

## PRILOGA 1

### Seznam standardov – Direktiva Sveta z dne 20. junija 1990 o približevanju zakonodaje držav članic o aktivnih medicinskih pripomočkih za vsaditev

(UL L št. 189 z dne 20. 7. 1990, str. 17; v nadalnjem besedilu: Direktiva 90/385/EGS)

**Seznam harmoniziranih standardov Evropske unije in istovetnih slovenskih standardov, katerih uporaba ustvarja domnevo o skladnosti proizvoda z zahtevami Direktive 90/385/EGS**

Zadnje spremembe: 13. 5. 2016

| Oznaka standarda               | Naslov standarda  | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku  | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda    | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|--------------------------------|---|---|-------------------------------|--|-----------------------------------|--|
| SIST EN 556-1:2002             | Sterilizacija medicinskih pripomočkov – Zahteve za medicinske pripomočke, ki morajo biti označeni s "STERILNO" – 1. del: Zahteve za končno sterilizirane medicinske pripomočke          | Sterilization of medical devices – Requirements for medical devices to be designated "STERILE" – Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices | EN 556-1:2001                 | 31. 7. 2002                                | EN 556:1994+A1:1998<br>Opomba 2.1 | 30. 4. 2002  |
| SIST EN 556-1:2002/<br>AC:2006 | Popravek AC:2006 k standardu SIST EN 556-1:2002   | Corrigendum AC:2006 to EN 556-1:2001  | EN 556-1:2001/<br>AC:2006     | 15. 11. 2006                               | –                                 | –  |
| SIST EN 556-2:2015             | Sterilizacija medicinskih pripomočkov – Zahteve za medicinske pripomočke, ki morajo biti označeni s "STERILNO" – 2. del: Zahteve za medicinske pripomočke, izdelane v aseptičnem okolju | Sterilization of medical devices – Requirements for medical devices to be designated "STERILE" – Part 2: Requirements for aseptically processed medical devices | EN 556-2:2015                 | 13. 5. 2016                                | EN 556-2:2004<br>Opomba 2.1       | 30. 6. 2016  |
| SIST EN 980:2008               | Simboli za označevanje medicinskih pripomočkov  | Symbols for use in the labelling of medical devices   | EN 980:2008                   | 23. 7. 2008                                | EN 980:2003<br>Opomba 2.1         | 31. 5. 2010  |

| Oznaka standarda                 | Naslov standarda   | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku   | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda     | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|----------------------------------|--|--|-------------------------------|--|------------------------------------|--|
| SIST EN 1041:2008                | Informacije, ki jih proizvajalec priloži medicinskim pripomočkom   | Information supplied by the manufacturer with medical devices  | EN 1041:2008                  | 19. 2. 2009                                | EN 1041:1998<br>Opomba 2.1         | 31. 8. 2011  |
| SIST EN ISO 10993-1:2010         | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov – 1. del: Ocena in preskušanje znotraj procesa obvladovanja tveganja (ISO 10993-1:2009)  | Biological evaluation of medical devices – Part 1: Evaluation and testing within a risk management process (ISO 10993-1:2009)                                    | EN ISO 10993-1:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-1:2009<br>Opomba 2.1  | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-1:2010/AC:2010 | Popravek AC:2010 k standard SIST EN ISO 10993-1:2010   | Corrigendum AC:2010 to EN ISO 10993-1:2009   | EN ISO 10993-1:2009/AC:2010   | 18. 1. 2011                                | –                                  | –  |
| SIST EN ISO 10993-11:2009        | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 11. del: Preskusi sistemске toksičnosti (ISO 10993-11:2006)  | Biological evaluation of medical devices - Part 11: Tests for systemic toxicity (ISO 10993-11:2006)  | EN ISO 10993-11:2009          | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-11:2006<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-12:2012        | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 12. del: Priprava vzorcev in referenčni materiali (ISO 10993-12:2012)  | Biological evaluation of medical devices - Part 12: Sample preparation and reference materials (ISO 10993-12:2012)   | EN ISO 10993-12:2012          | 24. 1. 2013                                | Opomba 2. 1                        | 31. 1. 2013  |
| SIST EN ISO 10993-13:2010        | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 13. del: Prepoznavanje in ugotavljanje količine razgradnih produktov polimerov, iz katerih so izdelani medicinski pripomočki (ISO 10993-13:2010) | Biological evaluation of medical devices - Part 13: Identification and quantification of degradation products from polymeric medical devices (ISO 10993-13:2010) | EN ISO 10993-13:2010          | 18. 1. 2011                                | EN ISO 10993-13:2009<br>Opomba 2.1 | 31. 12. 2010   |

