

Medizinprodukteverordnung (MepV)

Technische Normen für Medizinprodukte

Gestützt auf Artikel 4 Absatz 3 der Medizinprodukteverordnung vom 17. Oktober 2001 (MepV)¹ werden die im Anhang aufgeführten technischen Normen als technische Normen bezeichnet, die geeignet sind, die grundlegenden Anforderungen an Medizinprodukte im Sinne von Artikel 4 Absatz 2 MepV zu konkretisieren. Es handelt sich dabei um europäisch harmonisierte Normen, die im Auftrag der Europäischen Kommission sowie der Europäischen Freihandelsassoziation (EFTA) von den Europäischen Normungsausschüssen CEN und CENELEC erlassen worden sind.

Die Texte dieser Normen können bei der Schweizerischen Normenvereinigung (SNV), Abteilung switec, Bürglistrasse 29, 8400 Winterthur, und diejenigen der Normen für elektromedizinische Geräte bei Electrosuisse, Luppmenstrasse 1, 8320 Fehraltorf, bezogen werden.

10. Juli 2007

Swissmedic

Der stellvertretende Direktor: Dr. Hans-Beat Jenny

¹ SR 812.213

Technische Normen für Medizinprodukte

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 285	2006	2006/C 277/02	Sterilisation – Dampfsterilisation – Gross-Sterilisatoren
EN 375	2001	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller von Reagenzien für In-vitro-diagnostische Untersuchungen zum Gebrauch durch Fachpersonal
EN 376	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller von Reagenzien für in-vitro-diagnostische Untersuchungen zur Eigenanwendung
EN 455-1	2000	2006/C 277/02	Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 1: Anforderungen und Prüfung auf Dichtheit
EN 455-2	2000	2006/C 277/02	Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 2: Anforderungen und Prüfung der physikalischen Eigenschaften (einschliesslich Corrigendum 1996)
EN 455-3	1999	2006/C 277/02	Medizinische Handschuhe zum einmaligen Gebrauch – Teil 3: Anforderungen und Prüfung für die biologische Bewertung
EN 550	1994	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Medizinprodukten – Validierung und Routineüberwachung für die Sterilisation mit Ethylenoxid
EN 556-1	2001	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Sterilisation von Medizinprodukten – Anforderungen an Medizinprodukte, die als STERIL gekennzeichnet werden – Teil 1: Anforderungen an Medizinprodukte, die in der Endpackung sterilisiert wurden
EN 556-2	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Medizinprodukten – Anforderungen an Medizinprodukte, die als STERIL gekennzeichnet werden – Teil 2: Anforderungen an aseptisch hergestellte Medizinprodukte
EN 591	2001	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Gebrauchsanweisungen für Geräte für in-vitro-diagnostische Untersuchungen zum Gebrauch durch Fachpersonal
EN 592	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Gebrauchsanweisungen für Geräte für in-vitro-diagnostische Untersuchungen zur Eigenanwendung
EN 737-1	1998	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 1: Entnahmestellen für medizinische Druckgase und Vakuum

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 737-2 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 2; Entsorgungssysteme von Anästhesiegas-Fortleitungssystemen – Grundlegende Anforderungen
EN 737-2/A1	1999	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 2; Entsorgungssysteme von Anästhesiegas-Fortleitungssystemen – Grundlegende Anforderungen – Änderung A1
EN 737-3 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 3; Rohrleitungen für medizinische Druckgase und Vakuum
EN 737-3/A1	1999	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 3; Rohrleitungen für medizinische Druckgase und Vakuum – Änderung A1
EN 737-4	1998	2006/C 277/02	Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 4; Entnahmestellen für Anästhesiegas-Fortleitungssysteme
EN 738-4 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Druckminderer zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Teil 4; Niederdruckminderer zum Einsetzen in medizinische Geräte
EN 738-4/A1	2002	2006/C 277/02	Druckminderer zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Teil 4; Niederdruckminderer zum Einsetzen in medizinische Geräte – Änderung A1
EN 739 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Niederdruck-Schlauchleitungssysteme zur Verwendung mit medizinischen Gasen
EN 739/A1	2002	2006/C 277/02	Niederdruck-Schlauchleitungssysteme zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Änderung A1
EN 740 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Anästhesie-Arbeitsplätze und ihre Module – Besondere Festlegungen
EN 740/AC und	1998	2006/C 277/02	Anästhesie-Arbeitsplätze und ihre Module – Besondere Festlegungen
EN 740/A1	2004	2006/C 277/02	Anästhesie-Arbeitsplätze und ihre Module – Besondere Festlegungen – Änderung A1
EN 794-1 zusammen mit	1997	2006/C 277/02	Lungenbeatmungsgeräte – Teil 1: Besondere Anforderungen an Beatmungsgeräte für Intensivpflege
EN 794-1/A1	2000	2006/C 277/02	Lungenbeatmungsgeräte – Teil 1: Besondere Anforderungen an Beatmungsgeräte für die Intensivpflege – Änderung A1
EN 794-3 zusammen mit	1998	2006/C 277/02	Medizinische elektrische Geräte – Lungenbeatmungsgeräte – Teil 3: Besondere Anforderungen an Notfall- und Transportbeatmungsgeräte
EN 794-3/A1	2005	2006/C 277/02	Medizinische elektrische Geräte – Lungenbeatmungsgeräte – Teil 3: Besondere Anforderungen an Notfall- und Transportbeatmungsgeräte – Änderung A1

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 867-3	1997	2006/C 277/02	Nichtbiologische Systeme für den Gebrauch in Sterilisatoren – Teil 3: Festlegungen für Indikatoren der Klasse B für den Bowie-Dick-Test
EN 980	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Graphische Symbole zur Kennzeichnung von Medizinprodukten
EN 1041	1998	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Bereitstellung von Information durch den Hersteller eines Medizinprodukts
EN 1060-1 zusammen mit	1995	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
EN 1060-1/A1	2002	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen – Änderung A1
EN 1060-2	1995	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 2: Ergänzende Anforderungen für mechanische Blutdruckmessgeräte
EN 1060-3	1997	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 3: Ergänzende Anforderungen für elektromechanische Blutdruckmesssysteme
EN 1060-3/A1	2005	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 3: Ergänzende Anforderungen für elektromechanische Blutdruckmesssysteme Änderung 1 EN 1060-3:1997/A1:2005
EN 1060-4	2004	2006/C 277/02	Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte – Teil 4: Prüfverfahren zur Bestimmung der Messgenauigkeit von automatischen nichtinvasiven Blutdruckmessgeräten
EN 1089-3	2004	2006/C 277/02	Ortsbewegliche Gasflaschen – Gasflaschen-Kennzeichnung (ausgenommen Flüssiggas LPG) – Teil 3: Farbcodierung
EN 1280-1 zusammen mit	1997	2006/C 277/02	Substanzspezifische Füllsysteme für Anästhesiemittelverdampfer – Teil 1: Rechteckige kodierte Füllsysteme
EN 1280-1/A1	2000	2006/C 277/02	Substanzspezifische Füllsysteme für Anästhesiemittelverdampfer – Teil 1: Rechteckige kodierte Füllsysteme – Änderung A1
EN 1281-2	1995	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Konische Konnektoren – Teil 2: Gewichtstragende konische Konnektoren mit Schraubgewinde (ISO 5356-2: 1987 geändert)
EN 1282-2	2005	2006/C 277/02	Tracheostomietuben – Teil 2: Pädiatrische Tuben (ISO 5366-3: 2001, geändert)
EN 1422	1997	2006/C 277/02	Sterilisatoren für medizinische Anwendung – Ethylenoxid-Sterilisatoren – Anforderungen und Prüfverfahren

