



## Par ražotāja Bioteck S.p.A. medicīniskās ierīces BIO-GEN viltojumu

Publicēts: 19.05.2023.

Veselības inspekcija (turpmāk - Inspekcija) informē izplatītājus/ importētājus par saņemto informāciju no Itālijas kompetentās iestādes par viltotu ražotāja Bioteck S.p.A. (Itālija) medicīnisko ierīci BIO-GEN.

Inspekcija lūdz iepazīties ar ražotāja Bioteck S.p.A. norādītajām viltojuma pazīmēm:

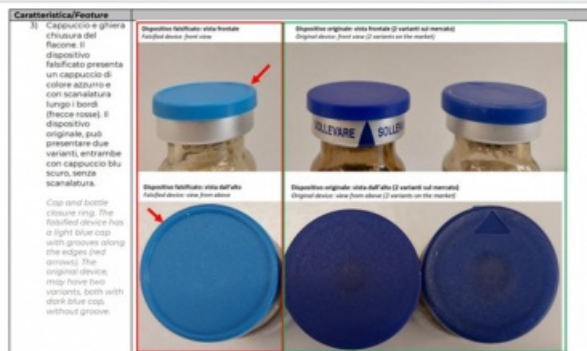
Viltotajai ierīcei etiķetē ir uzraksts - RESORBABLE NATURAL BONE



Viltotajai ierīcei pie CE marķējuma norādīts paziņotās struktūras identifikācijas numurs 0474. Savukārt oriģinālam - 0477. (Ražotājs papildus informē, ka partijām, kas ražotas līdz 2019. gadam, paziņotās struktūras identifikācijas numurs pie CE atbilstības zīmes bija 0373).



Atšķirības vāciņa krāsā – viltojumam krāsa ir gaiši zila, oriģinālam - tumši zila.



Ražotājs Bioteck S.p.A. norāda, ka nav atbildīgs par viltotās ierīces ražošanu, saturu un nevar novērtēt riska līmeni lietotājiem un pacientiem.

Inspekcija aicina - gadījumā, ja konstatēts ražotāja Bioteck S.p.A. medicīniskās ierīces BIO-GEN viltojums Latvijas Republikas tirgū, lūgums informēt Veselības inspekcijas Medicīnisko ierīču uzraudzības nodaļu zvanot 67081611 vai sūtīt e-pastu uz elektronisko adresi [vi@vi.gov.lv](mailto:vi@vi.gov.lv), norādot informāciju par precī un par preces izplatītāju/ piegādātāju.

<https://www.vi.gov.lv/lv/par-razotaja-bioteck-spa-mediciniskas-ierices-bio-gen-viltojumu>