

EØS-tillegget

ISSN 1022-9310

til Den europeiske
unions tidende**Nr. 17**

17. årgang

15.4.2010

I EØS-ORGANER

1. EØS-rådet
2. EØS-komiteen
3. Parlamentarikerkomiteen for EØS
4. Den rådgivende komité for EØS

II EFTA-ORGANER

1. EFTA-statenes faste komité
2. EFTAs overvåkningsorgan
3. EFTA-domstolen

III EF-ORGANER

1. Rådet
2. Kommisjonen

2010/EØS/17/01	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5827 – Elia/IFM/50Hertz)	1
2010/EØS/17/02	Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets)	2
2010/EØS/17/03	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5535 – Renesas Technology/NEC Electronics).....	3
2010/EØS/17/04	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5661 – Abbott/Solvay Pharmaceuticals)	3
2010/EØS/17/05	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5666 – Xerox/Affiliated Computer Services)	4
2010/EØS/17/06	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5680 – Faurecia/Emcon Technologies)	4
2010/EØS/17/07	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5717 – The Stanley Works/The Black & Decker Corporation)	5

2010/EØS/17/08	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets)	5
2010/EØS/17/09	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5735 – UTC/GE Security)	6
2010/EØS/17/10	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5751 – Euroports/DP World/Trilogiport/JV)	6
2010/EØS/17/11	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5760 – Lotte Group/Artenius UK Limited)	7
2010/EØS/17/12	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5761 – E.ON/Masdar/JV)	7
2010/EØS/17/13	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5762 – Innolux/Chi Mei/TPO)	8
2010/EØS/17/14	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5775 – Jarden/Home and Baby Care Business of Total)	8
2010/EØS/17/15	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5794 – Ramsay Health Care/Predica/Groupe Proclif)	9
2010/EØS/17/16	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5795 – Siemens/Sinara Locomotives/JV)	9
2010/EØS/17/17	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5800 – Bridgepoint/Care UK)	10
2010/EØS/17/18	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5801 – KKR/Hans-Peter Wild/Wild Group)	10
2010/EØS/17/19	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5809 – Mitsubishi/JGC/Ebara/EES)	11
2010/EØS/17/20	Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning (Sak COMP/M.5817 – Triton Fund III/Ambea)	11
2010/EØS/17/21	Statsstøtte – Tyskland – Statsstøtte C 7/10 (tidl. NN 5/10) – Ordning for skattemessig framskriving av underskudd ("Sanierungsklausel") – Innbydelse til å sende inn merknader i henhold til artikkel 108 nr. 2 TEUV	12
2010/EØS/17/22	Kommisjonsmelding om gjeldende rentesatser for tilbakebetaling av statsstøtte og referanse-/kalkulasjonsrenter for 27 medlemsland gjeldende fra 1. april 2010	13
2010/EØS/17/23	Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 16 nr. 4 i europa- parlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av ruteflyging i Fellesskapet – Forpliktelse til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging (Hellas)	14
2010/EØS/17/24	Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 17 nr. 5 i europa- parlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av ruteflyging i Fellesskapet – Anbudsinnsending i forbindelse med plikt til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging (Hellas)	14

2010/EØS/17/25	Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 17 nr. 5 i europa-parlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av ruteflyging i Fellesskapet – Anbudsinndrivelse i forbindelse med plikt til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging (Frankrike)	15
2010/EØS/17/26	Innbydelse til å sende inn forslag – EACEA/08/10 – Programmet ”Livslang læring” – Leonardo da Vinci-programmet – Støtte til nasjonale prosjekter for å teste og utvikle krediteringssystemer for yrkesrettet utdanning og opplæring (ECVET)	15
2010/EØS/17/27	Innbydelse til å sende inn forslag – EACEA/09/10 – Programmet ”Livslang læring” – Leonardo da Vinci-programmet – Støtte til nasjonale prosjekter for å utvikle en nasjonal tilnærming for å styrke kvalitetssikringen av yrkesrettet utdanning og opplæring ved å fremme og utvikle bruk av den europeisk referanserammen for kvalitetssikring innenfor yrkesrettet utdanning og opplæring	16
2010/EØS/17/28	Innbydelse til å sende inn forslag til tiltak under programmet ”Intelligent Energy – Europe” (Europaparlaments- og rådsvedtak nr. 1639/2006/EF)	16
2010/EØS/17/29	Melding fra Kommisjonen om anvendelsen av artikkel 101 nr. 3 i traktat om Den europeiske unions virkemåte på visse grupper av avtaler, beslutninger og samordnet opptreden i forsikringssektoren.	17
2010/EØS/17/30	Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføringen av rådsdirektiv 93/42/EØF av 14. juni 1993 om medisinsk utstyr	18

3. Domstolen

EF-ORGANER

KOMMISJONEN

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning

2010/EØS/17/01

(Sak COMP/M.5827 – Elia/IFM/50Hertz)

1. Kommisjonen mottok 6. april 2010 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der det belgiske foretaket Elia System Operator SA/NV ("Elia", kontrolleres i siste instans av GDF Suez ("GDF Suez", Frankrike) og Publi-T SCRL ("Publi-T", Belgia)) og det australske foretaket Industry Funds Management Pty Ltd ("IFM", tilhører Industry Super Holdings Pty Ltd ("Industry Super Holdings"), Australia) ved kjøp av aksjer overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over hele det tyske foretaket 50Hertz Transmission GmbH ("50Hertz"), som tilhører Vattenfall AB ("Vattenfall").
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Elia: eier av overføringsnett i Belgia, og medeier av 220 kV- og 150 kV-nett i den sørøstlige delen av Luxembourg
 - IFM: investeringsforvalter innen global infrastruktur, spesialisert på forvaltning av private investeringsprodukter
 - 50Hertz: operatør av kraftoverføringsnett i Tyskland
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 96 av 16.4.2010. Merknadene sendes til Kommisjonen per faks (faksnr. +32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post, med referanse COMP/M.5827 – Elia/IFM/50Hertz, til følgende adresse:

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

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1 ("Fusjonsforordningen").

Forhåndsmelding om en foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets)

2010/EØS/17/02

1. Kommisjonen mottok 31. mars 2010 melding i henhold til artikkel 4 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004⁽¹⁾ om en planlagt foretakssammenslutning der det østerrikske foretaket Unito Versandhandels GmbH ("Unito"), som tilhører det tyske Otto-konsernet, overtar kontroll i henhold til fusjonsforordningens artikkel 3 nr. 1 bokstav b) over diverse eiendeler tilhørende de sveitsiske foretakene Quelle Versand AG i.L. (*under avvikling*) og dets datterselskap Spengler Versand AG (sammen omtalt som "Quelle Schweiz Assets", Sveits). Otto-konsernet har nylig overtatt diverse aktiva (varemerker og varemerkesøknader, patenter, domenenavn, opphavsrettigheter og rettigheter til å benytte kundeopplysninger) fra Primondo Group i.L. (Sak COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets).
2. De berørte foretakene har virksomhet på følgende områder:
 - Otto-konsernet: handels- og tjenesteforetak med internasjonale aktiviteter innen detalj salg (særlig postordre), finanstjenester og andre tjenester
 - Quelle Schweiz Assets: varemerker og varemerkesøknader, patenter, domenenavn, opphavsrettigheter og rettigheter til å benytte kundeopplysninger for Quelle Versand AG i.L. og Spengler Versand AG, som særlig er aktive innen postordresalg i Sveits
3. Etter en foreløpig undersøkelse finner Kommisjonen at den meldte foretakssammenslutningen kan komme inn under virkeområdet for fusjonsforordningen. Det er imidlertid ikke gjort endelig vedtak på dette punkt.
4. Kommisjonen innbyr interesserte parter til å framlegge eventuelle merknader til den planlagte foretakssammenslutningen for Kommisjonen.

Merknadene må være Kommisjonen i hende senest ti dager etter at dette ble offentliggjort i EUT C 94 av 14.4.2010. Merknadene sendes til Kommisjonen per faks (faksnr. +32 (0)2 296 43 01), per e-post (COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu) eller per post, med referanse COMP/M.5840 – Otto/Quelle Schweiz Assets, til følgende adresse:

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

⁽¹⁾ EUT L 24 av 29.1.2004, s. 1 ("Fusjonsforordningen").

