



Veselības inspekcija

# **Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs un ieteikumi prasību izpildes nodrošināšanai**

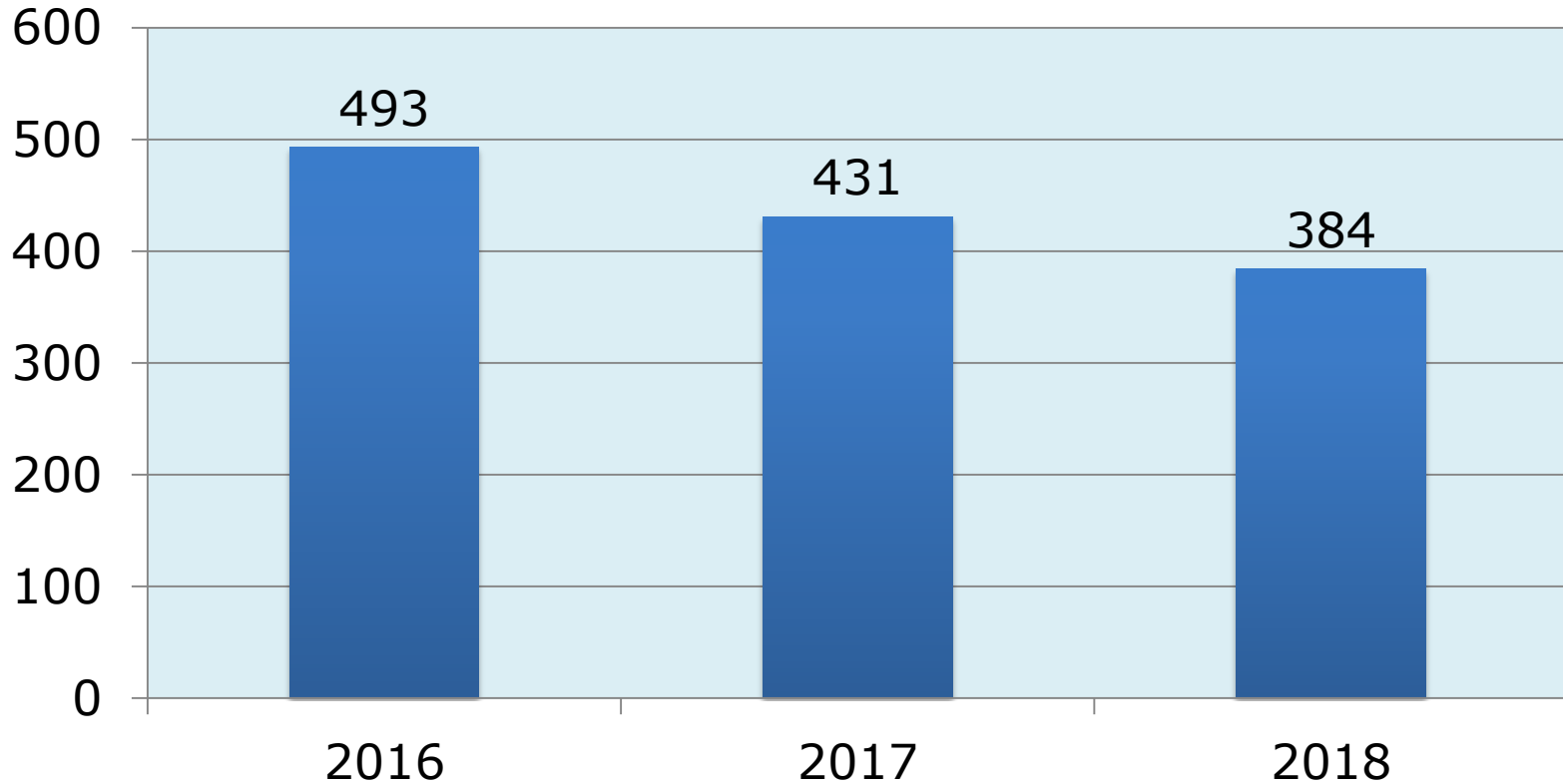
Plānošanas, analīzes un projektu vadības nodaļa

2019



Veselības inspekcija

## Plānveidā kontrolētās ambulatorās ārstniecības iestādes (skaits)



Plānveida kontroles laikā tika pārbaudīta iestādes atbilstība obligātajām prasībām un citu veselības aprūpes jomu reglamentējošo normatīvo aktu prasībām, kuru neievērošana rada potenciālus riskus iestādes darbībai, veselības aprūpes pakalpojumu sniegšanai un pacientu drošībai.