| Oznaka standarda          | Naslov standarda   | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku   | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda     | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|---------------------------|--|--|-------------------------------|--|------------------------------------|--|
| SIST EN ISO 10993-16:2010 | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 16. del: Načrt toksikokinetičnih raziskav razgradnih produktov in izlužnin (ISO 10993-16:2010)         | Biological evaluation of medical devices - Part 16: Toxicokinetic study design for degradation products and leachables (ISO 10993-16:2010) | EN ISO 10993-16:2010          | 7. 7. 2010                                 | EN ISO 10993-16:2009<br>Opomba 2.1 | 31. 8. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-17:2009 | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 17. del: Postavitev dopustnih mej za izlužene snovi (ISO 10993-17:2002)                                | Biological evaluation of medical devices - Part 17: Establishment of allowable limits for leachable substances (ISO 10993-17:2002)         | EN ISO 10993-17:2009          | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-17:2002<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-18:2009 | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 18. del: Kemična opredelitev lastnosti materialov (ISO 10993-18:2005)                                  | Biological evaluation of medical devices - Part 18: Chemical characterization of materials (ISO 10993-18:2005)                             | EN ISO 10993-18:2009          | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-18:2005<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-3:2015  | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 3. del: Preskusi genske toksičnosti, kancerogenosti in toksičnosti za razmnoževanje (ISO 10993-3:2014) | Biological evaluation of medical devices - Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity (ISO 10993-3:2014)    | EN ISO 10993-3:2014           | 10. 7. 2015                                | -                                  | -  |
| SIST EN ISO 10993-4:2009  | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 4. del: Izbira preskusov za ugotavljanje interakcij s krvjo (ISO 10993-4:2002, vključno z Amd 1:2006)  | Biological evaluation of medical devices - Part 4: Selection of tests for interactions with blood (ISO 10993-4:2002, including Amd 1:2006) | EN ISO 10993-4:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-4:2002<br>Opomba 2.1  | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-5:2009  | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 5. del: Preskusi za ugotavljanje citotoksičnosti in vitro (ISO 10993-5:2009)                           | Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity (ISO 10993-5:2009)                                      | EN ISO 10993-5:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 10993-5:1999<br>Opomba 2.1  | 31. 12. 2009   |