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5535 – Renesas Technology/NEC Electronics)**

2010/EØS/17/03

Kommisjonen vedtok 2. desember 2009 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32009M5535. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5661 – Abbott/Solvay Pharmaceuticals)**

2010/EØS/17/04

Kommisjonen vedtok 11. februar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) sammenholdt med artikkel 6 nr. 2 i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5661. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5666 – Xerox/Affiliated Computer Services)**

2010/EØS/17/05

Kommisjonen vedtok 19. januar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5666. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5680 – Faurecia/Emcon Technologies)**

2010/EØS/17/06

Kommisjonen vedtok 6. januar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5680. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5717 – The Stanley Works/The Black & Decker Corporation)

2010/EØS/17/07

Kommisjonen vedtok 12. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5717. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5721 – Otto/Primondo Assets)

2010/EØS/17/08

Kommisjonen vedtok 16. februar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5721. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5735 – UTC/GE Security)**

2010/EØS/17/09

Kommisjonen vedtok 22. februar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5735. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5751 – Euroports/DP World/Trilogiport/JV)**

2010/EØS/17/10

Kommisjonen vedtok 26. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5751. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5760 – Lotte Group/Artenius UK Limited)**

2010/EØS/17/11

Kommisjonen vedtok 19. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5760. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5761 – E.ON/Masdar/JV)**

2010/EØS/17/12

Kommisjonen vedtok 24. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5761. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5762 – Innolux/Chi Mei/TPO)**

2010/EØS/17/13

Kommisjonen vedtok 25. februar 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5762. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5775 – Jarden/Home and Baby Care Business of Total)**

2010/EØS/17/14

Kommisjonen vedtok 26. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5775. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5794 – Ramsay Health Care/Predica/Groupe Proclif)**

2010/EØS/17/15

Kommisjonen vedtok 26. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5794. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5795 – Siemens/Sinara Locomotives/JV)**

2010/EØS/17/16

Kommisjonen vedtok 6. april 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5795. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5800 – Bridgepoint/Care UK)**

2010/EØS/17/17

Kommisjonen vedtok 7. april 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5800. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

**Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning
(Sak COMP/M.5801 – KKR/Hans-Peter Wild/Wild Group)**

2010/EØS/17/18

Kommisjonen vedtok 25. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5801. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning**2010/EØS/17/19****(Sak COMP/M.5809 – Mitsubishi/JGC/Ebara/EES)**

Kommisjonen vedtok 16. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5809. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Vedtak om å ikke gjøre innsigelse mot en meldt foretakssammenslutning**2010/EØS/17/20****(Sak COMP/M.5817 – Triton Fund III/Ambea)**

Kommisjonen vedtok 25. mars 2010 å ikke gjøre innsigelse mot ovennevnte meldte foretakssammenslutning, og å erklære den forenlig med det felles marked. Vedtaket er gjort på grunnlag av artikkel 6 nr. 1 bokstav b) i rådsforordning (EF) nr. 139/2004. Det foreligger i uavkortet tekst bare på engelsk, og vil bli offentliggjort etter at eventuelle forretningshemmeligheter er fjernet. Vedtaket kan fås:

- på Europa-nettstedet for konkurransesaker (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Dette nettstedet inneholder ulike funksjoner som gjør det lettere å finne et bestemt vedtak, med mulighet for å søke på blant annet foretaksnavn, saksnummer, dato og saksområde,
- i elektronisk form på nettstedet EUR-Lex, under dokumentnummer 32010M5817. EUR-Lex gir tilgang til Det europeiske fellesskaps regelverk på Internett (<http://eur-lex.europa.eu/>).

Statsstøtte – Tyskland**2010/EØS/17/21****Statsstøtte C 7/10 (tidl. NN 5/10) – Ordning for skattemessig framskriving av underskudd ("Sanierungsklausel")****Innbydelse til å sende inn merknader i henhold til artikkel 108 nr. 2 TEUV**

Kommisjonen har ved brev av 24. februar 2010 underrettet Tyskland om at den har besluttet å innlede formell undersøkelse etter artikkel 108 nr. 2 TEUV med hensyn til ovennevnte støtte, se [EUT C 90 av 8.4.2010, s. 8](#).

Interesserte parter kan sende sine merknader til de aktuelle tiltakene innen en måned etter at denne oppsummeringen og følgebrevet ble offentliggjort i EUT (publisert 8. april 2010), til:

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

Faks: +32 2 296 12 42

Merknadene vil bli oversendt til Tyskland. En part som ønsker å få sine merknader behandlet fortrolig, kan sende inn en skriftlig, begrunnet anmodning om dette.

Kommisjonsmelding om gjeldende rentesatser for tilbakebetaling av statsstøtte og referanse-/kalkulasjonsrenter for 27 medlemsland gjeldende fra 1. april 2010 **2010/EØS/17/22**

(Kunngjort i henhold til artikkel 10 i kommisjonsforordning (EF) nr. 794/2004 av 21. april 2004 (EUT L 140 av 30.4.2004, s. 1))

Grunnsatsene beregnes i samsvar med kommisjonsmeldingen om endring av framgangsmåten for fastsettelse av referanse- og kalkulasjonsrenter (EUT C 14 av 19.1.2008, s. 6). Avhengig av bruken av referanserenten må de aktuelle marginer fortsatt legges til som omtalt i meldingen. For kalkulasjonsrenten betyr dette at en margin på 100 basispoeng må legges til grunnsatsen. Kommisjonsforordning (EF) nr. 271/2008 av 30. januar 2008 om endring av gjennomføringsforskriften (EF) nr. 794/2004 fastsetter at så sant ikke annet er fastsatt i egen beslutning, skal renten for tilbakebetaling også beregnes ved å legge 100 basispoeng til grunnsatsen.

Fra	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

Fra	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

Fra	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

**Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 16 nr. 4 i 2010/EØS/17/23
europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av
ruteflyging i Fellesskapet**

Forpliktelse til å yte offentlig tjeneste med hensyn til ruteflyging

Medlemsstat	Hellas
Aktuell rute	Thessaloniki–Limnos–Ikaria
Ikrafttredelsesdato for forpliktelse til å yte offentlig tjeneste	Fra 1. september 2010
Adresse der den fullstendige teksten og eventuell relevant informasjon og/eller dokumentasjon i forbindelse med forpliktelsen til å yte offentlig tjeneste kan fås gratis	Hellenic Civil Aviation Authority Directorate General for Air Transport Air Transport Division Section II Vas. Georgiou 166 04 Elliniko GREECE Tlf.: +30 2108916149 / 2108916121 Faks: +30 2108947132 Nettside: http://www.hcaa.gr

**Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 17 nr. 5 i 2010/EØS/17/24
europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av
ruteflyging i Fellesskapet**

**Anbudsinnsbydelse i forbindelse med plikt til å yte offentlig tjeneste med hensyn til
ruteflyging**

Medlemsstat	Hellas
Aktuell rute	Thessaloniki–Limnos–Ikaria
Kontraktens gyldighetsperiode	1. september 2010–31. august 2014
Frist for innsending av anbud	61 dager etter kunngjøringen om forpliktelse til å yte offentlig tjeneste (publisert 31.3.2010)
Adresse der den fullstendige anbudsinnsbydelsen og eventuell relevant informasjon og/eller dokumentasjon i forbindelse med anbudet og forpliktelsen til å yte offentlig tjeneste kan fås gratis	Hellenic Civil Aviation Authority Directorate-General for Air Transport Air Transport and International Affairs Division Section II Vas. Georgiou 1 166 04 Elliniko GREECE Tlf.: +30 2108916149 / 2108916121 Faks: +30 2108947132 Nettside: http://www.hcaa.gr

**Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføring av artikkel 17 nr. 5 i 2010/EØS/17/25
europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1008/2008 om felles regler for drift av
ruteflyging i Fellesskapet**

**Anbudsinnsbydelse i forbindelse med plikt til å yte offentlig tjeneste med hensyn til
ruteflyging**

Medlemsstat	Frankrike
Aktuell rute	Le-Puy-en-Velay (Loudes)–Paris (Orly)
Kontraktens gyldighetsperiode	14. januar 2011–13. januar 2015
Frist for innsending av søknader og anbud	for søknader (1. trinn): 8. juni 2010 (kl. 12.00 lokal tid) for anbud (2. trinn): 16. juli 2010 (kl. 12.00 lokal tid)
Adresse der den fullstendige teksten og eventuell relevant informasjon og/eller dokumentasjon i forbindelse med forpliktelsen til å yte offentlig tjeneste kan fås	Syndicat mixte de gestion de l'aérodrome départemental Le-Puy-en-Velay/Loudes Aéroport Le Puy-en-Velay/Loudes F-43320 Loudes FRANCE Kontaktpersoner : Alain Eyraud og Pascal Rey Tlf. : +33 471086187 Faks: +33 471086640 E-post: aeroport.le-puy-en-velay@orange.fr

Innbydelse til å sende inn forslag – EACEA/08/10

2010/EØS/17/26

**Programmet "Livslang læring" – Leonardo da Vinci-programmet
Støtte til nasjonale prosjekter for å teste og utvikle krediteringssystemer
for yrkesrettet utdanning og opplæring (ECVET)**

Formålet med innbydelsen er å gi støtte til forslag til organisering av to typer tiltak som må kombineres til ett prosjekt:

- tiltak for å etablere eller styrke samarbeid mellom kompetente institusjoner for å etablere operative rammer for å utvikle tester av det europeiske krediteringssystemet for yrkesrettet utdanning og opplæring (ECVET),
- tiltak i forbindelse med krediteringssystemet for yrkesrettet utdanning og opplæring (ECVET), som beskrevet i de tekniske spesifikasjonene i vedlegget til europaparlaments- og rådsforordningen, med henblikk på å sette systemet ut i livet og gjennomføre konkrete tiltak.

De generelle formålene ved denne innbydelsen er direkte rettet mot gjennomføring av ECVET-systemet, og klargjøring fra medlemsstatenes side av tiltak for å gjennomføre systemet.

Ytterligere opplysninger i forbindelse med innbydelsen er gjengitt i *Den europeiske unions tidende* C 85 av 31.3.2010, s. 14.

Innbydelse til å sende inn forslag – EACEA/09/10**2010/EØS/17/27****Programmet "Livslang læring" – Leonardo da Vinci-programmet**

Støtte til nasjonale prosjekter for å utvikle en nasjonal tilnærming for å styrke kvalitetssikringen av yrkesrettet utdanning og opplæring ved å fremme og utvikle bruk av den europeisk referanserammen for kvalitetssikring innenfor yrkesrettet utdanning og opplæring

Hensikten med denne utlysningen er å gi støtte til organer som er ansvarlige for gjennomføringen av en nasjonal strategi for å styrke kvalitetssikringssystemer og for å fremme og utvikle den europeiske referanserammen for kvalitetssikring, med henblikk på å hjelpe disse organene i deres oppgaver, og styrke utviklingen av en kvalitetskultur blant aktørene innenfor yrkesrettet utdanning og opplæring.

