

	I	EES-STOFNANIR	
	1.	EES-ráðið	
	2.	Sameiginlega EES-nefndin	
	3.	Sameiginlega EES-þingmannanefndin	
	4.	Ráðgjafarnefnd EES	
	II	EFTA-STOFNANIR	
	1.	Fastanefnd EFTA-rikkjanna	
	2.	Eftirlitsstofnun EFTA	
	3.	EFTA-dómstóllinn	
	III	EB-STOFNANIR	
	1.	Ráðið	
	2.	Framkvæmdastjórnin	
2010/EES/17/01		Tilkynning um fyrirhugaða samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5827 – Elia/IFM/ 50Hertz)	1
2010/EES/17/02		Tilkynning um fyrirhugaða samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets)	2
2010/EES/17/03		Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5535 – Renesas Technology/NEC Electronics)	3
2010/EES/17/04		Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5661 – Abbott/Solvay Pharmaceuticals)	3
2010/EES/17/05		Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5666 – Xerox/Affiliated Computer Services)	4
2010/EES/17/06		Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5680 – Faurecia/Emcon Technologies)	4
2010/EES/17/07		Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5717 – The Stanley Works/The Black & Decker Corporation)	5

2010/EES/17/08	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets).	5
2010/EES/17/09	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5735 – UTC/GE Security).	6
2010/EES/17/10	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5751 – Euroports/DP World/Trilogiport/JV).	6
2010/EES/17/11	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5760 – Lotte Group/Artenius UK Limited).	7
2010/EES/17/12	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5761 – E.ON/Masdar/JV)	7
2010/EES/17/13	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5762 – Innolux/Chi Mei/TPO)	8
2010/EES/17/14	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5775 – Jarden/Home and Baby Care Business of Total).	8
2010/EES/17/15	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5794 – Ramsay Health Care/Predica/Groupe Proclif)	9
2010/EES/17/16	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5795 – Siemens/Sinara Locomotives/JV)	9
2010/EES/17/17	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5800 – Bridgepoint/Care UK).	10
2010/EES/17/18	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5801 – KKR/Hans-Peter Wild/Wild Group)	10
2010/EES/17/19	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5809 – Mitsubishi/JGC/Ebara/EES)	11
2010/EES/17/20	Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja (mál COMP/M.5817 – Triton Fund III/Ambea).	11
2010/EES/17/21	Ríkisaðstoð – Þýskaland – Málsnúmer C 7/10 (áður NN 5/10) – Aðstoðarkerfi yfirfæranlegs skattalegs taps („Sanierungsklausel“) – Auglýst eftir athugasemdum í samræmi við 2. mgr. 108. gr. ESB-sáttmálans	12
2010/EES/17/22	Auglýsing framkvæmdastjórnarinnar um endurgreiðsluvexti sem innheimta ber í tengslum við endurheimtu ríkisaðstoðar svo og viðmiðunar- og afreiknivexti fyrir 27 aðildarríki; vextirnir gilda frá 1. apríl 2010.	13
2010/EES/17/23	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 4. mgr. 16. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flugrekstur í bandalaginu – Almannaþjónustukvaðir í tengslum við áætlunarflug (Grikkland).	14
2010/EES/17/24	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flugrekstur í bandalaginu – Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannaþjónustukvaðir (Grikkland).	14

2010/EES/17/25	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flugrekstur í bandalaginu – Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannajónustukvaðir (Frakkland)	15
2010/EES/17/26	Auglýsing eftir tillögum – EACEA/08/10 – Auglýst samkvæmt áætlun um símenntun – „Leonardo da Vinci“ – Styrkveitingar vegna landsbundinna verkefna sem snúast um prófun og mótun viðurkenningarkerfis fyrir réttindi á sviði starfsmenntunar (ECVET) . .	15
2010/EES/17/27	Auglýsing eftir tillögum – EACEA/09/10 – Auglýst samkvæmt áætlun um símenntun – „Leonardo da Vinci“ – Styrkveitingar vegna landsbundinna verkefna sem miðast að því að smíða landsaðferðir til að efla gæðatryggingu starfsmenntunarkerfa með því að breiða út og efla notkun Evrópsks viðmiðunarkerfis fyrir gæðatryggingu á sviði starfsmenntunar	16
2010/EES/17/28	Auglýst eftir tillögum um aðgerðir á sviði orkumála samkvæmt áætluninni „Skynsamleg stýring orkunotkunar í Evrópu“ (ákvörðun Evrópuþingsins og ráðsins nr. 1639/2006/EB)	16
2010/EES/17/29	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar um beitingu 3. mgr. 101. gr. sáttmálans um starfshætti Evrópusambandsins gagnvart tilteknum flokkum samninga, ákvarðana og samstilltra aðgerða á sviði váttrygginga	17
2010/EES/17/30	Orðsending framkvæmdastjórnarinnar í tengslum við framkvæmd tilskipunar ráðsins 93/42/EBE frá 14. júní 1993 um lækningatæki	18

3. Dómstóllinn

EB-STOFNANIR

FRAMKVÆMDASTJÓRNIN

Tilkynning um fyrirhugaða samfylkingu fyrirtækja

2010/EES/17/01

(Mál COMP/M.5827 – Elia/IFM/ 50Hertz)

1. Framkvæmdastjórninni barst 6. apríl 2010 tilkynning samkvæmt 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ um fyrirhugaða samfylkingu þar sem belgíska fyrirtækið Elia System Operator SA/ NV („Elia“), sem lýtur yfirláðum hins franska GDF Suez og hins belgíska Publi-T SCRL, gegnum önnur félög, og ástralska fyrirtækið Industry Funds Management Pty Ltd („IFM“), sem tilheyrir hinu ástralska Industry Super Holdings Pty Ltd, öðlast með hlutafjárkaupum að fullu yfirláð, í skilningi staflíðar b) í 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðar EB, í þýska fyrirtækinu 50Hertz Transmission GmbH („50Hertz“) sem tilheyrir nú hinu sænska Vattenfall AB.
2. Starf semi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:
 - Elia: raforkuflutningsfyrirtæki sem rekur flutningskerfið í Belgíu og á hluti í 220 kV og 150 kV raforkukerfum í suðaustur-Lúxemborg
 - IFM: stýring fjárfestinga á sviði mannvirkja víða um heim, með sérhæfingu í verðbréfun fjárfestinga í óskráðum félögum
 - 50Hertz: raforkuflutningsfyrirtæki í Þýskalandi
3. Að lokinni frumathugun telur framkvæmdastjórnin að samfylkingin, sem tilkynnt hefur verið, geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðar EB. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun.
4. Hagsmunaaðilar eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu samfylkingu.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjtið. ESB (C 96, 16. apríl 2010). Þær má senda með símbrefi (faxnr. +32 (0)22 96 43 01), með rafpósti á netfangið COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu eða í pósti, með tilvísuninni COMP/M.5827 – Elia/IFM/ 50Hertz, á eftirfarandi pósthfang:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
J-70
B-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerð EB“).

**Tilkynning um fyrirhugaða samfylkingu fyrirtækja
(Mál COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets)**

2010/EES/17/02

1. Framkvæmdastjórninni barst 31. mars 2010 tilkynning samkvæmt 4. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004 ⁽¹⁾ um fyrirhugaða samfylkingu þar sem austurríska fyrirtækið Unito Versandhandels GmbH, sem tilheyrir þýsku Otto-samsteypunni, öðlast að fullu yfirráð, í skilningi staflíðar b) í 1. mgr. 3. gr. samrunareglugerðar EB, í ýmsum eignum svissneska fyrirtækisins Quelle Versand AG i.L. (sem er í skiptameðferð) og hins svissneska dótturfélags þess Spengler Versand AG (einu nafni „Quelle Schweiz Assets“). Otto-samsteypan keypti nýlega ýmsar eignir (vörumerki og vörumerkjaumsóknir, einkaleyfi, lén, höfundarréttindi og notkunarrétt á gögnum um viðskiptamenn) af Primondo Group i.L. (mál COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets).
2. Starf semi hlutaðeigandi fyrirtækja er sem hér segir:
 - Otto-samsteypan: verslunar- og þjónustufyrirtæki sem rekur starfsemi á sviði smásöluverslunar (einkum fjarsölu), fjármálaþjónustu og almennrar þjónustu víða um heim
 - Quelle Schweiz Assets: vörumerki og vörumerkjaumsóknir, lén, höfundarréttindi, vöruupplýsingar og notkunarréttur á gögnum um viðskiptamenn í eigu fyrirtækjanna Quelle Versand AG i.L. og Spengler Versand AG, sem starfa aðallega á sviði fjarsölu í Sviss
3. Að lokinni frumathugun telur framkvæmdastjórnin að samfylkingin, sem tilkynnt hefur verið, geti fallið undir gildissvið samrunareglugerðar EB. Fyrirvari er þó um endanlega ákvörðun.
4. Hagsmunaaðilar eru hvattir til að senda framkvæmdastjórninni athugasemdir sem þeir kunna að hafa fram að færa um hina fyrirhuguðu samfylkingu.

Athugasemdir verða að berast framkvæmdastjórninni innan tíu daga frá því að tilkynning þessi birtist í Stjtið. ESB (C 94, 14. apríl 2010). Þær má senda með símbréfi (faxnr. +32 (0)22 96 43 01), með rafpósti á netfangið COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu eða í pósti, með tilvísuninni COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets, á eftirfarandi pósthfang:

European Commission
Directorate-General for Competition
Merger Registry
J-70
B-1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 24, 29.1.2004, bls. 1 („samrunareglugerð EB“).

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/03**
(Mál COMP/M.5535 – Renesas Technology/NEC Electronics)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 2. desember 2009 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32009M5535. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/04**
(Mál COMP/M.5661 – Abbott/Solvay Pharmaceuticals)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 11. febrúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004, sbr. 2. mgr. sömu greinar. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5661. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/05**
(Mál COMP/M.5666 – Xerox/Affiliated Computer Services)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 19. janúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5666. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/06**
(Mál COMP/M.5680 – Faurecia/Emcon Technologies)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 6. janúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5680. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/07**
(Mál COMP/M.5717 – The Stanley Works/The Black & Decker Corporation)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 12. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5717. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/08**
(Mál COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 16. febrúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004, sbr. 2. mgr. sömu greinar. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5721. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/09**
(Mál COMP/M.5735 – UTC/GE Security)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 22. febrúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5735. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/10**
(Mál COMP/M.5751 – Euroports/DP World/Trilogiport/JV)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 26. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5751. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/11**
(Mál COMP/M.5760 – Lotte Group/Artenius UK Limited)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 19. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5760. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/12**
(Mál COMP/M.5761 – E.ON/Masdar/JV)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 24. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5761. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/13**
(Mál COMP/M.5762 – Innolux/Chi Mei/TPO)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 25. febrúar 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5762. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/14**
(Mál COMP/M.5775 – Jarden/Home and Baby Care Business of Total)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 26. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5775. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/15**
(Mál COMP/M.5794 – Ramsay Health Care/Predica/Groupe Proclif)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 26. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstytt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5794. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/16**
(Mál COMP/M.5795 – Siemens/Sinara Locomotives/JV)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 6. apríl 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstytt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5795. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/17**
(Mál COMP/M.5800 – Bridgepoint/Care UK)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 7. apríl 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflíð b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5800. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/18**
(Mál COMP/M.5801 – KKR/Hans-Peter Wild/Wild Group)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 25. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflíð b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5801. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/19**
(Mál COMP/M.5809 – Mitsubishi/JGC/Ebara/EES)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 16. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5809. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ákvörðun um að hreyfa ekki andmælum við tilkynntri samfylkingu fyrirtækja **2010/EES/17/20**
(Mál COMP/M.5817 – Triton Fund III/Ambea)

Framkvæmdastjórnin ákvað hinn 25. mars 2010 að hreyfa ekki andmælum við ofangreindri tilkynntri samfylkingu og lýsa hana samrýmanlega reglum sameiginlega markaðarins. Ákvörðunin er tekin í samræmi við staflið b) í 1. mgr. 6. gr. reglugerðar ráðsins (EB) nr. 139/2004. Óstýtt útgáfa þessarar ákvörðunar er eingöngu til á ensku og verður hún birt eftir að felld hafa verið brott viðskiptaleyndarmál, ef einhver eru. Unnt verður að nálgast hana á eftirfarandi hátt:

- Í samrunahluta samkeppnisvefseturs framkvæmdastjórnarinnar (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases>). Notendur vefsetursins geta leitað að samrunaákvörðunum með ýmsum hætti, m.a. eftir fyrirtæki, málsnúmeri, dagsetningu og atvinnugrein.
- Á rafrænu sniði á vefsetrinu EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/en/index.htm>), undir skjalnúmeri 32010M5817. EUR-Lex er beinlínuaðgangur að löggjöf Evrópubandalaganna.

