

## **Ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim)**

### **Normes techniques pour les dispositifs médicaux**

---

En vertu de l'art. 4, al. 3, de l'ordonnance du 17 octobre 2001 sur les dispositifs médicaux (ODim)<sup>1</sup>, les normes techniques énumérées dans l'annexe sont définies comme normes techniques propres à concrétiser les exigences essentielles auxquelles doivent satisfaire les dispositifs médicaux au sens de l'art. 4, al. 2. Il s'agit de normes européennes harmonisées édictées par les Comités Européens de Normalisation CEN et CENELEC sur mandat de la Commission européenne et de l'Association européenne de libre échange (AELE).

Les textes de ces normes peuvent être commandés auprès de l'Association suisse de normalisation (ASN), division switec, Bürglistrasse 29, 8400 Winterthur et, ceux des normes pour les appareils électromédicaux, auprès de l'Electrosuisse, Luppenstrasse 1, 8320 Fehraltorf.

15 septembre 2009

Swissmedic:

Le directeur, Jürg H. Schnetzer

<sup>1</sup> RS 812.213

## Normes techniques pour dispositifs médicaux

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 285 avec	2006	2009/C 41/06	Stérilisation – Stérilisateurs à la vapeur d'eau – Grands stérilisateurs
EN 285/A1	2008	2009/C 41/06	Stérilisation – Stérilisateurs à la vapeur d'eau – Grands stérilisateurs; Amendement A1
EN 375	2001	2008/C 54/07 2008/C 54/08	Informations fournies par le fabricant avec les réactifs de diagnostic in vitro pour usage professionnel
EN 376	2002	2008/C 54/07 2008/C 54/08	Informations fournies par le fabricant de réactifs pour le diagnostic in vitro pour l'utilisation comme autotest
EN 455-1	2000	2008/C 54/08	Gants médicaux non réutilisables – Partie 1: Détection des trous – prescriptions et essais
EN 455-2	2000	2008/C 54/08	Gants médicaux non réutilisables – Partie 2: Propriétés physiques: exigences et essais (Rectificatif Technique 1:1996 inclus)
EN 455-3	2006	2008/C 54/08	Gants médicaux non réutilisables – Partie 3: Exigences et essais pour évaluation biologique
EN 556-1 avec	2001	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Stérilisation des dispositifs médicaux – Exigences relatives aux dispositifs médicaux en vue d'obtenir l'étiquetage «STERILE» – Partie 1: Exigences relatives aux dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal
EN 556-1/AC	2006	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Stérilisation des dispositifs médicaux – Exigences relatives aux dispositifs médicaux en vue d'obtenir l'étiquetage «STERILE» – Partie 1: Exigences relatives aux dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal – AC
EN 556-2	2003	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Stérilisation des dispositifs médicaux – Exigences relatives aux dispositifs médicaux en vue d'obtenir l'étiquetage «STERILE» – Partie 2: Exigences pour les dispositifs médicaux préparés aseptiquement
EN 591	2001	2008/C 54/08 2008/C 54/07	Notices d'utilisation des instruments pour le diagnostic in vitro pour usage professionnel
EN 592	2002	2008/C 54/08 2008/C 54/07	Instructions d'utilisation d'instruments pour le diagnostic in vitro pour usage comme autotest
EN 794-1 avec	1997	2008/C 54/08	Ventilateurs pulmonaires – Partie 1: Prescriptions particulières des ventilateurs pour soins critiques

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 794-1/A1	2000	2008/C 54/08	Ventilateurs pulmonaires – Partie 1: Règles particulières des ventilateurs pour soins critiques; Amendement A1
EN 794-3 avec	1998	2008/C 54/08	Appareils électromédicaux – Ventilateurs pulmonaires – Partie 3: Règles particulières pour les ventilateurs d'urgence et de transport
EN 794-3/A1	2005	2008/C 54/08	Appareils électromédicaux – Ventilateurs pulmonaires – Partie 3: Règles particulières pour les ventilateurs d'urgence et de transport – Amendement A1
EN 980	2008	2008/C 186/07 2008/C 186/08 2008/C 186/09	Symboles utilisés pour l'étiquetage des dispositifs médicaux
EN 1041	2008	2009/C 41/05 2009/C 41/06 2009/C 41/07	Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux
EN 1060-1 avec	1995	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 1: Exigences générales
EN 1060-1/A1	2002	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 1: Exigences générales; Amendement A1
EN 1060-2	1995	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 2: Exigences complémentaires concernant les tensiomètres mécaniques
EN 1060-3 avec	1997	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 3: Exigences complémentaires concernant les systèmes électromécaniques de mesure de la pression sanguine
EN 1060-3/A1	2005	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 3: Exigences complémentaires concernant les systèmes électromécaniques de mesure de la pression sanguine Amendement 1
EN 1060-4	2004	2008/C 54/08	Tensiomètres non invasifs – Partie 4: Procédures pour déterminer la précision de l'ensemble du système des tensiomètres non invasifs automatiques
EN 1089-3	2004	2008/C 54/08	Bouteilles à gaz transportables – Identification de la bouteille à gaz (GPL exclu) – Partie 3: Code couleur
EN 1282-2	2005	2008/C 54/08	Tubes de trachéostomie – Partie 2: Tubes pédiatriques (ISO 5366-3:2001, modifiée)
EN 1422	1997	2008/C 54/08	Stérilisateurs à usages médicaux – Stérilisateurs à l'oxyde d'éthylène – Règles et méthodes d'essai
EN 1618	1997	2008/C 54/08	Cathéters autres que les cathéters intravasculaires – Méthodes d'essai des propriétés communes