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 1618	1997	2006/C 277/02	Nicht-intravasale Katheder – Prüfverfahren für allgemein Eigenschaften
EN 1639	2004	2006/C 277/02	Zahnheilkunde – Medizinprodukte für die Zahnheilkunde – Instrumente
EN 1640	2004	2006/C 277/02	Zahnheilkunde – Medizinprodukte für die Zahnheilkunde – Ausrüstung
EN 1641	2004	2006/C 277/02	Zahnheilkunde – Medizinprodukte für die Zahnheilkunde – Werkstoffe
EN 1642	2004	2006/C 277/02	Zahnheilkunde – Medizinprodukte für die Zahnheilkunde – Dentalimplantate
EN 1707	1996	2006/C 277/02	Kegelverbindungen mit einem 6 % (Luer) Kegel für Spritzen, Kanülen und bestimmte andere medizinische Geräte – Verriegelbare Kegelverbindungen
EN 1782	1998	2006/C 277/02	Trachealtuben und Verbindungsstücke
EN 1789 zusammen mit	1999	2006/C 277/02	Rettungsdienstfahrzeuge und deren Ausrüstung – Krankenkraftwagen
EN 1789/A1	2003	2006/C 277/02	Rettungsdienstfahrzeuge und deren Ausrüstung – Krankenkraftwagen – Änderung A1
EN 1820	2005	2006/C 277/02	Anästhesie-Reservoirbeutel (ISO 5362: 2000, geändert)
EN 1865	1999	2006/C 277/02	Festlegung für Krankenwagen und andere Krankentransportmittel im Krankenkraftwagen
EN 1970 zusammen mit	2000	2006/C 277/02	Verstellbare Betten für behinderte Menschen – Anforderungen und Prüfverfahren
EN 1970/A1	2005	2006/C 277/02	Verstellbare Betten für behinderte Menschen – Anforderungen und Prüfverfahren – Änderung A1
EN 1985	1998	2006/C 277/02	Gehhilfen – Allgemeine Anforderungen und Prüfmethoden
EN ISO 4074	2002	2006/C 277/02	Kondome aus Naturkautschuklatex – Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 4074:2002)
EN ISO 4135	2001	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Begriffe (ISO 4135:2001)
EN ISO 5356-1	2004	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Konische Konnektoren – Teil 1: Männliche und weibliche Konen (ISO 5356-1:2004)
EN ISO 5366-1	2004	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Tracheotomietuben – Teil 1: Tuben und Verbindungsstücke zur Anwendung bei Erwachsenen (ISO 5366-1:2000)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 5840	2005	2006/C 277/02	Herz- und Gefäßimplantate – Herzklappenprothesen (ISO 5840:2005)
EN ISO 7197	2006	2006/C 277/02	Neurochirurgische Implantate – Sterile Hydrozephalus-Shunts zum Einmalgebrauch und deren Bestandteile (ISO 7197:2006)
EN ISO 7376	2003	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Laryngoskope für Trachealintubation (ISO 7376:2003)
EN ISO 7439	2002	2006/C 277/02	Kupferhaltige Intrauterinpressare zur Empfängnisverhütung – Anforderungen, Prüfungen (ISO 7439:2002)
EN ISO 7886-3	2005	2006/C 277/02	Sterile Einmalspritzen für medizinische Zwecke – Teil 3: Selbstblockierende Spritzen für die Injektion mit fixer Impfstoffdosis (ISO 7886-3:2005)
EN ISO 8185	1997	2006/C 277/02	Anfeuchter für medizinische Zwecke – Allgemeine Anforderungen an Anfeuchtungssysteme (ISO 8185:1997)
EN ISO 8359	1996	2006/C 277/02	Sauerstoffkonzentratoren für den medizinischen Gebrauch – Sicherheitsanforderungen (ISO 8359:1996)
EN ISO 8835-4	2004	2006/C 277/02	Systeme für die Inhalationsanästhesie – Teil 4: Anästhesiemittelverdampfer (ISO 8835-4:2004)
EN ISO 8835-4/AC	2006	2006/C 277/02	Systeme für die Inhalationsanästhesie – Teil 5: Anästhesie-Beatmungsgeräte (ISO 8835-5:2004/AC:2006) – Corrigendum
EN ISO 8835-5	2004	2006/C 277/02	Systeme für die Inhalationsanästhesie – Teil 5: Anästhesie-Beatmungsgeräte (ISO 8835-5:2004)
EN ISO 8835-5/AC	2006	2006/C 277/02	Systeme für die Inhalationsanästhesie – Teil 5: Anästhesie-Beatmungsgeräte (ISO 8835-5:2004/AC:2006) – Corrigendum
EN ISO 9360-1	2000	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Wärme- und Feuchtigkeitsaustauscher zur Anfeuchtung von Atemgasen beim Menschen – Teil 1: Wärme- und Feuchtigkeitsaustauscher zur Verwendung bei Mindesthubvolumina von 250 ml (ISO 9360-1:2000)
EN ISO 9360-2	2002	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Wärme- und Feuchtigkeitsaustauscher zur Anfeuchtung von Atemgasen beim Menschen – Teil 2: Wärme- und Feuchtigkeitsaustauscher zur Verwendung bei tracheostomierten Patienten mit Mindesthubvolumina von 250 ml (ISO 9360-2:2001)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 9713	2004	2006/C 277/02	Neurochirurgische Implantate – Selbstschliessende intrakranielle Aneurysmen-Clips (ISO 9713:2002)
EN ISO 9919	2005	2006/C 277/02	Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von Pulsoximetriegegeräten für den medizinischen Gebrauch (ISO 9919:2005)
EN ISO 10079-1	1999	2006/C 277/02	Medizinische Absauggeräte – Teil 1: Elektrisch betriebene Absauggeräte – Sicherheitsanforderungen (ISO 10079-1:1999) – enthält: Technisches Korrigendum 1:1992 und Technisches Korrigendum 2:1993
EN ISO 10079-2	1999	2006/C 277/02	Medizinische Absauggeräte – Teil 2: Handbetriebene Absauggeräte (ISO 10079-2:1999)
EN ISO 10079-3	1999	2006/C 277/02	Medizinische Absauggeräte – Teil 3: Vakuum- oder druckquellenbetriebene Absauggeräte (ISO 10079-3:1999)
EN ISO 10524-1	2006	2006/C 277/02	Druckminderer zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Teil 1: Druckminderer und Druckminderer mit Durchflussmessgeräten (ISO 10524-1:2006)
EN ISO 10524-2	2006	2006/C 277/02	Druckminderer zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Teil 2: Hauptstellendruckregler und Leitungsdruckminderer (ISO 10524-2:2005)
EN ISO 10524-3	2006	2006/C 277/02	Druckminderer zur Verwendung mit medizinischen Gasen – Teil 3: Druckminderer in Flaschenventilen (ISO 10524-3:2005)
EN ISO 10535	1998	2006/C 277/02	Lifte für behinderte Personen – Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 10535:1998)
EN ISO 10555-1 zusammen mit	1996	2006/C 277/02	Sterile intravaskuläre Katheter zur einmaligen Verwendung – Teil 1: Allgemeine Anforderungen (ISO 10555-1:1995)
EN ISO 10555-1/A1 und	1999	2006/C 277/02	Sterile intravaskuläre Katheter zur einmaligen Verwendung – Teil 1: Allgemeine Anforderungen – Änderung A1 (ISO 10555-1:1996/A1: 1999)
EN ISO 10555-1/A2	2004	2006/C 277/02	Sterile intravaskuläre Katheter zur einmaligen Verwendung – Teil 1: Allgemeine Anforderungen – Änderung A2 (ISO 10555-1:1996/A2: 2004)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 10651-2	2004	2006/C 277/02	Beatmungsgeräte für die medizinische Anwendung – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit einschliesslich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Teil 2: Heimbeatmungsgeräte für vom Gerät abhängige Patienten (ISO 10651-2:2004)
EN ISO 10651-4	2002	2006/C 277/02	Lungenbeatmungsgeräte – Teil 4: Anforderungen an anwenderbetriebene Wiederbelebungsgeräte (Handbeatmungsgeräte) (ISO 10651-4:2002)
EN ISO 10651-6	2004	2006/C 277/02	Beatmungsgeräte für die medizinische Anwendung – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit einschliesslich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Teil 6: Heimbeatmungsgeräte zur Atemunterstützung (ISO 10651-6:2004)
EN ISO 10993-1	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 1: Beurteilung und Prüfungen (ISO 10993-1:2003)
EN ISO 10993-3	2003	2006/C 277/02	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 3: Prüfung auf Gentoxizität, Karzinogenität und Reproduktionstoxizität (ISO 10993-3:2003)
EN ISO 10993-4	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 4: Auswahl von Prüfungen zur Wechselwirkung mit Blut (ISO 10993-4:2002)
EN ISO 10993-5	1999	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 5: Prüfung auf Zytotoxizität: In-vitro-Methoden (ISO 10993-5:1999)
EN ISO 10993-9	1999	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 9: Rahmen zur Identifizierung und Quantifizierung von möglichen Abbauprodukten (ISO 10993-9:1999)
EN ISO 10993-10	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 10: Prüfung auf Irritation und Allergien vom verzögerten Typ (ISO 10993-10:2002)
EN ISO 10993-11	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 11: Prüfungen auf systemische Toxizität (ISO 10993-11:2006)
EN ISO 10993-12	2004	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 12: Probenvorbereitung und Referenzmaterialien (ISO 10993-12:2002)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 10993-13	1998	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 13: Qualitativer und quantitativer Nachweis von Abbauprodukten in Medizinprodukten aus Polymeren (ISO 10993-13:1998)
EN ISO 10993-14	2001	2006/C 277/02	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 14: Identifizierung und Quantifizierung von keramischen Abbauprodukten (ISO 10993-14:2001)
EN ISO 10993-15	2000	2006/C 277/02	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 15: Qualitativer und quantitativer Nachweis von Abbauprodukten in Medizinprodukten aus Metallen und Legierungen (ISO 10993-15:2000)
EN ISO 10993-16	1997	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 16: Entwurf und Auslegung toxikokinetischer Untersuchungen hinsichtlich Abbauprodukten und Extrakten (ISO 10993-16:1997)
EN ISO 10993-17	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 17: Nachweis zulässiger Grenzwerte für herauslösbare Bestandteile (ISO 10993-17:2002)
EN ISO 10993-18	2005	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 18: Chemische Charakterisierung von Werkstoffen (ISO 10993-18:2005)
EN ISO 11137-1	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Strahlen – Teil 1: Anforderungen an die Entwicklung, Validierung und Lenkung der Anwendung eines Sterilisationsverfahrens für Medizinprodukte (ISO 11137-1:2006)
EN ISO 11137-2	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Strahlen – Teil 2: Festlegung der Sterilisationsdosis (ISO 11137-2:2006)
EN ISO 11138-2	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Biologische Indikatoren – Teil 2: Biologische Indikatoren für Sterilisationsverfahren mit Ethylenoxid (ISO 11138-2:2006)
EN ISO 11138-3	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Biologische Indikatoren – Teil 3: Biologische Indikatoren für Sterilisationsverfahren mit feuchter Hitze (ISO 11138-3:2006)
EN ISO 11140-1	2005	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Chemische Indikatoren – Teil 1: Allgemeine Anforderungen (ISO 11140-1:2005)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 11197	2004	2006/C 277/02	Medizinische Versorgungseinheiten (ISO 11197:2004)
EN ISO 11607-1	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Verpackungen für in der Endverpackung zu sterilisierende Medizinprodukte – Teil 1: Anforderungen an Materialien, Sterilbarrieresysteme und Verpackungssysteme (ISO 11607-1:2006)
EN ISO 11607-2	2006	2006/C 277/02	Verpackungen für in der Endverpackung zu sterilisierende Medizinprodukte – Teil 2: Validierungsanforderungen an Prozesse der Formgebung, Siegelung und des Zusammenstellens (ISO 11607-2:2006)
EN ISO 11737-1	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Medizinprodukten – Mikrobiologische Verfahren – Teil 1: Bestimmung der Population von Mikroorganismen auf Produkten (ISO 11737-1:2006)
EN ISO 11979-8	2006	2006/C 277/02	Ophthalmische Implantate – Intraokularlinsen – Teil 8: Grundlegende Anforderungen (ISO 11979-8:2006)
EN ISO 11990	2003	2006/C 277/02	Optik und optische Instrumente – Laser und Laseranlagen – Bestimmung der Laserresistenz des Schafts von Trachealtuben (ISO 11990:2003)
EN 12006-2	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Besondere Anforderungen für Herz- und Gefäßimplantate – Teil 2: Gefäßprothesen, einschliesslich Herzklappen-Gefässstützen
EN 12006-3	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Besondere Anforderungen für Herz- und Gefäßimplantate – Teil 3: Endovaskuläre Implantate
EN 12010	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Implantate zum Gelenkersatz – Besondere Anforderungen
EN 12011	1998	2006/C 277/02	Instrumente, die in Verbindung mit nicht-aktiven chirurgischen Implantaten verwendet werden – Allgemeine Anforderungen
EN 12182	1999	2006/C 277/02	Technische Hilfen für behinderte Menschen – Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren
EN 12183	2006	2006/C 277/02	Rollstühle mit Muskelkraftantrieb – Anforderungen und Prüfverfahren
EN 12184	2006	2006/C 277/02	Elektrorollstühle und -mobile und zugehörige Ladegeräte – Anforderungen und Prüfverfahren