Ríkisaðstoð – Þýskaland**2010/EES/17/21****Málsnúmer C 7/10 (áður NN 5/10) – Aðstoðarkerfi yfirferanlegs skattalegs taps
(„Sanierungsklausel“)****Auglýst eftir athugasemdum í samræmi við 2. mgr. 108. gr. ESB-sáttmálans**

Framkvæmdastjórnin hefur tilkynnt stjórnvöldum í Þýskalandi, með bréfi dagsettu 24. febrúar 2010, þá ákvörðun sína að hefja rannsókn á ofangreindri aðstoð í samræmi við 2. mgr. 108. gr. ESB-sáttmálans, sjá [Stjtið. ESB C 90, 8.4.2010, bls. 8.](#)

Frestur hagsmunaaðila til að gera athugasemdir við aðstoðina, sem framkvæmdastjórnin hefur tekið til rannsóknar, er einn mánuður frá því að ágríp þetta og eftirfylgjandi bréf birtist í Stjtið. ESB (8.4.2010). Athugasemdir skal senda á eftirfarandi pósthfang:

European Commission
Directorate-General for Competition
State Aid Greffe
Office: J-70, 3/225
1049 Bruxelles/Brussel
BELGIQUE/BELGIË

Bréfasími: +32 22961242

Athugasemdunum verður komið á framfæri við stjórnvöld í Þýskalandi. Þeim, sem leggja fram athugasemdir, er heimilt að óska nafnleyndar og skulu slíkar óskir vera skriflegar og rökstuddar.

Auglýsing framkvæmdastjórnarinnar um endurgreiðsluvexti sem innheimta ber í tengslum við endurheimtu ríkisaðstoðar svo og viðmiðunar- og afreiknivexti fyrir 27 aðildarríki; vextirnir gilda frá 1. apríl 2010 **2010/EES/17/22**

(Birt í samræmi við ákvæði 10. gr. reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 794/2004 frá 21. apríl 2004 (Stjtíð. ESB L 140, 30.4.2004, bls. 1))

Grunnvextir eru reiknaðir í samræmi við orðsendingu framkvæmdastjórnarinnar um endurskoðun aðferðar við útreikning viðmiðunar- og afreiknivaxta (Stjtíð. ESB C 14, 19.1.2008, bls. 6). Þá verður að bæta við grunnvextina viðeigandi álagi í samræmi við orðsendinguna eftir því í hvaða samhengi viðmiðunarvextirnir eru notaðir. Að því er afreiknivextina varðar merkir þetta að hækka verður grunnvextina sem nemur 100 grunnpunktum. Í reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 271/2008 frá 30. janúar 2008 um breytingu á framkvæmdarreglugerð (EB) nr. 794/2004 er kveðið á um að endurkröfuvextir skuli einnig ákveðnir með því að bæta 100 grunnpunktum við grunnvextina, nema kveðið sé á um annað í sérstakri ákvörðun.

Frá	Til	AT	BE	BG	CY	CZ	DE	DK	EE	EL
1.1.2010	28.2.2010	1,24	1,24	4,92	1,24	2,39	1,24	1,88	4,73	1,24
1.3.2010	31.3.2010	1,24	1,24	4,92	1,24	2,39	1,24	1,88	6,94	1,24
1.4.2010	–	1,24	1,24	4,92	1,24	2,39	1,24	1,88	3,47	1,24

Frá	Til	ES	FI	FR	HU	IE	IT	LT	LU	LV
1.1.2010	28.2.2010	1,24	1,24	1,24	7,03	1,24	1,24	8,70	1,24	15,11
1.3.2010	31.3.2010	1,24	1,24	1,24	7,03	1,24	1,24	7,17	1,24	11,76
1.4.2010	–	1,24	1,24	1,24	5,97	1,24	1,24	5,90	1,24	8,97

Frá	Til	MT	NL	PL	PT	RO	SE	SI	SK	UK
1.1.2010	28.2.2010	1,24	1,24	4,49	1,24	9,92	1,02	1,24	1,24	1,16
1.3.2010	31.3.2010	1,24	1,24	4,49	1,24	9,92	1,02	1,24	1,24	1,16
1.4.2010	–	1,24	1,24	4,49	1,24	9,92	1,02	1,24	1,24	1,16

**Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 4. mgr. 16. gr. reglugerðar 2010/EES/17/23
Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flug-
rekstur í bandalaginu**

Almannaþjónustukvaðir í tengslum við áætlunarflug

Aðildarríki	Grikkland
Flugleið	Þessaloníka–Limnos–Íkaría
Gildistökudagur almannaðjónustukvaða	1. september 2010
Textinn er afhentur endurgjaldslaust, ásamt hvers kyns viðkomandi upplýsingum og/eða skjölum sem varða almannaðjónustukvaðirnar, eftir beiðni sem senda ber:	Hellenic Civil Aviation Authority Directorate General for Air Transport Air Transport Division Section II Vas. Georgiou 166 04 Elliniko GREECE Sími: +30 2108916149 / 2108916121 Bréfasími: +30 2108947132 Vefsetur: http://www.hcaa.gr

**Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar 2010/EES/17/24
Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flug-
rekstur í bandalaginu**

Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannaðjónustukvaðir

Aðildarríki	Grikkland
Flugleið	Þessaloníka–Limnos–Íkaría
Samningstími	1. september 2010–31. ágúst 2014
Frestur til að skila tilboðum	61 dögum eftir að auglýsingin um almannaðjónustukvaðirnar birtist í <i>Stjórnartíðindum Evrópusambandsins</i> (31.3.2010)
Texti útboðsauglýsingarinnar er afhentur endurgjaldslaust, ásamt hvers kyns viðkomandi upplýsingum og/eða skjölum sem varða útboðið og almannaðjónustukvaðirnar, eftir beiðni sem senda ber:	Hellenic Civil Aviation Authority Directorate-General for Air Transport Air Transport and International Affairs Division Section II Vas. Georgiou 1 166 04 Elliniko GREECE Sími: +30 2108916149 / 2108916121 Bréfasími: +30 2108947132 Vefsetur: http://www.hcaa.gr

**Orðsending framkvæmdastjórnarinnar samkvæmt 5. mgr. 17. gr. reglugerðar 2010/EES/17/25
Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1008/2008 um sameiginlegar reglur um flug-
rekstur í bandalaginu**

Auglýsing um útboð á áætlunarflugi í samræmi við almannajónustukvaðir

Aðildarríki	Frakkland
Flugleið	Le-Puy-en-Velay (Loudes)–Paris (Orly)
Samningstími	14. janúar 2011–13. janúar 2015
Umsóknarfrestur og frestur til að skila tilboðum	Umsóknarfrestur (1. áfangi): 8. júní 2010 (kl. 12 að staðartíma) Frestur til að skila tilboðum (2. áfangi): 16. júlí 2010 (kl. 12 að staðartíma)
Texti útboðsauglýsingarinnar er afhentur endurgjalds- laust, ásamt hvers kyns viðkomandi upplýsingum og/eða skjólum sem varða útboðið og almannajónustukvaðirnar, eftir beiðni sem senda ber:	Syndicat mixte de gestion de l'aérodrome départementale Le-Puy-en-Velay/Loudes Aéroport Le Puy-en-Velay/ Loudes 43320 Loudes FRANCE MM. Alain EYRAUD et Pascal REY Sími +33-471086187 Bréfasími: +33 471086640 Netfang: aeroport.le-puy-en-velay@orange.fr

Auglýsing eftir tillögum – EACEA/08/10

2010/EES/17/26

Auglýst samkvæmt áætlun um símenntun – „Leonardo da Vinci“

**Styrkveitingar vegna landsbundinna verkefna sem snúast um prófun og mótun
viðurkenningarkerfis fyrir réttindi á sviði starfsmenntunar (ECVET)**

Auglýst er eftir tillögum með það fyrir augum að veita styrki til að skipuleggja tvenns konar aðgerðir sem skylt er að sameina í einu verkefni:

- Aðgerðir í því skyni að setja á fót og efla samstarf hæfra stofnana um aðferðir sem nota má til að koma upp prófunum á Evrópuviðurkenningarkerfi fyrir réttindi á sviði starfsmenntunar (ECVET)
- Aðgerðir í tengslum við Evrópuviðurkenningarkerfi fyrir réttindi á sviði starfsmenntunar (ECVET), eins og það er skilgreint í tæknilyðingunni sem fylgir tilmælum Evrópuþingsins og ráðsins, með eiginlega beitingu og framkvæmd þess fyrir augum.

Almenn markmið þessarar auglýsingar eftir tillögum tengjast eingöngu því að koma ECVET-kerfinu í notkun og undirbúningi ráðstafana til að taka það upp í aðildarríkjunum.

Um nánari upplýsingar um þessa auglýsingu vísast til *Stjórnartíðinda Evrópusambandsins* C 85, 31.3.2010, bls. 14.

Auglýsing eftir tillögum – EACEA/09/10**2010/EES/17/27****Auglýst samkvæmt áætlun um símenntun – „Leonardo da Vinci“**

Styrkveitingar vegna landsbundinna verkefna sem miðast að því að smíða landsaðferðir til að efla gæðatryggingu starfsmenntunarkerfa með því að breiða út og efla notkun Evrópsks viðmiðunarkerfis fyrir gæðatryggingu á sviði starfsmenntunar

Auglýst er eftir umsóknum með það fyrir augum að úthluta styrkjum til stofnana sem hafa með höndum framkvæmd landsáætlana um að efla gæðatryggingarkerfi og breiða út og efla notkun Evrópsks viðmiðunarkerfis fyrir gæðatryggingu til þess að hjálpa þessum stofnunum í starfi og ýta undir gæðavitund meðal hagsmunaaðila á sviði starfsmenntunar.