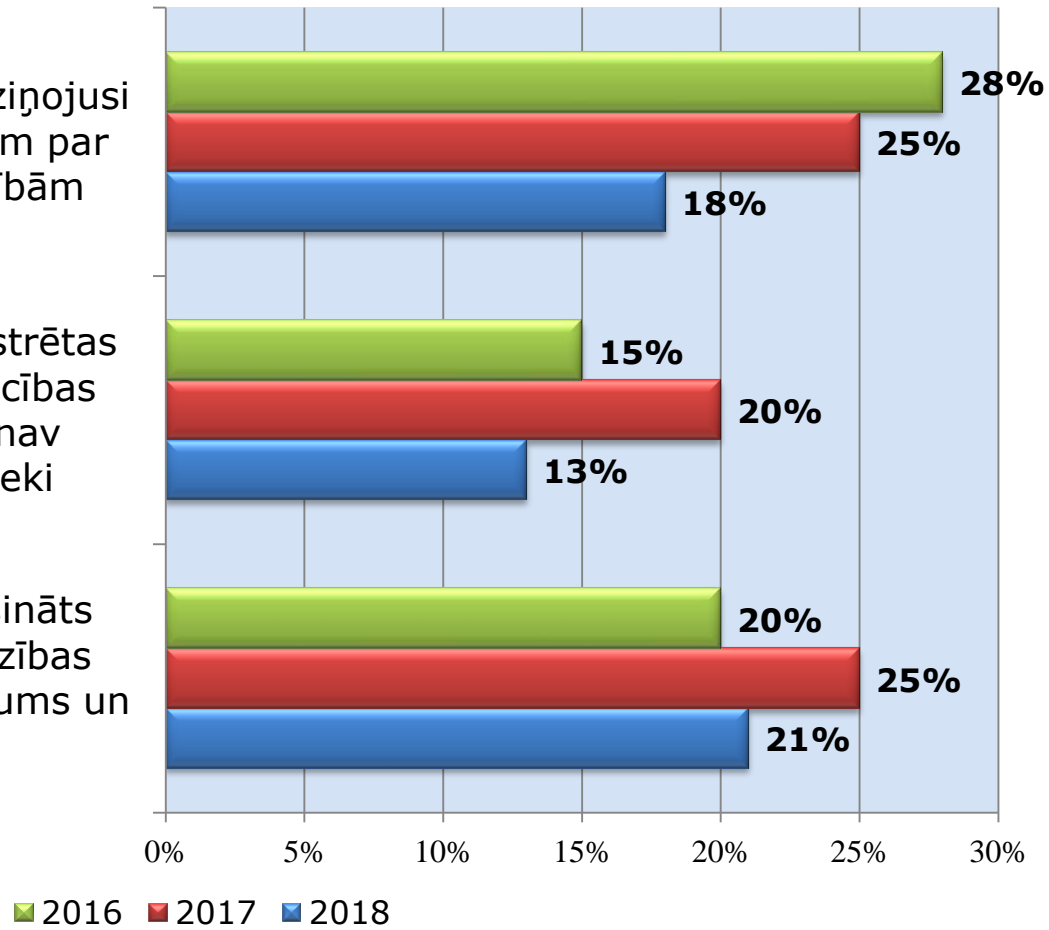
Veselības inspekcija

## Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs 20.01.2009. Ministru kabineta noteikumu Nr. 60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām" prasību ievērošanā

Ārstniecības iestāde nav paziņojusi Ārstniecības iestāžu reģistram par atbilstību obligātajām prasībām

Ārstniecības personas nav reģistrētas Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistrā vai nav reģistrētas kā iestādes darbinieki

Ārstniecības iestādē nav nodrošināts neatliekamās medicīniskās palīdzības sniegšanai nepieciešamais aprīkojums un medikamentu daudzums





Veselības inspekcija

# Ieteikumi obligāto prasību ievērošanai

## Paziņojums par ārstniecības iestādes atbilstību obligātajām prasībām

Inspekcijas tīmekļa vietnē publicēts [iestāžu saraksts](#), kuras Ārstniecības iestāžu reģistram ir paziņojušas par noteiktu struktūrvienību atbilstību 20.01.2009. MK noteikumiem

Nr.60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām".

Ja Jūsu iestādes nav norādītajā sarakstā, aizpildiet [paziņojumu](#) un iesniedziet to Inspekcijā papīra formā vai elektroniski parakstītu uz [registri@vi.gov.lv](mailto:registri@vi.gov.lv), vai izmantojot [e-pakalpojumu](#)

## Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistrs

Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistrācijas kārtību nosaka 24.05.2016. MK noteikumi Nr.317 "Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistra izveides, papildināšanas un uzturēšanas kārtība".

Saskaņā ar MK Nr.317 7.p. prasībām ārstniecības iestāde aizpilda šo noteikumu 2.pielikumā minēto [veidlapu](#) un iesniedz to Inspekcijā papīra formā vai elektroniski parakstītu uz [registri@vi.gov.lv](mailto:registri@vi.gov.lv), vai izmantojot [e-pakalpojumu](#) **piecu darbdienu laikā** no dienas, kad attiecīgā ārstniecības persona vai ārstniecības atbalsta persona ir uzsākusi, mainījusi vai beigusi profesionālo darbību attiecīgajā ārstniecības iestādē.

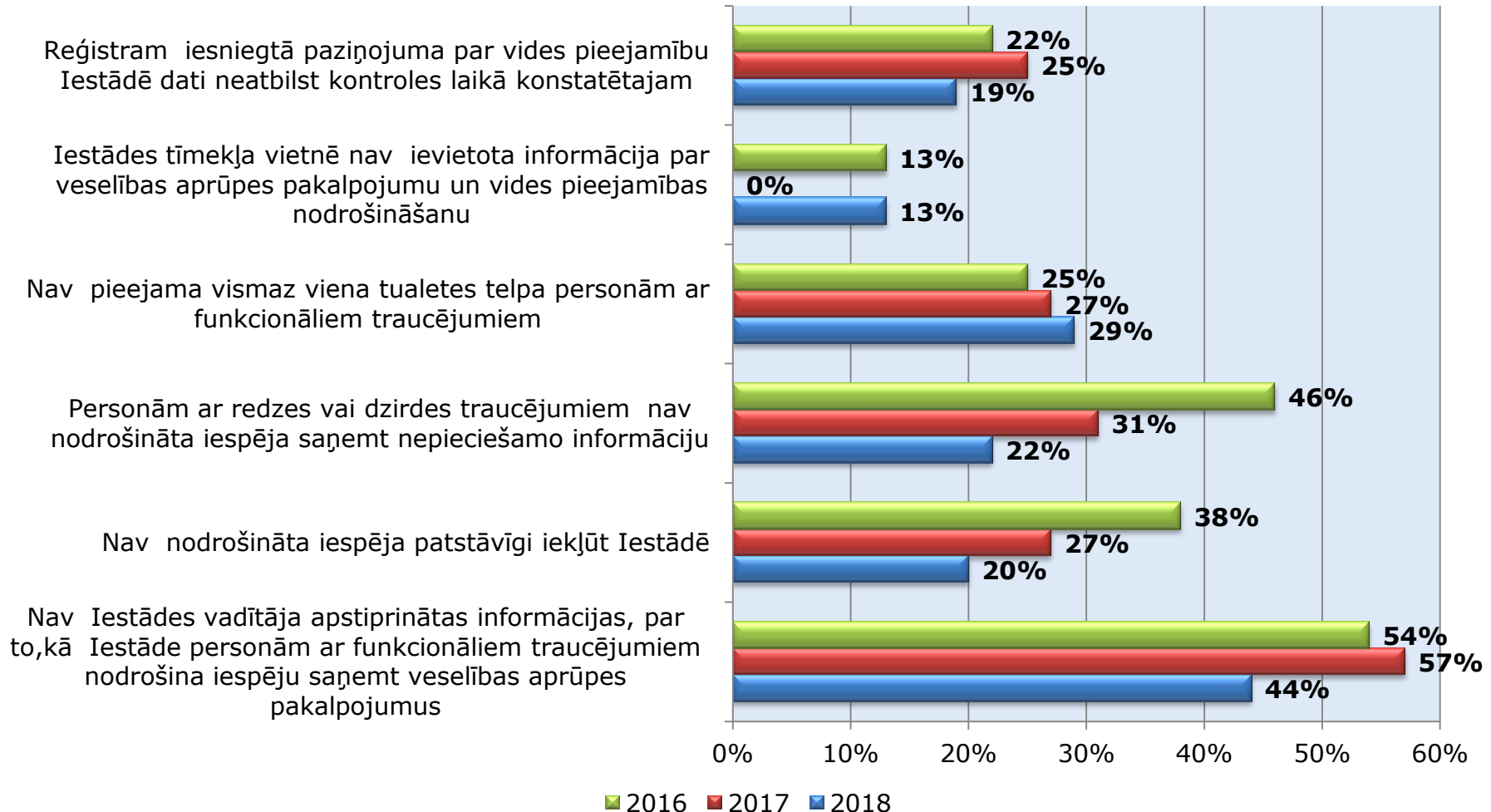
## Neatliekamās medicīniskās palīdzības sniegšanai nepieciešamais aprīkojums un medikamentu daudzums

