

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
Į S A K Y M A S

**DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 27 D. KOMISIJOS SPRENDIMO 2009/886/EB, IŠ DALIES
KEIČIANČIO SPRENDIMĄ 2002/364/EB DĖL BENDRŲJŲ TECHNINIŲ
SPECIFIKACIJŲ, TAIKOMŲ *IN VITRO* DIAGNOSTIKOS MEDICINOS PRIETAISAMS,
ĮGYVENDINIMO**

2010 m. gegužės 31 d. Nr. V-487
Vilnius

Įgyvendindamas 2009 m. lapkričio 27 d. Komisijos sprendimo 2009/886/EB, iš dalies keičiančio Sprendimą 2002/364/EB dėl bendrųjų techninių specifikacijų, taikomų *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams (OL 2009 L318, p. 25) (toliau – sprendimas) 2 straipsnį ir 3 straipsnio 3 dalį:

1. N u s t a t a u, kad *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų gamintojai taiko sprendimo priede nustatytus reikalavimus nuo jo įsigaliojimo datos arba nuo sprendimo 3 straipsnio 1 ir 2 dalyse nurodytų terminų.

2. P r i p a ž i s t u netekusiu galios Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. rugpjūčio 28 d. įsakymą Nr. V-707 „Dėl 2009 m. vasario 3 d. Europos Komisijos sprendimo 2009/108/EB, kuriuo keičiamas Komisijos sprendimas 2002/364/EB dėl bendrųjų techninių specifikacijų, taikomų *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams, įgyvendinimo“ (Žin., 2009, Nr. [107-4490](#)).

3. P a v e d u įsakymo vykdymo kontrolę viceministrui pagal administravimo sritį.

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

RAIMONDAS ŠUKYS