Um nánari upplýsingar um þessa auglýsingu vísast til *Stjórnartíðinda Evrópusambandsins* C 85, 31.3.2010, bls. 17.

Auglýst eftir tillögum um aðgerðir á sviði orkumála samkvæmt áætluninni „Skynsamleg stýring orkunotkunar í Evrópu“ (ákvörðun Evrópuþingsins og ráðsins nr. 1639/2006/EB)

2010/EES/17/28

Framkvæmdastofnun samkeppnishæfni og nýsköpunar (EACI) auglýsir eftir tillögum í tengslum við starfsáætlun áætlunarinnar „Skynsamleg stýring orkunotkunar í Evrópu“ fyrir árið 2010. Tekið verður við tillögum um allar tegundir aðgerða til 24. júní 2010.

Upplýsingar um tilhögun við val á tillögum og leiðbeiningar fyrir umsækjendur er að finna á eftirfarandi vefsíðu:

http://ec.europa.eu/energy/intelligent/call_for_proposals/index_en.htm

Senda má fyrirspurnir í tengslum við áætlunina „Skynsamleg stýring orkunotkunar í Evrópu“ á eftirfarandi vefsíðu:

http://ec.europa.eu/energy/intelligent/contact/index_en.htm

Orðsending framkvæmdastjórnarinnar um beitingu 3. mgr. 101. gr. sáttmálans um starfshætti Evrópusambandsins gagnvart tilteknum flokkum samninga, ákvarðana og samstilltra aðgerða á sviði váttrygginga **2010/EES/17/29**

Samkvæmt reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 358/2003, þ.e. áðurgildandi reglugerð um hópundanþágu á sviði váttrygginga, sem féll úr gildi 31. mars 2010, var ákvæðum 3. mgr. 101. gr. sáttmálans um starfshætti Evrópusambandsins beitt gagnvart tilteknum flokkum samninga, ákvarðana og samstilltra aðgerða á sviði váttrygginga.

Eftir allitarlega endurskoðun á framkvæmd reglugerðar (EB) nr. 358/2003 birti framkvæmdastjórnin skýrslu sína til Evrópuþingsins og ráðsins um framkvæmd þeirrar reglugerðar ásamt tilheyrandi „vinnuskjali“ hinn 24. mars 2009.

Í samræmi við fengnar niðurstöður í kjölfar endurskoðunarinnar hefur framkvæmdastjórnin nú samþykkt nýja reglugerð um hópundanþágu á sviði váttrygginga sem felur í sér framlengingu á undanþágum vegna tveggja þeirra fjögurra samningsflokka sem nutu undanþágu samkvæmt áðurgildandi reglugerð, þ.e.: i) sameiginlegra útreikninga, taflna og rannsókna og ii) sameiginlegrar tryggingar gegn tilteknum tegundum áhættu.

Orðsending hefur verið birt í heild í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins* [C 82, 30.3.2010, bls. 20](#).

**Orðsending framkvæmdastjórnarinnar í tengslum við framkvæmd tilskipunar
ráðsins 93/42/EBE frá 14. júní 1993 um lækningatæki**

2010/EES/17/30

(Birting á heitum og tilvísunarnúmerum samræmdra staðla samkvæmt tilskipuninni)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN 285:2006+A2:2009 Dauðhreinsun – Gufudauðhreinsunartæki – Stór dauðhreinsunartæki	2.12.2009	EN 285:2006+A1:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 455-1:2000 Einnota hanskar fyrir heilbrigðisstofnanir – 1. hluti: Kröfur og þéttleikapröfun	30.9.2005	EN 455-1:1993 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2001)
CEN	EN 455-2:2000 Einnota hanskar fyrir heilbrigðisstofnanir – 2. hluti: Kröfur og eiginleikapröfun (ásamt tæknilegri leiðréttingu 1:1996)	31.7.2002	EN 455-2:1995 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2001)
CEN	EN 455-3:2006 Einnota hanskar fyrir heilbrigðisstofnanir – 3. hluti: Kröfur og prófanir fyrir lífsamrýmanleika	9.8.2007	EN 455-3:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2007)
CEN	EN 556-1:2001 Dauðhreinsun lækningatækja – Kröfur sem lækningatæki verða að uppfylla til að þau megi merkja “DAUÐHREINSUÐ” – 1. hluti: Kröfur sem gilda um endanlega dauðhreinsuð lækningatæki EN 556-1:2001/AC:2006	31.7.2002	EN 556:1994 + A1:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2002)
CEN	EN 556-2:2003 Dauðhreinsun lækningatækja – Kröfur sem lækningatæki verða að uppfylla til að þau megi merkja “DAUÐHREINSUÐ” – 2. hluti: Kröfur sem gilda um smitsæfð lækningatæki	9.8.2007		
CEN	EN 794-1:1997 + A2:2009 Öndunarvélar – 1. hluti: Sérstakar kröfur vegna öndunarvéla til nota við gjörgæslu	2.12.2009	EN 794-1:1997 Athugasemd 2.1 Athugasemd 3	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 794-3:1998 Rafmagnslækningatæki – Öndunarvélar – 3. hluti: Sérstakar kröfur vegna öndunarvéla fyrir neyðartilvik og flutninga EN 794-3:1998/A1:2005	28.6.1999 2.6.2006	Athugasemd 3	Liðinn (31.12.2005)
CEN	EN 980:2008 Tákn sem fylgja lækningatækjum	23.7.2008	EN 980:2003 Athugasemd 2.1	31.5.2010
CEN	EN 1041:2008 Upplýsingar sem framleiðandi lætur fylgja lækningatækjum	19.2.2009	EN 1041:1998 Athugasemd 2.1	31.8.2011
CEN	EN 1060-1:1995 Útanálggjandi blóðþrýstingsmælar – 1. hluti: Almennar kröfur EN 1060-1:1995/A1:2002	23.8.1996 30.9.2005	Athugasemd 3	Liðinn (30.11.2002)
CEN	EN 1060-2:1995 Útanálggjandi blóðþrýstingsmælar – 2. hluti: Viðbótarkröfur vegna vélrænna blóðþrýstingsmæla EN 1060-2:1995/AC:2002	26.8.1996 2.12.2009		
CEN	EN 1060-3:1997 Útanálggjandi blóðþrýstingsmælar – 3. hluti: Viðbótarkröfur vegna rafvélrænna kerfa til að mæla blóðþrýsting EN 1060-3:1997/A1:2005	9.5.1998 2.6.2006	Athugasemd 3	Liðinn (30.6.2006)