Ytterligere opplysninger i forbindelse med innbydelsen er gjengitt i *Den europeiske unions tidende* C 85 av 31.3.2010, s. 17.

Innbydelse til å sende inn forslag til tiltak under programmet "Intelligent Energy – Europe" (Europaparlaments- og rådsvedtak nr. 1639/2006/EF)

2010/EØS/17/28

Forvaltningsorganet for konkurransedyktighet og innovasjon (EACI) ber herved om forslag til tiltak under handlingsprogrammet "Intelligent Energy – Europe" for 2010. Innbydelsen gjelder til 24. juni 2010 for alle typer tiltak.

Nærmere opplysninger om programmet og retningslinjer for å sende inn forslag til prosjekter, finnes på:

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

Hjelpetjenesten til "Intelligent Energy – Europe"-programmet er tilgjengelig via:

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

Melding fra Kommissjonen om anvendelsen av artikkel 101 nr. 3 i traktat om Den europeiske unions virkemåte på visse grupper av avtaler, beslutninger og samordnet opptreden i forsikringssektoren 2010/EØS/17/29

Kommisjonsforordning (EF) nr. 358/2003, den tidligere gruppeunntaksforordningen for forsikringssektoren, anvendte artikkel 101 nr. 3 i traktat om Den europeiske unions virkemåte på visse grupper av avtaler, beslutninger og samordnet opptreden i forsikringssektoren. Denne forordningen utløp 31. mars 2010.

Etter en langvarig gjennomgang publiserte Kommissjonen 24. mars 2009 sin rapport til Europaparlamentet og Rådet om virkemåten til forordning (EF) nr. 358/2003, samt et tilhørende arbeidsdokument.

Som følge av gjennomgangen har Kommissjonen nå vedtatt en ny gruppeunntaksforordning for forsikringssektoren, som fornyer unntakene for to av de fire kategoriene av avtaler som også var unntatt tidligere, nemlig i) felles beregninger, tabeller og undersøkelser, og ii) felles dekning av visse risikotyper (pooler).

Den fullstendige meldingen er gjengitt i *Den europeiske unions tidende* [C 82 av 30.3.2010, s. 20](#).

**Kommisjonsmelding i forbindelse med gjennomføringen av rådsdirektiv 93/42/EØF 2010/EØS/17/30
av 14. juni 1993 om medisinsk utstyr**

(Offentliggjøring av titler og referanser for harmoniserte standarder i henhold til direktivet)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN 285:2006+A2:2009 Sterilisering – Vanndampsterilisatorer – Store sterilisatorer	2.12.2009	EN 285:2006+A1:2008 EN 285:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 455-1:2000 Engangshansker til medisinsk bruk – Del 1: Krav til og prøving på fravær av hull	30.9.2005	EN 455-1:1993 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2001)
CEN	EN 455-2:2000 Engangshansker til medisinsk bruk – Del 2: Krav til og prøving av fysiske egenskaper (inkludert rettelsesblad AC:1996)	31.7.2002	EN 455-2:1995 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2001)
CEN	EN 455-3:2006 Engangshansker til medisinsk bruk – Del 3: Krav til og prøving av biokompatibilitet	9.8.2007	EN 455-3:1999 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2007)
CEN	EN 556-1:2001 Sterilisering av medisinsk utstyr – Krav til medisinsk utstyr som skal merkes "Steril" – Del 1: Krav til sluttsterilisert medisinsk utstyr	31.7.2002	EN 556:1994 + A1:1998	Dato utløpt (30.4.2002)
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006	Note 2.1	
CEN	EN 556-2:2003 Sterilisering av medisinsk utstyr – Krav til medisinsk utstyr som skal merkes "Steril" – Del 2: Krav til bakteriefri behandlet medisinsk utstyr	9.8.2007		
CEN	EN 794-1:1997 + A2:2009 Lungeventilatorer – Del 1: Særlige krav til ventilatorer for intensivbehandling	2.12.2009	EN 794-1:1997 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 794-3:1998 Lungeventilatorer – Del 3: Særlige krav til rednings- og transportventilatorer	28.6.1999		
	EN 794-3:1998/A1:2005	2.6.2006	Note 3	Dato utløpt (31.12.2005)
CEN	EN 980:2008 Symboler for merking av medisinsk utstyr	23.7.2008	EN 980:2003 Note 2.1	31.5.2010
CEN	EN 1060-1:1995 Ikke-invasive blodtrykksmålere – Del 1: Generelle krav	23.8.1996		
	EN 1060-1:1995/A1:2002	30.9.2005	Note 3	Dato utløpt (30.11.2002)
CEN	EN 1060-2:1995 Ikke-invasive blodtrykksmålere – Del 2: Tilleggskrav for mekaniske blodtrykksmålere	26.8.1996		
	EN 1060-2:1995/AC:2002	2.12.2009		
CEN	EN 1060-3:1997 Ikke-invasive blodtrykksmålere – Del 3: Tilleggskrav for elektromekaniske blodtrykkmålesystemer	9.5.1998		
	EN 1060-3:1997/A1:2005	2.6.2006	Note 3	Dato utløpt (30.6.2006)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN 1060-4:2004 Ikke-invasive blodtrykksmålere – Del 4: Prøvningsprosedyrer for å bestemme den totale systemnøyaktigheten for automatiserte ikke-invasive blodtrykksmålere	30.9.2005		
CEN	EN 1089-3:2004 Transportable gassflasker – Kjennetegn (unntatt LPG) – Del 3: Fargekoding	30.9.2005	EN 1089-3:1997 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2004)
CEN	EN 1282-2:2005 Trakeostomituber – Del 2: Barnetuber (ISO 5366-3:2001, modifisert)	30.9.2005	EN 1282-2:1997 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2005)
CEN	EN 1422:1997 + A1:2009 Sterilisatorer for medisinsk utstyr – Etylenoksidsterilisatorer – Krav og prøvningsmetoder	2.12.2009	EN 1422:1997 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 1618:1997 Ikke-intravaskulære katetre – Prøvningsmetoder for felles egenskaper	9.5.1998		
CEN	EN 1639:2004 Tannpleie – Medisinsk utstyr til bruk i tannpleie – Instrumenter	30.9.2005	EN 1639:1996 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2004)
CEN	EN 1640:2004 Tannpleie – Medisinsk utstyr til bruk i tannpleie – Utstyr	30.9.2005	EN 1640:1996 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2004)
CEN	EN 1641:2004 Tannpleie – Medisinsk utstyr til bruk i tannpleie – Materialer	30.9.2005	EN 1641:1996 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2004)
CEN	EN 1642:2004 Tannpleie – Medisinsk utstyr til bruk i tannpleie – Dentale implantater	30.9.2005	EN 1642:1996 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2004)
CEN	EN 1707:1996 Koniske koblingsstykker med 6 % (luer) spiss for sprøyter, nåler og en del annet medisinsk utstyr – Koblingsstykker med lås	17.5.1997		
CEN	EN 1782:1998 Trakealtuber og tilpasningsstykker	30.9.2005		
CEN	EN 1789:2007 Ambulanser og ambulanseutstyr – Veiambulanser	23.7.2008	EN 1789:1999 Note 2.1	Dato utløpt (30.11.2007)
CEN	EN 1820:2005 Anestesibager (ISO 5362:2000, modifisert)	30.9.2005	EN 1820:1997 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2005)
CEN	EN 1865:1999 Spesifikasjoner for bærer og annet utstyr til å bære pasienter ved bruk av veiambulanser	14.10.2000		
CEN	EN 1970:2000 Regulerbare senger for funksjonshemmede – Krav og prøvningsmetoder	14.11.2001		
	EN 1970:2000/A1:2005	30.9.2005	Note 3	Dato utløpt (30.9.2005)
CEN	EN 1985:1998 Ganghjelpemidler – Generelle krav og prøvningsmetoder	10.8.1999		
CEN	EN ISO 3826-2:2008 Myke plastbeholdere for humant blod og blodkomponenter – Del 2: Grafiske symboler for etiketter og instruksjonsbrosjyrer (ISO 3826-2:2008)	19.2.2009		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 3826-3:2007 Myke plastposer til humant blod og blodkomponenter – Del 3: Blodposesystemer med integrerte funksjoner (ISO 3826-3:2006)	27.2.2008		
CEN	EN ISO 4074:2002 Kondomer av naturgummilateks – Krav og prøvingsmetoder (ISO 4074:2002)	31.7.2002	EN 600:1996 Note 2.1	Dato utløpt (31.8.2005)
	EN ISO 4074:2002/AC:2008	2.12.2009		
CEN	EN ISO 4135:2001 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Terminologi (ISO 4135:2001)	31.7.2002	EN ISO 4135:1996 Note 2.1	Dato utløpt (28.2.2002)
CEN	EN ISO 5356-1:2004 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Koniske koblingsstykker – Del 1: Han- og hunkoner (ISO 5356-1:2004)	30.9.2005	EN 1281-1:1997 Note 2.1	Dato utløpt (30.11.2004)
CEN	EN ISO 5356-2:2007 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Koniske koblingsstykker – Del 2: (ISO 5356-2:2006)	9.11.2007	EN 1281-2:1995 Note 2.1	Dato utløpt (29.2.2008)
CEN	EN ISO 5359:2008 Lavtrykks-slangesystem for bruk med medisinsk gass (ISO 5359:2008)	23.7.2008	EN 739:1998 Note 2.1	30.6.2010
CEN	EN ISO 5360:2009 Anestesimiddel-fordampere – Medikament-spesifikke fyllesystemer (ISO 5360:2006)	2.12.2009	EN ISO 5360:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 5366-1:2009 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Trakeostomituber – Del 1: Tuber og forbindelser for voksne (ISO 5366-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 5366-1:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 5840:2009 Hjerte- og karimplantater – Hjerterklaffproteser (ISO 5840:2005)	2.12.2009	EN ISO 5840:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 7197:2009 Nevrokirurgiske implantater – Sterile hydrocefalusventiler til engangsbruk og deres komponenter (ISO 7197:2006, inkludert rettelse Cor 1:2007)	2.12.2009	EN ISO 7197:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 7376:2009 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Laryngoskop til trakeal-intubasjon (ISO 7376:2003)	2.12.2009	EN ISO 7376:2003 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 7396-1:2007 Sentralgassanlegg for medisinske gasser – Del 1: Sentraler og fordelingsnett for komprimerte medisinske gasser og vakuum (ISO 7396-1:2007)	9.8.2007	EN 737-3:1998 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2009)
CEN	EN ISO 7396-2:2007 Sentralgassanlegg for medisinske gasser – Del 2: Systemer for fjerning av anestesigasser (ISO 7396-2:2007)	9.8.2007	EN 737-2:1998 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2009)
CEN	EN ISO 7439:2009 Intrauterine kontraseptiva med kobberinnhold – Krav, prøver (ISO 7439:2002)	2.12.2009	EN ISO 7439:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 7886-3:2005 Sterile hypodermiske injeksjonssprøyter til engangsbruk – Del 3: Selvblokkerende sprøyter for vaksinasjon med fastsatt dose (ISO 7886-3:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 7886-4:2006 Sterile hypodermiske injeksjonssprøyter til engangsbruk – Del 4: Injeksjonssprøyter med egenskaper som hindrer gjenbruk (ISO 7886-4:2006)	9.8.2007		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 8185:2009 Fuktere til medisinsk bruk innenfor åndedrett – Spesielle krav til fuktssystemer for åndedrettsutstyr (ISO 8185:2007)	2.12.2009	EN ISO 8185:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 8359:2009 Oksygenkonsentratorer til medisinsk bruk – Sikkerhetskrav (ISO 8359:1996)	2.12.2009	EN ISO 8359:1996 Note 2.1.	21.3.2010
CEN	EN ISO 8536-4:2007 Infusjonsutstyr til medisinsk bruk – Del 4: Infusjonsutstyr til engangsbruk med falltilførsel (ISO 8536-4:2007)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 8835-2:2009 Systemer for inhalasjonsanestesi – Del 2: Anestetiske pustesystemer (ISO 8835-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-2:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 8835-3:2009 Systemer for inhalasjonsanestesi – Del 3: Overførings- og optakssystemer i aktive systemer for fjerning av anestesigass (ISO 8835-3:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-3:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 8835-4:2009 Systemer for inhalasjonsanestesi – Del 4: Fordampere for anestesimidler (ISO 8835-4:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-4:2004 Note 2.1.	21.3.2010
CEN	EN ISO 8835-5:2009 Systemer for inhalasjonsanestesi – Del 5: Anestesiventilatorer (ISO 8835-5:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-5:2004 Note 2.1.	21.3.2010
CEN	EN ISO 9170-1:2008 Ut- og inntaksposter i medisinske sentralgassanlegg – Del 1: Uttaksposter for komprimerte medisinske gasser og inntaksposter for vakuum (ISO 9170-1:2008)	19.2.2009	EN 737-1:1998 Note 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 9170-2:2008 Ut- og inntaksposter i medisinske sentralgassanlegg – Del 2: Inntaksposter for fjerning av anestesigasser (ISO 9170-2:2008)	19.2.2009	EN 737-4:1998 Note 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 9360-1:2009 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Varme- og fuktvekslere til fukting av respirasjonsgasser på mennesker – Del 1: Varme- og fuktvekslere til bruk med minimum tidalvolum på 250 ml (ISO 9360-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 9360-1:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 9360-2:2009 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Varme- og fuktvekslere til fukting av respirasjonsgasser på mennesker – Del 2: Varme- og fuktvekslere til bruk ved trakeostomerte pasienter med minimum tidalvolum på 250 ml (ISO 9360-2:2001)	2.12.2009	EN ISO 9360-2:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 9713:2009 Neurokirurgiske implantater – Selvlukkende intrakranielle aneurisme-klemmer (ISO 9713:2002)	2.12.2009	EN ISO 9713:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 9919:2009 Medisinsk elektrisk utstyr – Særlige krav til den grunnleggende sikkerheten og ytelsen av pulsoksimetere til medisinsk bruk (ISO 9919:2005)	2.12.2009	EN ISO 9919:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10079-1:2009 Medisinsk utstyr til sug – Del 1: Elektrisk drevne sug – Sikkerhetskrav (ISO 10079-1:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-1:1999 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10079-2:2009 Medisinsk utstyr til sug – Del 2: Manuelt drevne sug (ISO 10079-2:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-2:1999 Note 2.1	21.3.2010