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 12286 zusammen mit	1998	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Messung von Grössen in Proben biologischen Ursprungs – Darstellung von Referenzmessverfahren
EN 12286/A1	2000	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Messung von Grössen in Proben biologischen Ursprungs – Darstellung von Referenzmessverfahren – Änderung A1
EN 12287	1999	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Messung von Grössen in Proben biologischen Ursprungs – Beschreibung von Referenzmaterialien
EN 12322 zusammen mit	1999	2006/C 277/04 2006/C 277/02	In-vitro-Diagnostika – Kulturmedien für die Mikrobiologie – Leistungskriterien für Kulturmedien
EN 12322/A1	2001	2006/C 277/04 2006/C 277/02	In-vitro-Diagnostika – Kulturmedien für die Mikrobiologie – Leistungskriterien für Kulturmedien – Änderung A1
EN 12342	1998	2006/C 277/02	Atemschläuche zur Verwendung mit Anästhesie- und Beatmungsgeräten
EN 12442-1	2000	2006/C 277/02	Tierische Gewebe und deren Derivate, die zur Herstellung von Medizinprodukten eingesetzt werden – Teil 1: Analyse und Handhabung von Risiken
EN 12442-2	2000	2006/C 277/02	Tierische Gewebe und deren Derivate, die zur Herstellung von Medizinprodukten eingesetzt werden – Teil 2: Kontrollen der Gewinnung, Sammlung und Handhabung
EN 12442-3	2000	2006/C 277/02	Tierische Gewebe und deren Derivate, die zur Herstellung von Medizinprodukten eingesetzt werden – Teil 3: Validierung der Abreicherung und/oder Inaktivierung von Viren und anderen übertragbaren Krankheitserregern
EN 12470-1	2000	2006/C 277/02	Medizinische Thermometer – Teil 1: Mit metallischer Flüssigkeit gefüllte Glasthermometer mit Maximumvorrichtung
EN 12470-2	2000	2006/C 277/02	Medizinische Thermometer – Teil 2: Phasenschlagthermometer (Punktmatrix)
EN 12470-3	2000	2006/C 277/02	Medizinische Thermometer – Teil 3: Elektrische (extrapolierende und nicht extrapolierende) Kontaktthermometer mit Maximumvorrichtung
EN 12470-4	2000	2006/C 277/02	Medizinische Thermometer – Teil 4: Anforderungen an elektrische Thermometer zur kontinuierlichen Messung
EN 12470-5	2003	2006/C 277/02	Medizinische Thermometer – Teil 5: Anforderungen an Infrarot-Ohrthermometer (mit Maximumvorrichtung)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 12523	1999	2006/C 277/02	Externe Gliedmassenprothesen und externe Orthesen – Anforderungen und Prüfverfahren
EN 12563	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Implantate zum Gelenkersatz – Besondere Anforderungen an Implantate für den Hüftgelenkersatz
EN 12564	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Implantate zum Gelenkersatz – Besondere Anforderungen an Implantate für den Kniegelenkersatz
EN ISO 12870	2004	2006/C 277/02	Augenoptik – Brillenfassungen – Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 12870:2004)
EN ISO 12870:2004/AC	2005	2006/C 277/02	Augenoptik – Brillenfassungen – Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren Corrigendum 2005 (EN ISO 12870:2004/AC:2005)
EN 13014	2000	2006/C 277/02	Verbindungen für Gasprobenentnahmeschläuche an Anästhesie- und Beatmungsgeräten
EN 13060	2004	2006/C 277/02	Dampf-Klein-Sterilisatoren
EN 13220	1998	2006/C 277/02	Durchflussmesseinrichtungen zum Anschluss an Entnahmestellen von Rohrleitungssystemen für medizinische Gase
EN 13328-1	2001	2006/C 277/02	Filter für Atemsysteme zur Anwendung bei Anästhesie und Beatmung – Teil 1: Prüfverfahren zur Bewertung der Filterleistung
EN 13328-2 zusammen mit	2002	2006/C 277/02	Filter für Atemsysteme zur Anwendung bei Anästhesie und Beatmung – Teil 2: Aspekte, die nicht die Filtration betreffen
EN 13328-2/A1	2003	2006/C 277/02	Filter für Atemsysteme zur Anwendung bei Anästhesie und Beatmung – Teil 2: Aspekte, die nicht die Filtration betreffen – Änderung A1
EN ISO 13485	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke (ISO 13485:2003)
EN 13532	2002	2006/C 277/04	Allgemeine Anforderungen an In-vitro-Diagnostika zur Eigenanwendung
EN 13544-1 zusammen mit	2001	2006/C 277/02	Atemtherapiegeräte – Teil 1: Verneblersysteme und deren Bauteile
EN 13544-1/A1	2004	2006/C 277/02	Atemtherapiegeräte – Teil 1: Verneblersysteme und deren Bauteile – Änderung A1
EN 13544-2	2002	2006/C 277/02	Atemtherapiegeräte – Teil 2: Schlauchsysteme und Verbindungsstücke