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 1639	2004	2008/C 54/08	Art dentaire – Dispositifs médicaux pour l'art dentaire – Instruments
EN 1640	2004	2008/C 54/08	Art dentaire – Dispositifs médicaux pour l'art dentaire – Matériel
EN 1641	2004	2008/C 54/08	Art dentaire – Dispositifs médicaux pour l'art dentaire – Produits
EN 1642	2004	2008/C 54/08	Art dentaire – Dispositifs médicaux pour l'art dentaire – Implants dentaires
EN 1707	1996	2008/C 54/08	Assemblages coniques à 6 % (Luer) des seringues et aiguilles et de certains autres appareils à usage médical – Assemblage à verrouillage
EN 1782	1998	2008/C 54/08	Tubes trachéaux et raccords
EN 1789	2007	2008/C 186/07	Véhicules de transport sanitaire et leurs équipements – Ambulances routières
EN 1820	2005	2008/C 54/08	Ballons-réservoirs d'anesthésie (ISO 5362:2000, modifiée)
EN 1865	1999	2008/C 54/08	Spécifications des brancards et équipements d'ambulances pour le transport des patients
EN 1970 avec	2000	2008/C 54/08	Lits réglables pour les personnes handicapées – Exigences et méthodes d'essai
EN 1970/A1	2005	2008/C 54/08	Lits réglables pour les personnes handicapées – Exigences et méthodes d'essai – Amendement A1
EN 1985	1998	2008/C 54/08	Aides à la marche – Prescriptions générales et méthodes d'essai
EN ISO 3826-2	2008	2009/C 41/06	Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang – Partie 2: Symboles graphiques à utiliser sur les étiquettes et les notices d'utilisation (ISO 3826-2:2008)
EN ISO 3826-3	2007	2008/C 54/08	Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang – Partie 3: Systèmes de poches pour le sang avec accessoires intégrés (ISO 3826-3:2006)
EN ISO 4074	2002	2008/C 54/08	Préservatifs masculins en latex de caoutchouc naturel – Exigences et méthodes d'essai (ISO 4074:2002)
EN ISO 4135	2001	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Vocabulaire (ISO 4135:2001)
EN ISO 5356-1	2004	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Raccords coniques – Partie 1: Raccords mâles et femelles (ISO 5356-1:2004)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 5356-2	2007	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Raccords coniques – Partie 2: Raccords à vis supportant un certain poids (ISO 5356-2:2006)
EN ISO 5359	2008	2008/C 186/07	Flexibles de raccordement à basse pression pour utilisation avec les gaz médicaux (ISO 5359:2008)
EN ISO 5360	2007	2008/C 54/08	Évaporateurs d'anesthésie – Systèmes de remplissage spécifiques à l'agent (ISO 5360:2006)
EN ISO 5366-1	2004	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Tubes de trachéostomie – Partie 1: Tubes et raccords pour adultes (ISO 5366-1:2000)
EN ISO 5840	2005	2008/C 54/08	Implants cardiovasculaires – Prothèses valvulaires (ISO 5840:2005)
EN ISO 7197	2006	2008/C 54/08	Implants neurochirurgicaux – Systèmes de dérivation et composants stériles, non réutilisables, pour hydrocéphalie (ISO 7197:2006)
EN ISO 7376	2003	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Laryngoscopes pour intubation trachéale (ISO 7376:2003)
EN ISO 7396-1	2007	2008/C 54/08	Réseaux de distribution de gaz médicaux – Partie 1: Réseaux de distribution de gaz médicaux comprimés et de vide (ISO 7396-1:2007)
EN ISO 7396-2	2007	2008/C 54/08	Réseaux de distribution de gaz médicaux – Partie 2: Réseaux d'évacuation de gaz d'anesthésie non réutilisables (ISO 7396-2:2007)
EN ISO 7439	2002	2008/C 54/08	Dispositifs intra-utérins contenant du cuivre – Exigences, essais (ISO 7439:2002)
EN ISO 7886-3	2005	2008/C 54/08	Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables – Partie 3: Seringues autobloquantes pour vaccination à dose fixée (ISO 7886-3:2005)
EN ISO 7886-4	2006	2008/C 54/08	Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables – Partie 4: Seringues avec dispositif empêchant la réutilisation (ISO 7886-4:2006)
EN ISO 8185	2007	2008/C 54/08	Humidificateurs respiratoires médicaux – Exigences spécifiques des systèmes d'humidification respiratoires (ISO 8185:2007)
EN ISO 8359	1996	2008/C 54/08	Concentrateurs d'oxygène à usage médical – Prescriptions de sécurité (ISO 8359:1996)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 8536-4	2007	2008/C 54/08	Matériel de perfusion à usage médical –Partie 4: Appareils de perfusion non réutilisables, à alimentation par gravité (ISO 8536-4:2007)
EN ISO 8835-2	2007	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 2: Systèmes respiratoires d'anesthésie (ISO 8835-2:2007)
EN ISO 8835-3	2007	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 3: Systèmes de transfert et de réception des systèmes d'évacuation des gaz d'anesthésie (ISO 8835-3:2007)
EN ISO 8835-4 avec	2004	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 4: Dispositifs d'alimentation en vapeur anesthésique (ISO 8835-4:2004)
EN ISO 8835-4/AC	2006	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 4: Dispositifs d'alimentation en vapeur anesthésique (ISO 8835-4:2004) AC:2006
EN ISO 8835-5 avec	2004	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 5: Ventilateurs d'anesthésie (ISO 8835-5:2004)
EN ISO 8835-5/AC	2006	2008/C 54/08	Systèmes d'anesthésie par inhalation – Partie 5: Ventilateurs d'anesthésie (ISO 8835-5:2004) AC:2006
EN ISO 9170-1	2008	2009/C 41/06	Prises murales pour systèmes de distribution de gaz médicaux – Partie 1: Prises murales pour les gaz médicaux comprimés et le vide (ISO 9170-1:2008)
EN ISO 9170-2	2008	2009/C 41/06	Prises murales pour systèmes de distribution de gaz médicaux – Partie 2: Prises murales pour systèmes d'évacuation des gaz d'anesthésie (ISO 9170-2:2008)
EN ISO 9360-1	2000	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire- Echangeurs de chaleur et d'humidité (ECH) utilisés pour humidifier les gaz respirés par les êtres humains – Partie 1: ECH pour utilisation avec des volumes courants d'au moins 250 ml (ISO 9360-1:2000)
EN ISO 9360-2	2002	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Echangeurs de chaleur et d'humidité (ECH) utilisés pour humidifier les gaz respirés par les êtres humains – Partie 2: ECH pour utilisation avec des patients trachéotomisés ayant des volumes courants d'au moins 250 ml (ISO 9360-2:2001)
EN ISO 9713	2004	2008/C 54/08	Implants neurochirurgicaux – Clips intracrâniens pour anévrisme à autofermeture (ISO 9713:2002)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 9919	2005	2008/C 54/08	Appareils électromédicaux – Règles particulières de sécurité et performances essentielles du matériel utilisé pour les oxymètres de pouls à usage médical (ISO 9919:2005)
EN ISO 10079-1	1999	2008/C 54/08	Matériel d'aspiration médicale – Partie 1: Appareils électrique d'aspiration – Prescriptions de sécurité (ISO 10079-1:1999)
EN ISO 10079-2	1999	2008/C 54/08	Appareils d'aspiration médicale – Partie 2: Appareils d'aspiration manuelle (ISO 10079-2:1999)
EN ISO 10079-3	1999	2008/C 54/08	Appareils d'aspiration médicale – Partie 3: Appareils d'aspiration alimentés par une source de vide ou de pression (ISO 10079-3:1999)
EN ISO 10328	2006	2008/C 54/08	Prothèses –Essais portant sur la structure des prothèses de membres inférieurs –Exigences et méthodes d'essai (ISO 10328:2006)
EN ISO 10524-1	2006	2008/C 54/08	Détendeurs pour l'utilisation avec les gaz médicaux – Partie 1: Détendeurs et détendeurs à débitmètre intégré (ISO 10524-1:2006)
EN ISO 10524-2	2006	2008/C 54/08	Détendeurs pour l'utilisation avec les gaz médicaux – Partie 2: Détendeurs de rampes et de canalisations (ISO 10524-2:2005)
EN ISO 10524-3	2006	2008/C 54/08	Détendeurs pour l'utilisation avec les gaz médicaux – Partie 3: Détendeurs intégrés dans les robinets des bouteilles de gaz (ISO 10524-3:2005)
EN ISO 10524-4	2008	2008/C 186/07	Détendeurs pour l'utilisation avec les gaz médicaux – Partie 4: Détendeurs basse pression (ISO 10524-4:2008)
EN ISO 10535	2006	2008/C 54/08	Lève-personnes pour transférer des personnes handicapées – Exigences et méthodes d'essai (ISO 10535:2006)
EN ISO 10555-1 avec	1996	2008/C 54/08	Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables – Partie 1: Prescriptions générales (ISO 10555-1:1995)
EN ISO 10555-1/A1 et	1999	2008/C 54/08	Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables – Partie 1: Prescriptions générales (ISO 10555-1:1996/A1:1999)
EN ISO 10555-1/A2	2004	2008/C 54/08	Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables – Partie 1: Prescriptions Générales (ISO 10555-1:1996/A2:2004)
EN 10651-2	2004	2008/C 54/08	Ventilateurs pulmonaires à usage médical – Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles – Partie 2: Ventilateurs pour soins à domicile pour patients dépendants (ISO 10651-2:2004)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 10651-4	2002	2008/C 54/08	Ventilateurs pulmonaires – Partie 4: Exigences relatives aux ressuscitateurs à puissance motrice manuelle (ISO 10651-4:2002)
EN ISO 10651-6	2004	2008/C 54/08	Ventilateurs pulmonaires à usage médical – Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles – Partie 6: Dispositifs d'assistance respiratoire à domicile (ISO 10651-6:2004)
EN ISO 10993-1	2003	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 1: Evaluation et essais (ISO 10993-1:2003)
EN ISO 10993-3	2003	2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 3: Essais concernant la génotoxicité, la cancérogénicité et la toxicité sur la reproduction (ISO 10993-3:2003)
EN ISO 10993-4 avec	2002	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 4: Choix des essais concernant les interactions avec le sang (ISO 10993-4:2002)
EN ISO 10993-4/A1	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 4: Choix des essais concernant les interactions avec le sang (ISO 10993-4:2002/A1:2006)
EN ISO 10993-5	1999	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 5: Essais concernant la cytotoxicité in vitro (ISO 10993-5:1999)
EN ISO 10993-6	2007	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 6: Essais concernant les effets locaux après implantation (ISO 10993-6:2007)
EN ISO 10993-7	2008	2009/C 41/06	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 7: Résidus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (ISO 10993-7:2008)
EN ISO 10993-9	1999	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 9: cadre pour l'identification et la quantification des produits potentiels de dégradation (ISO 10993-9:1999)
EN ISO 10993-10 avec	2002	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 10: Essais d'irritation et d'hypersensibilité retardée (ISO 10993-10:2002)
EN ISO 10993-10/A1	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 10: Essais d'irritation et d'hypersensibilité retardée (ISO 10993-10:2002) – Amendement A1
EN ISO 10993-11	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Evaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 11: Essais de toxicité systémique (ISO 10993-11:2006)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 10993-12	2007	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 12: Préparation des échantillons et matériaux de référence (ISO 10993-12:2007)
EN ISO 10993-13	1998	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 13: Identification et quantification de produits de dégradation de dispositifs médicaux à base de polymères (ISO 10993-13:1998)
EN ISO 10993-14	2001	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 14: Identification et quantification des produits de dégradation des céramiques (ISO 10993-14:2001)
EN ISO 10993-15	2000	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 15: Identification et quantification des produits de dégradation issus des métaux et alliages (ISO 10993-15:2000)
EN ISO 10993-16	1997	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 16: Conception des études toxicocinétiques des produits de dégradation et des substances relargables (ISO 10993-16:1997)
EN ISO 10993-17	2002	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 17: Établissement des limites admissibles des substances relargables (ISO 10993-17:2002)
EN ISO 10993-18	2005	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Évaluation biologique des dispositifs médicaux – Partie 18: Caractérisation chimique des matériaux (ISO 10093-18:2005)
EN ISO 11135-1	2007	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Oxyde d'éthylène – Partie 1: Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux (ISO 11135-1:2007)
EN ISO 11137-1	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Partie 1: Exigences relatives à la mise au point, à la validation et au contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour les dispositifs médicaux (ISO 11137-1:2006)
EN ISO 11137-2	2007	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Partie 2: Établissement de la dose stérilisante (ISO 11137-2:2006, version corrigée 1.8.2006)
EN ISO 11138-2	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Indicateurs biologiques – Partie 2: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à l'oxyde d'éthylène (ISO 11138-2:2006)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 11138-3	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Indicateurs biologiques – Partie 3: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à la chaleur humide (ISO 11138-3:2006)
EN ISO 11140-1	2005	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Indicateurs chimiques – Partie 1: Exigences générales (ISO 11140-1:2005)
EN ISO 11140-3	2007	2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Indicateurs chimiques – Partie 3: Systèmes d'indicateurs de Classe 2 pour utilisation lors de l'essai de Bowie et Dick de pénétration de la vapeur (ISO 11140-3:2007)
EN ISO 11197	2004	2008/C 54/08	Gaines techniques à usage médical (ISO 11197:2004)
EN ISO 11607-1	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal – Partie 1: Exigences relatives aux matériaux, aux systèmes de barrière stérile et aux systèmes d'emballage (ISO 11607-1:2006)
EN ISO 11607-2	2006	2008/C 54/08	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal – Partie 2: Exigences de validation pour les procédés de formage, de scellage et d'assemblage (ISO 11607-2:2006)
EN ISO 11737-1	2006	2008/C 54/06 2008/C 54/08	Stérilisation des dispositifs médicaux – Méthodes microbiologiques – Partie 1: Détermination d'une population de micro-organismes sur des produits (ISO 11737-1:2006)
EN ISO 11810-2	2007	2008/C 54/08	Lasers et équipements associés aux lasers – Méthode d'essai et classification de la résistance au laser pour des draps chirurgicaux et/ou des couvertures de protection des patients – Partie 2: Inflammation secondaire (ISO 11810-2:2007)
EN ISO 11979-8	2006	2008/C 54/08	Implants ophtalmiques – Lentilles intraoculaires – Partie 8: Exigences fondamentales (ISO 11979-8:2006)
EN ISO 11990	2003	2008/C 54/08	Optique et instruments d'optique – Lasers et équipements associés aux lasers – Détermination de la résistance au laser des tubes trachéaux (ISO 11990:2003)
EN 12006-2	1998	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Exigences particulières pour les implants cardiovasculaires – Partie 2: Prothèses vasculaires y compris les conduits valvulés