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN 1060-4:2004 Utanálíggjandi blóðþrýstingsmælar – 4. hluti: Prófunar- aðferðir til þess að ákvarða heildarkerfissnákvæmni sjálfvirkra utanálíggjandi blóðþrýstingsmæla	30.9.2005		
CEN	EN 1089-3:2004 Færanleg gashyllki – Auðkenning gashyllkja (fyrir utan LPG) – 3. hluti: Litamerking	30.9.2005	EN 1089-3:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2004)
CEN	EN 1282-2:2005 Barkaraufarslöngur – 2. hluti: Slöngur fyrir börn (ISO 5366- 3:2001, endurbættur)	30.9.2005	EN 1282-2:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2005)
CEN	EN 1422:1997 + A1:2009 Sóthreinsunartæki fyrir heilbrigðisstofnanir – Sóthreinsunartæki fyrir etýlenoxíð – Kröfur og prófunaraðferðir	2.12.2009	EN 1422:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 1618:1997 Holleggir aðrir en æðaleggir – Aðferðir til prófunar á almennum eiginleikum	9.5.1998		
CEN	EN 1639:2004 Tannlækningar – Lækningatæki fyrir tannlækningar – Tæki	30.9.2005	EN 1639:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2004)
CEN	EN 1640:2004 Tannlækningar – Lækningatæki fyrir tannlækningar – Búnaður	30.9.2005	EN 1640:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2004)
CEN	EN 1641:2004 Tannlækningar – Lækningatæki fyrir tannlækningar – Efni	30.9.2005	EN 1641:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2004)
CEN	EN 1642:2004 Tannlækningar – Lækningatæki fyrir tannlækningar – Tannstólpar	30.9.2005	EN 1642:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2004)
CEN	EN 1707:1996 Keilulaga tengi með 6% uppmjókkun (Luer-læsing) fyrir sprautur, nálar og tiltekin önnur lækningatæki – Lástengi	17.5.1997		
CEN	EN 1782:1998 Barkaslöngur og tenglar	30.9.2005		
CEN	EN 1789:2007 Bifreiðar til heilbrigðisþjónustu og búnaður þeirra – Sjúkrabifreiðar	23.7.2008	EN 1789:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.11.2007)
CEN	EN 1820:2005 Geymslupokar til nota við svæfingar (ISO 5362:2000, endur- bættur)	30.9.2005	EN 1820:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2005)
CEN	EN 1865:1999 Forskriftir fyrir sjúkrabörur og annan sjúkraflutningabúnað í sjúkrabifreiðum	14.10.2000		
CEN	EN 1970:2000 Stillanleg rúm fyrir hreyfihamlaða – Kröfur og prófunaraðferðir EN 1970:2000/A1:2005	14.11.2001 30.9.2005	Athugasemd 3	Liðinn (30.9.2005)
CEN	EN 1985:1998 Stoðtæki fyrir gang – Kröfur og prófunaraðferðir	10.8.1999		
CEN	EN ISO 3826-2:2008 Plastpokar undir mannsblóð og blóðþætti – Hluti 2: Myndræn tákn til nota í áletrunum og leiðbeiningum (ISO 3826-2:2008	19.2.2009		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjútíð. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 3826-3:2007 Plastpokar undir mannsblóð og blóðþætti – Hluti 3: Blóðpokakerfi með innbyggðum fylgihlutum (ISO 3826-3:2006)	27.2.2008		
CEN	EN ISO 4074:2002 Verjur úr náttúrulegu latexgúmmí – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 4074:2002) EN ISO 4074:2002/AC:2008	31.7.2002 2.12.2009	EN 600:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.8.2005)
CEN	EN ISO 4135:2001 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Orðasafn (ISO 4135:2001)	31.7.2002	EN ISO 4135:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (28.2.2002)
CEN	EN ISO 5356-1:2004 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Keilulaga tengi – 1. hluti: Keilur og tenglar (ISO 5356-1:2004)	30.9.2005	EN 1281-1:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.11.2004)
CEN	EN ISO 5356-2:2007 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Keilulaga tengi – Hluti 2: Keilulaga burðartengi með skrúfgangi (ISO 5356-2:2006)	9.11.2007	EN 1281-2:1995 Athugasemd 2.1	Liðinn (29.2.2008)
CEN	EN ISO 5359:2008 Lágþrýstingsslöngukerfi fyrir gastegundir sem notaðar eru til lækninga (ISO 5359:2008)	23.7.2008	EN 739:1998 Athugasemd 2.1	30.6.2010
CEN	EN ISO 5360:2009 Úðarar til svæfingar – Áfyllingarkerfi sem eru sérhæfð fyrir tiltekin lyf (ISO 5360:2006)	2.12.2009	EN ISO 5360:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 5366-1:2009 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Barkaraufarslöngur – 1. hluti: Slöngur og tengi fyrir fullorðna (ISO 5366-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 5366-1:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 5840:2009 Ígræðingar til nota í hjarta- og æðakerfi – Gervilokur í hjarta (ISO 5840:2005)	2.12.2009	EN ISO 5840:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7197:2009 Ígræðingar til nota við taugaskurðlækningar – Dauðhreinsaðar, einnota hjáveitur og íhlutir til nota gegn vatnshöfði (ISO 7197:2006, ásamt leiðréttingu 1:2007)	2.12.2009	EN ISO 7197:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7376:2009 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Barkakýlisspeglar til að þræða barkaslöngur (ISO 7376:2003)	2.12.2009	EN ISO 7376:2003 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7396-1:2007 Loftleiðslur fyrir heilbrigðisstofnanir – Hluti 1: Leiðslur fyrir þjappað lækningagass og lofttæmi (ISO 7396-1:2007)	9.8.2007	EN 737-3:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2009)
CEN	EN ISO 7396-2:2007 Loftleiðslur fyrir heilbrigðisstofnanir – Hluti 2: Losunarkerfi fyrir útblástur svæfingagass (ISO 7396-2:2007)	9.8.2007	EN 737-3:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2009)
CEN	EN ISO 7439:2009 Legverjur sem innihalda kopar – Kröfur, prófanir (ISO 7439:2002)	2.12.2009	EN ISO 7439:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7886-3:2005 Dauðhreinsaðar einnota sprautur til dælingar undir húð – 3. hluti: Sjálfsþillandi sprautur til ónæmingar með föstum skammti. (ISO 7886-3:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 7886-4:2006 Dauðhreinsaðar einnota sprautur til dælingar undir húð – Hluti 4: Sprautur með búnaði sem kemur í veg fyrir endurnotkun (ISO 7886-4:2006)	9.8.2007		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 8185:2009 Rakataeki fyrir heilbrigðisstofnanir – Almennar kröfur vegna rakakerfa (ISO 8185:2007)	2.12.2009	EN ISO 8185:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8359:2009 Tæki til að stilla súrefnisstyrk fyrir heilbrigðisstofnanir – Öryggiskröfur (ISO 8359:1996)	2.12.2009	EN ISO 8359:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8536-4:2007 Stunguveitubúnaður til læknisfræðilegra nota – Hluti 4: Einnota sjálfrennslisstunguveitukerfi (ISO 8536-4:2007)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 8835-2:2009 Innöndunarkerfi til svæfingar – Hluti 2: Innöndunarkerfi til svæfingar sem ætluð eru fullorðnum (ISO 8835-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-2:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8835-3:2009 Innöndunarkerfi til svæfingar – Hluti 3: Flutnings- og móttökukerfi virkra útblásturskerfa fyrir svæfingargas (ISO 8835-3:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-3:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8835-4:2009 Innöndunarkerfi til svæfingar – 4. hluti: Gufuflutningskerfi til nota við svæfingar (ISO 8835-4:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-4:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8835-5:2009 Innöndunarkerfi til svæfingar – 5. hluti: Öndunarvélur til nota við svæfingar (ISO 8835-5:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-5:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9170-1:2008 Endaeiningar slöngukerfa fyrir gas til nota við lækningar – Hluti 1: Endaeiningar til notkunar með þrýstilofti til lækninga og lofttæmi (ISO 9170-1:2008)	19.2.2009	EN 737-1:1998 Athugasemd 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 9170-2:2008 Endaeiningar slöngukerfa fyrir gas til nota við lækningar – Hluti 2: Endaeiningar útblásturskerfa fyrir svæfingargas (ISO 9170-2:2008)	19.2.2009	EN 737-4:1998 Athugasemd 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 9360-1:2009 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Hita- og rakaskiptar (HRS) til að hækka rakastig í lofti sem fólk andar – 1. hluti: HRS til nota með 250 ml andrýmd (ISO 9360-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 9360-1:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9360-2:2009 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Hita- og rakaskiptar (HRS) til að hækka rakastig í lofti sem fólk andar – 2. hluti: HRS til nota við sjúklinga með barkarauf með 250 ml lágmarksflóðmagni (ISO 9360-2:2001)	2.12.2009	EN ISO 9360-2:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9713:2009 Ígræðlingar til nota við taugaskurðlækningar – Sjálflokandi klemmur á slagæðagúlpa innan höfuðkúpu (ISO 9713:2002)	2.12.2009	EN ISO 9713:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9919:2009 Rafmagnslækningatæki – Sérstakar kröfur um almennt öryggi og áskilið nothæfi púlssúrefnismælíbúnaður fyrir heilbrigðisstofnanir (ISO 9919:2005)	2.12.2009	EN ISO 9919:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10079-1:2009 Sogbúnaður til lækninga – 1. hluti: Rafknúinn sogbúnaður – Öryggiskröfur (ISO 10079-1:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-1:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10079-2:2009 Sogbúnaður til lækninga – 2. hluti: Handknúinn sogbúnaður (ISO 10079-2:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-2:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 10079-3:2009 Sogbúnaður til lækninga – 3. hluti: Sogbúnaður sem fær afl frá lofttæmi- eða þrýstingsbúnaði (ISO 10079-3:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-3:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10328:2006 Stoðtæki – Styrkprófanir á gerviganglimum – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 10328:2006)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 10524-1:2006 Þrýstijafnarar fyrir gaskerfi sem notuð eru til lækninga – Hluti 1: Þrýstijafnarar og þrýstijafnarar með loftstreymismælum (ISO 10524-1:2006)	2.6.2006	EN 738-1:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-2:2006 Þrýstijafnarar fyrir gastegundir sem notaðar eru til lækninga – Hluti 2: Þrýstijafnarar fyrir soggreinar og leiðslur (ISO 10524-2:2005)	7.6.2009	EN 738-2:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-3:2006 Þrýstijafnarar fyrir gastegundir sem notaðar eru til lækninga – Hluti 3: Þrýstijafnarar innbyggðir í gashylkjalo (ISO 10524-3:2005)	7.6.2009	EN 738-3:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-4:2008 Þrýstijafnarar fyrir gastegundir sem notaðar eru til lækninga – Hluti 4: Lágþrýstingsjafnarar (ISO 10524-4:2008)	23.7.2008	EN 738-4:1998 Athugasemd 2.1	30.6.2010
CEN	EN ISO 10535:2006 Persónulyftarar til að flytja hreyfihlaða – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 10535:2006)	9.8.2007	EN ISO 10535:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2007)
CEN	EN ISO 10555-1:2009 Dauðhreinsaðir einnota æðaleggir – 1. hluti: Almennar kröfur (ISO 10555-1:1995, ásamt breytingu 1:1999 og breytingu 2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10555-1:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-2:2009 Öndunarvélar fyrir heilbrigðisstofnanir – Sérstakar kröfur um almennt öryggi og áskilið nothæfi – 2. hluti: Öndunarvélar til nota við heimahlyningu fyrir sjúklinga sem háðir eru öndunarvélum (ISO 10651-2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-2:2004 Athugasemd 2.1	(21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-4:2009 Súrefnisgjafar – 4. hluti: Sérstakar kröfur um handknúin súrefnistæki (ISO 10651-4:2002)	2.12.2009	EN ISO 10651-4:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-6:2009 Öndunarvélar fyrir heilbrigðisstofnanir – Sérstakar kröfur um almennt öryggi og áskilið nothæfi – 6. hluti: Öndunarstuðningsbúnaður til nota við heimahlyningu (ISO 10651-6:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-6:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 1. hluti: Mat og prófanir (ISO 10993-1:2003)	2.12.2009	EN ISO 10993-1:2003 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-3:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 3. hluti: Erfðaeiturverkun, krabbameinsmyndun og æxlunareiturverkun (ISO 10993-3:2003)	30.9.2005	EN 30993-3:2003 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 4. hluti: Val á prófunaraðferðum til að rannsaka samvirkni við blóð (ISO 10993-4:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-4:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 5. hluti: Prófanir á frumueitrun (ISO 10993-5:1999)	2.12.2009	EN 10993-5:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – Hluti 6: Prófanir á staðbundnum áhrifum eftir ígræðslu (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009	EN 10993-6:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 7. hluti: Etýlenoxíðleifar við dauðhreinun (ISO 10993-7:2008)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 9. hluti: Rammi fyrir greiningu og mælingu á mögulegum niðurbrotsefnum (ISO 10993-9:1999)	2.12.2009	EN ISO 10993-9:1999	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-10:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 10. hluti: Prófun á ertandi áhrifum og síðkomnu ofnæmi (ISO 10993-10:2002, ásamt breytingu 1:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-10:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 11. hluti: Mat á allsherjar-eiturvirkni (ISO 10993-11:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-11:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-12:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 12. hluti: Undirbúningur sýna og viðmiðunarefna (ISO 10993-12:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-12:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-13:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 13. hluti: Kennsl borin á niðurbrotsefni úr fjölliðum og magn þeirra metið (ISO 10993-13:1998)	2.12.2009	EN ISO 10993-13:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-14:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 14. hluti: Greining og mæling á niðurbrotsefnum frá keramik (ISO 10993-14:2001)	2.12.2009	EN ISO 10993-14:2001 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-15:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 15. hluti: Greining og mæling á niðurbrotsefnum málma og málmblanda (ISO 10993-15:2000)	2.12.2009	EN ISO 10993-15:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-16:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 16. hluti: Hönnun rannsóknna á eiturefnaferlum vegna niðurbrotsefna og útskolanlegra efna (ISO 10993-16:1997)	2.12.2009	EN ISO 10993-16:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 17. hluti: Ákvörðun leyfilegra marka fyrir útskolanleg efni (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-17:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Líffræðilegt mat á lækningatækjum – 18. hluti: Efnislýsing (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009	EN ISO 10993-18:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Dauðhreinun heilbrigðisvöru – Etýlenoxíð – Hluti 1: Kröfur varðandi þróun, sannprófun og almennt eftirlit með dauðhreinunarkerfi fyrir lækningatæki (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007	EN 550:1994 Athugasemd 2.1	31.5.2010
CEN	EN ISO 11137-1:2006 Dauðhreinun heilbrigðisvöru – Geislun – Hluti 1: Kröfur varðandi þróun, sannprófun og almennt eftirlit með dauðhreinunarkerfi fyrir lækningatæki (ISO 11137-1:2006)	7.9.2006	EN 552:1994 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2009)
CEN	EN ISO 11137-2:2007 Dauðhreinun heilbrigðisvöru – Geislun – Hluti 2: Ákvörðun dauðhreinunarskammts (ISO 11137-2:2006)	9.8.2007		
	EN ISO 11137-2:2007/AC:2009	2.12.2009		