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 10079-3:2009 Medisinsk utstyr til sug – Del 3: Vakuumsug- eller trykkgass-drevne sug (ISO 10079-3:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-3:1999 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10328:2006 Proteser – Strukturell prøving av underekstremitetsproteser – Krav og prøvingsmetoder (ISO 10328:2006)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 10524-1:2006 Trykkregulatorer for medisinske gasser – Del 1: Trykkregulatorer og trykkregulatorer med utstyr for gasstrømmålinger (ISO 10524-1:2006)	2.6.2006	EN 738-1:1997 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-2:2006 Trykkregulatorer for medisinske gasser – Del 2: Trykkregulatorer for rør og rørforgreininger (ISO 10524-2:2005)	7.6.2009	EN 738-2:1998 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-3:2006 Trykkregulatorer for medisinske gasser – Del 3: Trykkregulatorer med innebygde sylinderventiler (ISO 10524-3:2005)	7.9.2006	EN 738-3:1998 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-4:2008 Trykkregulatorer for medisinske gasser – Del 4: Lavtrykkregulatorer (ISO 10524-4:2008)	23.7.2008	EN 738-4:1998 Note 2.1	30.6.2010
CEN	EN ISO 10535:2006 Personløftere til forflytning av funksjonshemmede – Krav og prøvingsmetoder (ISO 10535:2006)	9.8.2007	EN ISO 10535:1998 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2007)
CEN	EN ISO 10555-1:2009 Sterile intravaskulære katetre til engangsbruk – Del 1: Generelle krav (ISO 10555-1:1995, innbefattet endringsblad 1:1999 og 2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10555-1:1996 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10651-2:2009 Lungeventilatorer til medisinsk bruk – Særlige krav til grunnleggende sikkerhet og ytelse – Del 2: Hjemmeventilatorer for pasienter som er avhengige av ventilatorer (ISO 10651-2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-2:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10651-4:2009 Lungeventilatorer – Del 4: Særlige krav til operatørdrevet gjenopplivingsutstyr (ISO 10651-4:2002)	2.12.2009	EN ISO 10651-4:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10651-6:2009 Lungeventilatorer til medisinsk bruk – Særlige krav til grunnleggende sikkerhet og ytelse – Del 6: Hjelpeutstyr til hjemmeventilatorer (ISO 10651-6:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-6:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 1: Evaluering og prøving (ISO 10993-1:2003)	2.12.2009	EN ISO 10993-1:2003 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-3:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 3: Prøvingsmetoder for gentoksisitet, karsinogenisitet og reproduksjonstoksisitet (ISO 10993-3:2003)	2.12.2009	EN ISO 10993-3:2003 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 4: Valg av prøvingsmetoder for utstyr som kommer i kontakt med blod (ISO 10993-4:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-4:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 5: Prøving av in vitro-cytotoksisitet (ISO 10993-5:1999)	2.12.2009	EN ISO 30993-5:1999 Note 2.1	31.12.2009