Saskaņā ar 20.01.2009. MK Nr.60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām" 15.p. neatliekamās medicīniskās palīdzības sniegšanai nepieciešamo medikamentu nosaukumus un daudzumu ārstniecības iestādē **nosaka iestādes vadītājs** atbilstoši ārstniecības iestādes vispārējai noslodzei un esošajam un plānotajam neatliekamās medicīniskās palīdzības sniegšanas gadījumu skaitam. Ārstniecības iestādes vadītājs apstiprina neatliekamās medicīniskās palīdzības sniegšanai nepieciešamā medikamentu minimuma sarakstu (ārstniecības iestādē un tās struktūrvienībās), nosakot medikamentu uzglabāšanas, izlietošanas un uzskaites kārtību, kā arī norādot par medikamentu minimuma krājuma papildināšanu atbildīgo amatpersonu.



Veselības inspekcija

## Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs vides un pakalpojumu pieejamības nodrošināšanā





Veselības inspekcija

# Ieteikumi vides un pakalpojumu pieejamības nodrošināšanai

## Visām ārstniecības iestādēm:

savā tīmekļa  
vietnē ir jāievieto  
informācija par  
veselības aprūpes  
pakalpojumu un  
vides pieejamības  
nodrošināšanu  
(MK noteikumu  
Nr.60 4<sup>1</sup>.p.)

## Līdz 2014. gada 1. janvārim reģistrētām ambulatorām ārstniecības iestādēm, kurās nav nodrošināta vides pieejamība:

jānodrošina iespēja personām ar funkcionāliem traucējumiem saņemt veselības aprūpes pakalpojumus atbilstoši apstiprinātajām medicīniskajām tehnoloģijām (MK noteikumu Nr.60 4.1.p.)

vadītājam jāapstiprina informācija, kā iestāde personām ar funkcionāliem traucējumiem nodrošinās iespēju saņemt iestādes sniegtos veselības aprūpes pakalpojumus ( MK noteikumu Nr.60 4.2.p.)

veselības centriem ir jānodrošina (MK noteikumu Nr.60 4.3.p.):

- iespēja personām ar funkcionāliem traucējumiem patstāvīgi iekļūt iestādē;
- vismaz viena tualetes telpa personām ar funkcionāliem traucējumiem ēkā, kur tiek sniegts veselības aprūpes pakalpojums personām ar funkcionāliem traucējumiem

Ārstniecības iestāžu reģistram ir jāiesniedz paziņojums par vides pieejamību Iestādē (MK noteikumu Nr. 60 188.p.)



Veselības inspekcija

# Veselības inspekcijas aktivitātes vides pieejamības nodrošināšanā ārstniecības iestādēs

## Veselības inspekcija nodrošina:

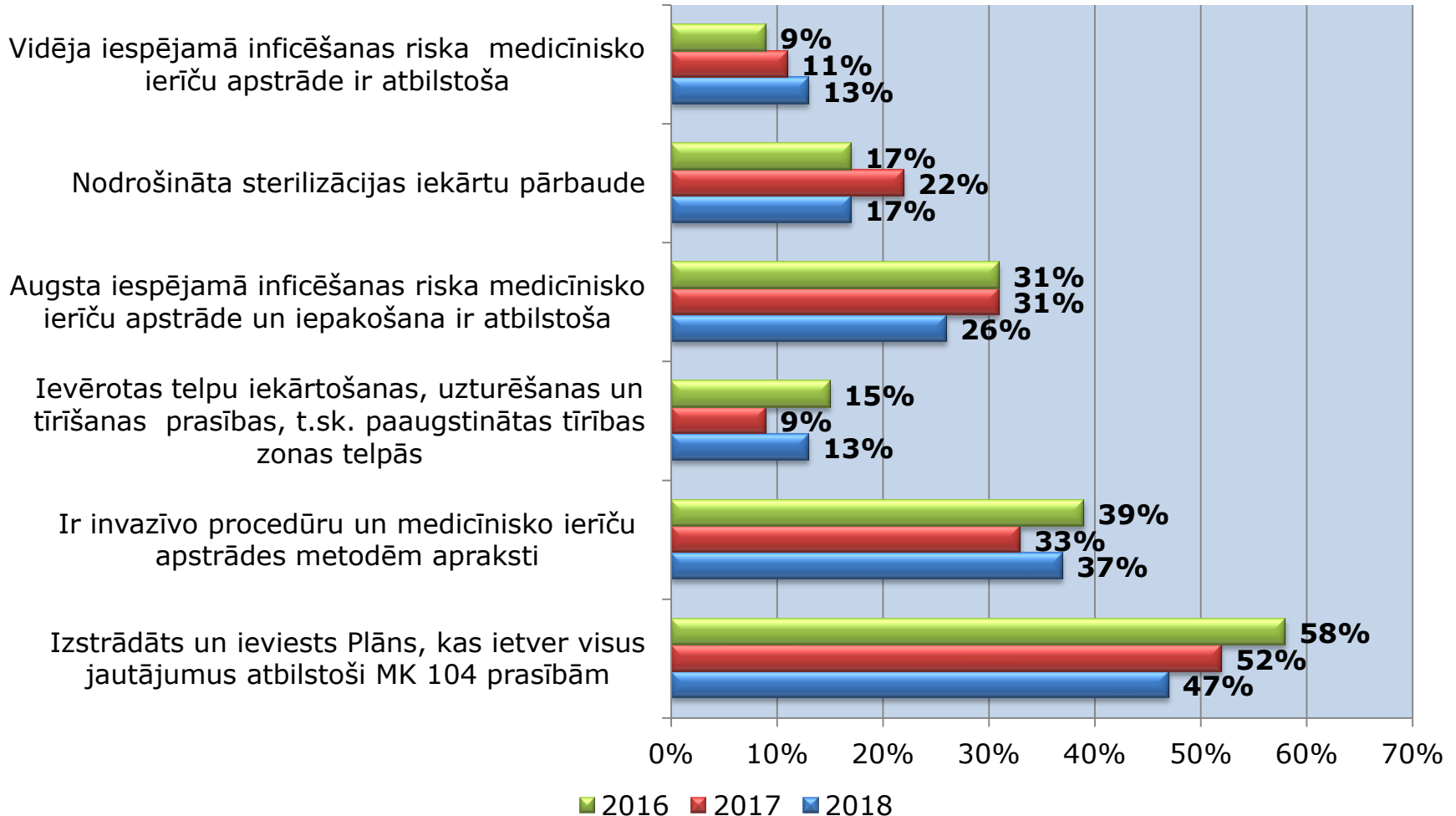
- konsultācijas - bezmaksas;
- nosacījumu sagatavošana higiēnas prasību ievērošanai projektam (pirms projektēšanas stadijā);
- projekta higiēnas prasību ievērošanas novērtēšana;
- atzinuma sagatavošana par objekta (būves) gatavību ekspluatācijai.