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 13544-3	2001	2006/C 277/02	Atemtherapiegeräte – Teil 3: Luftbeimischgeräte
EN 13612	2002	2006/C 277/04	Leistungsbewertung von In-vitro-Diagnostika
EN 13624	2003	2006/C 277/02	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung der fungiziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)
EN 13640	2002	2006/C 277/04	Haltbarkeitsprüfung von Reagenzien für in-vitro-diagnostische Untersuchungen
EN 13641	2002	2006/C 277/04	Eliminierung oder Herabsetzung des von Reagenzien für in-vitro-diagnostische Untersuchungen ausgehenden Infektionsrisikos
EN 13718-1	2002	2006/C 277/02	Patiententransportmittel in der Luft, auf dem Wasser und in schwierigem Gelände – Teil 1: Besondere Anforderungen an die Schnittstellen von Medizinprodukten für die kontinuierliche Patientenbetreuung
EN 13718-2	2002	2006/C 277/02	Patiententransportmittel in der Luft, auf dem Wasser und in schwierigem Gelände – Teil 2: Operationelle und technische Anforderungen für die kontinuierliche Patientenbetreuung
EN 13726-1	2002	2006/C 277/02	Prüfverfahren für primäre Verbandstoffe (Wundauflagen) – Teil 1: Aspekte des Saugverhaltens (Absorption)
EN 13726-2	2002	2006/C 277/02	Prüfverfahren für primäre Verbandstoffe (Wundauflagen) – Teil 2: Feuchtigkeitsdurchdringungsrate durchlässiger Folienverbände
EN 13727	2003	2006/C 277/02	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Prüfung der bakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel für Instrumente im humanmedizinischen Bereich – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)
EN 13795-1	2002	2006/C 277/02	Operationsabdecktücher, -mäntel und Rein-Luft-Kleidung zur Verwendung als Medizinprodukte für Patienten, Klinikpersonal und Geräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen für Hersteller, Aufbereiter und Produkte
EN 13795-2	2004	2006/C 277/02	Operationsabdecktücher, -mäntel und Rein-Luft-Kleidung zur Verwendung als Medizinprodukte für Patienten, Klinikpersonal und Geräte – Teil 2: Prüfverfahren