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 12006-3	1998	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Exigences particulières relatives aux implants cardiaques et vasculaires – Partie 3: Dispositifs endovasculaires
EN 12182	1999	2008/C 54/08	Aides techniques pour personnes handicapées – Exigences générales et méthodes d'essai
EN 12286 avec	1998	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Mesure des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique – Présentation des modes opératoires de mesure de référence
EN 12286/A1	2000	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Mesure des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique – Présentation des modes opératoires de mesure de référence – Amendement A1
EN 12287	1999	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Mesure des grandeurs dans les échantillons d'origine biologique – Description des matériaux de référence
EN 12322 avec	1999	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Milieux de culture de microbiologie – Critères de performance des milieux de culture
EN 12322/A1	2001	2008/C 54/07 2008/C 54/08	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Milieux de culture de microbiologie – Critères de performance de milieux de culture – Amendement A1
EN 12342	1998	2008/C 54/08	Tubes (tuyaux) respiratoires destinés à être utilisés avec des appareils d'anesthésie et des ventilateurs
EN 12470-1	2000	2008/C 54/08	Thermomètres médicaux – Partie 1: Thermomètres à dilatation de liquide métallique dans une gaine de verre, avec dispositif à maximum
EN 12470-2	2000	2008/C 54/08	Thermomètres médicaux – Partie 2: Thermomètres à changement de phase (matrice à points)
EN 12470-3	2000	2008/C 54/08	Thermomètres médicaux – Partie 3: Performances des thermomètres électriques compacts (à comparaison et à extrapolation) avec dispositif à maximum
EN 12470-4	2000	2008/C 54/08	Thermomètres médicaux – Partie 4: Fonctionnement des thermomètres électriques de mesurage continu
EN 12470-5	2003	2008/C 54/08	Thermomètres médicaux – Partie 5: Performance des thermomètres auriculaires (avec dispositif à maximum)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 12870 avec	2004	2008/C 54/08	Optique ophtalmique – Montures de lunettes – Exigences générales et méthodes d'essai (ISO 12870:2004)
EN ISO 12870/AC	2005	2008/C 54/08	Optique ophtalmique – Montures de lunettes – Exigences générales et méthodes d'essai (ISO 12870:2004/AC:2005)
EN 13014	2000	2008/C 54/08	Raccordements pour tubes à prélèvement de gaz du matériel respiratoire et anesthésique
EN 13060	2004	2008/C 54/08	Petits stérilisateur à la vapeur d'eau
EN ISO 13485 avec	2003	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Dispositifs médicaux – Systèmes de management de la qualité – Exigences à des fins réglementaires (ISO 13485:2003)
EN ISO 13485/AC	2007	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Dispositifs médicaux – Systèmes de management de la qualité – Exigences à des fins réglementaires (ISO 13485:2003) – AC
EN 13532	2002	2008/C 54/07	Exigences générales relatives aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro pour auto-test
EN 13544-1	2007	2008/C 54/08	Matériel respiratoire thérapeutique – Partie 1: Systèmes de nébulisation et leurs composants
EN 13544-2	2002	2008/C 54/08	Equipment de thérapie respiratoire – Partie 2: Tubes et raccords
EN 13544-3	2001	2008/C 54/08	Appareils de thérapie respiratoire – Partie 3: Dispositifs d'entraînement d'air
EN 13612	2002	2008/C 54/07	Evaluation des performances des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro
EN 13624	2003	2008/C 54/08	Antiseptiques et désinfectants chimiques – Essai quantitatif de suspension pour l'évaluation de l'activité fongicide des désinfectants chimiques utilisés pour les instruments en médecine – Méthode d'essai et exigences (phase 2, étape 1)
EN 13640	2002	2008/C 54/07	Essais de stabilité des réactifs de diagnostic in vitro
EN 13641	2002	2008/C 54/07	Elimination ou réduction du risque d'infection relatif aux réactifs de diagnostic in vitro
EN 13718-1	2008	2009/C 41/06	Véhicules sanitaires et leur équipement – Ambulances aériennes – Partie 1: Exigences pour les dispositifs médicaux utilisés dans les ambulances aériennes
EN 13726-1	2002	2008/C 54/08	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie – Partie 1: Absorption