Sniedzot minētos pakalpojumus Veselības inspekcija novērtē higiēnas jautājumus - apgaismojums, siltumapgāde, gaisa apmaiņa, ūdens apgāde, kanalizācija, telpu iekšēja apdare, riska faktoru novērtēšana un vides pieejamības prasības atbilstoši LBN 208-15 „Publiskas būves”.



Veselības inspekcija

## Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs 16.02.2016. MK noteikumu Nr.104 „Noteikumi par higiēniskā un pretepidēmiskā režīma pamatprasībām ārstniecības iestādē” prasību ievērošanā







Veselības inspekcija

# Ieteikumi ambulatorām ārstniecības iestādēm higiēniskā un pretepidēmiskā režīma pamatprasību nodrošināšanai

Iepazīties ar SPKC  
ieteikumiem  
ārstniecības iestāžu  
higiēniskā un  
pretepidēmiskā  
režīma plāna izstrādei  
([Paraugplāns](#))

Nodrošināt  
higiēniskā un  
pretepidēmiskā  
režīma plāna izstrādi  
un ieviešanu, ņemot  
vērā ārstniecības  
iestādes darbību un  
sniegtos  
pakalpojumus (MK  
noteikumu N.104  
4.1.p.)

Nodrošināt  
sterilizācijas iekārtu  
pārbaudi (MK  
noteikumu Nr.104  
25.p.)

Noteikt telpu dalījumu  
tīrības zonās, izstrādāt  
kārtību, kādā notiek  
higiēniskā un  
pretepidēmiskā  
režīma nodrošināšana  
paaugstinātās tīrības  
zonas telpās (MK  
Nr.104 7.1., 7.2.p.,  
Paraugplāns 1.sadaļa)

Izstrādāt un  
aktualizēt invazīvo  
procedūru un  
medicīnisko ierīču  
apstrādes metožu  
aprakstus, kā arī  
nodrošināt to  
pieejamību darba  
vietā (MK noteikumu  
Nr.104 4.6.p.;  
Paraugplāna 48.lp.)`

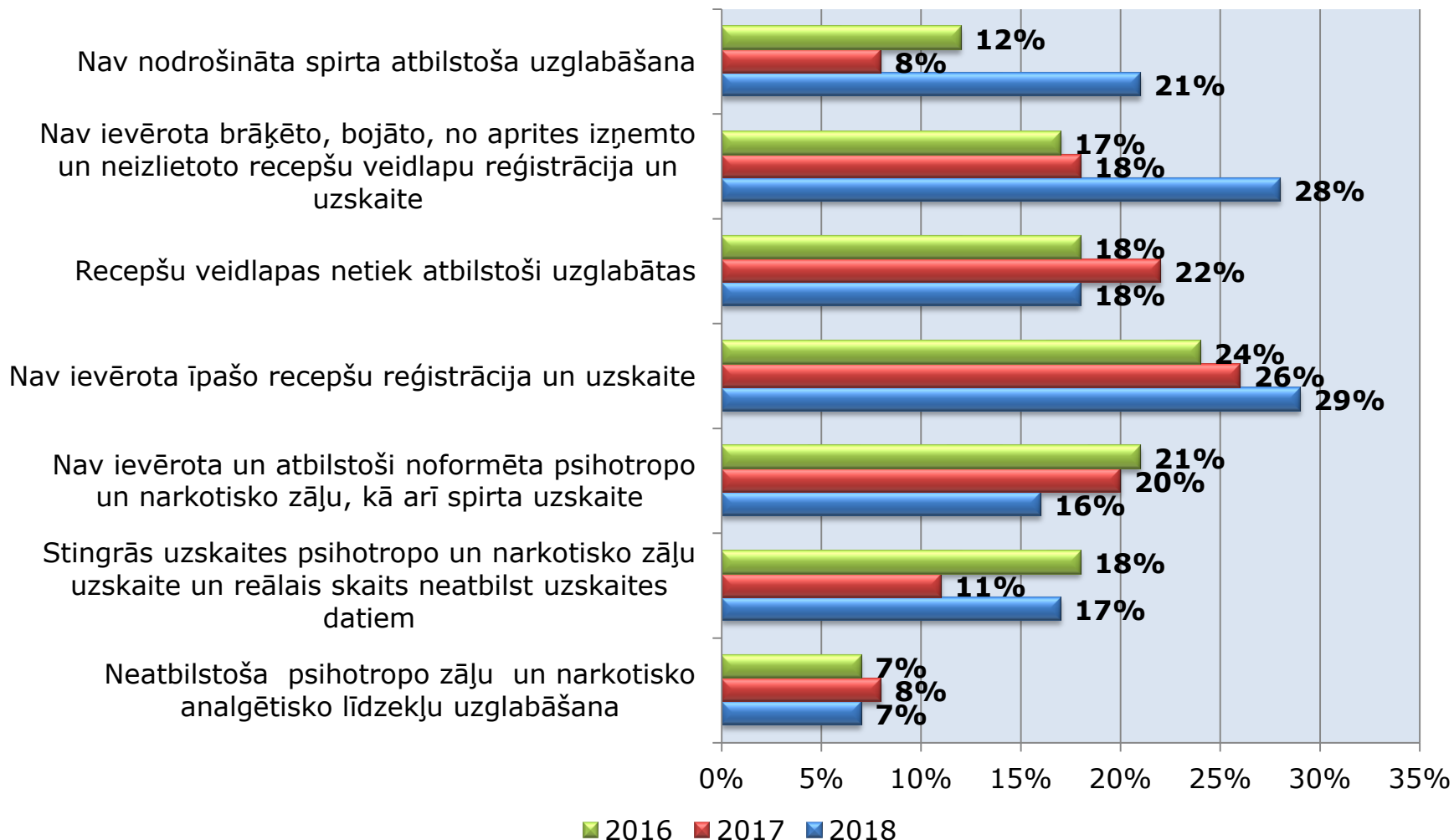
Nodrošināt vidēja  
inficēšanas riska  
grupas medicīnisko  
ierīču apstrādi (MK  
noteikumu Nr.104  
19., 21.p.; 2.pielik.  
2.p.; Paraugplāns  
28. un 29.lp.)