| Oznaka standarda                 | Naslov standarda   | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku   | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda    | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|----------------------------------|--|--|-------------------------------|--|-----------------------------------|--|
| SIST EN ISO 10993-6:2009         | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 6. del: Preskusi, povezani z lokalnimi učinki po implantaciji (ISO 10993-6:2007)   | Biological evaluation of medical devices - Part 6: Tests for local effects after implantation (ISO 10993-6:2007)   | EN ISO 10993-6:2009           | 2. 12. 2010                                | EN ISO 10993-6:2007<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 10993-7:2009         | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 7. del: Ostanki po sterilizaciji z etilenoksidom (ISO 10993-7:2008)  | Biological evaluation of medical devices - Part 7: Ethylene oxide sterilization residuals (ISO 10993-7:2008)   | EN ISO 10993-7:2008           | 7. 7. 2010                                 | -                                 | -  |
| SIST EN ISO 10993-7:2009/AC:2010 | Popravek AC:2010 k standardu SIST EN ISO 10993-7:2009  | Corrigendum AC:2009 to EN ISO 10993-7:2008   | EN ISO 10993-7:2008/AC:2009   | 7. 7. 2010                                 | -                                 | -  |
| SIST EN ISO 10993-9:2009         | Biološko ovrednotenje medicinskih pripomočkov - 9. del: Okvirni sistem za prepoznavanje in ugotavljanje količine morebitnih razgradnih produktov (ISO 10993-9:1999)  | Biological evaluation of medical devices - Part 9: Framework for identification and quantification of potential degradation products (ISO 10993-9:1999)  | EN ISO 10993-9:2009           | 2. 12. 2010                                | EN ISO 10993-9:2009<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 11135-1:2007         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Etilenoksid - 1. del: Zahteve za razvoj, validacijo in rutinsko kontrolo sterilizacijskih postopkov za medicinske pripomočke (ISO 11135-1:2007)                               | Sterilization of health care products - Ethylene oxide - Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices (ISO 11135-1:2007)                  | EN ISO 11135-1:2007           | 9. 8. 2007                                 | EN 550:1994<br>Opomba 2.1         | 31. 5. 2010  |
| SIST EN ISO 11137-1:2015         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Sevanje - 1. del: Zahteve za razvoj, validacijo in rutinsko kontrolo sterilizacijskih postopkov za medicinske pripomočke (ISO 11137-1:2006, vključno z dopolnilom Amd 1:2013) | Sterilization of health care products - Radiation - Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices (ISO 11137-1:2006, including Amd 1:2013) | EN ISO 11137-1:2015           | 13. 5. 2016                                | Opomba 2.1                        | 30. 6. 2016  |

| Oznaka standarda                 | Naslov standarda  | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku  | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda    | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|----------------------------------|---|---|-------------------------------|--|-----------------------------------|--|
| SIST EN ISO 11137-2:2015         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Sevanje - 2. del: Določanje odmerka sterilizacije (ISO 11137-2:2013)   | Sterilization of health care products - Radiation - Part 2: Establishing the sterilization dose (ISO 11137-2:2013)  | EN ISO 11137-2:2015           | 13. 5. 2016                                | Opomba 2.1                        | 30. 6. 2016  |
| SIST EN ISO 11138-2:2009         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Biološki indikatorji - 2. del: Biološki indikatorji za sterilizacijske postopke z etilenoksidom (ISO 11138-2:2006) | Sterilization of health care products - Biological indicators - Part 2: Biological indicators for ethylene oxide sterilization processes (ISO 11138-2:2006) | EN ISO 11138-2:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 11138-2:2006<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 11138-3:2009         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Biološki indikatorji - 3. del: Biološki indikatorji za sterilizacijske postopke z vlažno topoto (ISO 11138-3:2006) | Sterilization of health care products - Biological indicators - Part 3: Biological indicators for moist heat sterilization processes (ISO 11138-3:2006)     | EN ISO 11138-3:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 11138-3:2006<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 11140-1:2009         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Kemijski indikatorji - 1. del: Splošne zahteve (ISO 11140-1:2005)  | Sterilization of health care products - Chemical indicators - Part 1: General requirements (ISO 11140-1:2005)   | EN ISO 11140-1:2009           | 2. 12. 2009                                | EN ISO 11140-1:2005<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 11607-1:2009         | Embalaža za končno sterilizirane medicinske pripomočke - 1. del: Zahteve za materiale, sterilne pregradne sisteme in sisteme embalaže (ISO 11607-1:2006)        | Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems (ISO 11607-1:2006)  | EN ISO 11607-1:2009           | 2. 9. 2009                                 | EN ISO 11607-1:2006<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 11737-1:2006         | Sterilizacija medicinskih pripomočkov - Mikrobiološke metode - 1. del: Določevanje populacije mikroorganizmov na izdelku (ISO 11737-1:2006)                     | Sterilization of medical devices - Microbiological methods - Part 1: Determination of a population of microorganisms on products (ISO 11737-1:2006)         | EN ISO 11737-1:2006           | 7. 9. 2006                                 | EN 1174-1:1996<br>Opomba 2.1      | 31. 10. 2006   |
| SIST EN ISO 11737-1:2006/AC:2009 | Popravek AC:2009 k standardu SIST EN ISO 11737-1:2006   | Corrigendum AC:2009 to EN ISO 11737-1:2006  | EN ISO 11737-1:2006/AC:2009   | 2. 12. 2009                                | -                                 | -  |