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 6: Prøving for lokaleffekter etter implantering (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-6:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 7: Rester etter etylenoksidsterilisering (ISO 10993-7:2008)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 9: Rammeverk for identifisering og klassifisering av potensielle nedbrytningsprodukter (ISO 10993-9:1999)	2.12.2009	EN ISO 10993-9:1999 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-10:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 10: Tester for irritasjon og forsinket hypersensitivitet (ISO 10993-10:2002), innbefattet endringsblad 1:2006	2.12.2009	EN ISO 10993-10:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 11: Prøving av systemisk toksisitet (ISO 10993-11:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-11:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-12:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 12: Prøveframstilling og referansematerialer (ISO 10993-12:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-12:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-13:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 13: Identifisering og kvantifisering av nedbrytningsprodukter fra polymerer (ISO 10993-13:1998)	2.12.2009	EN ISO 10993-13:1998 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-14:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 14: Identifisering og kvantifisering av keramiske nedbrytningsprodukter (ISO 10993-14:2001)	2.12.2009	EN ISO 10993-14:2001 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-15:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 15: Identifisering og kvantifisering av nedbrytningsprodukter fra metaller og legeringer (ISO 10993-15:2000)	2.12.2009	EN ISO 10993-15:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-16:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 16: Utforming av toksikokinetikkstudier med nedbrytnings- og utløsningsprodukter (ISO 10993-16:1997)	2.12.2009	EN ISO 10993-16:1997 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 17: Etablering av tillatte grenseverdier for utløsningsprodukter (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-17:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Biologisk evaluering av medisinsk utstyr – Del 18: Kjemisk karakterisering av materialer (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009	EN ISO 10993-18:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Etylenoksid – Del 1: Krav til utvikling, validering og rutinekontroll av en steriliseringsprosess for medisinsk utstyr (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007	EN 550:1994 Note 2.1	31.5.2010
CEN	EN ISO 11137-1:2006 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Stråling – Del 1: Krav til utvikling, validering og rutinekontroll av en steriliseringsprosess for medisinsk utstyr (ISO 11137-1:2006)	7.9.2006	EN 552:1994 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2009)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 11137-2:2007 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Stråling – Del 2: Bestemmelse av steriliseringsdose (ISO 11137-2:2006, korrigert versjon 2006-08-01)	9.8.2007		
	EN ISO 11137-2:2007/AC :2009	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Biologiske indikatorer – Del 2: Biologiske indikatorer for vurdering av steriliseringsprosesser med ethyleksid (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-2:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Biologiske indikatorer – Del 3: Biologiske indikatorer for steriliseringsprosesser med vanddamp (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-3:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Kjemiske indikatorer – Del 1: Generelle krav (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009	EN ISO 11140-1:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11140-3:2009 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Kjemiske indikatorer – Del 3: Klasse 2-indikatorer til bruk i Bowie- og Dick-prøving for damppenetrasjon (ISO 11140-3:2007), ink. Cor 1: 2007	2.12.2009	EN ISO 11140-3:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11197:2009 Medisinske forsyningsenheter (ISO 11197:2004)	2.12.2009	EN ISO 11197:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Emballasje for sluttsterilisert medisinsk utstyr – Del 1: Krav til materialer, sterile barrieresystemer og emballasjesystemer (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 11607-1:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11607-2:2006 Emballasje for sluttsterilisert medisinsk utstyr – Del 2: Krav til formgiving, forsegling og sammensetting (ISO 11607-2:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Sterilisering av medisinsk utstyr – Mikrobiologiske metoder – Del 1: Bestemmelse av en populasjon av mikroorganismer på produkter (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006	EN 1174-2:1996 EN 1174-1:1996 EN 1174-3:1996	Dato utløpt (31.10.2006)
	EN ISO 11737-1:2006 /AC:2009	2.12.2009	Note 2.1	
CEN	EN ISO 11810-1:2009 Lasere og laserrelatert utstyr – Prøvingsmetoder og klassifikasjon av laserresistente operasjonsduker og/eller beskyttende pasientvern – Del 1: Primær antenning og gjennomtrenging (ISO 11810-1:2005)	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11810-2:2009 Lasere og laserrelatert utstyr – Prøvingsmetoder og klassifikasjon av laserresistente operasjonsduker og/eller beskyttende pasientvern – Del 2: Sekundær antenning (ISO 11810-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 11810-2:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11979-8:2009 Oftalmiske implantater – Intraokulære linser – Del 8: Grunnleggende krav (ISO 11979-8:2006)	2.12.2009	EN ISO 11979-8:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 11990:2003 Optikk og optiske instrumenter – Lasere og laserrelatert utstyr – Bestemmelse av lasermotstand for trakealtuber (ISO 11990:2003)	7.11.2003	EN ISO 11990:1999 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2003)
CEN	EN 12006-2:1998 + AI:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Særlige krav for hjerte- og karimplantater – Del 2: Karproteser inkludert hjerteimplantater	2.12.2009	EN 12006-2:1998 Note 2.1	21.3.2010

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN 12006-3:1998 + AI:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Særlige krav til hjerte- og blodåreimplantater- Del 3: Endovaskulært utstyr	2.12.2009	EN 12006-3:1998 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 12182:1999 Tekniske hjelpemidler for funksjonshemmede – Generelle krav og prøvingsmetoder	14.10.2000		
CEN	EN 12342:1998 Svelgtuber til bruk med anestesimaskiner og ventilatorer	26.6.1999		
CEN	EN 12470-1:2000 + A1: 2009 Kliniske termometre – Del 1: Metalliske væskefylte glasstermometre med maksimalvisning	2.12.2009	EN 12470-1:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 12470-2:2000 + A1: 2009 Kliniske termometre – Del 2: Faseomslagstermometre (dot matrix)	2.12.2009	EN 12470-2:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 12470-3:2000 + A1: 2009 Kliniske termometre – Del 3: Elektriske kompakt-termometre (ekstrapolerende og ikke-ekstrapolerende) med maksimalvisning	2.12.2009	EN 12470-3:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 12470-4:2000 + A1: 2009 Kliniske termometre – Del 4: Funksjon av elektriske termometre til kontinuerlig måling	2.12.2009	EN 12470-4:2000 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 12470-5:2003 Kliniske termometre – Del 5: Funksjonskrav til infrarødt øretermometer (med maksimalvisning)	7.11.2003		
CEN	EN ISO 12870:2009 Øyeoptikk – Brilleinnfatninger – Krav og prøvingsmetoder (ISO 12870:2004)	2.12.2009	EN ISO 12870:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 13060:2004 + A1: 2009 Små vandampautoklaver	2.12.2009	EN 13060:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 13485:2003 Medisinsk utstyr – Systemer for kvalitetsstyring – Krav for å oppfylle regelverk (ISO 13485:2003)	2.4.2004	EN ISO 13488:2000 EN ISO 13485:2000 EN 46003:1999 Note 2.1	Dato utløpt (31.7.2009)
	EN ISO 13485:2003/AC:2007	9.8.2007		
CEN	EN 13544-1:2007 Utstyr til respirasjonsbehandling – Del 1: Forstøversystemer og deres komponenter	9.8.2007	EN 13544-1:2001 Note 2.1	Dato utløpt (31.10.2007)
CEN	EN 13544-2:2002 Utstyr til respirasjonsbehandling – Del 2: Slanger og forbindelser	21.12.2002		
CEN	EN 13544-3:2001 Utstyr til respirasjonsbehandling – Del 3: Luftmedrivningsutstyr	30.9.2005		
CEN	EN 13624:2003 Kvantitativ suspensjonsprøving til evaluering av fungicidal aktivitet på kjemiske desinfeksjonsmidler på instrumenter brukt i helsetjenesten – Prøvingsmetode og krav (fase 2/trinn 1)	30.9.2005		
CEN	EN 13718-1:2008 Ambulanse og ambulansetutyr – luftambulanser – Del 1: Krav til medisinsk utstyr i luftambulanser	19.2.2009	EN 13718-1:2002 Note 2.1	Dato utløpt (28.2.2009)
CEN	EN 13726-1:2002 Prøvingsmetoder for sårkompresser – Del 1: Aspekter ved absorpsjon	27.3.2003		
	EN 13726 – 1:2002/AC: 2003	2.12.2009		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN 13726-2:2002 Prøvmingsmetoder for sårkompresser – Del 2: Transmisjonshastighet for fuktighet gjennom permeable filmkompresser	27.3.2003		
CEN	EN 13727:2003 Kjemiske desinfeksjonsmidler og antiseptika – Kvantitativ suspensjonstest for evaluering av baktericidal aktivitet av kjemiske desinfeksjonsmidler for instrumenter brukt på medisinsk område – Prøvmingsmetode og krav (Fase 2, trinn 1)	30.9.2005		
CEN	EN 13795-1:2002 Dekkstykker, frakker og renromsdrakter brukt som medisinsk utstyr til pasienter, klinisk personale og utstyr – Del 1: Generelle krav til produsenter, bearbeidere og produkter	19.2.2009		
CEN	EN 13795-2:2004 Dekkstykker, frakker og renromsdrakter brukt som medisinsk utstyr til pasienter, klinisk personale og utstyr – Del 2: Prøvmingsmetoder	19.2.2009		
CEN	EN 13795-3:2006 Dekkstykker, frakker og renromsdrakter brukt som medisinsk utstyr til pasienter, klinisk personale og utstyr – Del 3: Ytelseskrav og ytelsesnivåer	19.2.2009		
CEN	EN 13824:2004 Sterilisering av medisinsk utstyr – Validering og rutinekontroll av aseptiske prosesser – Krav	30.9.2005		
CEN	EN 13867:2002 + A1:2009 Konsentrater for hemodialyse og lignende behandling	2.12.2009	EN 13867:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 13976-1:2003 Ambulansetjeneste – Transport av kuvøser – Del 1: Grensesnitt til transportenheten	30.9.2005		
CEN	EN 13976-2:2003 Ambulansetjeneste – Transport av kuvøser – Del 2: Systemkrav EN 13976 -2:2003/ AC: 2004	30.9.2005 2.12.2009		
CEN	EN 14079:2003 Ikke-aktivt medisinsk utstyr – Ytelseskrav og prøvmingsmetoder for absorberende bomullsgas og absorberende gas av bomull og viskose	30.9.2005		
CEN	EN ISO 14155-1:2003 Klinisk undersøkelse av medisinsk utstyr til bruk på mennesker – Del 1: Generelle krav (ISO 14155-1:2003)	11.11.2003	EN 540:1993 Note 2.1	Dato utløpt (31.8.2003)
CEN	EN ISO 14155-2:2003 Klinisk undersøkelse av medisinsk utstyr til bruk på mennesker – Del 2: Planer for kliniske undersøkelser (ISO 14155-2:2003)	11.11.2003		
CEN	EN ISO 14160:1998 Sterilisering av medisinsk engangsutstyr inkludert materialer av animalsk vev – Validering og rutinekontroll av sterilisering med flytende kjemiske midler (ISO 14160:1998)	27.8.1998		
CEN	EN 14180:2003 + A1:2009 Sterilisatorer for medisinsk utstyr – Formaldehydsteriliseringprosesser – Krav og prøving	2.12.2009	EN 14180:2003 Note 2.1	21.3.2010