Nodrošināt augsta  
inficēšanas riska  
grupas medicīnas  
ierīču atbilstošu  
apstrādi, iepakojšanu,  
uzglabāšanu (MK  
noteikumu Nr. 104  
22., 23., 24.p.;  
1.pielik., 2.pielik.3.p.;  
Paraugplāna 29.,  
30.lp.)



Veselības inspekcija

## Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs normatīvo aktu prasību ievērošanā zāļu, spirta un recepšu aprites jomās





Veselības inspekcija

## Ieteikumi ambulatorām ārstniecības iestādēm normatīvo aktu prasību ievērošanai zāļu, spirta un recepšu aprites jomās

Iepazīties ar  
normatīvo aktu  
prasībām  
ārstniecības  
iestādēm zāļu,  
spirta un recepšu  
aprites jomās (MK  
Nr. 175; MK Nr. 220;  
MK Nr. 377)

Nodrošināt datu par  
stingras uzskaites  
psihotropo un narkotisko  
zāļu apriti reģistrāciju  
stingrās uzskaites  
žurnālā vai izmantot  
elektronisko, foto vai citu  
datu apstrādes sistēmu;  
nodrošināt datu  
uzglabāšanu ne mazāk  
kā piecus gadus  
(MK Nr.220 57., 58.p.)

Nodrošināt  
atbilstošu  
psihotropo zāļu un  
narkotisko  
analgētisko līdzekļu  
un narkotisko zāļu  
uzglabāšanu (MK  
Nr.220 42., 43.p.)

Nodrošināt spirta  
atbilstošu  
uzglabāšanu un  
uzskaiti (MK Nr.377  
19., 21-25.p., 28.p.)

Ievērot īpašo  
recepšu reģistrācijas  
un uzskaites  
prasības  
(MK Nr.175 10., 11.,  
18., 19., 20.p.)

Nodrošināt  
atbilstošu recepšu  
uzglabāšanu, (MK  
Nr. 175 16.p.)

Ievērot brāķēto,  
bojāto, no aprites  
izņemto un  
neizlietoto recepšu  
veidlapu reģistrāciju  
un uzskaiti  
(MK Nr. 175  
17.,19.p.)

Ja ir notikusi īpašo  
recepšu zādzība vai  
laupīšana, par  
notikušo faktu  
nekavējoties ziņot  
Veselības inspekcijai  
un Valsts policijai  
(MK Nr.175 21.p.)



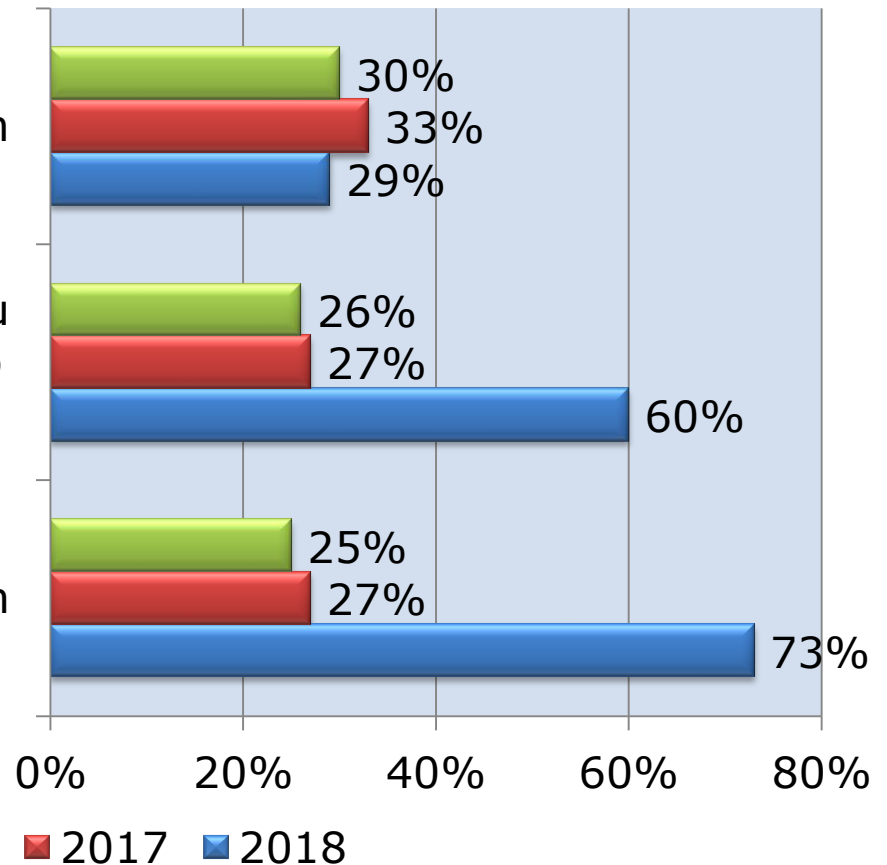
Veselības inspekcija

## Biežāk konstatētās neatbilstības ambulatorās ārstniecības iestādēs medicīnisko ierīču ekspluatācijas prasību ievērošanā

Nav ievēroti metroloģisko  
pārbaūžu termiņi medicīniskajām  
ierīcēm ar mērīšanas funkciju

Nav ievēroti medicīnisko ierīču  
elektrodrošības un funkcionālo  
pārbaūžu termiņi

Medicīniskajām ierīcēm nav  
atbilstoši normatīvajiem aktiem  
aizpildīti ierīču žurnāli





Veselības inspekcija

# Medicīnisko ierīču ekspluatācijas prasības

**Pašreiz (no 01.12.2017.) spēkā ir** 2017.gada 28.novembra MK noteikumi Nr.689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība".

**Medicīnisko ierīču klasifikācija** (*ierīču piederību klasei nosaka ražotājs*):

- **I** (piem., marles saites, apskates lampas, vienreizējās lietošanas šļirces, polimerizācijas lampas, instrumenti);
- **IIa** (piem., autoklāvi neinvazīvo instrumentu sterilizācijai, zobārstniecības iekārtas);
- **IIb** (piem., autoklāvi, rentgena iekārtas);
- **III** (piem., implantanti);
- **Aktīvas implantējamās medicīniskās ierīces** (piem., kohleārie implantanti).