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjútíð. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Lífrænir vísar – Hluti 2: Lífrænir vísar fyrir dauðhreinsunarferli með etýlenoxíði (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-2:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Lífrænir vísar – Hluti 3: Lífrænir vísar fyrir dauðhreinsunarferli með rökum hita (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-3:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Efnisvísar – 1. hluti: Almennar kröfur (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009	EN ISO 11140-1:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11140-3:2009 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Efnisvísar – Hluti 3: Vísakerfi í flokki 2 til nota í gufugegnflæðisprófunum af gerðinni Bowie og Dick (ISO 11140-3:2007, ásamt leiðréttingu 1:2007)	2.12.2009	EN ISO 11140-3:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11197:2009 Veitueiningar fyrir sjúkrahúsferli (ISO 11197:2004)	2.12.2009	EN ISO 11197:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Pökkun endanlega dauðhreinsaðra lækningatækja – Hluti 1: Kröfur um efni, dauðhreinsunarskil og pökkunarkerfi (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 11607-1:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11607-2:2006 Pökkun endanlega dauðhreinsaðra lækningatækja – Hluti 2: Sannprófunarkröfur um formunar-, þéttingar- og samsetningarferli (ISO 11607-2:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Dauðhreinsun lækningatækja – Örvrufræðilegar aðferðir – Hluti 1: Ákvörðun á þýði örvera á vöru (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006	EN 1174-2:1996 EN 1174-1:1996 EN 1174-3:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2006)
	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11810-1:2009 Leysibúnaður og skyldur búnaður – Prófunaraðferðir og flokkun á leysigeislaþoli skurðstofudúka og/eða hlífðarvoða fyrir sjúklunga - Hluti 1: Frumikveikja og gegnumbruni (ISO 11810-1:2005)	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11810-2:2009 Leysibúnaður og skyldur búnaður – Prófunaraðferðir og flokkun á leysigeislaþoli skurðstofudúka og/eða hlífðarvoða fyrir sjúklunga – Hluti 2: Afleidd ikveikja (ISO 11810-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 11810-2:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11979-8:2009 Augingræðslur – Gerviaugasteinar – Hluti 8: Grunnkröfur (ISO 11979-8:2006)	2.12.2009	EN ISO 11979-8:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11990:2003 Ljóstækni og ljóstækniþúnaður – Leysitækni og skyldur búnaður – Ákvörðun á viðnámi barkaslangna gegn leysigeislum (ISO 11990:2003)	7.11.2003	EN ISO 11990:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2003)
CEN	EN 12006-2:1998 + A1:2009 Óvirk ígræði – Sérstakar kröfur vegna hjarta- og æðagræða – 2. hluti: Æðagervi og hjarta- og æðabætur	2.12.2009	EN 12006-2:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 12006-3:1998 + A1:2009 Óvirk ígræði – Sérstakar kröfur vegna hjarta- og æðagræða – 3. hluti: Æðagræði (stents) og holæðasiur	2.12.2009	EN 12006-3:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjórn. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN 12182:1999 Tæknileg hjálpartæki fyrir fatlaða – Almennar kröfur og prófunaraðferðir	14.10.2000		
CEN	EN 12342:1998 Öndunar slöngur til nota með svæfingatækjum og öndunarvélum	26.6.1999		
CEN	EN 12470-1:2000 + A1:2009 Hitamælar til nota við lækningar – 1. hluti: Glerhitamælar fylltir fljótandi málm með hámarksbúnaði	2.12.2009	EN 12470-1:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 12470-2:2000 + A1:2009 Hitamælar til nota við lækningar – 2. hluti: Hitamælar af fasviksgerð (punktafylkismælar)	2.12.2009	EN 12470-2:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 12470-3:2000 + A1:2009 Hitamælar til nota við lækningar – 3. hluti: Frammistaða lítilla rafeindahitamæla (með og án framreiknings) með hámarksbúnaði	2.12.2009	EN 12470-3:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 12470-4:2000 + A1:2009 Hitamælar til nota við lækningar – 4. hluti: Frammistaða rafhitamæla til samfelldra mælinga	2.12.2009	EN 12470-4:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 12470-5:2003 Hitamælar til nota við lækningar – 5. hluti: Nothæfi innrauðra eyrnahitamæla (með hámarksbúnaði)	7.11.2003		
CEN	EN ISO 12870:2009 Ljóstækni til augnlækninga – Gleraugnaumgjardir – Grunnkröfur og prófunaraðferðir (ISO 12870:2004)	2.12.2009	EN ISO 12870:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 13060:2004 + A1:2009 Lítill gufudauðhreinsunartæki	2.12.2009	EN 13060:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 13485:2003 Lækningatæki – Gæðastjórnunarkerfi – Kröfur til þess að samræmast reglugerðum (ISO 13485:2003)	2.4.2004	EN ISO 13488:2000 EN ISO 13485:2000 EN 46003:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.7.2009)
	EN ISO 13485:2003/AC:2007	9.8.2007		
CEN	EN 13544-1:2007 Búnaður til nota við lækni meðferð á öndunarfarum – 1. hluti: Ýrunarkerfi og íhlutir þeirra	9.8.2007	EN 13544-1:2001 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.10.2007)
CEN	EN 13544-2:2002 Búnaður til nota við lækni meðferð á öndunarfarum – 2. hluti: Slöngur og tengi	21.12.2002		
CEN	EN 13544-3:2001 Búnaður til nota við lækni meðferð á öndunarfarum – 3. hluti: Meðsogstæki	30.9.2005		
CEN	EN 13624:2003 Kemísk sóttgreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið dreifupróf til að meta sveppadreypandi virkni kemískra sóttgreinsunarefna fyrir búnað til lækni meðferðilegra nota – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi. 1. skref)	30.9.2005		
CEN	EN 13718-1:2008 Bifreiðar til heilbrigðisþjónustu og búnaður þeirra – Farartæki til sjúkraflutninga í lofti – Hluti 1: Kröfur varðandi lækningatæki sem notuð eru um borð í sjúkraloftförum	19.2.2009	EN 13718-1:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (28.2.2009)
CEN	EN 13726-1:2002 Prófunaraðferðir fyrir sáraumbúðir sem liggja að sári – 1. hluti: Gleypnisþættir	27.3.2003		

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
	EN 13726-1:2002 /AC:2003	2.12.2009		
CEN	EN 13726-2:2002 Prófunaraðferðir fyrir sáraumbúðir sem liggja að sári – 2. hluti: Flutningshraði gufu frá raka um gegndræpar filmuumbúðir	27.3.2003		
CEN	EN 13727:2003 Kemisk sóthreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið dreifupróf til að meta bakteríudrepandi virkni kemískra sótt-hreinsunarefna fyrir búnað til læknisfræðilegra nota – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi.1. skref)	30.9.2005		
CEN	EN 13795-1:2002 Skurðstofudúkar, sloppar og loftþéttur einangrunarklæðnaður til nota sem lækningatæki, fyrir sjúklinga og starfsfólk á heilbrigðisstofnunum og í búnað – 1. hluti: Almennar kröfur til framleiðenda og aðila sem vinna með slíkan búnað og kröfur varðandi vörurnar	19.2.2009		
CEN	EN 13795-2:2004 Skurðstofudúkar, sloppar og loftþéttur einangrunarklæðnaður til nota sem lækningatæki fyrir sjúklinga og starfsfólk á heilbrigðisstofnunum og í búnað – 2. hluti: Prófunaraðferðir	19.2.2009		
CEN	EN 13795-3:2006 Skurðstofudúkar, sloppar og loftþéttur einangrunarklæðnaður til nota sem lækningatæki fyrir sjúklinga og starfsfólk á heilbrigðisstofnunum og á búnað – Hluti 3: Nothæfiskröfur og nothæfisstig	19.2.2009		
CEN	EN 13824:2004 Dauðhreinsun lækningatækja – Smitgát við meðferð lækningatækja í fljótandi formi – Kröfur	30.9.2005		
CEN	EN 13867:2002 + A1:2009 Þykkni sem notuð eru við blóðskilun og skylda meðferð	2.12.2009	EN 13867:2002 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 13976-1:2003 Björgunarkerfi – Flutningur nýburakassa – 1. hluti: Tengiskilyrði	30.9.2005		
CEN	EN 13976-2:2003 Björgunarkerfi – Flutningur nýburakassa – 2. hluti: Kerfiskröfur	30.9.2005		
	EN 13976-2:2003/AC:2004	2.12.2009		
CEN	EN 14079:2003 Óvirk lækningatæki – Nothæfiskröfur og prófunaraðferðir fyrir gleypnar baðmullargrisjur og gleypnar baðmullar- og viskósagrisjur	30.9.2005		
CEN	EN ISO 14155-1:2003 Klínísk athugun á lækningatækjum fyrir fólk – 1. hluti: Almennar kröfur (ISO 14155-1:2003)	11.11.2003	EN 540:1993 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.8.2003)
CEN	EN ISO 14155-2:2003 Klínísk athugun á lækningatækjum fyrir fólk – 2. hluti: Áætlanir um klínískar athuganir (ISO 14155-2:2003)	11.11.2003		
CEN	EN ISO 14160:1998 Dauðhreinsun á einnota lækningatækjum sem innihalda efni sem unnin eru úr dýrum – Gilding og reglubundið eftirlit með dauðhreinsun með fljótandi kemískum dauðhreinsiefnum (ISO 14160:1998)	27.8.1998		
CEN	EN 14180:2003 + A1:2009 Dauðhreinsunartæki fyrir heilbrigðisstofnanir – Lághitaformalingufusæfar – Kröfur og prófun	2.12.2009	EN ISO 14180:2003 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjútíð. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN 14348:2005 Kemísk sóttþreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið dreifupróf til að meta sýkladrepani virkni kemískra sóttþreinsunarefna fyrir búnað til læknisfræðilegra nota, þ.m.t. efna til sóttþreinsunar á áhöldum – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi, 1. skref)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 14408:2009 Barkaslöngur til nota við leysiaðgerðir – Kröfur um merkingar og upplýsingar sem fylgja (ISO 14408:2005)	2.12.2009	EN ISO 14408:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14534:2002 Ljóstækni til augnlækninga – Snertilinsur og efni til að hreinsa og geyma snertilinsur – Grunnkröfur (ISO 14534:2002)	13.12.2002	EN ISO 14534:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2002)
CEN	EN 14561:2006 Kemísk sóttþreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið yfirborðspróf til að meta bakteríudrepani virkni fyrir búnað til læknisfræðilegra nota – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi, 2. skref)	15.11.2006		
CEN	EN 14562:2006 Kemísk sóttþreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið yfirborðspróf til að meta sveppa- og gersveppadrepani virkni fyrir búnað til læknisfræðilegra nota – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi, 2. skref)	15.11.2006		
CEN	EN 14563:2008 Kemísk sóttþreinsunar- og smitvarnarefni – Magnbundið dreifupróf til að meta mýkó- eða berklabakteríudrepani virkni kemískra sóttþreinsunarefna fyrir búnað til læknisfræðilegra nota – Prófunaraðferðir og kröfur (2. fasi, 2. skref)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 14602:2009 Óvirk ígræði – Gervibeinaígræði – Sérstakar kröfur (ISO 14602:1998)	2.12.2009	EN ISO 14602:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14607:2009 Óvirk ígræði – Brjóstáígræði – Sérstakar kröfur (ISO 14607:2007)	2.12.2009	EN ISO 14607:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14630:2009 Óvirk ígræði – Almennar kröfur (ISO 14630:2008)	2.12.2009	EN ISO 14630:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 14683:2005 Skurðstofufgrímur – Kröfur og prófunaraðferðir	2.6.2006		
CEN	EN ISO 14889:2009 Ljóstækni til augnlækninga – Gleraugnalinsur – Grunnkröfur vegna óslípaðra tilbúinna gleraugnalinsa (ISO 14889:2003)	2.12.2009	EN ISO 14889:2003 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 14931:2006 Þrýstihylki fyrir fólk (PVHO) – Þrýstihólfakerfi fyrir fleiri en einn sjúkling í einu til nota við þrýstímeðferð – Nothæfi, öryggiskröfur og prófun	15.11.2006		
CEN	EN ISO 14937:2000 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Almennar kröfur um lýsingar á eiginleikum dauðhreinsiefnis og þróun, sannprófun og almennt eftirlit með dauðhreinsunarferli fyrir lækningatæki (ISO 14937:2000)	31.7.2002		
CEN	EN ISO 14937:2000/AC:2005 Lækningatæki – Notkun áhættustýringar í tengslum við lækningatæki (ISO 14971:2007)	2.12.2009		
CEN	EN ISO 14971:2007 Lækningatæki – Notkun áhættustýringar í tengslum við lækningatæki (ISO 14971:2007)	9.8.2007	EN ISO 14971:2000 Athugasemd 2.1	31.3.2010

