(0,1 \div 15)$ [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mērdiapazons: $(0,1 \div 3,5)$ [bar] ± 1 [%] Spiediena sensoru precizitāte (mmHg): Kritērija diapazons: $\leq \pm(3 \div 20)$ [mmHg] Mērdiapazons: $(-500 \div 1000)$ [mmHg] $\pm 0,75$ [mmHg] Spiediens (PSI): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(0 \div 50)$ [PSI] $\pm 0,35$ [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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Ieelpojamā gaisa mitrinātājs</u></p> <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; Temperatūras uzturēšanas stabilitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mērdiapazons: $(20 \div 50)$ [°C] $\pm 0,1$ [°C] Gaisa relatīvais mitrums (% RH): Kritērija diapazons: $\leq \pm(12 \div 30)$ [% RH] Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [% RH] ± 3 [% RH]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p><u>Infūzijas sildītājs</u></p> <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; Uzstādītas temperatūras uzturēšanas precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] $\pm 0,1$ [°C] Uzstādītas temperatūra precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] $\pm 0,1$ [°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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Radiofarmaceutisko preparātu injekcijas iekārtas</u></p> <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; Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma plūsma (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1,5 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (0,1 ÷ 15) [ml/s] $\pm 0,25$ [%] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Substances vai šķidruma dozēšana (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Bolusa ievades šķidruma plūsmas ātruma precizitāte (ml/h): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (1 ÷ 1200) [ml/st] $\pm 0,25$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(2 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (8 ÷ 16) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (16,01 ÷ 40) [ml] $\pm 0,04$ [ml] Bolusa ievades šķidruma tilpuma precizitāte (ml): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 15)$ [%] Mēr diapazons: (40,01 ÷ 500) [ml] $\pm 0,06$ [ml] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mēr diapazons: (0,1 ÷ 3,5) [bar] ± 1 [%] Oklūzijas spiediens (mbar): Kritērija diapazons: $\leq \pm(5 \div 50)$ [%] Mēr diapazons: (3,5 ÷ 20) [bar] Temperatūras sensoru precizitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (10 ÷ 35) [°C] $\pm 0,1$ [°C]</p>		
<p><u>Pudelīšu sildītāji</u></p> <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; Uzstādītās temperatūras sasniegšanas laiks (min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,5 \div 600)$ [min] Mēr diapazons: (0 ÷ 650) [min] ± 1 [s] Temperatūras uzturēšanas stabilitāte (°C): Kritērija diapazons: $\leq \pm(0,3 \div 3)$ [°C] Mēr diapazons: (20 ÷ 50) [°C] $\pm 0,1$ [°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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p><u>Slāpekļa oksīda īpatsvara noteikšanas iekārtas</u></p> <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;</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. “Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode”, LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>

<p>Gāzes plūsma (l/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(1 \div 20)$ [%] Mērdiapazons: $(1 \div 20)$ [l/min] ± 1 [%] N2O gāzes koncentrācija (% N2O): Kritērija diapazons: $\leq \pm(8 \div 30)$ [% N2O] Mērdiapazons: $(0 \div 100)$ [% N2O] ± 2 [% N2O]</p>		
<p><u>Vakuuma plūsmas mērītājs</u></p> <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; Gāzes plūsma (L/min): Kritērija diapazons: $\leq \pm(7 \div 30)$ [%] Mērdiapazons: $(0,5 \div 300)$ [L/min] $\pm 1,75$ [%]</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. punkts¹ un medicīnisko ierīču ražotāja tehniskā dokumentācija. "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode", LP-2-P-21, 19.09.2019.</p>
<p>Sfigmomanometri, Mērdiapazons $(0 \div 300)$ 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 tipiem. LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.</p>
<p>Manometri, Mērdiapazons $(0 \div 69)$ 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” 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.</p>
<p>Neautomātiskie sviri Mērdiapazons $(0 \div 300)$kg,</p>	<p>Atkārtotā verificēšana</p>	<p>Ministru kabineta 05.12.2006. noteikumi Nr.981 „Noteikumi par mērīšanas līdzekļu atkārtoto</p>

Precizitātes klases III un IIII		verificēšanu, verificēšanas sertifikātiem un verificēšanas atzīmēm” LVS EN 45501:2015 “Neautomātisko svaru metroloģiskie aspekti” LP-2-P-17 “Neautomātisko svaru verificēšanas metode” 11.07.2017.
Radioloģiskās ierīces: 1. diagnostiskās radiogrāfijas iekārtas (tostarp arī rentgenoskopijas iekārtas un digitālās radiogrāfijas iekārtas un digitālie skeneri), 2. zobārstniecības rentgeniekārtas, 3. datortomogrāfijas iekārtas, 4. mamogrāfijas iekārtas, 5. radioterapijas iekārtas, 6. kodolmedicīnas iekārtas.	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 apstarošanā", 45.punkts LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.
Radioloģiskās ierīces: 1. diagnostiskās radiogrāfijas iekārtas (tostarp arī rentgenoskopijas iekārtas un digitālās radiogrāfijas iekārtas (arī fosforplašu sistēmas un digitālie skeneri)), 2. filmu attīstīšanas iekārtas, 3. datortomogrāfijas iekārtas, 4. mamogrāfijas iekārtas, 5. pastiprinātājkraņi un kasetes, 6. medicīniskie attēlu apskates monitori, 7. radioloģiskā attēla apskates iekārtas.	Ekspluatācijā esošu ierīču tehnisko parametru novērtēšana	Ministru kabineta 19.08.2014. noteikumi Nr.482 "Noteikumi par aizsardzību pret jonizējošo starojumu medicīniskajā apstarošanā", 46.punkts LP-2-P-10 "Medicīnas iekārtu tehniskās uzraudzības metode un nenoteiktības aprēķins", 14.08.2017.

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.

The actual accreditation status and accredited scope of activities can be verified via home page of Latvian National Accreditation Bureau www.latak.gov.lv.