| Oznaka standarda         | Naslov standarda  | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku  | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|--------------------------|---|---|-------------------------------|--|--------------------------------|--|
| SIST EN ISO 11737-2:2010 | Sterilizacija medicinskih pripomočkov - Mikrobiološke metode - 2. del: Preskusi sterilnosti pri definiciji, validaciji in vzdrževanju sterilizacijskih postopkov (ISO 11737-2:2009) | Sterilization of medical devices - Microbiological methods - Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process (ISO 11737-2:2009) | EN ISO 11737-2:2009           | 7. 7. 2010                                 | -                              | -  |
| SIST EN ISO 13408-1:2015 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 1. del: Splošne zahteve (ISO 13408-1:2008, vključno z Amd 1:2013)  | Aseptic processing of health care products - Part 1: General requirements (ISO 13408-1:2008, including Amd 1:2013)  | EN ISO 13408-1:2015           | 13. 5. 2016                                | Opomba 2.1                     | 30. 6. 2015  |
| SIST EN ISO 13408-2:2011 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 2. del: Filtracija (ISO 13408-2:2003)  | Aseptic processing of health care products - Part 2: Filtration (ISO 13408-2:2003)  | EN ISO 13408-2:2011           | 19. 8. 2011                                | Opomba 2.1                     | 31. 12. 2011   |
| SIST EN ISO 13408-3:2011 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 3. del: Liofilizacija (ISO 13408-3:2006)   | Aseptic processing of health care products - Part 3: Lyophilization (ISO 13408-3:2006)  | EN ISO 13408-3:2011           | 19. 8. 2011                                | Opomba 2.1                     | 31. 12. 2011   |
| SIST EN ISO 13408-4:2011 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 4. del: Tehnologija čiščenja na mestu proizvodnje (ISO 13408-4:2005)   | Aseptic processing of health care products - Part 4: Clean-in-place technologies (ISO 13408-4:2005)   | EN ISO 13408-4:2011           | 19. 8. 2011                                | Opomba 2.1                     | 31. 12. 2011   |
| SIST EN ISO 13408-5:2011 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 5. del: Sterilizacija na mestu proizvodnje (ISO 13408-5:2006)  | Aseptic processing of health care products - Part 5: Sterilization in place (ISO 13408-5:2006)  | EN ISO 13408-5:2011           | 19. 8. 2011                                | Opomba 2.1                     | 31. 12. 2011   |
| SIST EN ISO 13408-6:2011 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 6. del: Sistemi izolatorjev (ISO 13408-6:2005)   | Aseptic processing of health care products - Part 6: Isolator systems (ISO 13408-6:2005)  | EN ISO 13408-6:2011           | 19. 8. 2011                                | Opomba 2.1                     | 31. 12. 2011   |
| SIST EN ISO 13408-7:2015 | Aseptična proizvodnja izdelkov za zdravstveno nego - 7. del: Alternativni procesi za medicinske pripomočke in kombinirane izdelke (ISO 13408-7:2012)                                | Aseptic processing of health care products - Part 7: Alternative processes for medical devices and combination products (ISO 13408-7:2012)  | EN ISO 13408-7:2015           | 13. 5. 2016                                | -                              | -  |