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 13795-3	2006	2006/C 277/02	Operationsabdecktücher, -mäntel und Rein-Luft-Kleidung zur Verwendung als Medizinprodukte für Patienten, Klinikpersonal und Geräte – Teil 3: Gebrauchsanforderungen und Leistungsstufen
EN ISO 13824	2004	2006/C 277/02	Sterilisation von Medizinprodukten – Aseptische Herstellung flüssiger Medizinprodukte – Anforderungen
EN ISO 13826	2003	2006/C 277/02	Spirometer für den expiratorischen Spitzenfluss
EN 13867	2002	2006/C 277/02	Konzentrate für die Hämodialyse und verwandte Therapien
EN 13975	2003	2006/C 277/04	Probenahmeverfahren für die Annahmeprüfung von In-vitro-Diagnostika – Statistische Aspekte
EN 13976-1	2003	2006/C 277/02	Rettungssysteme – Inkubatortransport – Teil 1: Anforderungen an Schnittstellen
EN 13976-2	2003	2006/C 277/02	Rettungssysteme – Inkubatortransport – Teil 2: Anforderungen an Transportsysteme
EN 14079	2003	2006/C 277/02	Nichtaktive Medizinprodukte – Leistungsanforderungen und Prüfverfahren für Verbandmull aus Baumwolle und Verbandmull aus Baumwolle und Viskose
EN 14136	2004	2006/C 277/04	Verwendung externer Qualitätssicherungsprogramme bei der Bewertung der Durchführung von Untersuchungsverfahren in der In-vitro-Diagnostik
EN ISO 14155-1	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Klinische Prüfung von Medizinprodukten an Menschen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen (ISO 14155-1:2003)
EN ISO 14155-2	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Klinische Prüfung von Medizinprodukten an Menschen – Teil 2: Klinische Prüfpläne (ISO 14155-2:2003)
EN ISO 14160	1998	2006/C 277/02	Sterilisation von Medizinprodukten für den einmaligen Gebrauch mit Bestandteilen tierischer Herkunft – Validierung und Routineüberwachung der Sterilisation mit flüssigen chemischen Sterilisiermitteln (ISO 14160:1998)
EN 14180	2003	2006/C 277/02	Sterilisatoren für medizinische Zwecke – Niedertemperatur-Dampf-Formaldehyd-Sterilisatoren – Anforderungen und Prüfung
EN 14254	2004	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Einmalgefäße für Untersuchungsgut vom Menschen mit Ausnahme von Blutproben

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 14299	2004	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Besondere Anforderungen an Herz- und Gefäßimplantate – Spezielle Anforderungen an Arterienstents
EN 14348	2005	2006/C 277/02	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Suspensionsversuch zur Bestimmung der mykobakteriziden Wirkung chemischer Desinfektionsmittel im humanmedizinischen Bereich einschliesslich der Instrumentendesinfektionsmittel – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 1)
EN 14408	2005	2006/C 277/02	Trachealtuben für die Laserchirurgie – Anforderungen an die Kennzeichnung und die begleitenden Informationen (ISO 14408:2005)
EN ISO 14534	2002	2006/C 277/02	Augenoptik – Kontaktlinsen und Kontaktlinsenpflegemittel – Grundlegende Anforderungen (ISO 14534:2002)
EN 14561	2006	2006/C 277/02	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der bakteriziden Wirkung für Instrumente im humanmedizinischen Bereich – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
EN 14562	2006	2006/C 277/02	Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika – Quantitativer Keimträgerversuch zur Prüfung der fungiziden oder levuroziden Wirkung für Instrumente im humanmedizinischen Bereich – Prüfverfahren und Anforderungen (Phase 2, Stufe 2)
EN ISO 14602	1998	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Implantate zur Osteosynthese – Besondere Anforderungen (ISO 14602:1998)
EN ISO 14630	2005	2006/C 277/02	Nichtaktive chirurgische Implantate – Allgemeine Anforderungen (ISO 14630:2005)
EN 14683	2005	2006/C 277/02	Chirurgische Masken – Anforderungen und Prüfverfahren
EN 14820	2004	2006/C 277/04	Gefässe zur einmaligen Verwendung für die venöse Blutentnahme beim Menschen
EN ISO 14889	2003	2006/C 277/02	Augenoptik – Brillengläser – Grundlegende Anforderungen an rohkantige fertige Brillengläser (ISO 14889:2003)
EN 14931	2006	2006/C 277/02	Druckkammern für Personen – Mehrpersonen-Druckkammersysteme für hyperbare Therapie – Leistung, sicherheitstechnische Anforderungen und Prüfung