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN 14348:2005 Kjemiske desinfeksjonsmidler og antiseptika – Kvantitativ suspensjonsprøving for bestemmelse av mykobaktericid-aktivitet av kjemiske desinfeksjonsmidler på det medisinske området, inkludert instrumentdesinfeksjonsmidler – Prøvningsmetoder og krav (fase 2/trinn 1)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 14408:2009 Trakealtuber utformet for laserkirurgi – Krav til merking og medfølgende informasjon (ISO 14408:2005)	2.12.2009	EN ISO 14408:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 14534:2009 Øyeoptikk – Kontaktlinser og vedlikeholdsutstyr for kontaktlinser – Grunnleggende krav (ISO 14534:2002)	2.12.2009	EN ISO 14534:2002 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 14561:2006 Kjemiske desinfeksjonsmidler og antiseptika – Kvantitativ belastningsprøving for evaluering av baktericid effekt av kjemiske desinfeksjonsmidler for instrumenter til medisinsk bruk – Prøvningsmetode og krav (fase 2, trinn 2)	15.11.2006		
CEN	EN 14562:2006 Kjemiske desinfeksjonsmidler og antiseptika – Kvantitativ belastningsprøving for evaluering av fungicid effekt av kjemiske desinfeksjonsmidler for instrumenter til medisinsk bruk – Prøvningsmetode og krav (fase 2, trinn 2)	15.11.2006		
CEN	EN 14563:2008 Kjemiske desinfeksjonsmidler – Kvantitativ belastningstest til evaluering av mykobaktericid effekt av kjemiske desinfeksjonsmidler for instrumenter til medisinsk bruk – Prøvningsmetode og krav (fase 2/trinn 2)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 14602:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Implantater til osteosyntese – Spesielle krav (ISO 14602:1998)	2.12.2009	EN ISO 14602:1998 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 14607:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Brystimplantater – Særskilte krav (ISO 14607:2007)	2.12.2009	EN ISO 14607:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 14630:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Generelle krav (ISO 14630:2008)	2.12.2009	EN ISO 14630:2008 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 14683:2005 Kirurgiske munnbind – Krav og prøvningsmetoder	2.6.2006		
CEN	EN ISO 14889:2009 Øyeoptikk – Brilleglass – Grunnleggende krav for ikke-randslipte ferdige brilleglass (ISO 14889:2003)	2.12.2009	EN ISO 14889:2003 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 14931:2006 Trykkammere for personer – Flerperson-trykkammersystemer for hyperbar terapi – Ytelse, sikkerhetskrav og prøving	15.11.2006		
CEN	EN ISO 14937:2000 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Generelle krav til karakterisering av et steriliserende agens samt utvikling, validering og rutinekontroll av en steriliseringsprosess for medisinsk utstyr (EN ISO 14937:2000)	31.7.2002		
	EN ISO 14937:2000/AC:2005	2.12.2009		
CEN	EN ISO 14971:2007 Medisinsk utstyr – Bruk av risikoanalyser for medisinsk utstyr (ISO 14971:2007)	9.8.2007	EN ISO 14971:2000 Note 2.1	31.3.2010

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 15001:2004 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Forenlighet med oksygen (ISO 15001:2003)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 15002:2008 Gassstrømsmålere for tilkopling til ut- og inntaksposter i medisinske sentralgassanlegg (ISO 15002:2008)	19.2.2009	EN 13220:1998 Note 2.1	31.7.2010
CEN	EN ISO 15004-1:2009 Oftalmiske instrumenter – Grunnleggende krav og prøvingsmetoder – Del 1: Grunnleggende krav til alle oftalmiske instrumenter (ISO 15004-1:2006)	2.12.2010	EN ISO 15004-1:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 15225:2000 Nomenklatur – Spesifikasjoner for et nomenklatursystem for medisinsk utstyr til utveksling av regulatorisk informasjon (ISO 15225:2000)	31.7.2002		
	EN ISO 15225:2000/A1:2004	30.9.2005	Note 3	Dato utløpt (31.8.2004)
	EN ISO 15225:2000/A2:2005	2.12.2009	Note 3	Dato utløpt (31.1.2006)
CEN	EN 15424:2007 Sterilisering av medisinsk utstyr – Vanndamp med lav temperatur og formaldehyd – Krav til utvikling, validering og rutinekontroll av steriliseringsprosesser for medisinsk utstyr	9.8.2007		
CEN	EN 15546-1:2008 Koplingsstykker med liten diameter for væsker og gasser til medisinsk bruk – Del 1 – Generelle krav	23.7.2008		
CEN	EN ISO 15747:2005 Plastbeholdere for intravenøs injeksjon (ISO 15747:2003)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 15883-1:2009 Vaskedekontaminatorer – Del 1: Generelle krav, termer, definisjoner og prøvinger (ISO 15883-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-1:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 15883-2:2009 Vaskedekontaminatorer – Del 2: Krav og prøvinger for vaskedekontaminatorer med termisk desinfeksjon for kirurgiske instrumenter, anestesiuutstyr, kar, redskaper, glasstøy osv. (ISO 15883-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-2:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 15883-3:2006 Vaskedekontaminatorer – Del 3: Krav og prøvinger for vaskedekontaminatorer til bekken, urinflasker o.l. (ISO 15883-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-3:2006 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 15883-4:2009 Vaskedekontaminatorer – Del 4: Krav til og prøving av vaskedekontaminatorer med termisk desinfeksjon for termolabile endoskop (ISO 15883-4:2008)	2.12.2009	EN ISO 15883-4:2008 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 16061:2008 Instrumenter til bruk i forbindelse med ikke-aktivt implantat – generelle krav (ISO 16061:2008)	19.2.2009	EN 12011:1998 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2009)
CEN	EN ISO 16201:2006 Tekniske hjelpe midler for funksjonshemmede – Omgivelseskontrollsystemer for dagligliv (ISO 16201:2006)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 17510-1:2009 Åndedrettsterapi ved søvnapné – Del 1: Utstyr til åndedrettsterapi ved søvnapné (ISO 17510-1:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-1:2007 Note 2.1	21.3.2010