| Oznaka standarda               | Naslov standarda  | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku   | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda  | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
|--------------------------------|---|--|-------------------------------|--|---------------------------------|--|
| SIST EN ISO 13485:2012         | Medicinski pripomočki - Sistemi vodenja kakovosti - Zahteve za zakonodajne namene (ISO 13485:2003)  | Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes (ISO 13485:2003)   | EN ISO 13485:2012             | 30. 8. 2012                                | Opomba 2.1                      | 30. 8. 2012  |
| SIST EN ISO 13485:2012/AC:2012 | Popravek AC:2012 k standardu SIST EN ISO 13485:2012   | Corrigendum AC:2012 to EN ISO 13485:2012   | EN ISO 13485:2012/AC:2012     | 30. 8. 2012                                | -                               | -  |
| SIST EN ISO 13485:2012/AC:2012 | Popravek AC:2012 k standardu SIST EN ISO 13485:2012   | Corrigendum AC:2012 to EN ISO 13485:2012   |                               | 30. 8. 2012                                |                                 |  |
| SIST EN ISO 14155:2012         | Klinične raziskave medicinskih pripomočkov za ljudi - Dobre klinične prakse (ISO 14155:2011)  | Clinical investigation of medical devices for human subjects - Good clinical practice (ISO 14155:2011)   | EN ISO 14155:2011             | 27. 4. 2012                                | Opomba 2.1                      | 30. 4. 2012  |
| SIST EN ISO 14937:2010         | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Splošne zahteve za opredelitev lastnosti sterilizacijskih sredstev in za razvoj, validacijo ter rutinsko kontrolo sterilizacijskih postopkov za medicinske pripomočke (ISO 14937:2009) | Sterilization of health care products - General requirements for characterization of a sterilizing agent and the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices (ISO 14937:2009) | EN ISO 14937:2009             | 7. 7. 2010                                 | EN ISO 14937:2000<br>Opomba 2.1 | 21. 3. 2010  |
| SIST EN ISO 14971:2012         | Medicinski pripomočki - Uporaba obvladovanja tveganja pri medicinskih pripomočkih (ISO 14971:2007, popravljena verzija 2007-10-01)  | Medical devices - Application of risk management to medical devices (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)   | EN ISO 14971:2012             | 30. 8. 2012                                | Opomba 2.1                      | 30. 8. 2012  |
| SIST EN ISO 17665-1:2006       | Sterilizacija izdelkov za zdravstveno nego - Vlažna toplota - 1. del: Zahteve za razvoj, validacijo in rutinsko kontrolo sterilizacijskih postopkov za medicinske pripomočke (ISO 17665-1:2006)                                     | Sterilization of health care products - Moist heat - Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices (ISO 17665-1:2006)                              | EN ISO 17665-1:2006           | 15. 11. 2006                               | EN 554:1994<br>Opomba 2.1       | 31. 8. 2009  |

| SIST EN 45502-1:2000         | Aktivni medicinski pripomočki za vsaditev - 1. del: Splošne zahteve za varnost, označevanje in informacije, ki jih priskrbi proizvajalec   | Active implantable medical devices - Part 1: General requirements for safety, marking and information to be provided by the manufacturer  | EN 45502-1:1997               | 27. 8. 1998                                | -                              | -  |
|------------------------------|--|---|-------------------------------|--|--------------------------------|--|
| Oznaka standarda             | Naslov standarda   | Naslov referenčnega standarda v angleškem jeziku  | Oznaka referenčnega standarda | Prva objava referenčnega standarda v UL EU | Oznaka nadomeščenega standarda | Datum, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve o skladnosti<br>Opomba 1 |
| SIST EN 45502-2-1:2004       | Aktivni medicinski pripomočki za vsaditev - 2-1. del: Posebne zahteve za vsadke, namenjene zdravljenju bradiaritmij (srčni spodbujevalniki)  | Active implantable medical devices - Part 2-1: Particular requirements for active implantable medical devices intended to treat bradyarrhythmia (cardiac pacemakers)                  | EN 45502-2-1:2003             | 8. 7. 2004                                 | -                              | -  |
| SIST EN 45502-2-2:2008       | Aktivni vsadljivi medicinski elementi - 2-2. del: Posebne zahteve za aktivne vsadljive medicinske elemente, namenjene za zdravljenje tahiaritmije (vključuje vsadljive defibrilatorje) | Active implantable medical devices - Part 2-2: Particular requirements for active implantable medical devices intended to treat tachyarrhythmia (includes implantable defibrillators) | EN 45502-2-2:2008             | 27. 11. 2008                               | -                              | -  |
| SIST EN 45502-2-3:2010       | Aktivni medicinski vsadki (za implantacijo) - 2-3. del: Posebne zahteve za sisteme s polžkovim vsadkom   | Active implantable medical devices - Part 2-3: Particular requirements for cochlear implant systems   | EN 45502-2-3:2010             | 18. 1. 2011                                | -                              | -  |
| SIST EN 60601-1:2007         | Medicinska električna oprema - 1. del: Splošne zahteve za osnovno varnost in bistvene zmogljivosti (IEC 60601-1:2005)  | Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for basic safety and essential performance  | EN 60601-1:2006               | 27. 11. 2008                               | EN 60601-1:1990<br>Opomba 2.1  | 1. 6. 2012   |
| SIST EN 60601-1:2007/A1:2014 | Dopolnilo A1:2014 k standardu SIST EN 60601-1:2007   | Amendment A1:2013 to EN 60601-1:2006  | EN 60601-1:2006/A1:2013       | 10. 7. 2015                                | Opomba 3                       | 31. 12. 2007   |
| SIST EN 60601-1:2007/AC:2014 | Popravek AC:2014 k standardu   | Corrigendum AC:2014 to EN   | EN 60601-1:2006/AC:2014       | 18. 1. 2011                                | -                              | -  |