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 14937	2000	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Allgemeine Anforderungen an die Charakterisierung eines Sterilisiermittels und an die Entwicklung, Validierung und Routineüberwachung eines Sterilisationsverfahrens für Medizinprodukte (ISO 14937:2000)
EN ISO 14971 zusammen mit	2000	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Medizinprodukte – Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte (ISO 14971:2000)
EN ISO 14971/AC	2002	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Medizinprodukte – Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte (ISO 14971:2000/AC:2002)
EN ISO 14971/A1	2003	2006/C 277/02 2006/C 277/03 2006/C 277/04	Medizinprodukte – Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte (ISO 14971:2000/A1:2003)
EN ISO 15001	2004	2006/C 277/02	Anästhesie- und Beatmungsgeräte – Verträglichkeit mit Sauerstoff (ISO 15001:2003)
EN ISO 15004-1	2006	2006/C 277/02	Ophthalmische Instrumente – Grundlegende Anforderungen und Prüfverfahren - Teil 1: Allgemeine Anforderungen an ophthalmische Instrumente (ISO 15004-1:2006)
EN ISO 15197	2003	2006/C 277/04	Testsysteme für die In-vitro-Diagnostik – Anforderungen an Blutzuckermesssysteme zur Eigenanwendung beim Diabetes mellitus (ISO 15197:2003)
EN ISO 15225 zusammen mit	2000	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Nomenklatur – Spezifikation für ein Nomenklatursystem für Medizinprodukte zum Zweck des regulativen Datenaustauschs (ISO 15225:2000)
EN ISO 15225/A1	2004	2006/C 277/02 2006/C 277/04	Nomenklatur – Spezifikation für ein Nomenklatursystem für Medizinprodukte zum Zweck des regulativen Datenaustauschs – Änderung A1 (ISO 15225:2000/A1:2004)
EN ISO 15747	2005	2006/C 277/02	Kunststoffbehältnisse für intravenöse Injektionen (ISO 15747:2005)
EN ISO 15883-1	2006	2006/C 277/02	Reinigungs-Desinfektionsgeräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen, Begriffe und Prüfverfahren (ISO 15883-1:2006)
EN ISO 15883-2	2006	2006/C 277/02	Reinigungs-Desinfektionsgeräte – Teil 2: Anforderungen und Prüfverfahren von Reinigungs-Desinfektionsgeräten mit thermischer Desinfektion für chirurgische Instrumente, Anästhesiegeräte, Gefäße, Utensilien, Glasgeräte usw. (ISO 15883-2:2006)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN ISO 15883-3	2006	2006/C 277/02	Reinigungs-Desinfektionsgeräte – Teil 3: Anforderungen an und Prüfverfahren für Reinigungs-Desinfektionsgeräten mit thermischer Desinfektion für Behälter für menschliche Ausscheidungen (ISO 15883-3:2006)
EN ISO 17510-1	2002	2006/C 277/02	Schlafapnoe-Atemtherapie – Teil 1: Schlafapnoe-Atemtherapiegeräte (ISO 17510-1:2002)
EN ISO 17510-2	2003	2006/C 277/02	Schlafapnoe-Atemtherapie – Teil 2: Masken und Anwendungszubehör (ISO 17510-2:2003)
EN ISO 17511	2003	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Messung von Grössen in Proben biologischen Ursprungs – Metrologische Rückführbarkeit von Werten, die Kalibriermaterialien und Kontrollmaterialien zugeordnet sind (ISO 17511:2003)
EN ISO 17664	2004	2006/C 277/02	Sterilisation von Medizinprodukten – Vom Hersteller bereitzustellende Informationen für die Aufbereitung von resterilisierbaren Medizinprodukten (ISO 17664:2004)
EN ISO 17665-1	2006	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge – Feuchte Hitze – Teil 1: Anforderungen an die Entwicklung, Validierung und Lenkung der Anwendung eines Sterilisationsverfahrens für Medizinprodukte (ISO 17665-1:2006)
EN ISO 18153	2003	2006/C 277/04	In-vitro-Diagnostika – Messung von Größen in Proben biologischen Ursprungs – Metrologische Rückführbarkeit von Werten der katalytischen Konzentration von Enzymen, die Kalibratoren und Kontrollmaterialien zugeordnet sind (ISO 18153:2003)
EN ISO 18777	2005	2006/C 277/02	Flüssigsauerstoffsysteme für medizinische Anwendungen – Besondere Anforderungen (ISO 18777:2005)
EN ISO 18778	2005	2006/C 277/02	Beatmungsgeräte – Überwachungsgeräte für Kleinkinder – Besondere Anforderungen (ISO 18778:2005)
EN ISO 18779	2005	2006/C 277/02	Dosiersysteme für Sauerstoff und Sauerstoffgemische – Besondere Anforderungen (ISO 18779:2005)
EN ISO 19054	2006	2006/C 277/02	Schiensysteme zum Halten medizinischer Geräte (ISO 19054:2005)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 20594-1 zusammen mit	1993	2006/C 277/02	Kegelverbindungen mit einem 6 % (Luer) Kegel für Spritzen, Kanülen und bestimmte andere medizinische Geräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen (ISO 594-1:1986)
EN 20594-1/A1	1997	2006/C 277/02	Kegelverbindungen mit einem 6 % (Luer) Kegel für Spritzen, Kanülen und bestimmte andere medizinische Geräte – Teil 1: Allgemeine Anforderungen – Änderung A1 (ISO 594-1:1986/A1:1997)
EN ISO 21171	2006	2006/C 277/02	Medizinische Handschuhe – Bestimmung des entfernbaren Oberflächenpuders (ISO 21171:2006)
EN ISO 21647	2004	2006/C 277/02	Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase (ISO 21647:2004)
EN ISO 21647:2004/AC	2006	2006/C 277/02	Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase (EN ISO 21647:2004/AC:2006) – Corrigendum
EN ISO 21649	2006	2006/C 277/02	Kanülenlose Injektionsgeräte zur medizinischen Anwendung – Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 21649:2006)
EN ISO 21969	2006	2006/C 277/02	Flexible Hochdruck-Verbindungen zur Verwendung in Systemen für medizinische Gase (ISO 21969:2005)
EN ISO 22610	2006	2006/C 277/02	Operationsabdecktücher, -mäntel und Reinluft-Kleidung zur Verwendung als Medizinprodukte für Patienten, Klinikpersonal und Geräte – Prüfverfahren für die Widerstandsfähigkeit gegen Keimdurchtritt im feuchten Zustand (ISO 22610:2006)
EN ISO 22612	2005	2006/C 277/02	Schutzkleidung gegen infektiöse Agenzien – Prüfverfahren zur Beständigkeit gegen mikrobielle Penetration im trockenen Zustand (ISO 22612:2005)
EN 27740 zusammen mit	1992	2006/C 277/02	Chirurgische Instrumente; Skalpelle mit auswechselbaren Klingen; Passmasse (ISO 7740:1985)
EN 27740/A1	1997	2006/C 277/02	Chirurgische Instrumente; Skalpelle mit auswechselbaren Klingen; Passmasse – Änderung A1
EN 30993-6	1994	2006/C 277/02 2006/C 277/03	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 6: Prüfungen auf lokale Effekte nach Implantation (ISO 10993-6:1994)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 45502-1	1997	2006/C 277/03	Aktive implantierbare medizinische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit, Aufschriften und vom Hersteller zur Verfügung zu stellende Informationen
EN 45502-2-1	2004	2006/C 277/03	Aktive implantierbare medizinische Geräte – Teil 2-1: Besondere Festlegungen für aktive implantierbare medizinische Geräte zur Behandlung von Bradyarrhythmie (Herzschrittmacher)
EN 46003	1999	2006/C 277/02	Qualitätssicherungssysteme – Medizinprodukte – Besondere Anforderungen für die Anwendung von EN ISO 9003
EN 60118-13	1997	2006/C 173/02	Hörgeräte – Teil 13: Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) (IEC 60118-13:1997)
EN 60118-13	2005	2006/C 173/02	Akustik – Hörgeräte – Teil 13: Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) (IEC 60118-13:2004)
EN 60522	1999	2006/C 173/02	Ermittlung der Eigenfilterung von Röntgenstrahlern (IEC 60522:1999)
EN 60580	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Dosisflächenprodukt-Messgeräte (IEC 60580:2000)
EN 60601-1 zusammen mit	1990	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit (IEC 60601-1:1988)
EN 60601-1/A1 und	1993	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Änderung A1 (IEC 60601-1:1988/A1:1991)
EN 60601-1/A2 und	1995	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Änderung A2 (IEC 60601-1:1988/A2:1995)
EN 60601-1/A13	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Änderung A13
EN 60601-1-1	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Festlegungen für die Sicherheit von medizinischen elektrischen Systemen (IEC 60601-1-1:2000)
EN 60601-1-2	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Prüfungen (IEC 60601-1-2:2001)
EN 60601-1-3	1994	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – 3. Ergänzungsnorm: Allgemeine Festlegungen für den Strahlenschutz von diagnostischen Röntengeräten (IEC 60601-1-3:1994)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-1-4 zusammen mit	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-4: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Programmierbare elektrische medizinische Systeme (IEC 60601-1-4:1996)
EN 60601-1-4/A1	1999	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-4: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Programmierbare elektrische medizinische Systeme – Änderung A1 (IEC 60601-1-4:1996/A1:1999)
EN 60601-1-6	2004	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-6: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit (IEC 60601-1-6:2004)
EN 60601-2-1 zusammen mit	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-1: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektronenbeschleunigern im Bereich von 1 MeV bis 50 MeV (IEC 60601-2-1:1998)
EN 60601-2-1/A1	2002	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-1: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektronenbeschleunigern im Bereich von 1 MeV bis 50 MeV – Änderung A1 (IEC 60601-2-1:1998/A1:2002)
EN 60601-2-2	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Hochfrequenz-Chirurgiegeräten (IEC 60601-2-2:1998)
EN 60601-2-3 zusammen mit	1993	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-3: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Kurzwellen-Therapiegeräten (IEC 60601-2-3:1991)
EN 60601-2-3/A1	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-3: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Kurzwellen-Therapiegeräten – Änderung A1 (IEC 60601-2-3:1991/A1:1998)
EN 60601-2-4	2003	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-4: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Defibrillatoren (IEC 60601-2-4:2002)
EN 60601-2-5	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-5: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschall-Physiotherapiegeräten (IEC 60601-2-5:2000)
EN 60601-2-7	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-7: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgeneratoren von diagnostischen Röntgenstrahlenerzeugern (IEC 60601-2-7:1998)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-8 zusammen mit	1997	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-8: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgeneinrichtungen im Betriebsbereich von 10 kV bis 1 MV (IEC 60601-2-8:1987)
EN 60601-2-8/A1	1997	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-8: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgeneinrichtungen im Betriebsbereich von 10 kV bis 1 MV – Änderung A1 (IEC 60601-2-8:1987/A1:1997)
EN 60601-2-9	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-9: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Dosimetern mit Patientenkontakt, die in der Strahlentherapie mit elektrisch verbundenen Strahlungsdetektoren verwendet werden (IEC 60601-2-9:1996)
EN 60601-2-10 zusammen mit	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-10: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten für die Stimulation von Nerven und Muskeln (IEC 60601-2-10:1987)
EN 60601-2-10/A1	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-10: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten für die Stimulation von Nerven und Muskeln – Änderung A1 (IEC 60601-2-10: 1987/A1:2001)