**Ārstniecības iestādēm nav jāziņo Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) par iegādātām medicīniskajām ierīcēm.**

Izņēmums - IIa, IIb, III klases ierīces, kas iegādātas:

- izstādēs,
- internetveikalos,
- no ražotāja ārpus Latvijas.



Veselības inspekcija

# Ieteikumi medicīnisko ierīču ekspluatācijas prasību nodrošināšanai

**Jāizstrādā un jāievieš ierīču ekspluatācijas sistēma, kurā apraksta:**

Izvēles un iegādes kritērijus

Negadījumu reģistrāciju, ziņošanu

Dezinfekcijas un sterilitātes nodrošināšanu

Atkārtotu lietošanu

Tehnisko apkalpošanu, elektrodrošību, funkcionālās pārbaudes ekspluatācijas laikā

Identifikāciju, uzskaiti

Rīcību bojājuma gadījumā, bojātās ierīces aizvietošanu

Nomātu, patapinātu ierīču ekspluatāciju

Ekspluatācijai nepieciešamo dokumentāciju

Personāla apmācības par lietošanu

Ekspluatācijai nepieciešamo dokumentāciju



Veselības inspekcija

# Ieteikumi medicīnisko ierīču ekspluatācijas prasību nodrošināšanai

Jāiekārto  
medicīnisko ierīču  
žurnāli papīra vai  
elektroniskā  
veidā

Pārbaudes  
(elektrodrošības,  
funkcionālās u.c.)  
jāveic atbilstoši  
ražotāja  
norādījumiem

Jāuztur un  
jāaktualizē  
ekspluatācijā  
esošo aktīvo IIa,  
IIb un III klases  
ierīču saraksts

Elektrodrošības  
pārbaudes  
medicīniskajām  
ierīcēm, kas satur  
jonizējošā starojuma  
avotu vai ģenerē  
jonizējošo  
starojumu, veic  
atbilstoši MK  
noteikumiem Nr.482

Ja ražotāja  
dokumenti nav  
pieejami, pārbaudes  
jāveic akreditētā  
iestādē 1x gadā

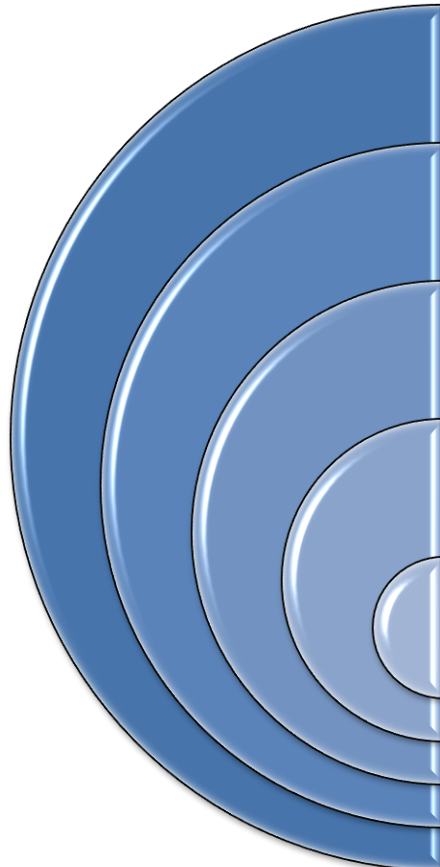
Akreditēto iestāžu  
saraksts pieejams  
LATAK mājas lapā:  
[www.latak.gov.lv](http://www.latak.gov.lv)



Veselības inspekcija

# 2018. gada 24. jūlija MK noteikumi Nr.447 "Noteikumi par darbiem, kas saistīti ar iespējamu risku citu cilvēku veselībai, un obligāto veselības pārbažu veikšanas kārtība"\*

spēkā no 31.07.2018



<b>Novērš nelietderīgu veselības pārbažu veikšanu</b>
<b>Obligātās veselības pārbaudes jāveic tikai personām, kuras sniedz pakalpojumus, esot tiešā kontaktā ar bērniem</b>
<b>Obligāto veselības pārbaudi darbinieks veic pie sava ģimenes ārsta, pie kura ir reģistrējies</b>
<b>Personas medicīniskā grāmatiņa katrā personas darba vietā aizstāta ar atzinumu (veidlapa Nr. 027/u) par atļauju veikt konkrēto darbu</b>
<b>Noteiktas darba devēja tiesības nosūtīt darbinieku veikt veselības pārbaudi situācijās, kurās darba devējam rodas aizdomas vai ir informācija, ka darbinieks ir inficējies ar kādu no infekcijas slimībām</b>

\* Aizvieto 20.07.2010. MK noteikumus Nr.642 "Noteikumi par profesionālo darbību ierobežojošo infekcijas slimību sarakstu" un 27.11.2001. MK noteikumus Nr.494 "Noteikumi par darbiem, kas saistīti ar iespējamu risku citu cilvēku veselībai un kuros nodarbinātās personas tiek pakļautas obligātajām veselības pārbaudēm"





Veselības inspekcija

# Pacientu drošības prasības

## spēkā no 01.10.2017.

### **Prasības\*, kas obligātas visām ārstniecības iestādēm, neatkarīgi no to profila un piederības:**

**17. p.** Lai nodrošinātu kvalitatīvus un pacientiem drošus ārstniecības pakalpojumus, ārstniecības iestāde veic šādus pasākumus:

- 17.1.** ievieš un nodrošina nepārprotamu pacientu identifikāciju visā ārstniecības procesa laikā, izmantojot vismaz divus identifikatorus;
- 17.2.** nodrošina efektīvu komunikāciju starp pacienta ārstniecības procesā iesaistītajām ārstniecības personām un pacientu, t. sk. savlaicīgu kritisko izmeklējumu rezultātu paziņošana un nepieciešamie medicīniskie dokumenti, nosūtot vai pārvedot pacientu uz citu struktūrvienību vai citu ārstniecības iestādi;
- 17.3.** nodrošina risku mazinošus pasākumus ķirurģijā un anestēzijā;
- 17.4.** nodrošina risku mazinošus pasākumus augsta riska pacientiem vai pacientu grupām, kas saistīti ar pacientu vecumu, veselības stāvokli un nepieciešamību pēc īpašās aprūpes;
- 17.5.** ievieš un uztur pacientu neidentificējošu iekšējo pacientu drošības ziņošanas–mācīšanās sistēmu, kas nodrošina informācijas vākšanu un analīzi par gadījumiem, kuru dēļ radies vai varēja rasties ar veselības aprūpi saistīts kaitējums pacientam;
- 17.6.** ievieš un uztur drošu zāļu aprites sistēmu;
- 17.7.** nodrošina ar pacienta veselības aprūpi saistīto infekcijas slimību risku mazināšanas pasākumus;
- 17.8.** ievieš un uztur pacientu sūdzību un ierosinājumu analīzes sistēmu;
- 17.9.** nodrošina sniegto ārstniecības pakalpojumu rezultātu analīzi;
- 17.10.** regulāri veic pacientu aptauju par sniegtajiem veselības aprūpes pakalpojumiem.