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 15001:2004 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Súrefnissamhæfi (ISO 15001:2003)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 15002:2008 Streymismælur til tengingar við endaeiningar slöngukerfa fyrir gas til nota við lækningar (ISO 15002:2008)	19.2.2009	EN 13220:1998 Athugasemd 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 15004-1:2009 Augnlækningatæki – Grunnkröfur og prófunaraðferðir – Hluti 1: Almennar kröfur sem gilda um öll augnlækningatæki (ISO 15004-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 15004:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15225:2000 Nafnakerfi – Forskrift nafnakerfis fyrir lækningatæki, vegna skyldubundinna upplýsingaskipta (ISO 15225:2000)	31.7.2002		
	EN ISO 15225:2000/A1:2004	30.9.2005	Athugasemd 3	Liðinn (31.8.2004)
	EN ISO 15225:2000/A1:2004/A2:2005	2.12.2009	Athugasemd 3	Liðinn (31.1.2006)
CEN	EN 15424:2007 Dauðhreinsun lækningatækja – Þróun, viðurkenning og almennt eftirlit með dauðhreinsunarferlum – Lághitaformalingufa	9.8.2007		
CEN	EN 15546-1:2008 Smávíddartengi fyrir vökva og lofttegundir í lækningatækjum – Hluti 1: Almennar kröfur	23.7.2008		
CEN	EN ISO 15747:2005 Plasthyli til nota við inndælingu í bláæðar (ISO 15747:2003)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 15883-1:2009 Þvotta-/sóthreinsunartæki – Hluti 1: Almennar kröfur, skilgreiningar og prófanir (ISO 15883-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-1:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-2:2009 Þvotta-/sóthreinsunartæki – Hluti 2: Kröfur og prófanir fyrir þvotta- og sóthreinsunartæki sem nota hita til sóthreinsunar á skurðlækningaáhöldum, svæfingarbúnaði, holvöru, áhöldum, glervöru o.fl. (ISO 15883-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-2:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-3:2009 Þvotta-/sóthreinsunartæki – Hluti 3: Kröfur og prófanir fyrir þvotta- og sóttvarnvélar sem nota hitasóthreinsun fyrir ílát undir mannlegan úrgang (ISO 15883-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-3:2006 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-4:2008 Þvotta-/sóthreinsunartæki – 4. hluti: Kröfur og prófanir fyrir þvotta-/sóthreinsunartæki sem nota kemíska sóthreinsun fyrir hitanæmar holsjár (ISO 15883-4:2008)	2.12.2009	EN ISO 15883-4:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 16061:2008 Tæki til nota í sambandi við óvirk ígræði – Almennar kröfur (ISO 16061:2008)	19.2.2009	EN 12011:1998 Athugasemd 2.1	(Liðinn) 30.6.2009
CEN	EN ISO 16201:2006 Tæknileg hjálpertæki fyrir fatlaða – Umhverfisstjórnunarkerfi til nota í daglegu lífi (ISO 16201:2006)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 17510-1:2009 Öndunarmeðferð við kæfisvefni – 1. hluti: Búnaður til nota í öndunarmeðferð við kæfisvefni (ISO 17510-1:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-1:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 17510-2:2009 Öndunarmeðferð við kæfisvefni – 2. hluti: Grímur og tengibúnaður (ISO 17510-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-2:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 17664:2004 Dauðhreinsun lækningatækja – Upplýsingar framleiðanda varðandi meðhöndlun endursóthreinsanlegra lækningatækja (ISO 17664:2004)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Dauðhreinsun heilbrigðisvöru – Rakur hiti – Hluti 1: Kröfur varðandi þróun, sannprófun og almennt eftirlit með dauðhreinsunarferli fyrir lækningatæki (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006	EN 554:1994 Athugasemd 2.1	(Liðinn) 31.8.2009
CEN	EN ISO 18777:2009 Færanlegur öndunarbúnaður með fljótandi súrefni til læknisfræðilegra nota – Sérstakar kröfur (ISO 18777:2005)	2.12.2009	EN ISO 18777:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 18778:2009 Öndunarbúnaður – Vöktunarbúnaður fyrir ungbörn – Sérstakar kröfur (ISO 18778:2005)	2.12.2009	EN ISO 18778:2005 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 18779:2005 Lækningatæki til þess að varðveita súrefni og súrefnisblöndur – Sérstakar kröfur (ISO 18779:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 19054:2006 Brautarkerfi fyrir lækningatæki (ISO 19054:2005)	7.9.2006	EN 12218:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2008)
CEN	EN 20594-1:1993 Keilulaga tengi með 6 % uppmjókkun (Luer-læsing) fyrir sprautur, nálur og önnur tiltekin lækningatæki – 1. hluti: Almennar kröfur (ISO 594-1:1986) EN 20594-1:1993/A1:1997 EN 20594-1:1993/AC:1996	18.11.1995 10.8.1999 2.12.2009	 Athugasemd 3	Liðinn (31.5.1998)
CEN	EN ISO 21171:2006 Gúmmihanskar til nota á heilbrigðisstofnunum – Mat á duftmagni sem eftir situr á yfirborði (ISO 21171:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 21534:2009 Óvirk ígræði – Gerviliðir – Sérstakar kröfur (ISO 21534:2007)	2.12.2009	EN 12010:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21535:2009 Óvirk ígræði – Gerviliðir – Sérstakar kröfur vegna gervimjaðmarliða (ISO 21535:2007)	2.12.2009	EN 12563:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21536:2009 Óvirk ígræði – Gerviliðir – Sérstakar kröfur vegna gervihnjáliða (ISO 21536:2007)	2.12.2009	EN 12564:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21647:2009 Rafmagnslækningatæki – Sérstakar kröfur um almennt öryggi og áskilið nothæfi vöktunarbúnaðar til að greina öndunarloft (ISO 21647:2004, ásamt leiðréttingu 1:2005)	2.12.2009	EN ISO 21647:2004 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21649:2006 Nálarlausar sprautur til læknisfræðilegra nota – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 21649:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 21969:2006 Sveigjanleg háþrýstingstengi fyrir gaskerfi sem notuð eru til lækninga (ISO 21969:2005)	7.9.2006	EN 13221:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (31.12.2007)

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
CEN	EN ISO 22442-1:2007 Lækningatæki sem nota dýravefi og afurðir þeirra – Hluti 1: Útfærsla áhættustjórnunar (ISO 22442-1:2007)	27.2.2008	EN 12442-1:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22442-2:2007 Lækningatæki sem nota dýravefi og afurðir þeirra – Hluti 2: Eftirlit með öflun, söfnun og meðhöndlun (ISO 22442-2:2007)	27.2.2008	EN 12442-2:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22442-3:2007 Lækningatæki sem nota dýravefi og afurðir þeirra – Hluti 3: Sannprófun á eyðingu og/eða óvirkjun veira og smitvalda heilahrörmunar (TSE) (ISO 22442-3:2007)	27.2.2008	EN 12442-3:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22523:2006 Gervilimir og ytri stoðtæki – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 22523:2006)	9.8.2007	EN 12523:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.4.2007)
CEN	EN ISO 22610:2006 Skurdstofudúkar, sloppar og loftþéttur einangrunarklæðnaður til nota sem lækningatæki, fyrir sjúklinga og starfsfólk á heilbrigðisstofnunum og í búnað – Prófunaraðferð til þess að ákvarða gegnumflæði bakteríumengaðs raka (ISO 22610:2006)	15.11.2006		
CEN	EN ISO 22612:2005 Klæðnaður til verndar gegn smitefnum – Aðferð til prófunar á viðnámi gegn örverusmiti við þurrar aðstæður (ISO 22612:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 22675:2006 Stoðtæki – Prófun gervioðklla og fóta – Kröfur og prófunaraðferðir (ISO 22675:2006)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 23328-1:2008 Siur í öndunarkerfi til notkunar við svæfingu og öndunarhjálp – Hluti 1: Prófunaraðferð til þess að meta síunargetu (ISO 23328-1:2003)	19.2.2009	EN 13328-1:2001 Athugasemd 2.1	Liðinn (30.9.2008)
CEN	EN ISO 23328-2:2009 Siur í öndunarkerfi til notkunar við svæfingu og öndunarhjálp – Hluti 2: Atriði önnur en síun (ISO 23328-2:2002)	2.12.2009	EN ISO 23328-2:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 23747:2009 Deyfingar- og öndunarbúnaður – Hámarksöndunarflæðismælar til mats á lungnavirkni í mönnum sem anda sjálfir (ISO 23747:2007)	2.12.2009	EN ISO 23747:2007 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 25539-1:2009 Ígræðlingar til nota í hjarta- og æðakerfi – Æðaiðgræði og holæðasiur – Hluti 1: Æðastoðir (ISO 25539-1:2003, ásamt breytingu 1:2005)	2.12.2009	EN ISO 25539-1:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN ISO 25539-2:2009 Ígræðlingar til nota í hjarta- og æðakerfi – Æðaiðgræði og holæðasiur – Hluti 2: Æðastoðnet (stentar) (ISO 25539-2:2008)	2.12.2009	EN ISO 25539-2:2008 Athugasemd 2.1	Liðinn (21.3.2010)
CEN	EN 27740:1992 Skurdlækningatæki – Einjárnungar með blöðum til skipta – Fastastærðir festinga (ISO 7740:1985)	18.11.1995		
	EN 27740:1992/A1:1997	10.8.1999	Athugasemd 3	Liðinn (31.5.1998)
	EN 27740:1992/AC:1996	2.12.2009		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjórn. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60118-13:2005 Rafhljóðtækni – Heymartæki – 13. hluti: Rafsegulviðssamhæfi IEC 60118-13:2004	19.1.2006	EN 60118-13:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.2.2008)
Cenelec	EN 60522:1999 Ákvörðun stöðugrar síunar röntgenlampasamsetninga IEC 60522:1999	14.11.2001		
Cenelec	EN 60580:2000 Rafmagnslækningatæki – Geislunarflatarmælar IEC 60580:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-1:1990 Rafmagnslækningatæki – 1. hluti: Almennar kröfur um öryggi IEC 60601-1:1988	18.11.1995		
	EN 60601-1:1990/A1:1993 IEC 60601-1:1988/A1:1991	18.11.1995	Athugasemd 3	
	EN 60601-1:1990/A2:1995 IEC 60601-1:1988/A2:1995	18.11.1995	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-1:2006 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1: Almennar kröfur um öryggi og áskilið nothæfi IEC 60601-1:2005	27.11.2008	EN 60601-1:1990 ásamt breytingum Athugasemd 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-1:2001 Rafmagnslækningatæki – 1. hluti: Almennar kröfur um öryggi – 1. Viðbótarstaðall: Öryggiskröfur fyrir rafmagnslækningakerfi IEC 60601-1-1:2000	14.11.2001	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.12.2003)
Cenelec	EN 60601-1-2:2001 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-2: Almennar kröfur um öryggi – Viðbótarstaðall: Rafsegulviðssamhæfi – Kröfur og prófanir IEC 60601-1-2:2001	13.12.2002	EN 60601-1-2:1993 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.11.2004)
	EN 60601-1-2:2001/A1:2006 IEC 60601-1-2:2001/A1:2004	22.12.2007	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-1-2:2007 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-2: Almennar kröfur um öryggi og áskilið nothæfi – Viðbótarstaðall: Rafsegulviðssamhæfi – Kröfur og prófanir IEC 60601-1-2:2007 (Breytt)	27.11.2008	EN 60601-1-2:2001 ásamt breytingu Athugasemd 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-3:1994 Rafmagnslækningatæki – 1. hluti: Almennar kröfur um öryggi – 3. Viðbótarstaðall: Almennar kröfur um geislavarnir í röntgenbúnaði sem er notaður til sjúkdómsgreiningar IEC 60601-1-3:1994	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-1-3:2008 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-3: Almennar kröfur um öryggi og áskilið nothæfi – Viðbótarstaðall: Geislavarnir í röntgenbúnaði sem er notaður til sjúkdómsgreiningar IEC 60601-1-3:2008	27.11.2008	EN 60601-1-3:1994 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.7.1995)
Cenelec	EN 60601-1-4:1996 Rafmagnslækningatæki – 1. hluti: Almennar kröfur um öryggi – 4. Viðbótarstaðall: Forritanleg rafmagnslækningakerfi IEC 60601-1-4:1996	8.11.1997		
	EN 60601-1-4:1996/A1:1999 IEC 60601-1-4:1996/A1:1999	8.11.1997	Athugasemd 3	Liðinn (1.12.2002)