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 13726-2	2002	2008/C 54/08	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie – Partie 2: Perméabilité à la vapeur d'eau des pansements comprenant un film perméable
EN 13727	2003	2008/C 54/08	Antiseptiques et désinfectants chimiques – Essai quantitatif de suspension pour l'évaluation de l'activité bactéricide des désinfectants chimiques utilisés en médecine – Méthode d'essai et exigences (Phase 2, étape 1)
EN 13795-1	2002	2008/C 54/08	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés en tant que dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel et les équipements – Partie 1: Exigences générales pour les fabricants, les prestataires et les produits
EN 13795-2	2004	2008/C 54/08	Champs chirurgicaux, casques et tenues de blocs, utilisés comme dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel médical et les équipements – Partie 2: Méthodes d'essai
EN 13795-3	2006	2008/C 54/08	Champs chirurgicaux, casques et tenues de bloc utilisés en tant que dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel et les équipements – Partie 3: Exigences et niveaux de performance
EN 13824	2004	2008/C 54/08 2008/C 54/07	Stérilisation des dispositifs médicaux – Traitement aseptique des dispositifs médicaux liquides – Exigences
EN 13867	2002	2008/C 54/08	Concentrés pour hémodialyse et thérapies associées
EN 13975	2003	2008/C 54/07	Procédures d'échantillonnage utilisées pour l'acceptation des essais des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Aspects statistiques
EN 13976-1	2003	2008/C 54/08	Systèmes de sauvetage – Transport d'incubateurs – Partie 1: Conditions d'interface
EN 13976-2	2003	2008/C 54/08	Systèmes de sauvetage – Transport d'incubateurs – Partie 2: Exigences relatives au système
EN 14079	2003	2008/C 54/08	Dispositifs médicaux non actifs – Exigences de performance et méthodes d'essai pour la gaze de coton absorbante et la gaze de coton et viscosse absorbante
EN 14136	2004	2008/C 54/07	Utilisation des programmes d'évaluation externe de la qualité dans l'évaluation de la performances des procédures de diagnostic in vitro