\* Grozījumi Ministru kabineta 20.01.2009. noteikumos Nr.60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām"



Veselības inspekcija

# Vienotas izpratnes veidošana par ārstniecības kvalitāti un pacientu drošību

Balstoties uz grozījumiem Ministru kabineta 20.01.2009. noteikumos Nr.60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām" Slimību profilakses un kontroles centrs (SPKC) organizēja darba grupu ar mērķi:

**izstrādāt ieteikumus, kas palīdzētu visām ārstniecības iestādēm Latvijā ieviest paredzētās izmaiņas, kā arī apkopot esošās labās prakses Latvijas veselības aprūpes iestādēs.**

Ieteikumu izstrādē piedalījās ārstniecības iestāžu, profesionālo asociāciju, Veselības ministrijas un to padotības institūciju pārstāvji, t.sk. Inspekcija.

## [Ieteikumi ārstniecības iestādēm](#)



Veselības inspekcija

# Pašnovērtējumu anketa

2018. gadā Veselības inspekcijas īstenotajā pilotprojektā tika aptvertas stacionārās ārstniecības iestādes; anketa par pasākumiem, kurus ārstniecības iestāde veic, **lai nodrošinātu kvalitatīvus un pacientiem drošus ārstniecības pakalpojumus** (atbilstoši MK 2009. gada 20. janvāra noteikumu Nr.60 "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām" 17. punkta 17.1., 17.2., 17.4., 17.6.-17.10. apakšpunktiem).

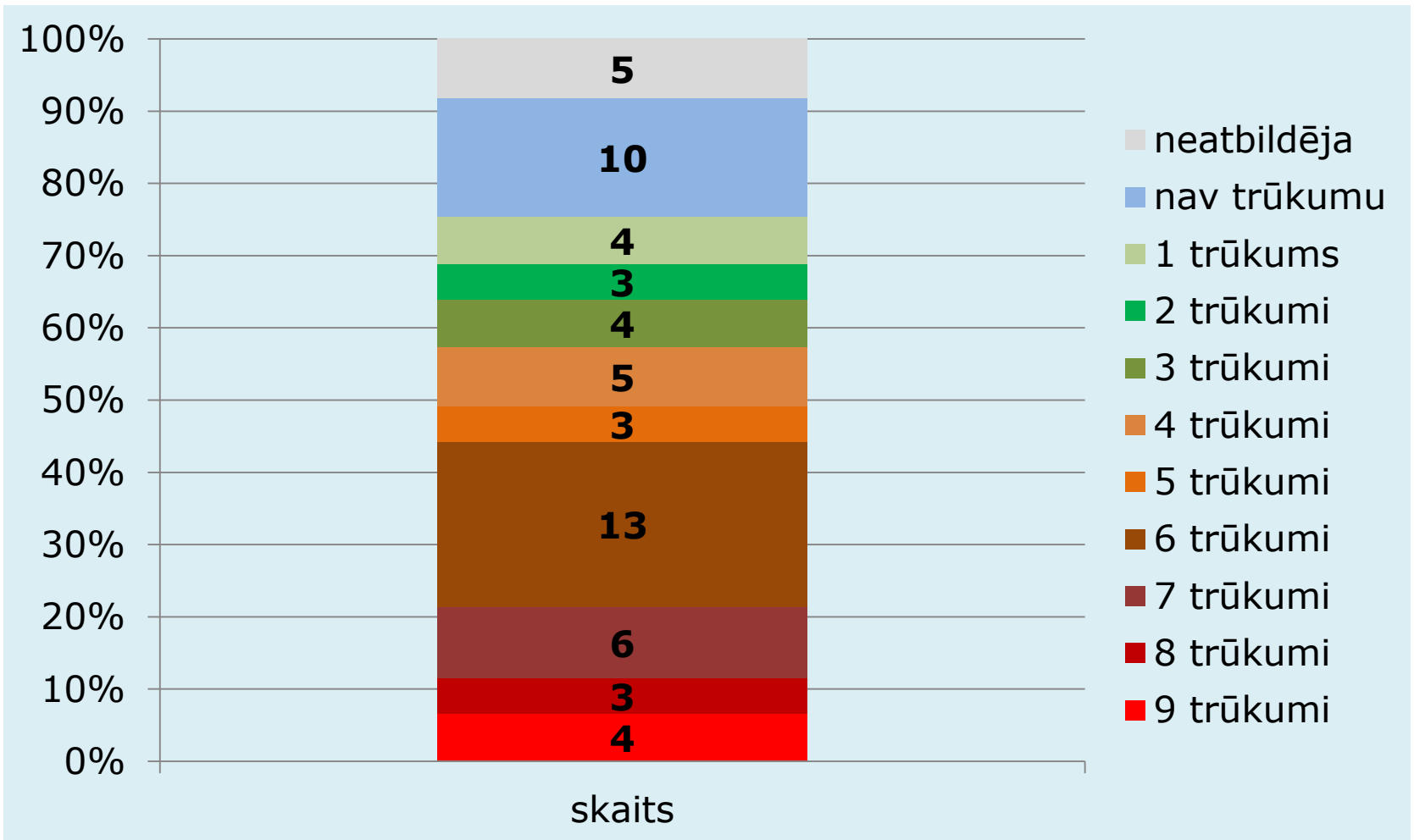
## Rezultāti

Saņemtas 56 aizpildītās pašnovērtējuma anketas (no 61 izsūtītām)