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60601-1-6:2004 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-6: Almennar kröfur um öryggi – Viðbótarstaðall: Nothæfi IEC 60601-1-6:2004	2.7.2006		
Cenelec	EN 60601-1-6:2007 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-6: Almennar kröfur um öryggi og áskilið nothæfi – Viðbótarstaðall: Nothæfi IEC 60601-1-6:2006	27.11.2008	EN 60601-1-6:2004 Athugasemd 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-8:2004 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-8: Almennar kröfur um öryggi – Viðbótarstaðall: Almennar kröfur, prófanir og leiðbeiningar um viðvörunarkerfi í raflækningatækjum og raflækningakerfum IEC 60601-1-8:2003 EN 60601-1-8:2004/A1:2006 IEC 60601-1-8:2003/A1:2006	22.12.2007 22.12.2007	 Athugasemd 3	 Liðinn (1.1.2007)
Cenelec	EN 60601-1-8:2007 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-8: Almennar kröfur um öryggi og áskilið nothæfi – Viðbótarstaðall: Almennar kröfur, prófanir og leiðbeiningar um viðvörunarkerfi í raflækningatækjum og raflækningakerfum IEC 60601-1-8:2006	27.11.2008	EN 60601-1-8:2004 ásamt breytingu Athugasemd 2.1	Liðinn (1.12.2006)
Cenelec	EN 60601-1-10:2008 Rafmagnslækningatæki – Hluti 1-10: Almennar kröfur um grundvallaröryggi og áskilið nothæfi – Viðbótarstaðall: Kröfur varðandi þróun lífeðlisfræðilegs stýribúnaðar með endurgjöf um lokaða hringrás IEC 60601-1-10:2007	27.11.2008		
Cenelec	EN 60601-2-1:1998 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-1: Sérstakar kröfur um öryggi rafeindahraðla á bilinu 1 til 50 MeV IEC 60601-2-1:1998 EN 60601-2-1:1998/A1:2002 IEC 60601-2-1:1998/A1:2002	14.11.2001 13.12.2002	 Athugasemd 3	 Liðinn (1.6.2005)
Cenelec	EN 60601-2-2:2000 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-2: Sérkröfur um öryggi hátíðnibúnaðar sem er notaður til skurðlækninga IEC 60601-2-2:1998	13.12.2002	EN 60601-2-2:1993 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.8.2003)
Cenelec	EN 60601-2-2:2007 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-2: Sérstakar kröfur um öryggi hátíðnibúnaðar sem er notaður til skurðlækninga IEC 60601-2-2:2006	22.12.2007	EN 60601-2-2:2000 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.10.2009)
Cenelec	EN 60601-2-3:1993 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérkröfur um öryggi stuttbylgjubúnaðar sem er notaður við lækni meðferð IEC 60601-2-3:1991 EN 60601-2-3:1993/A1:1998 IEC 60601-2-3:1991/A1:1998	18.11.1995 18.11.1995	 Athugasemd 3	 Liðinn (1.7.2001)
Cenelec	EN 60601-2-4:2003 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-4: Sérkröfur um öryggi hjartastuðtækja IEC 60601-2-4:2002	15.10.2003		
Cenelec	EN 60601-2-5:2000 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-5: Sérstakar kröfur um öryggi úthljóðssjúkraþjálfunarbúnaðar IEC 60601-2-5:2000	13.12.2002		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjórn. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60601-2-7:1998 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-7: Sérstakar kröfur um öryggi háspennurafala röntgentækja til sjúkdómsgreiningar IEC 60601-2-7:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-8:1997 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi röntgenlækningatækja sem starfa á bilinu 10 kV til 1 MV IEC 60601-2-8:1987	14.11.2001		
	EN 60601-2-8:1997/A1:1997 IEC 60601-2-8:1987/A1:1997	14.11.2001	Athugasemd 3	Liðinn (1.6.1998)
Cenelec	EN 60601-2-10:2000 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-10: Sérstakar kröfur um öryggi ertingarskauta fyrir taugar og vöðva IEC 60601-2-10:1987	13.12.2002		
	EN 60601-2-10:2000/A1:2001 IEC 60601-2-10:1987/A1:2001	13.12.2002	Athugasemd 3	Liðinn (1.11.2004)
Cenelec	EN 60601-2-11:1997 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-11: Sérstakar kröfur um öryggi búnaðar til meðferðar með gammageislum IEC 60601-2-11:1997	9.10.1999		
	EN 60601-2-11:1997/A1:2004 IEC 60601-2-11:1997/A1:2004	9.10.1999	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-13:2006 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-13: Sérstakar kröfur vegna öryggis og grunnkröfur vegna svæfingarkerfa IEC 60601-2-13:2003	22.12.2007		
	EN 60601-2-13:2006/A1:2007 IEC 60601-2-13:2003/A1:2006	22.12.2007	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-16:1998 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-16: Sérstakar kröfur um öryggi tækja til blóðskilunar, blóðsúnar með skilun og blóðsúnar IEC 60601-2-16:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-17:2004 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-17: Sérstakar kröfur um öryggi fjarstýrðra sjálfvirkra geislameðferðartækja sem nota gammageisla IEC 60601-2-17:2004	08.11.2005	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.3.2007)
Cenelec	EN 60601-2-18:1996 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi holspeglunarbúnaðar IEC 60601-2-18:1996	9.10.1999		
	EN 60601-2-18:1996/A1:2000 IEC 60601-2-18:1996/A1:2000	9.10.1999	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-19:1996 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi nýburakassa IEC 60601-2-19:1990	9.10.1999		
	EN 60601-2-19:1996/A1:1996 IEC 60601-2-19:1990/A1:1996	9.10.1999	Athugasemd 3	

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjótd. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60601-2-20:1996 Rafmagnslækningatæki – 2-20 hluti: Sérstakar kröfur um öryggi hitakassa til flutninga IEC 60601-2-20:1990 + A1:1996	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-21:1994 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérkröfur um öryggi geislahitara fyrir nýbura IEC 60601-2-21:1994 EN 60601-2-21:1994/A1:1996 IEC 60601-2-21:1994/A1:1996	18.11.1995 23.8.2006	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-22:1996 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur vegna öryggis leysitækja sem eru notuð við sjúkdómsgreiningu og lækni meðferð IEC 60601-2-22:1995	17.5.1997		
Cenelec	EN 60601-2-23:2000 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi búnaðar til að fylgjast með hlutþrýstingi gegnum húð IEC 60601-2-23:1999	14.11.2001	EN 60601-2-23:1997 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.1.2003)
Cenelec	EN 60601-2-24:1998 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-24: Sérstakar kröfur um öryggi stunguveitudælna og stýritækja þeirra IEC 60601-2-24:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-25:1995 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi hjartarita IEC 60601-2-25:1993 EN 60601-2-25:1995/A1:1999 IEC 60601-2-25:1993/A1:1999	17.5.1997 13.12.2002	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-26:2003 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-26: Sérkröfur um öryggi heilarita IEC 60601-2-26:2002	8.11.2005	EN 60601-2-26:1994 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.3.2006)
Cenelec	EN 60601-2-27:2006 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-27: Sérstakar kröfur um öryggi, þ.m.t. um áskilið nothæfi, hjartarafritavöktunarbúnaðar IEC 60601-2-27:2005	26.7.2006	EN 60601-2-27:1994 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.11.2008)
Cenelec	EN 60601-2-28:1993 Rafmagnslækningatæki – 2. hluti: Sérkröfur um öryggi grunnsamstæða og lampasamstæða röntgenbúnaðar sem er notaður til sjúkdómsgreiningar IEC 60601-2-28:1993	8.11.2005		
Cenelec	EN 60601-2-29:1999 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2-29: Sérstakar kröfur um öryggi geislameðferðarherma IEC 60601-2-29:1999	9.10.1999	EN 60601-2-29:1995 + A1:1996 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.4.2002)
Cenelec	EN 60601-2-29:2008 Rafmagnslækningatæki – Hluti 2: Sérstakar kröfur um grunnöryggi geislameðferðarherma IEC 60601-2-29:2008	15.7.2009	EN 60601-2-29:1999 Athugasemd 2.1	1.11.2011