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 17510-2:2009 Åndrettsterapi ved søvnåpne – Del 2: Masker og brukstilbehør (ISO 17510-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-2:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 17664:2004 Sterilisering av medisinsk utstyr – Informasjon som skal gis av produsenten om resterilisering av utstyr som kan gjenbrukes (ISO 17664:2004)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Sterilisering av helsetjenesteprodukter – Fuktig varme – Del 1: Krav til utvikling, validering og rutinekontroll av en steriliseringsprosess for medisinsk utstyr (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006	EN 554:1994 Note 2.1	Dato utløpt (31.8.2009)
CEN	EN ISO 18777:2009 Transportable systemer for flytende oksygen til medisinsk bruk – Særlige krav (ISO 18777:2005)	2.12.2009	EN ISO 18777:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 18778:2009 Åndrettsutstyr – Overvåkingsutstyr for spebarn – Særskilte krav (ISO 18778:2005)	2.12.2009	EN ISO 18778:2005 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 18779:2005 Medisinsk utstyr for oppbevaring av oksygen og oksygenblandinger – Særskilte krav (ISO 18779:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 19054:2006 Skinnesystemer til opphenging av medisinsk utstyr (ISO 19054:2005)	7.9.2006	EN 12218:1998 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2008)
CEN	EN 20594-1:1993 Koniske forbindelser med 6 % (Luer) stigning for sprøyter, kanyler og annet medisinsk utstyr – Del 1: Generelle krav (ISO 594-1:1986)	18.11.1995		
	EN 20594-1:1993/A1:1997 EN 20594-1:1993/AC:1996	10.8.1999 2.12.2009	Note 3	Dato utløpt (31.5.1998)
CEN	EN ISO 21171:2006 Medisinske hansker – Bestemmelse av restpudder (ISO 21171:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 21534:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Leddimplantater – Særlige krav (ISO 21534:2007)	2.12.2009	EN 21534:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 21535:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Implantater til erstatning av ledd – Spesielle krav for hofteladdsimplantater (ISO 21535:2007)	2.12.2009	EN 21535:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 21536:2009 Ikke-aktive kirurgiske implantater – Implantater til erstatning av ledd – Spesielle krav for kneleddsimplantater (ISO 21536:2007)	2.12.2009	EN 21536:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 21647:2009 Medisinsk elektrisk utstyr – Særlige krav til grunnleggende sikkerhet og ytelse av overvåkingsutstyr for pustegass (ISO 21647:2004) (innbefattet rettelsesblad A1:2005)	2.12.2009	EN ISO 21647:2004 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 21649:2006 Nålefrie injektorer til medisinsk bruk – Krav og prøvingsmetoder (ISO 21649:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 21969:2006 Fleksible høytrykksforbindelser til bruk i systemer for medisinsk gass (ISO 21969:2005)	7.9.2006	EN 13221:2000 Note 2.1	Dato utløpt (31.12.2007)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
CEN	EN ISO 22442-1:2007 Medisinsk utstyr for bruk i animalsk vev og deres derivater – Del 1: Bruk ved risikostyring (ISO 22442-1:2007)	27.2.2008	EN 12442-1:2000 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22442-2:2007 Medisinsk utstyr for bruk i animalsk vev og deres derivater – Del 2: Kontroll av kilde, innsamling og behandling (ISO 22442-2:2007)	27.2.2008	EN 12442-2:2000 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22442-3:2007 Medisinsk utstyr for bruk i animalsk vev og deres derivater – Del 3: Validering av eliminasjon og/eller inaktivering av virus og agenser for smitteførende spongiform encefalopati (TSE) (ISO 22442-3:2007)	27.2.2008	EN 12442-3:2000 Note 2.1	Dato utløpt (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22523:2006 Eksterne ekstremitetsproteser og eksterne ortoser – Krav og prøvingsmetoder (ISO 22523:2006)	9.8.2007	EN 12523:1999 Note 2.1	Dato utløpt (30.4.2007)
CEN	EN ISO 22610:2006 Dekkstykker, frakker og renromsdrakter brukt som medisinsk utstyr til pasienter, klinisk personale og utstyr – Prøvingsmetode for bestemmelse av motstand mot våt bakteriepenetrasjon (ISO 22610:2006)	15.11.2006		
CEN	EN ISO 22612:2005 Vernetøy til bruk mot smittefarlige midler – Prøvingsmetode for bestemmelse av motstand mot penetrasjon av biologisk forurensende støv gjennom beskyttende materialer (ISO 22612:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 22675:2006 Proteser – Prøving av hjelpemidler for ankel og fot og av fotkomponenter – Krav og prøvingsmetoder (ISO 22675:2006)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 23328-1:2008 Pustesystemfiltre til anestesi- og respirasjonsbruk – Del 1: Salinitetsprøvingsmetode for å vurdere filtrasjonsfunksjon (ISO 23328-1:2003)	19.2.2009	EN 13328-1:2001 Note 2.1	Dato utløpt (30.9.2008)
CEN	EN ISO 23328-2:2009 Pustesystemfiltre til anestesi- og respirasjonsbruk – Del 2: Andre aspekter enn filtrasjon (ISO 23328-2:2002)	2.12.2009	EN 23328-2:2008 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 23747:2009 Anestesi- og respirasjonsutstyr – Ekspiratoriske toppstrøms-hastighetsmålere for vurdering av lungefunksjon ved spontan pust hos mennesker (ISO 23747:2007)	2.12.2009	EN ISO 23747:2007 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 25539-1:2009 Kardiovaskulære implantater – Endovaskulært utstyr – Del 1: Endovaskulære proteser (ISO 25539-1:2003 inkludert Endringsblad 1:2005)	2.12.2009	EN ISO 25539-1:2008 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN ISO 25539-2:2009 Kardiovaskulære implantater – Endovaskulært utstyr – Del 2: Vaskulære stent (ISO 25539-2:2008)	2.12.2009	EN ISO 25539-2:2008 Note 2.1	21.3.2010
CEN	EN 27740:1992 Kirurgiske instrumenter, skalpeller med avtakbare blader, koplingsdimensjoner (ISO 7740:1985)	18.11.1995		
	EN 27740:1992/A1:1997 EN 27740:1992/AC:1996	10.8.1999 2.12.2009	Note 3	Dato utløpt (31.5.1998)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60118-13:2005 Elektroakustikk – Høreapparater – Del 13: Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) IEC 60118-13:2004	19.1.2006	EN 60118-13:1997 Note 2.1	Dato utløpt (1.2.2008)
Cenelec	EN 60522:1999 Bestemmelse av dimensjonene og egenskapene på permanente (metall-)filtre til bruk i røntgenanlegg IEC 60522:1999	14.11.2001		
Cenelec	EN 60580:2000 Elektromedisinsk utstyr – Dose areal kammer IEC 60580:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-1:1990 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle sikkerhetskrav IEC 60601-1:1988	18.11.1995		
	EN 60601-1:1990/A1:1993 IEC 60601-1:1988/A1:1991	18.11.1995	Note 3	
	EN 60601-1:1990/A2:1995 IEC 60601-1:1988/A2:1995	18.11.1995	Note 3	
Cenelec	EN 60601-1:2006 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser IEC 60601-1:2005	27.11.2008	EN 60601-1:1990 og dens endringsblad Note 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-1:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-1: Generelle sikkerhetskrav – Krav: Sikkerhetskrav til elektromekaniske systemer IEC 60601-1-1:2000	14.11.2001	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 Note 2.1	Dato utløpt (1.12.2003)
Cenelec	EN 60601-1-2:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-2: Generelle sikkerhetskrav – Sideordnet norm: Elektromagnetisk kompatibilitet – Krav og prøvinger IEC 60601-1-2:2001	13.12.2002	EN 60601-1-2:1993 Note 2.1	Dato utløpt (1.11.2004)
	EN 60601-1-2:2001/A1:2006 IEC 60601-1-2:2001/A1:2004	22.12.2007	Note 3	
Cenelec	EN 60601-1-2:2007 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-2: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser – Sideordnet norm: Elektromagnetisk kompatibilitet – Krav og prøvinger IEC 60601-1-2:2007 (Modifisert)	27.11.2008	EN 60601-1-2:2001 som endret Note 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-3:1994 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle sikkerhetskrav – 3: Sideordnet norm: Generelle krav til strålingsbeskyttelse for diagnostiserende røntgenutstyr IEC 60601-1-3:1994	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-1-3:2008 Elektromedisinsk utstyr Del 1: Generelle sikkerhetskrav – 3: Sideordnet norm: Generelle krav til strålingsbeskyttelse for diagnostiserende røntgenutstyr IEC 60601-1-3:2008	27.11.2008	EN 60601-1-3:1994 Note 2.1	Dato utløpt (1.7.1995)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-1-4:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle sikkerhetskrav – 4: Sideordnet norm: Programmerbare elektriske medisinske systemer 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	Note 3	Dato utløpt (1.12.2002)
Cenelec	EN 60601-1-6:2004 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-6: Generelle sikkerhetskrav – Sideordnet norm: Egnethet IEC 60601-1-6:2004	2.7.2006		
Cenelec	EN 60601-1-6:2007 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-6: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser – Sideordnet norm: Brukbarhet IEC 60601-1-6:2006	27.11.2008	EN 60601-1-6:2004 Note 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-8:2004 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-8: Generelle sikkerhetskrav – Sideordnet norm: Generelle krav, prøver og veiledning for alarmsystemer i elektromedisinsk utstyr og elektromedisinske systemer IEC 60601-1-8:2003	22.12.2007		
	EN 60601-1-8:2004/A1:2006 IEC 60601-1-8:2003/A1:2006	22.12.2007	Note 3	Dato utløpt (1.1.2007)
Cenelec	EN 60601-1-8:2007 Elektromedisinsk utstyr – Del 1-8: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser – Sideordnet norm: Generelle krav, prøver og veiledninger for alarmsystemer i elektromedisinsk utstyr og elektromedisinske systemer IEC 60601-1-8:2006	27.11.2008	EN 60601-1-8:2004 som endret Note 2.1	
Cenelec	EN 60601-1-10:2008 Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle sikkerhetskrav 3: Sideordnet norm: Generelle krav til strålingsbeskyttelse for utvikling av utstyr styringsløyer med fysiologiske verdier IEC 60601-1-10:2007	27.11.2008		
Cenelec	EN 60601-2-1:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til elektron-akseleratorer innenfor området 1 MeV til 50 MeV IEC 60601-2-1:1998	14.11.2001		
	EN 60601-2-1:1998/A1:2002 IEC 60601-2-1:1998/A1:2002	13.12.2002	Note 3	Dato utløpt (1.6.2005)
Cenelec	EN 60601-2-2:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til kirurgisk høyfrekvensutstyr IEC 60601-2-2:1998	13.12.2002	EN 60601-2-2:1993 Note 2.1	Dato utløpt (1.8.2003)
Cenelec	EN 60601-2-2:2007 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-2: Spesielle sikkerhetskrav til kirurgisk høyfrekvensutstyr IEC 60601-2-2:2006	22.12.2007	EN 60601-2-2:2000 Note 2.1	Dato utløpt (1.10.2009)
Cenelec	EN 60601-2-3:1993 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for kortbølgeterapi IEC 60601-2-3:1991	18.11.1995		
	EN 60601-2-3:1993/A1:1998 IEC 60601-2-3:1991/A1:1998	18.11.1995	Note 3	Dato utløpt (1.7.2001)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-2-4:2003 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-4: Spesielle sikkerhetskrav til defibrillatorer IEC 60601-2-4:2002	15.10.2003		
Cenelec	EN 60601-2-5:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til ultralyd fysioterapiutstyr IEC 60601-2-5:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-7:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til røntgendiagnostikk generatorer IEC 60601-2-7:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-8:1997 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til røntgenterapiutstyr som opererer innenfor området 10 kV til 1 MV IEC 60601-2-8:1987	14.11.2001		
	EN 60601-2-8:1997/A1:1997 IEC 60601-2-8:1997/A1:1997	14.11.2001	Note 3	Dato utløpt (1.6.1998)
Cenelec	EN 60601-2-10:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-10: Spesielle sikkerhetskrav til nerve- og muskelstimulatorer IEC 60601-2-10:1987	13.12.2002		
	IEC 60601-2-10:2000/A1:2001 IEC 60601-2-10:1987/A1:2001	13.12.2002	Note 3	Dato utløpt (1.11.2004)
Cenelec	EN 60601-2-11:1997 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-11: Spesielle sikkerhetskrav til gammastråleterapi-utstyr med lukkede kilder 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	Note 3	Dato utløpt (1.9.2007)
Cenelec	EN 60601-2-12:2006 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-12: Generelle sikkerhetskrav til lungeventilatorer – Ventilatorer for intensiv bruk IEC 60601-2-12:2001	22.12.2007		
Cenelec	EN 60601-2-13:2006 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-13: Generelle sikkerhetskrav og viktige ytelser til bedøvelsessystemer 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	Note 3	
Cenelec	EN 60601-2-16:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for hemodialyse IEC 60601-2-16:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-17:2004 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-17: Spesielle sikkerhetskrav til automatisk kontrollerte etterladningsutstyr for brachyterapi IEC 60601-2-17:2004	8.11.2005	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 Note 2.1	Dato utløpt (1.3.2007)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-2-18:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til endoskopisk utstyr 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	Note 3	Dato utløpt (1.8.2003)
Cenelec	EN 60601-2-19:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til babykuvøser 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	Note 3	Dato utløpt (13.6.1998)
Cenelec	EN 60601-2-20:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-20: Spesielle sikkerhetskrav til transportkuvøser IEC 60601-2-20:1990 + A1:1996	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-21:1994 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav for strålevarmeutstyr for nyfødte IEC 60601-2-21:1994	18.11.1995		
	EN 60601-2-21:1994/A1:1996 IEC 60601-2-21:1994/A1:1996	23.8.2006	Note 3	Dato utløpt (13.6.1998)
Cenelec	EN 60601-2-22:1996 Elektromedisinsk utstyr Del 2-22: Spesielle sikkerhetskrav til laserutstyr for diagnostikk og terapi IEC 60601-2-22:1995	17.5.1997		
Cenelec	EN 60601-2-23:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav, inkludert essensiell ytelse, til transkutant deltrykks overvåkningsutstyr IEC 60601-2-23:1999	14.11.2001	EN 60601-2-23:1997 Note 2.1	Dato utløpt (1.1.2003)
Cenelec	EN 60601-2-24:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til infusjonspumper og kontrollutstyr IEC 60601-2-24:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-25:1995 Elektromedisinsk utstyr – Del 2:25: Spesielle sikkerhetskrav til elektrokardiografer IEC 60601-2-25:1993	17.5.1997		
	EN 60601-2-25:1995/A1:1999 IEC 60601-2-25:1993/A1:1999	13.12.2002	Note 3	Dato utløpt (1.5.2002)
Cenelec	EN 60601-2-26:2003 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-26: Spesielle sikkerhetskrav for elektroencefalografer IEC 60601-2-26:2002	8.11.2005	EN 60601-2-26:1994 Note 2.1	Dato utløpt (1.3.2006)
Cenelec	EN 60601-2-27:2006 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-27: Spesielle sikkerhetskrav, inklusivt nødvendig ytelse, til elektrokardiografisk overvåkningsutstyr IEC 60601-2-27:2005	26.7.2006	EN 60601-2-27:1994 Note 2.1	Dato utløpt (1.11.2008)