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 14155-1	2003	2008/C 54/082008/C 54/06	Investigation cliniques des dispositifs médicaux pour sujets humains – Partie 1: Exigences générales (ISO 14155-1:2003)
EN ISO 14155-2	2003	2008/C 54/08 2008/C 54/06	Investigation clinique des dispositifs médicaux sur les sujets humains – Partie 2: Plan d'investigation clinique (ISO 14155-2:2003)
EN ISO 14160	1998	2008/C 54/08	Stérilisation des dispositifs médicaux non réutilisables contenant des matières d'origine animale – Validation et contrôle de routine de la stérilisation par agents stérilisants chimiques liquides (ISO 14160:1998)
EN 14180	2003	2008/C 54/08	Stérilisateur à usage médical – Stérilisateurs à la vapeur et au formaldéhyde à basse température – Exigences et essais
EN 14254	2004	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Récipients à usage unique pour prélèvement humains non sanguins
EN 14348	2005	2008/C 54/08	Antiseptiques et désinfectants chimiques – Essais quantitatifs en suspension pour l'évaluation de l'activité mycobactéricide des désinfectants chimiques utilisés en médecine humaine et incluant les désinfectants pour dispositifs médicaux – Méthode d'essai et prescriptions (phase 2, étape 1)
EN ISO 14408	2005	2008/C 54/08	Tubes trachéaux destinés aux opérations laser – Exigences relatives au marquage et aux informations d'accompagnement (ISO 14408:2005)
EN ISO 14534	2002	2008/C 54/08	Optique ophtalmique – Lentilles de contact et produits d'entretien de lentilles de contact – Exigences fondamentales (ISO 14534:2002)
EN 14561	2006	2008/C 54/08	Désinfectants et antiseptiques chimiques – Essai quantitatif de porte germe pour l'évaluation de l'activité bactéricide pour instruments utilisés en médecine humaine – Méthode d'essai et prescriptions (phase 2, étape 2)
EN 14562	2006	2008/C 54/08	Désinfectants et antiseptiques chimiques – Essai quantitatif de porte germe pour l'évaluation de l'activité fongicide ou levuricide pour instruments utilisés en médecine humaine – Méthode d'essai et prescriptions (phase 2, étape 2)
EN 14563	2008	2009/C 41/06	Désinfectants et antiseptiques chimiques – Essai quantitatif de porte-germe pour l'évaluation de l'activité mycobactéricide ou tuberculocide des désinfectants chimiques utilisés pour instruments en médecine humaine – Méthode d'essai et prescriptions (phase 2, étape 2)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 14602	1998	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Implants pour ostéosynthèse – Exigences particulières
EN ISO 14607	2007	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Implants mammaires – Exigences particulières (ISO 14607:2007)
EN ISO 14630	2008	2009/C 41/06	Implants chirurgicaux non actifs – Exigences générales (ISO 14630:2008)
EN 14683	2005	2008/C 54/08	Masque chirurgicaux – Exigences et méthodes d'essai
EN 14820	2004	2008/C 54/07	Récipients à usage unique pour prélèvements de sang veineux humain
EN ISO 14889	2003	2008/C 54/08	Optique ophtalmique – Verres de lunettes – Exigences fondamentales relatives aux verres finis non détourés (ISO 14889:2003)
EN 14931	2006	2008/C 54/08	Chambres hyperbares à occupation humaine – Chambres hyperbares multiplaces à usage thérapeutique – Performances, exigences de sécurité et essais
EN ISO 14937	2000	2008/C 54/08 2008/C 54/07 2008/C 54/06	Stérilisation des produits de santé – Exigences générales pour la caractérisation d'un agent stérilisant et pour le développement, la validation et la vérification de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux (ISO 14937:2000)
EN ISO 14971	2007	2008/C 54/07 2008/C 54/08 2008/C 54/06	Dispositifs médicaux – Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux (ISO 14971:2007)
EN ISO 15001	2004	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et respiratoire – Compatibilité avec l'oxygène (ISO 15001:2003)
EN ISO 15002	2008	2009/C 41/06	Dispositifs de mesure de débit pour raccordement aux prises murales des systèmes de distribution de gaz médicaux (ISO 15002:2008)
EN ISO 15004-1	2006	2008/C 54/08	Instruments ophtalmiques – Exigences fondamentale et méthodes d'essai – Partie 1: Exigences générales applicables à tous les instruments ophtalmiques (ISO 15004-1:2006)
EN ISO 15197	2003	2008/C 54/07	Systèmes d'essais de diagnostic in vitro – Exigences relatives aux systèmes d'auto-surveillance de la glycémie destinés à la prise en charge du diabète sucré (ISO 15197:2003)
EN ISO 15225 avec	2000	2008/C 54/07 2008/C 54/08 2008/C 54/06	Nomenclature – Spécifications pour un système de nomenclature des dispositifs médicaux destiné à l'échange de données réglementaires (ISO 15225:2000)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 15225/A1	2004	2008/C 54/07 2008/C 54/08 2008/C 54/06	Nomenclature – Spécifications pour un système de nomenclature des dispositifs médicaux destiné à l'échange de données réglementaires (ISO 15225:2000) – Amendement A1
EN ISO 15424	2007	2008/C 54/08	Stérilisation des dispositifs médicaux – Vapeur d'eau à basse température et au formaldéhyde – Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine des procédés de stérilisation
EN 15546-1	2008	2008/C 186/07	Raccords de petite taille pour liquides et gaz dans les applications médicales – Partie 1: Exigences générales
EN ISO 15747	2005	2008/C 54/08	Récipients en plastique pour injections intraveineuses (ISO 15747:2003)
EN ISO 15883-1	2006	2008/C 54/08	Laveurs désinfecteurs – Partie 1: Exigences générales, termes et définitions et essais (ISO 15883-1:2006)
EN ISO 15883-2	2006	2008/C 54/08	Laveurs désinfecteurs – Partie 2: Exigences et essais pour laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection thermique des instruments chirurgicaux, du matériel d'anesthésie, des récipients, des ustensiles et de la verrerie, etc. (ISO 15883-2:2006)
EN ISO 15883-3	2006	2008/C 54/08	Laveurs désinfecteurs – Partie 3: Exigences et essais pour laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection thermique de récipients à déjections humaines (ISO 15883-3:2006)
EN ISO 15883-4	2008	2008/C 186/07	Laveurs désinfecteurs – Partie 4: Exigences et essais pour les laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection chimique des endoscopes thermolabiles (ISO 15883-4:2008)
EN ISO 16061	2008	2009/C 41/06	Instrumentation à utiliser en association avec les implants chirurgicaux non actifs – Exigences générales (ISO 16061:2008)
EN ISO 16201	2006	2008/C 54/08	Aides techniques pour personnes avec un handicap – Systèmes de commande à distance pour la vie quotidienne (ISO 16201:2006)
EN ISO 17510-1	2007	2008/C 54/08	Thérapie respiratoire de l'apnée du sommeil – Partie 1: Equipement de thérapie respiratoire de l'apnée du sommeil (ISO 17510-1:2007)
EN ISO 17510-2	2007	2008/C 54/08	Thérapie respiratoire de l'apnée du sommeil – Partie 2: Masques et accessoires d'application (ISO 17510-2:2007)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 17511	2003	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Mesurage des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique – Traçabilité métrologique des valeurs attribuées aux agents d'étalonnage et aux matériaux de contrôle (ISO 17511:2003)
EN ISO 17664	2004	2008/C 54/08	Stérilisation des dispositifs médicaux – Informations devant être fournies par le fabricant pour le processus de re-stérilisation des dispositifs médicaux (ISO 17664:2004)
EN ISO 17665-1	2006	2008/C 54/08	Stérilisation des produits de santé – Chaleur humide – Partie 1: Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine d'un procédé de stérilisation des dispositifs médicaux (ISO 17665-1:2006)
EN ISO 18153	2003	2008/C 54/07	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro – Mesurage des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique – Traçabilité métrologique des valeurs de concentration catalytique des enzymes attribuées aux agents d'étalonnage et aux matériaux de contrôle (ISO 18153:2003)
EN ISO 18777	2005	2008/C 54/08	Systèmes transportables d'oxygène liquide à usage médical – Exigences particulières (ISO 18777:2005)
EN ISO 18778	2005	2008/C 54/08	Matériel respiratoire – Moniteurs pour enfants – Exigences particulières (ISO 18778:2005)
EN ISO 18779	2005	2008/C 54/08	Economiseurs médicaux d'oxygène et de mélanges oxygénés – Exigences particulières (ISO 18779:2005)
EN ISO 19054	2006	2008/C 54/08	Système de rails de support pour appareils médicaux (ISO 19054:2005)
EN 20594-1 avec	1993	2008/C 54/08	Assemblages coniques à 6 % (Luer) des seringues et aiguilles et de certains autres appareils à usage médical – Partie 1: Spécifications générales (ISO 594-1:1986)
EN 20594-1/A1	1997	2008/C 54/08	Assemblages coniques à 6 % (Luer) des seringues et aiguilles et de certains autres appareils à usage médical – Partie 1: Spécifications générales (ISO 594-1:1986)
EN ISO 20776-1	2006	2008/C 54/07	Systèmes d'essais en laboratoire et de diagnostic in vitro – Sensibilité in vitro des agents infectieux et évaluation des performances des dispositifs pour antibiogrammes – Partie 1: Méthode de référence pour la détermination de la sensibilité in vitro aux agents microbiens des bactéries aérobies à croissance rapide impliquées dans les maladies infectieuses (ISO 20776-1:2006)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 21171	2006	2008/C 54/08	Gants à usage médical – Détermination de la poudre de surface amovible (ISO 21171:2006)
EN ISO 21534	2007	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Implants de remplacement d'articulation – Exigences particulières (ISO 21534:2007)
EN ISO 21535	2007	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Implants de remplacement d'articulation – Exigences spécifiques relatives aux implants de remplacement de l'articulation de la hanche (ISO 21535:2007)
EN ISO 21536	2007	2008/C 54/08	Implants chirurgicaux non actifs – Implants de remplacement d'articulation – Exigences spécifiques relatives aux implants de remplacement de l'articulation du genou (ISO 21536:2007)
EN ISO 21647 avec	2004	2008/C 54/08	Appareils électromédicaux – Prescriptions particulières relatives à la sécurité et aux performances de base des moniteurs de gaz respiratoires (ISO 21647:2004)
EN ISO 21647/AC	2006	2008/C 54/08	Appareils électromédicaux – Prescriptions particulières relatives à la sécurité et aux performances de base des moniteurs de gaz respiratoires (ISO 21647:2004)
EN ISO 21649	2006	2008/C 54/08	Injecteurs sans aiguille à usage médical – Exigences et méthodes d'essai (ISO 21649:2006)
EN ISO 21969	2006	2008/C 54/08	Raccords flexibles haute pression pour utilisation avec les systèmes de gaz médicaux (ISO 21969:2005)
EN ISO 22442-1	2007	2008/C 54/08	Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés – Partie 1: Application de la gestion des risques (ISO 22442-1:2007)
EN ISO 22442-2	2007	2008/C 54/08	Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés – Partie 2: Contrôles de l'origine, de la collecte et du traitement (ISO 22442-2:2007)
EN ISO 22442-3	2007	2008/C 54/08	Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés – Partie 3: Validation de l'élimination et/ou de l'inactivation des virus et autres agents responsables d'encéphalopathie spongiforme transmissible (EST) (ISO 22442-3:2007)