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60601-2-30:2000 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi blóðþrýstingsmæla sem mæla sjálfvirkt, reglubundið og óbeint IEC 60601-2-30:1999	14.11.2001	EN 60601-2-30:1995 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.2.2003)
Cenelec	EN 60601-2-31:1995 Rafmagnslækningataeki – 2-31. hluti: Sérkröfur um öryggi ytri hjartagangráða með innri aflgjafa IEC 60601-2-31:1994	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-2-31:1995/A1:1998 IEC 60601-2-31:1994/A1:1998	14.11.2001	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-32:1994 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérkröfur um öryggi búnaðar sem tilheyrir röntgenbúnaði IEC 60601-2-32:1994	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-2-33:2002 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-33: Sérstakar kröfur vegna öryggis segulsneiðmyndataekja fyrir læknisfræðilega greiningu IEC 60601-2-33:2002	15.10.2003		
Cenelec	EN 60601-2-33:2002/A1:2005 IEC 60601-2-33:2002/A1:2005	27.7.2006	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-33:2002/A2:2008 IEC 60601-2-33:2002/A2:2007	27.11.2008	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-34:2000 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-34: Sérstakar kröfur um öryggi blóðþrýstingsvöktunarbúnaðar sem fer inn í líkama, þ.m.t. um áskilið nothæfi IEC 60601-2-34:2000	15.10.2003	EN 60601-2-34:1995 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.11.2003)
Cenelec	EN 60601-2-35:1996 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi teppa, púða og dýna sem ætluð eru til hitunar við lækningar IEC 60601-2-35:1996	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-36:1997 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi búnaðar til steinmolunar utan frá IEC 60601-2-36:1997	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-37:2001 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi rafstýrðra sjúkrarúma IEC 60601-2-37:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-37:2001/A1:2005 IEC 60601-2-37:2001/A1:2004	8.11.2005	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-37:2001/A2:2005 IEC 60601-2-37:2001/A2:2005	26.7.2006	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-37:2008 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-37: Sérstakar kröfur um öryggi úthljóðslækningataekja til sjúkdómsgreiningar og vöktunar IEC 60601-2-37:2007	27.11.2008	EN 60601-2-37:2001 ásamt breytingum Athugasemd 2.1	1.10.2010
Cenelec	EN 60601-2-38:1996 Rafmagnslækningataeki – 2. hluti: Sérstakar kröfur um öryggi rafstýrðra sjúkrarúma IEC 60601-2-38:1996	9.10.1999		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjóð. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
	EN 60601-2-38:1996/A1:2000 IEC 60601-2-38:1996/A1:1999	14.11.2001	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-39:1999 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-39: Sérstakar kröfur um öryggi kviðskilunarbúnaðar IEC 60601-2-39:1999	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-39:2008 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-39: Sérstakar kröfur um öryggi kviðskilunarbúnaðar IEC 60601-2-39:2007	27.11.2008	EN 60601-2-39:1999 Athugasemd 2.1	1.3.2011
Cenelec	EN 60601-2-40:1998 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-40: Sérstakar kröfur um öryggi vöðvarita og búnaðar fyrir framkölluð viðbrögð IEC 60601-2-40:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-41:2000 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-41: Sérstakar kröfur um öryggi skurðstofulampa og lampa til sjúkdómsgreiningar IEC 60601-2-41:2000	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-43:2000 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-43: Sérstakar kröfur um öryggi röntgenbúnaðar til nota við inngrip IEC 60601-2-43:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-44:2001 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-44: Sérstakar kröfur vegna öryggis röntgenbúnaðar til töku tölvusneiðmynda IEC 60601-2-44:2001	14.11.2001	EN 60601-2-44:1999 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.7.2004)
	EN 60601-2-44:2001/A1:2003 IEC 60601-2-44:2001/A1:2002	8.11.2005	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 60601-2-45:2001 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-45: Sérstakar kröfur um öryggi röntgentækja til brjóstamyndatöku og tækja til þrívíddarmiðunar á brjóstum IEC 60601-2-45:2001	14.11.2001	EN 60601-2-45:1998 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.7.2004)
Cenelec	EN 60601-2-46:1998 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-46: Sérstakar kröfur um öryggi skurðarborða IEC 60601-2-46:1998	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-47:2001 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-47: Sérstakar kröfur um öryggi færanlegra hjartarafrita, þ.m.t. um áskilið nothæfi IEC 60601-2-47:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-49:2001 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-49: Sérstakar kröfur vegna öryggis fjölvirks vöktunarbúnaðar fyrir sjúklinga IEC 60601-2-49:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-50:2002 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-50: Sérstakar kröfur um öryggi búnaðar til ljósamedferðar á börnum IEC 60601-2-50:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-51:2003 Rafmagnslækningataeki – Hluti 2-51: Sérstakar kröfur um öryggi, þ.m.t. áskilið nothæfi, einrásá og fjölrásá hjartarafrita til skráningar og greiningar IEC 60601-2-51:2003	24.6.2004		

Evrópsk staðlasamtök (1)	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 60627:2001 Röntgenmyndatökubúnaður til nota við sjúkdómsgreiningar – Eiginleikar neta til að koma í veg fyrir geisladreifingu við almenna notkun og við brjóstmyndatöku IEC 60627:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60645-1:2001 Rafhljóðtækni – Heyrnarmælubúnaður – 1. hluti: Hreintóns-heygnarmælur IEC 60645-1:2001	13.12.2002	EN 60645-1:1994 Athugasemd 2.1	Liðinn (1.10.2004)
Cenelec	EN 60645-2:1997 Hljóðmælur – 2. hluti: Búnaður til talhljóðmælinga IEC 60645-2:1993	17.5.1997		
Cenelec	EN 60645-3:1995 Hljóðmælur – 3. hluti: Stutt prófunarhljóðmerki til heyrnarmælinga og tauga-cyrnafræðilegra nota IEC 60645-3:1994	23.8.1996		
Cenelec	EN 60645-3:2007 Rafmagnshljóðtækni – Hljóðmælingarbúnaður – Hluti 3: Stutt prófunarmerki IEC 60645-3:2007	27.11.2008	EN 60645-3:1995 Athugasemd 2.1	1.6.2010
Cenelec	EN 60645-4:1995 Hljóðmælur – 4. hluti: Búnaður til heyrnarmælinga á hárrí tíðni IEC 60645-4:1994	23.8.1996		
Cenelec	EN 61217:1996 Búnaður til geislameðferðar – Hnit, hreyfingar og kvarðar IEC 61217:1996	14.11.2001		
	EN 61217:1996/A1:2001 IEC 61217:1996/A1:2000	14.11.2001	Athugasemd 3	
	EN 61217:1996/A2:2008 IEC 61217:1996/A2:2007	27.11.2008	Athugasemd 3	
Cenelec	EN 61676:2002 Rafmagnslækningatæki – Skammtamælingatæki sem notuð eru til óbeinnar mælinga á spennu röntgenlampa við geislalæknisfræðilega greiningu IEC 61676:2002	15.10.2003		
Cenelec	EN 62083:2001 Rafmagnslækningatæki – Kröfur varðandi öryggi í kerfum til skipulagningar á geislameðferð IEC 62083:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 62220-1:2004 Rafmagnslækningatæki – Einkenni stafrænna röntgenmyndhermitækja – 1. hluti: Ákvörðun á skammtanæmi IEC 62220-1:2003	24.6.2004		
Cenelec	EN 62220-1-2:2007 Rafmagnslækningatæki – Einkenni stafrænna röntgenmyndhermitækja – Hluti 1-2: Ákvörðun á skammtanæmi skynjara til notkunar við brjóstmyndatöku IEC 62220-1-2:2007	27.11.2008		
Cenelec	EN 62220-1-3:2008 Rafmagnslækningatæki – Einkenni stafrænna röntgenmyndhermitækja – Hluti 1-3: Ákvörðun á skammtanæmi – Skynjarar til notkunar við sívirka myndatöku IEC 62220-1-3:2008	15.7.2009		

Evrópsk staðlasamtök ⁽¹⁾	Tilvísunarnúmer og heiti staðals (og tilvísunarskjal)	Birtist fyrst í Stjtið. ESB	Tilvísunarnúmer staðalsins sem leystur er af hólmi	Síðasti dagur ætlaðs samræmis staðalsins sem leystur er af hólmi Athugasemd 1
Cenelec	EN 62304:2006 Hugbúnaður í lækningatæki – Líftímaferlar hugbúnaðar IEC 62304:2006	27.11.2008		
Cenelec	EN 62366:2008 Lækningatæki – Notkun nytsemisverkfræði í tengslum við lækningatæki IEC 62366:2007	27.11.2008		

⁽¹⁾ CEN: Avenue Marnix 17, B-1000 Bruxelles/Brussel, sími +32 (0)25 50 08 11, bréfasími +32 (0)25 50 08 19 (<http://www.cen.eu>)
 CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000 Bruxelles/Brussel, sími +32 (0)25 19 68 71, bréfasími +32 (0)25 19 69 19 (<http://www.cenelec.eu>)
 ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, sími +33 492 94 42 00, bréfasími +33 493 65 47 16 (<http://www.etsi.eu>)

- Athugasemd 1 Síðasti dagur ætlaðs samræmis er yfirleitt sami dagur og afturköllunardagurinn (*date of withdrawal* eða „dow“) sem evrópsku staðlasamtökin ákveða, en athygli notenda þessara staðla skal vakin á að sérstakar undantekningar geta verið frá þessu.
- Athugasemd 2.1 Nýi (eða breytti) staðallinn hefur sama gildissvið og sá sem leystur er af hólmi. Tilgreindan dag hættir staðallinn, sem leystur er af hólmi, að gilda sem grundvöllur ætlaðs samræmis við grunnkröfur tilskipunarinnar.
- Athugasemd 2.2 Nýi staðallinn hefur rýmra gildissvið en sá sem leystur er af hólmi. Tilgreindan dag hættir staðallinn, sem leystur er af hólmi, að gilda sem grundvöllur ætlaðs samræmis við grunnkröfur tilskipunarinnar.
- Athugasemd 2.3 Nýi staðallinn hefur þrengra gildissvið en sá sem leystur er af hólmi. Tilgreindan dag hættir staðallinn, sem leystur er af hólmi (að hluta), að gilda sem grundvöllur ætlaðs samræmis við grunnkröfur tilskipunarinnar að því er varðar vörur sem falla undir gildissvið nýja staðalsins. Ætlað samræmi við grunnkröfur tilskipunarinnar gildir óbreytt að því er varðar vörur sem falla áfram undir gildissvið staðalsins sem leystur er af hólmi (að hluta) en ekki undir gildissvið nýja staðalsins.
- Athugasemd 3 Þegar breytingar eru gerðar er vísað til staðalsins með númerinu EN CCCCC:YYYY ásamt eldri breytingum, ef einhverjar eru, og nýju breytingunni. Staðallinn, sem leystur er af hólmi (3. dálkur), er því EN CCCCC:YYYY ásamt áorðnum breytingum, ef einhverjar eru, en *án* nýju breytingarinnar. Tilgreindan dag hættir staðallinn, sem leystur er af hólmi, að gilda sem grundvöllur ætlaðs samræmis við grunnkröfur tilskipunarinnar.

Athugið:

- Upplýsingar um hvernig nálgast má staðlana fást hjá evrópsku staðlasamtökunum eða staðlastofnunum einstakra ríkja sem taldar eru upp í viðauka við tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 98/34/EB ⁽¹⁾, með áorðnum breytingum skv. tilskipun 98/48/EB ⁽²⁾.
- Þótt tilvísunarnúmer staðla séu birt hér merkir það ekki að þeir séu til á öllum tungumálum Evrópska efnahagssvæðisins.
- Þessi skrá kemur í stað annarra slíkra sem birst hafa í *EES-viðbætur við Stjórnartíðindi Evrópusambandsins*. Framkvæmdastjórn Evrópubandalaganna hefur uppfærslu hennar með höndum.
- Nánari upplýsingar um samræmda staðla er að finna á eftirfarandi vefslóð: <http://ec.europa.eu/enterprise/newapproach/standardization/harmstds>

⁽¹⁾ Stjtið. EB L 204, 21.7.1998, bls. 37.

⁽²⁾ Stjtið. EB L 217, 5.8.1998, bls. 18.