EN 60601-2-11 zusammen mit	1997	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-11: Besondere Festlegungen für die Strahlensicherheit von Gamma-Bestrahlungseinrichtungen (IEC 60601-2-11:1997)
EN 60601-2-11/A1	2004	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-11: Besondere Festlegungen für die Strahlensicherheit von Gamma-Bestrahlungseinrichtungen – Änderung A1 (IEC 60601-2-11:1997/A1:2004)
EN 60601-2-16	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-16: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Hämodialyse-, Hämodiafiltrations- und Hämofiltrationsgeräten (IEC 60601-2-16:1998)
EN 60601-2-17	2004	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-17: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ferngesteuerter, automatisch betriebener Afterloading-Geräte für die Brachytherapie (IEC 60601-2-17:2004)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-18 zusammen mit	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-18: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von endoskopischen Geräten (IEC 60601-2-18:1996)
EN 60601-2-18/A1	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-18: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von endoskopischen Geräten – Änderung A1 (IEC 60601-2-18:1996/A1:2000)
EN 60601-2-19 zusammen mit	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-19: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Säuglingsinkubatoren (IEC 60601-2-19:1990)
EN 60601-2-19/A1	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-19: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Säuglingsinkubatoren – Änderung A1 (IEC 60601-2-19:1990/A1:1996)
EN 60601-2-20	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-20: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Transportinkubatoren (IEC 60601-2-20:1990 + A1:1996)
EN 60601-2-21 zusammen mit	1994	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-21: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Säuglingswärmestrahlern (IEC 60601-2-21:1994)
EN 60601-2-21/A1	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-21: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Säuglingswärmestrahlern – Änderung A1 (IEC 60601-2-21:1994/A1:1996)
EN 60601-2-22	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-22: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von diagnostischen und therapeutischen Lasergeräten (IEC 60601-2-22:1995)
EN 60601-2-23	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-23: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschliesslich wesentlicher Leistungsmerk- male von Geräten für die transkutane Partial- drucküberwachung (IEC 60601-2-23:1999)
EN 60601-2-24	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-24: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Infusionspumpen und Infusionsreglern (IEC 60601-2-24:1998)
EN 60601-2-25 zusammen mit	1995	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-25: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographen (IEC 60601-2-25:1993)
EN 60601-2-25/A1	1999	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-25: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographen – Änderung A1 (IEC 60601-2-25:1993/A1:1999)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-26	2003	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-26: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektroenzephalographen (IEC 60601-2-26:2002)
EN 60601-2-27	1994	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-27: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographie-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-27:1994)
EN 60601-2-27	2006	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-27: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Elektrokardiographie-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-27:2005)
EN 60601-2-28	1993	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-28: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgenstrahlern einschliesslich Blendensystem für medizinische Diagnostik (IEC 60601-2-28:1993)
EN 60601-2-29	1999	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-29: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Strahlentherapiesimulatoren (IEC 60601-2-29:1999)
EN 60601-2-30	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-30: Besondere Festlegungen für die Sicherheit, einschliesslich der wesentlichen Leistungsfähigkeit von automatischen, zyklischen, nicht-invasiven Blutdrucküberwachungsgeräten (IEC 60601-2-30:1999)
EN 60601-2-31 zusammen mit	1995	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-31: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von externen Herzschrittmachern mit interner Stromversorgung (IEC 60601-2-31:1994)
EN 60601-2-31/A1	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-31: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von externen Herzschrittmachern mit interner Stromversorgung – Änderung A1 (IEC 60601-2-31:1994/A1:1998)
EN 60601-2-32	1994	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-32: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgenanwendungsgeräten (IEC 60601-2-32:1994)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-33 zusammen mit	2002	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-33: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Magnetresonananzgeräten für die medizinische Diagnostik (IEC 60601-2-33:2002)
EN 60601-2-33:2002/A1	2005	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-33: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Magnetresonananzgeräten für die medizinische Diagnostik - Änderung A1:2005 zu EN 60601-2-33:2002 (IEC 60601-2-33:2002/A1:2005)
EN 60601-2-34	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-34: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschliesslich wesentlicher Leistungsmerkmale von invasiven Blutdruck-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-34:2000)
EN 60601-2-35	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-35: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Matten, Unterlagen und Matratzen zur Erwärmung von Patienten in der medizinischen Anwendung (IEC 60601-2-35:1996)
EN 60601-2-36	1997	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-36: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten zur extrakorporal induzierten Lithotripsie (IEC 60601-2-36:1997)
EN 60601-2-37 zusammen mit	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung (IEC 60601-2-37:2001)
EN 60601-2-37/A1 zusammen mit	2005	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung – Änderung A1 (IEC 60601-2-37:2001/A1:2004)
EN 60601-2-37:2001/A2	2005	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung – Änderung A2:2005 zu EN 60601-2-37:2001 (IEC 60601-2-37:2001/A2:2005)
EN 60601-2-38 zusammen mit	1996	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-38: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von elektrisch betriebenen Krankenhausbetten (IEC 60601-2-38:1996)
EN 60601-2-38/A1	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-38: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von elektrisch betriebenen Krankenhausbetten – Änderung A1 (IEC 60601-2-38:1996/A1:1999)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-39	1999	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-39: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Peritoneal-Dialyse-Geräten (IEC 60601-2-39:1999)
EN 60601-2-40	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-40: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektromyographen und Geräten für evozierte Potentiale (IEC 60601-2-40:1998)
EN 60601-2-41	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-41: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Operationsleuchten und Untersuchungsleuchten (IEC 60601-2-41:2000)
EN 60601-2-43	2000	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-43: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgeneinrichtungen für interventionelle Verfahren (IEC 60601-2-43:2000)
EN 60601-2-44 zusammen mit	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-44: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgeneinrichtungen für die Computertomographie (IEC 60601-2-44:2001)
EN 60601-2-44/A1	2003	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-44: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgeneinrichtungen für die Computertomographie – Änderung A1 (IEC 60601-2-44:2001/A1:2002)
EN 60601-2-45	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-45: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Mammographiegeräten und mammographischen Stereotaxie-Einrichtungen (IEC 60601-2-45:2001)
EN 60601-2-46	1998	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-46: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Operationstischen (IEC 60601-2-46:1998)
EN 60601-2-47	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-47: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschliesslich wesentlicher Leistungsmerkmale von ambulanten elektrokardiographischen Systemen (IEC 60601-2-47:2001)
EN 60601-2-49	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-49: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von multifunktionalen Patientenüberwachungsgeräten (IEC 60601-2-49:2001)
EN 60601-2-50	2002	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-50: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Säuglings-Phototherapiegeräten (IEC 60601-2-50:2000)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 60601-2-51	2003	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-51: Besondere Festlegungen für die Sicherheit, einschliesslich wesentlicher Leistungsmerkmale von aufzeichnenden und interpretierenden Einkanal- und Mehrkanal-Elektrokardiographen (IEC 60601-2-51:2003)
EN 60627	2001	2006/C 173/02	Bildgebende Geräte für die Röntgendiagnostik – Kenngrössen von Streustrahlenrastern für die allgemeine Anwendung und für die Mammographie (IEC 60627:2001)
EN 60645-1	2001	2006/C 173/02	Akustik – Audiometer – Teil 1: Reinton-Audiometer (IEC 60645-1:2001)
EN 60645-2	1997	2006/C 173/02	Audiometer – Teil 2: Geräte für die Sprachaudiometrie (IEC60645-2:1993)
EN 60645-3	1995	2006/C 173/02	Audiometer – Teil 3: Akustische Kurzzeit-Hörprüfsignale für audiometrische und neuro-otologische Zwecke (IEC 60645-3:1994)
EN 60645-4	1995	2006/C 173/02	Audiometer – Teil 4: Geräte für die Audiometrie in einem erweiterten Hochtonbereich (IEC 60645-4:1994)
EN 61010-2-101	2002	2006/C 8/03	Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel-, und Laborgeräte – Teil 2-101: Besondere Anforderungen an In-Vitro-Diagnostik-(IVD)-Medizingeräte (IEC 61010-2-101:2002, modifiziert)
EN 61217 zusammen mit	1996	2006/C 173/02	Strahlentherapie-Einrichtungen – Koordinaten, Bewegungen und Skalen (IEC 61217:1996)
EN 61217/A1	2001	2006/C 173/02	Strahlentherapie-Einrichtungen – Koordinaten, Bewegungen und Skalen – Änderung A1 (IEC 61217:1996/A1:2000)
EN 61223-3-1	1999	2006/C 173/02	Bewertung und routinemässige Prüfung in Abteilungen für medizinische Bildgebung – Teil 3-1: Abnahmeprüfungen – Bildgebungsleistung der Röntgeneinrichtung bei radiographischen und Durchleuchtungssystemen (IEC 61223-3-1:1999)
EN 61223-3-4	2000	2006/C 173/02	Bewertung und routinemässige Prüfung in Abteilungen für medizinische Bildgebung – Teil 3-4: Abnahmeprüfungen – Leistungsmerkmale zur Bildgebung von zahnärztlichen Röntgeneinrichtungen (IEC 61223-3-4:2000)
EN 61676	2002	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Geräte für die nicht-invasive Messung der Röntgenröhrenspannung in der diagnostischen Radiologie (IEC 61676:2002)