EN ISO 22523	2006	2008/C 54/08	Prothèses de membre externes et orthèses externes – Exigences et méthodes d'essai (ISO 22523:2006)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN ISO 22610	2006	2008/C 54/08	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés en tant que dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel et les équipements – Méthode d'essai de résistance à la pénétration de la barrière bactérienne à l'état humide (ISO 22610:2006)
EN 22612	2005	2008/C 54/08	Vêtements de protection contre les agents infectieux – Méthode d'essai de la résistance à la pénétration microbienne par voie sèche (ISO 22612:2005)
EN ISO 22675	2006	2008/C 54/08	Prothèses –Essais d'articulations cheville-pied et unités de pied –Exigences et méthodes d'essai (ISO 22675:2006)
EN ISO 23328-1	2008	2008/C 186/07	Filtres pour matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Partie 1: Méthode d'essai à l'aide d'une solution saline pour l'évaluation de l'efficacité de filtration (ISO 23328-1:2003)
EN ISO 23328-2	2008	2008/C 186/07	Filtres pour matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Partie 2: Aspects autres que la filtration (ISO 23328-2:2002)
EN ISO 23747	2007	2008/C 54/08	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire – Débitmètres à débit de pointe expiratoire pour l'évaluation de la fonction pulmonaire chez les êtres humains respirant spontanément (ISO 23747:2007)
EN ISO 25539-1	2008	2009/C 41/06	Implants cardiovasculaires – Dispositifs endovasculaires – Partie 1: Prothèses endovasculaires (ISO 25539-1:2003, Amd 1:2005 inclus)
EN ISO 25539-2	2008	2009/C 41/06	Implants cardiovasculaires – Dispositifs endovasculaires – Partie 2: Endoprothèses vasculaires (ISO 25539-2:2008)
EN 27740 avec	1992	2008/C 54/08	Instruments chirurgicaux, bistouris à lames détachables, dimensions d'assemblage (ISO 7740:1985)
EN 27740/A1	1997	2008/C 54/08	Instruments chirurgicaux, bistouris à lames détachables, dimensions d'assemblage (ISO 7740:1985)
EN 45502-1	1997	2008/C 54/06	Dispositifs médicaux implantables actifs – Partie 1: Règles générales de sécurité, marquage et informations fournies par le fabricant
EN 45502-2-1	2004	2008/C 54/06	Dispositifs médicaux implantables actifs – Partie 2-1: Règles particulières pour les dispositifs médicaux implantables actifs destinés à traiter la bradyarythmie (stimulateurs cardiaque)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 45502-2-2	2008	2008/C 304/04	Dispositifs médicaux implantables actifs – Partie 2-2: Exigences particulières pour les dispositifs médicaux implantables actifs destinés au traitement des tachyrythmies (y compris les défibrillateurs implantables)
EN 60118-13	2005	2007/C 314/09	Electroacoustique – Appareils de correction auditive – Partie 13: Compatibilité électromagnétique (CEM) (IEC 60118-13:2004)
EN 60522	1999	2007/C 314/09	Détermination de la filtration permanente des gaines équipées (IEC 60522:1999)
EN 60580	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Radiamètres de produit exposition-surface (IEC 60580:2000)
EN 60601-1 avec	1990	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 1: Règles générales de sécurité (IEC 60601-1:1988)
EN 60601-1/A1 et	1993	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 1: Règles générales de sécurité (IEC 60601-1:1988) – Amendement A1
EN 60601-1/A2	1995	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 1: Règles générales de sécurité (IEC 60601-1:1988) – Amendement A2
EN 60601-1	2006	2008/C 304/04	Appareils électromédicaux – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles (IEC 60601-1:2005)
EN 60601-1-1	2001	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-1: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Règles de sécurité pour systèmes électromédicaux (IEC 60601-1-1:2000)
EN 60601-1-2 avec	2001	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Compatibilité électromagnétique – Exigences et essais (IEC 60601-1-2:2001)
EN 60601-1-2/A1	2006	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Compatibilité électromagnétique – Exigences et essais (IEC 60601-1-2:2001) – Amendement A1
EN 60601-1-2	2007	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Compatibilité électromagnétique – Exigences et essais (IEC 60601-1-2:2007 [Modifié])
EN 60601-1-3	1994	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-3: Règles générales de sécurité – 3. Norme collatérale: Règles générales pour la radioprotection dans les équipements à rayonnement X de diagnostic (IEC 60601-1-3:1994)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-1-3	2008	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-3: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Radioprotection dans les appareils à rayonnement X de diagnostic (IEC 60601-1-3:2008)
EN 60601-1-4 avec	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 1-4: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Systèmes électromédicaux programmables (IEC 60601-1-4:1996)
EN 60601-1-4/A1	1999	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 1-4: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Systèmes électromédicaux programmables (IEC 60601-1-4:1996) – Amendement A1
EN 60601-1-6	2004	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-6: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Aptitude à l'utilisation (IEC 60601-1-6:2004)
EN 60601-1-6	2007	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-6: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Aptitude à l'utilisation (IEC 60601-1-6:2006)
EN 60601-1-8 avec	2004	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-8: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Règles générales, essais et recommandations pour les systèmes d'alarme des appareils et des systèmes électromédicaux (IEC 60601-1-8:2003)
EN 60601-1-8/A1	2006	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-8: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Règles générales, essais et recommandations pour les systèmes d'alarme des appareils et des systèmes électromédicaux (IEC 60601-1-8:2003) – Amendement A1
EN 60601-1-8	2007	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-8: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Exigences générales, essais et guide pour les systèmes d'alarme des appareils et des systèmes électromédicaux (IEC 60601-1-8:2006)
EN 60601-1-10	2008	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 1-10: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Exigences pour le développement des régulateurs physiologiques en boucle fermée (IEC 60601-1-10:2007)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-1 avec	1998	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-1: Règles particulières de sécurité pour les accélérateurs d'électrons dans la gamme de 1 MeV à 50 MeV (IEC 60601-2-1:1998)
EN 60601-2-1/A1	2002	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-1: Règles particulières de sécurité pour les accélérateurs d'électrons dans la gamme de 1 MeV à 50 MeV (IEC 60601-2-1:1998) – Amendement A1
EN 60601-2-2	2007	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-2: Exigences particulières pour la sécurité des appareils d'électrochirurgie à courant haute fréquence (IEC 60601-2-2:2006)
EN 60601-2-3 avec	1993	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-3: Règles particulières de sécurité pour appareils de thérapie à ondes courtes (IEC 60601-2-3:1991)
EN 60601-2-3/A1	1998	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-3: Règles particulières de sécurité pour appareils de thérapie à ondes courtes (IEC 60601-2-3:1991) – Amendement A1
EN 60601-2-4	2003	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-4: Règles particulières de sécurité pour les défibrillateurs cardiaques (IEC 60601-2-4:2002)
EN 60601-2-5	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-5: Règles particulières de sécurité des appareils à ultrasons pour physiothérapie (IEC 60601-2-5:2000)
EN 60601-2-7	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-7: Règles particulières de sécurité pour générateurs radiographiques de groupes radiogènes de diagnostic (IEC 60601-2-7:1998)
EN 60601-2-8 avec	1997	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-8: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de thérapie fonctionnant dans la gamme de 10 kV à 1 MV (IEC 60601-2-8:1987)
EN 60601-2-8/A1	1997	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-8: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de thérapie fonctionnant dans la gamme de 10 kV à 1 MV (IEC 60601-2-8:1987) – Amendement A1
EN 60601-2-10 avec	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-10: Règles particulières de sécurité pour stimulateurs de nerfs et de muscles (IEC 60601-2-10:1987)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-10/A1	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-10: Règles particulières de sécurité pour stimulateurs de nerfs et de muscles (IEC 60601-2-10:1987) – Amendement A1
EN 60601-2-11 avec	1997	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-11: Règles particulières de sécurité pour les appareils de gammathérapie (IEC 60601-2-11:1997)
EN 60601-2-11/A1	2004	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-11: Règles particulières de sécurité pour les appareils de gammathérapie (IEC 60601-2-11:1997) – Amendement A1
EN 60601-2-12	2006	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-12: Règles particulières de sécurité pour ventilateurs pulmonaires – Ventilateurs pour utilisation en soins intensifs (IEC 60601-2-12:2001)
EN 60601-2-13 avec	2006	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-13: Règles particulières de sécurité et performance essentielle pour les systèmes d'anesthésie (IEC 60601-2-13:2003)
EN 60601-2-13/A1	2007	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-13: Règles particulières de sécurité et performance essentielle pour les systèmes d'anesthésie (IEC 60601-2-13:2003) – Amendement A1
EN 60601-2-16	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-16: Règles particulières de sécurité pour les appareils d'hémodialyse, d'hémodiafiltration et d'hémofiltration (IEC 60601-2-16:1998)
EN 60601-2-17	2004	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-17: Règles particulières de sécurité des appareils projecteurs de brachythérapie avec contrôles automatiques (IEC 60601-2-17:2004)
EN 60601-2-18 avec	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-18: Règles particulières de sécurité pour appareils d'endoscopie (IEC 60601-2-18:1996)
EN 60601-2-18/A1	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-18: Règles particulières de sécurité pour appareils d'endoscopie (IEC 60601-2-18:1996) – Amendement A1
EN 60601-2-19 avec	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-19: Règles particulières de sécurité des incubateurs pour bébés (IEC 60601-2-19:1990)
EN 60601-2-19/A1	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-19: Règles particulières de sécurité des incubateurs pour bébés (IEC 60601-2-19:1990) – Amendement A1

