



Neatbilstoši pulsa oksimetri Latvijas Republikas tirgū

Publicēts: 16.12.2020.
Atjaunināts: 08.06.2021.

[Bridinājumi](#) [Informācija](#)

Veselības inspekcija (turpmāk - Inspekcija) informē par tirgū konstatētiem pulsa oksimetriem (pirksta), kas neatbilst normatīvo aktu prasībām, kas attiecas uz medicīnas ierīcēm.

Inspekcija konstatējusi, ka divu dažādu ražotāju pulsa oksimetri (pirksta) neatbilst medicīnisko ierīču attiecināmajām prasībām, jo pulsa oksimetri nav marķēti ar atbilstošu CE atbilstības marķējumu, tiem nav veikta atbilstības novērtēšanas procedūra, kā arī uz tirdzniecības iepakojuma un ierīces nav norādīts ražotājs (skat. 1., 2. un 3. att.) .

Informācijai – pulsa oksimetri visbiežāk tiek klasificēti kā IIa vai IIb klases medicīnas ierīce, līdz ar to, pamatojoties uz medicīnas ierīces klasi, tai tiek veikta atbilstības novērtēšana procedūra, ko norāda arī četru ciparu identifikācijas kods pie CE atbilstības marķējuma.



1. att. Neatbilstošie pulsa oksimetri (pirksta).



2.att. Neatbilstošie pulsa oksimetri (pirksta).



3.att. Neatbilstošie pulsa oksimetri (pirksta).

Inspekcija iesaka importētājiem/izplatītājiem pirms preces laišanas Latvijas Republikas tirgū un patērētājiem pirms preces iegādes - pārliecināties par medicīnisko ierīču atbilstību attiecināmajām prasībām. Patērētājs ir tiesīgs pieteikt prasījumu par preces vai pakalpojuma neatbilstību divu gadu laikā no dienas, kad pārdevējs vai pakalpojuma sniedzējs nodevis un patērētājs pieņēmis attiecīgo preci/ lietu, vai arī, ja precei dota garantija – visā garantijā norādītajā termiņā.

Neskaidrības vai jautājumu gadījumā lūdzam sazināties ar Medicīnas ierīču uzraudzības nodaļu telefoniski +371 67081611 vai izmantojot e-pasta adresi miun@vi.gov.lv.

<https://www.vi.gov.lv/lv/jaunums/neatbilstosi-pulsa-oksimetri-latvijas-republikas-tirgu>