



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2010 M.
GEGUŽĖS 3 D. ĮSAKYMO NR. V-383 „DĖL MEDICINOS PRIEMONIŲ (PRIETAISŲ)
NAUDOJIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO**

2017 m. vasario 1 d. Nr. V-94

Vilnius

P a k e i č i u Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymą Nr. V-383 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo“:

1. Pakeičiu 2 punktą ir jį išdėstau taip:

„2. N u s t a t a u, kad šiuo įsakymu patvirtinto Medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo 2 punkte nurodyti asmenys privalo užtikrinti, kad visos jų naudojamos neimplantuojamosios medicinos priemonės (prietaisai) ir *in vitro* diagnostikos medicinos priemonės (prietaisai), kurių veikimas priklauso nuo elektros ar kitokio energijos šaltinio (toliau – medicinos priemonės), kurios buvo pateiktos į Lietuvos rinką ir pradėtos naudoti iki 2004 m. gegužės 1 d., tačiau neturinčios atitikties sveikatos apsaugos ministro įsakymais patvirtintiems medicinos priemonių saugos techniniams reglamentams patvirtinančio CE ženklo, gali būti naudojamos ne ilgiau kaip iki:

2.1. 2021 m. lapkričio 1 d. – jonizuojančiosios spinduliuotės medicinos priemonės, defibriliatoriai, dirbtinio kvėpavimo medicinos priemonės, elektrochirurginės medicinos priemonės, diagnostinės ultragarso medicinos priemonės, kūdikių inkubatoriai, endoskopai ir jų dalys, dializės medicinos priemonės, anestezijos ir (ar) narkozės medicinos priemonės bei odontologinės medicinos priemonės, sterilizavimo medicinos priemonės, elektrokardiografai, siurbimo medicinos priemonės, oftalmologinės medicinos priemonės, laboratoriniai analizatoriai;

2.2. 2019 m. lapkričio 1 d. – visos kitos šio įsakymo 2.1. papunktyje nenurodytos medicinos priemonės.“

2. Papildau 3 punktu:

„3. P a v e d u įsakymo vykdymo kontrolę viceministrui pagal veiklos sritį.“

3. Pakeičiu nurodytuoju įsakymu patvirtinto Medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo 36 punktą ir jį išdėstau taip:

„36. Įstaigos vadovas privalo užtikrinti, kad medicinos priemonių, nurodytų šio aprašo 3 priede, metrologinė patikra būtų atlikta metrologinę patikrą nustatančių teisės aktų nustatyta tvarka.“

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2010 M. GEGUŽĖS 3 D. ĮSAKYMO NR. V-383 „DĖL MEDICINOS PRIEMONIŲ (PRIETAISŲ) NAUDOJIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO
Dokumento registracijos data ir numeris	2017-02-01 Nr. V-94
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	EVALDAS STROPUS, Skyriaus vedėjas, Sveikatos priežiūros žmogiškųjų išteklių valdymo skyrius
Sertifikatas išduotas	EVALDAS STROPUS, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-02-01 14:08:08
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2017-02-06 17:27:33
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2016-01-13 - 2019-01-12
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Aurelijus Veryga, Ministras
Sertifikatas išduotas	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-02-07 08:24:47
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2017-02-07 08:25:09
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2016-12-13 - 2019-12-13
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20140611-5583)
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2017-02-09)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=bfa9bcc0ec8011e6be918a531b2126ab
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2017-02-09 01:26:03 TAIS