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-20	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-20: Règles particulières de sécurité des incubateurs de transport (IEC 60601-2-20:1990+A1:1996)
EN 60601-2-21 avec	1994	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-21: Règles particulières de sécurité des incubateurs radiants pour nouveaux-nés (IEC 60601-2-21:1994)
EN 60601-2-21/A1	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-21: Règles particulières de sécurité des incubateurs radiants pour nouveaux-nés (IEC 60601-2-21:1994/A1:1996) – Amendement A1
EN 60601-2-22	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-22: Règles particulières de sécurité pour les appareils thérapeutiques et de diagnostic à laser (IEC 60601-2-22:1995)
EN 60601-2-23	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-23: Règles particulières de sécurité et performances essentielles des appareils de surveillance de la pression partielle transcutanée (IEC 60601-2-23:1999)
EN 60601-2-24	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-24: Règles particulières de sécurité des pompes et régulateurs de perfusion (IEC 60601-2-24:1998)
EN 60601-2-25 avec	1995	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-25: Règles particulières de sécurité des électrocardiographes (IEC 60601-2-25:1993)
EN 60601-2-25/A1	1999	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-25: Règles particulières de sécurité des électrocardiographes (IEC 60601-2-25:1993) – Amendement A1
EN 60601-2-26	2003	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-26: Règles particulières de sécurité pour les électroencéphalographes (IEC 60601-2-26:2002)
EN 60601-2-27	2006	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-27: Exigences particulières de sécurité, incluant les performances essentielles, des appareils de surveillance d'électrocardiographie (IEC 60601-2-27:2005)
EN 60601-2-28	1993	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-28: Règles particulières de sécurité pour les ensembles radiogènes à rayonnement X et les gaines équipées pour diagnostic médical (IEC 60601-2-28:1993)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-29	1999	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-29: Règles particulières de sécurité pour les simulateurs de radiothérapie (IEC 60601-2-29:1999)
EN 60601-2-29	2008	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-29: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des simulateurs de radiothérapie (IEC 60601-2-29:2008)
EN 60601-2-30	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-30: Règles particulières de sécurité et performances essentielles des appareils de surveillance de la pression sanguine prélevée indirectement, automatiquement et périodiquement (IEC 60601-2-30:1999)
EN 60601-2-31 avec	1995	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-31: Règles particulières de sécurité des stimulateurs cardiaques externes à source d'énergie interne (IEC 60601-2-31:1994)
EN 60601-2-31/A1	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-31: Règles particulières de sécurité des stimulateurs cardiaques externes à source d'énergie interne (IEC 60601-2-31:1994) – Amendement A1
EN 60601-2-32	1994	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-32: Règles particulières de sécurité pour les équipements associés aux équipements à rayonnement X (IEC 60601-2-32:1994)
EN 60601-2-33 avec	2002	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-33: Règles particulières de sécurité relatives aux appareils à résonance magnétique utilisés pour le diagnostic médical (IEC 60601-2-33:2002)
EN 60601-2-33/A1 avec	2005	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-33: Règles particulières de sécurité relatives aux appareils à résonance magnétique utilisés pour le diagnostic médical (IEC 60601-2-33:2002) – Amendement A1
EN 60601-2-33/A2	2008	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Partie 2-33: Règles particulières de sécurité relatives aux appareils à résonance magnétique utilisés pour le diagnostic médical (IEC 60601-2-33:2002) – Amendement A2
EN 60601-2-34	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-34: Règles particulières de sécurité pour les appareils de surveillance de la pression sanguine prélevée directement (IEC 60601-2-34:2000)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-35	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-35: Règles particulières de sécurité des couvertures, coussins et matelas chauffants destinés au réchauffage des patients en usage médical (IEC 60601-2-35:1996)
EN 60601-2-36	1997	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-36: Règles particulières de sécurité des appareils pour lithotritie créée de façon extra-corporelle (IEC 60601-2-36:1997)
EN 60601-2-37 avec	2001	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-37: Règles particulières de sécurité pour les appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons (IEC 60601-2-37:2001)
EN 60601-2-37/A1 et	2005	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-37: Règles particulières de sécurité pour les appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons (IEC 60601-2-37:2001) – Amendement A1
EN 60601-2-37/A2	2005	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-37: Règles particulières de sécurité pour les appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons (IEC 60601-2-37:2001) – Amendement A2
EN 60601-2-37	2008	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-37: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de diagnostic et de surveillance médicaux à ultrasons (IEC 60601-2-37:2007)
EN 60601-2-38 avec	1996	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-38: Règles particulières de sécurité des lits d'hôpital électriques (IEC 60601-2-38:1996)
EN 60601-2-38/A1	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-38: Règles particulières de sécurité des lits d'hôpital électriques (IEC 60601-2-38:1996) – Amendement A1
EN 60601-2-39	1999	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-39: Règles particulières de sécurité pour les appareils de dialyse péritonéale (IEC 60601-2-39:1999)
EN 60601-2-39	2008	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Partie 2-39: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils de dialyse péritonéale (IEC 60601-2-39:2007)
EN 60601-2-40	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-40: Règles particulières de sécurité pour les électromyographes et les appareils à potentiel évoqué (IEC 60601-2-40:1998)