Veselības inspekcija

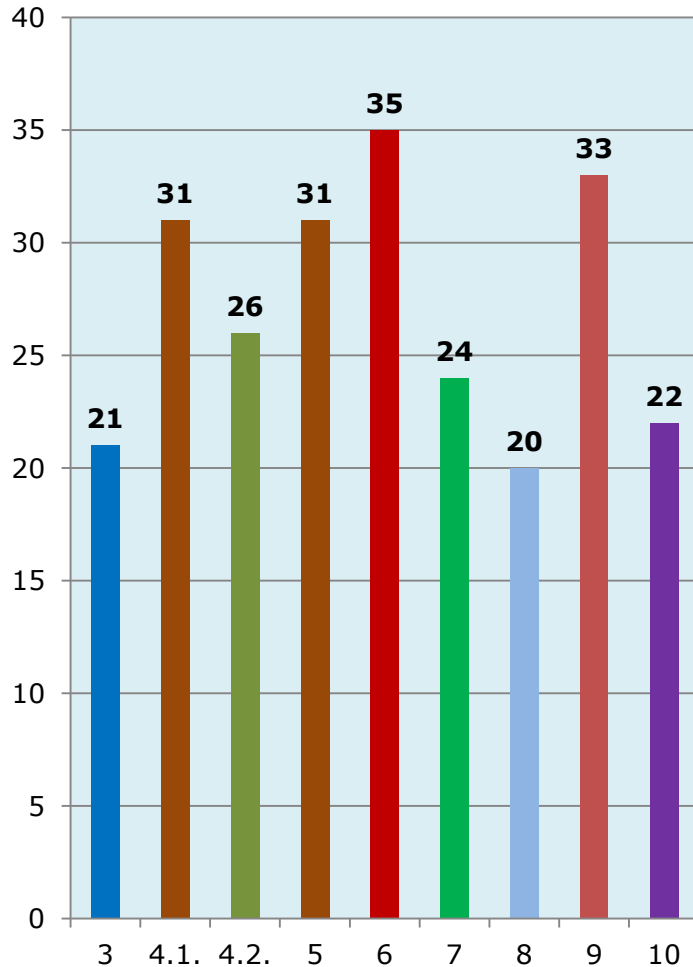
# Pašnovērtējuma anketa – rezultāti (iestāžu skaits)





Veselības inspekcija

# Pašnovērtējuma anketa stacionāriem - nepilnības MK Nr.60 17.p. prasību izpildē (gadījumu skaits )



Prasības nr.	MK Nr.60	Prasības teksts
3	17.1.p.	Ārstniecības iestādē visā ārstniecības procesa laikā pacientu identifikācijai izmantoti vismaz divi identifikatori
4.1.	17.2.1.p.	savlaicīga pacientam risku radošu (kritisku) diagnostisko rezultātu paziņošana
4.2.	17.2.2.p.	medicīnisko dokumentu atbilstoša noformēšana visos pacienta ārstēšanas posmos iestādē/nosūtīt vai pārvest pacientu uz citu ārstniecības iestādi
5	17.4.p.	Risku mazinoši pasākumi augsta riska pacientiem (pacienti ar risku attīstīties dzīvībai bīstamam stāvoklim ārstēšanas vai aprūpes gaitā) vai pacientu grupām, kas saistīti ar vecumu, veselības stāvokli un nepieciešamību pēc īpašas aprūpes
6	17.6.p.	Ieviesta un uzturēta zāļu aprites sistēma saskaņā ar normatīvajiem aktiem par zāļu iegādes, uzglabāšanas, izlietošanas, uzskaites un iznīcināšanas kārtību ārstniecības iestādēs
7	17.7.p.	Nodrošināti ar pacienta veselības aprūpi saistīto infekcijas slimību risku mazināšanas pasākumi saskaņā ar normatīvajiem aktiem par higiēniskā un pretepidēmiskā režīma pamatprasībām ārstniecības iestādē
8	17.8.p.	Ārstniecības iestādē ieviesta un uzturēta pacientu sūdzību un ierosinājumu analīzes sistēma
9	17.9.p.	Ārstniecības iestādē nodrošināta sniegto ārstniecības pakalpojumu rezultātu analīze
10	17.10.p.	Ārstniecības iestāde organizē pacientu aptaujas par sniegtajiem veselības aprūpes pakalpojumiem



Veselības inspekcija

# Normatīvie dokumenti

- ✓08.03.2005. [MK noteikumi Nr. 175](#) „Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi”;
- ✓31.05.2005. [MK noteikumi Nr. 377](#) „Spirta aprites kārtība farmaceitiskās darbības uzņēmumos, veterinārfarmaceutiskās darbības uzņēmumos, aptiekās, ārstniecības iestādēs un veterinārmedicīnā”;
- ✓04.04.2006. [MK noteikumi Nr. 265](#) „Medicīnisko dokumentu lietvedības kārtība”;
- ✓27.03.2007. [MK noteikumi Nr. 220](#) „Zāļu iegādes, uzglabāšanas, izlietošanas, uzskaites un iznīcināšanas kārtība ārstniecības iestādēs un sociālās aprūpes institūcijās”;
- ✓20.01.2009. [MK noteikumi Nr. 60](#) "Noteikumi par obligātajām prasībām ārstniecības iestādēm un to struktūrvienībām”;
- ✓27.08.2013. [MK noteikumi Nr. 675](#) „Veselības inspekcijas maksas pakalpojumu cenrādis”;
- ✓24.05.2016. [MK noteikumi Nr. 317](#) “Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistra izveides, papildināšanas un uzturēšanas kārtība”;
- ✓19.08.2014. [MK noteikumi Nr. 482](#) “Noteikumi par aizsardzību pret jonizējošo starojumu medicīniskajā apstarošanā”;
- ✓02.09.2014. [MK noteikumi Nr. 529](#) „Ēku būvnoteikumi”;
- ✓16.02.2016. [MK noteikumi Nr. 104](#) „Noteikumi par higiēniskā un pretepidēmiskā režīma pamatprasībām ārstniecības iestādēs”;
- ✓28.11. 2017. [MK noteikumi Nr. 689](#) "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība”;
- ✓24.07.2018. [MK noteikumi Nr. 447](#) "Noteikumi par darbiem, kas saistīti ar iespējamu risku citu cilvēku veselībai, un obligāto veselības pārbaužu veikšanas kārtība.



Veselības inspekcija

Pirms Inspekcijas pārbaudes iespējams iepazīties ar  
**ārstniecības iestādes plānveida kontrolē pārbaudāmo  
normatīvo aktu prasību apjomu**

un veikt pašpārbaudi atbilstoši Inspekcijas izmantotajām

[Tipveida kontroles lapām](#)

Jautājumu un neskaidrību gadījumā iespējams:

zvanīt uz tālruni 67507990

vai rakstīt uz e-pastu [vi@vi.gov.lv](mailto:vi@vi.gov.lv)



Veselības inspekcija

**Paldies par izrādīto interesi!**