Nummer	Ausgabe	Fundstelle im EU-Amtsblatt	Titel
EN 62083	2001	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Festlegung für die Sicherheit von Bestrahlungsplanungssystemen (IEC 62083:2000)
EN 62220-1	2004	2006/C 173/02	Medizinische elektrische Geräte – Merkmale digitaler Röntgenbildgeräte – Teil 1: Bestimmung der detektiven Quantenausbeute (IEC 62220-1:2003)

Änderungen werden mit Fettschrift gekennzeichnet. Weitere Normen zu diesem Sachgebiet befinden sich in Ausarbeitung. Nach Fertigstellung und Publikation im EU-Amtsblatt wird diese Liste jeweils aktualisiert.

Seit letzter Veröffentlichung zurückgezogene oder ersetzte Normen

Nummer	Ausgabe
EN 475	1995
EN 552 zusammen mit	1994
EN 552/A1 und	1999
EN 552/A2	2000
EN 554	1994
EN 724	1994
EN 738-1 zusammen mit	1997
EN 738-1/A1	2002
EN 738-2	1998
EN 738-3 zusammen mit	1998
EN 738-3/A1	2002
EN 864	1996
EN 867-2	1997
EN 868-1	1997
EN 928	1995
EN 1174-1	1996
EN 1174-2	1996
EN 1174-3	1996

Nummer	Ausgabe
EN 1658	1996
EN ISO 9703-3	1998
EN ISO 10993-7	1995
EN ISO 10993-8	2000
EN ISO 11810	2002
EN 12006-1	1999
EN 12218 zusammen mit	1998
EN 12218/A1	2002
EN 13221	2000
EN ISO 13485	2000
EN ISO 13488	2000
EN 13503-8	2000
EN 13726-3	2003
EN 13726-4	2003
EN 60601-2-17 zusammen mit	1996
EN 60601-2-17/A1	1996
EN 60601-2-26	1994