|                        |  |  |                   |              |                   |   |
|------------------------|--|--|-------------------|--------------|-------------------|---|
|                        | SIST EN 60601-1:2007   | 60601-1:2006   |                   |              |                   |   |
| SIST EN 60601-1-6:2010 | Medicinska električna oprema - 1-6. del: Splošne zahteve za osnovno varnost in bistvene tehnične lastnosti - Spremljevalni standard: Uporabnost (IEC 60601-1-6:2010) | Medical electrical equipment - Part 1-6: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral standard: Usability (IEC 60601-1-6:2010) | EN 60601-1-6:2010 | 18. 1. 2011  | EN 60601-1-6:2007 | - |
| SIST EN 62304:2006     | Programska oprema za medicinske aparate – Procesi v življenjskem ciklu programske opreme (IEC 62304:2006)  | Medical device software - Software life-cycle processes  | EN 62304:2006     | 27. 11. 2008 | -                 | - |

**Opomba 1:** Običajno bo datum, ko preneha veljati domneva o skladnosti, datum preklica („dow“), ki ga določi Evropska organizacija za standardizacijo, vendar je treba opozoriti uporabnike teh standardov na dejstvo, da je v nekaterih izjemnih primerih to lahko drugače.

**Opomba 2.1:** Področje uporabe novega (ali dopolnjenega) standarda ostaja nespremenjeno (enako kot pri nadomeščenem standardu). Domneva o skladnosti z bistvenimi zahtevami direktive, ki jo navaja nadomeščeni standard, preneha veljati z navedenim datumom.

**Opomba 2.2:** Področje uporabe novega standarda je obširnejše kot področje uporabe nadomeščenega standarda. Domneva o skladnosti z bistvenimi zahtevami direktive, ki jo navaja nadomeščeni standard, preneha veljati z navedenim datumom.

**Opomba 2.3:** Področje uporabe novega standarda je manj obsežno kot področje uporabe nadomeščenega standarda. Z navedenim datumom preneha v (delno) nadomeščenem standardu veljati domneva o skladnosti z bistvenimi zahtevami direktive za tiste proizvode, ki spadajo v področje uporabe novega standarda. Domneva o skladnosti z bistvenimi zahtevami direktive ostane veljavna za proizvode, ki ne spadajo v področje uporabe novega standarda, spadajo pa v področje uporabe (delno) nadomeščenega standarda.

**Opomba 3:** V primeru dopolnil je referenčni standard EN CCCCC:YYYY, njegova prejšnja dopolnila, če le-ta obstajajo, in novo, navedeno dopolnilo. Nadomeščeni standard (stolpec 3) torej vsebuje le EN CCCCC:YYYY in njegova predhodna dopolnila, če le-ta obstajajo, brez novega navedenega dopolnila. Z navedenim datumom preneha veljati domneva o skladnosti z bistvenimi zahtevami direktive, podana v nadomeščenem standardu.