Numéro	Édition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60601-2-41	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-41: Règles particulières de sécurité pour les éclairages chirurgicaux et les éclairages de diagnostic (IEC 60601-2-41:2000)
EN 60601-2-43	2000	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-43: Règles particulières de sécurité pour les appareils radiologiques lors d'interventions (IEC 60601-2-43:2000)
EN 60601-2-44 avec	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-44: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de tomographie (IEC 60601-2-44:2001)
EN 60601-2-44/A1	2003	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-44: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de tomographie (IEC 60601-2-44:2001) – Amendement A1
EN 60601-2-45	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-45: Règles particulières de sécurité pour les appareils de radiographie mammaire et les appareils mammographiques stéréotaxiques (IEC 60601-2-45:2001)
EN 60601-2-46	1998	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-46: Règles particulières de sécurité pour les tables d'opération (IEC 60601-2-46:1998)
EN 60601-2-47	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-47: Règles particulières de sécurité et performances essentielles des systèmes d'électrocardiographie ambulatoires (IEC 60601-2-47:2001)
EN 60601-2-49	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-49: Règles particulières de sécurité des appareils de surveillance multifonction des patients (IEC 60601-2-49:2001)
EN 60601-2-50	2002	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-50: Prescriptions particulières de sécurité des appareils de photothérapie infantile (IEC 60601-2-50:2000)
EN 60601-2-51	2003	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Partie 2-51: Règles particulières de sécurité et performances essentielles des électrocardiographes enregistreurs et analyseurs mono et multicanaux (IEC 60601-2-51:2003)
EN 60627	2001	2007/C 314/09	Équipements de diagnostic par imagerie à rayonnement X – Caractéristiques des grilles antidiffusantes d'usage général et de mammographie (IEC 60627:2001)
EN 60645-1	2001	2007/C 314/09	Electroacoustique – Appareils d'audiologie – Partie 1: Audiomètres tonaux (IEC 60645-1:2001)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 60645-2	1997	2007/C 314/09	Audiomètres – Partie 2: Appareils pour l'audiométrie vocale (IEC 60645-2:1993)
EN 60645-3	1995	2009/C 163/02	Audiomètres – Partie 3: Signaux de courte durée pour des essais auditifs à des fins audiométriques et oto-neurologiques (IEC 60645-3:1994)
EN 60645-3	2007	2009/C 163/02	Electroacoustique – Equipements audiométriques – Partie 3: Signaux d'essai de courte durée (IEC 60645-3:2007)
EN 60645-4	1995	2007/C 314/09	Audiomètres – Partie 4: Equipement pour l'audiométrie étendue au domaine des fréquences élevées (IEC 60645-4:1994)
EN 61010-2-101	2002	2008/C 304/05	Règles de sécurité pour appareils électriques de mesurage, de régulation et de laboratoire – Partie 2-101: Prescriptions particulières pour les appareils médicaux de diagnostic in vitro (IVD) (IEC 61010-2-101:2002 [Modifié])
EN 61217 avec	1996	2009/C 163/02	Appareils utilisés en radiothérapie – Coordonnées, mouvements et échelles (IEC 61217:1996)
EN 61217/A1 avec	2001	2009/C 163/02	Appareils utilisés en radiothérapie – Coordonnées, mouvements et échelles (IEC 61217:1996/A1:2000) – Amendement A1
EN 61217/A2	2008	2009/C 163/02	Appareils utilisés en radiothérapie – Coordonnées, mouvements et échelles (IEC 61217:1996/A2:2007) – Amendement A2
EN 61326-2-6	2006	2008/C 304/05	Matériel électrique de mesure, de commande et de laboratoire – Exigences relatives à la CEM – Partie 2-6: Exigences particulières – Matériel médical de diagnostic in vitro (IVD) (IEC 61326-2-6:2005)
EN 61676	2002	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Instruments de dosimétrie pour la mesure non invasive de la tension du tube radiogène dans la radiologie de diagnostic (IEC 61676:2002)
EN 62083	2001	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Règles particulières de sécurité pour les systèmes de planification de traitement en radiothérapie (IEC 62083:2000)
EN 62220-1	2004	2007/C 314/09	Appareils électromédicaux – Caractéristiques des appareils d'imagerie à rayonnement X – Partie 1: Détermination de l'efficacité quantitative de détection (IEC 62220-1:2003)

Numéro	Edition	Référence au journal officiel de l'UE	Titre
EN 62220-1-2	2007	2008/C 304/06	Appareils électromédicaux – Caractéristiques des dispositifs d'imagerie numérique à rayonnement X – Partie 1-2: Détermination de l'efficacité quantique de détection – Détecteurs utilisés en mammographie (IEC 62220-1-2:2007)
EN 62220-1-3	2008	2009/C 163/02	Appareils électromédicaux – Caractéristiques des dispositifs d'imagerie numérique à rayonnement X – Partie 1-3: Détermination de l'efficacité quantique de détection – Détecteurs utilisés en imagerie dynamique (IEC 62220-1-3:2008)
EN 62304	2006	2008/C 304/04 2008/C 304/05 2008/C 304/06	Logiciels de dispositifs médicaux – Processus du cycle de vie du logiciel (IEC 62304:2006)
EN 62366	2008	2008/C 304/04 2008/C 304/05 2008/C 304/06	Dispositifs médicaux – Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux (IEC 62366:2007)

D'autres normes en ce domaine sont en cours d'élaboration. A leur achèvement et publication dans le journal officiel de l'UE la présente liste sera respectivement mise à jour.