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-2-28:1993 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr med røntgenstrålekilde eller med røntgenrør for medisinsk diagnose IEC 60601-2-28:1993	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-2-29:1999 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-29: Spesielle sikkerhetskrav til radioterapi simulatorer IEC 60601-2-29:1999	9.10.1999	EN 60601-2-29:1995 + A1:1996 Note 2.1	Dato utløpt (1.4.2002)
Cenelec	EN 60601-2-29:2008 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-29: Spesielle sikkerhetskrav til radioterapi simulatorer IEC 60601-2-29:2008	15.7.2009	EN 60601-2-29:1999 Note 2.1	1.11.2011
Cenelec	EN 60601-2-30:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav, inkludert essensiell ytelse, for utstyr til automatisk periodisk blodtrykkmåling og overvåkning IEC 60601-2-30:1999	14.11.2001	EN 60601-2-30:1995 Note 2.1	Dato utløpt (1.2.2003)
Cenelec	EN 60601-2-31:1995 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-31: Spesielle sikkerhetskrav til eksterne pacemakere (hjertestimulatorer) med intern strømforsyning IEC 60601-2-31:1994	18.11.1995		
	EN 60601-2-31:1995/A1:1998 IEC 60601-2-31:1994/A1:1998	14.11.2001	Note 3	Dato utløpt (1.1.2001)
Cenelec	EN 60601-2-32:1994 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr som anvendes i tilslutning til røntgen IEC 60601-2-32:1994	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-2-33:2002 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-33: Spesielle sikkerhetskrav til MR-utstyr for medisinsk diagnose IEC 60601-2-33:2002	15.10.2003	EN 60601-2-33:1995 + A11:1997 Note 2.1	Dato utløpt (1.7.2005)
	EN 60601-2-33:2002/A1:2005 IEC 60601-2-33:2002/A1:2005	27.7.2006	Note 3	Dato utløpt (1.11.2008)
	EN 60601-2-33:2002/A2:2008 IEC 60601-2-33:2002/A2:2007	27.11.2008	Note 3	Dato utløpt (1.2.2011)
Cenelec	EN 60601-2-34:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for invasiv blodtrykkmåling og overvåkning IEC 60601-2-34:2000	15.10.2003	EN 60601-2-34:1995 Note 2.1	Dato utløpt (1.11.2003)
Cenelec	EN 60601-2-35:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle krav til tepper, puter og madrasser som er beregnet for oppvarming til medisinsk bruk IEC 60601-2-35:1996	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-36:1997 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr forknusing av blærestein fra utsiden av kroppen IEC 60601-2-36:1997	9.10.1999		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-2-37:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-37: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for medisinsk ultralyd diagnose og overvåkningsutstyr IEC 60601-2-37:2001	13.12.2002		
	EN 60601-2-37:2001/A1:2005 IEC 60601-2-37:2001/A1:2004	8.11.2005	Note 3	Dato utløpt (1.1.2008)
	EN 60601-2-37:2001/A2:2005 IEC 60601-2-37:2001/A2:2005	26.7.2006	Note 3	Dato utløpt (1.12.2008)
Cenelec	EN 60601-2-37:2008 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-37: Spesielle krav til sikkerhet og ytelse for utstyr til medisinsk ultralyds diagnose og overvåkning IEC 60601-2-37:2007	27.11.2008	EN 60601-2-37:2001 og dens endringsblad Note 2.1	1.10.2010
Cenelec	EN 60601-2-38:1996 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til elektrisk betjente sykehussenger IEC 60601-2-38:1996	9.10.1999		
	EN 60601-2-38:1996/A1:2000 IEC 60601-2-38:1996/A1:1999	14.11.2001	Note 3	Dato utløpt (1.1.2003)
Cenelec	EN 60601-2-39:1999 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for peritoneal dialyse IEC 60601-2-39:1999	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-39:2008 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til utstyr for peritoneal dialyse IEC 60601-2-39:2007	27.11.2008	EN 60601-2-39:1999 Note 2.1	1.3.2011
Cenelec	EN 60601-2-40:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-40: Spesielle sikkerhetskrav til elektromyografer og reaksjonsutstyr IEC 60601-2-40:1998	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-41:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til operasjonslys og undersøkelseslys IEC 60601-2-41:2000	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-43:2000 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til røntgenutstyr for inngrepsprosedyrer IEC 60601-2-43:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-44:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-44: Spesielle sikkerhetskrav til røntgenutstyr for tomografi IEC 60601-2-44:2001	14.11.2001	EN 60601-2-44:1999 Note 2.1	Dato utløpt (1.7.2004)
	EN 60601-2-44:2001/A1:2003 IEC 60601-2-44:2001/A1:2002	8.11.2005	Note 3	Dato utløpt (1.12.2005)
Cenelec	EN 60601-2-45:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-45: Spesielle sikkerhetskrav til mammografisk røntgenutstyr og mammografisk stereotaktisk utstyr IEC 60601-2-45:2001	14.11.2001	EN 60601-2-45:1998 Note 2.1	Dato utløpt (1.7.2004)
Cenelec	EN 60601-2-46:1998 Elektromedisinsk utstyr – Del 2: Spesielle sikkerhetskrav til operasjonsbord IEC 60601-2-46:1998	14.11.2001		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for antakelse om samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 60601-2-47:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-47: Spesielle sikkerhetskrav, inklusive særlige ytelseskrav, til ambulerende elektrokardiografiske systemer IEC 60601-2-47:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-49:2001 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-49: Spesielle sikkerhetskrav til multifunksjons pasientovervåkingsutstyr IEC 60601-2-49:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-50:2002 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-50: Spesielle sikkerhetskrav til fototerapiutstyr for spedbarn IEC 60601-2-50:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-51:2003 Elektromedisinsk utstyr – Del 2-51: Spesielle sikkerhetskrav, inklusive viktige ytelseskrav, til enkle og flerkanals elektrokardiografer, for opptak og analyse IEC 60601-2-51:2003	24.6.2004		
Cenelec	EN 60627:2001 Diagnostisk røntgen bildeutstyr – Generelle karakteristikk for bruk og mammografisk anti-scutter nettverk IEC 60627:2001	13.12.2002		
Cenelec	EN 60645-1:2001 Elektroakustikk – Audiologisk utstyr – Del 1: Ren-tone audiometere IEC 60645-1:2001	13.12.2002	EN 60645-1:1994 Note 2.1	Dato utløpt (1.10.2004)
Cenelec	EN 60645-2:1997 Audiometre – Del 2: Utstyr for tale-audiometri IEC 60645-2:1993	17.5.1997		
Cenelec	EN 60645-3:1995 Audiometre – Del 3: Hørbare prøvesignaler av kort varighet for audiometriske og nevro-otologiske formål IEC 60645-3:1994	23.8.1996		
Cenelec	EN 60645-3:2007 Elektroakustikk – Audiometrisk utstyr – Del 3: Prøvesignaler av kort varighet IEC 60645-3:2007	27.11.2008	EN 60645-3:1995 Note 2.1	1.6.2010
Cenelec	EN 60645-4:1995 Audiometre – Del 4: Utstyr for utvidet høyfrekvens audiometri IEC 60645-4:1994	23.8.1996		
Cenelec	EN 61217:1996 Radioterapiutstyr – Koordinater, bevegelser og skalaer IEC 61217:1996	14.11.2001		
	EN 61217:1996/A1:2001 IEC 61217:1996/A1:2000	14.11.2001	Note 3	Dato utløpt (1.12.2003)
	EN 61217:1996/A2:2008 IEC 61217:1996/A2:2007	27.11.2008	Note 3	Dato utløpt (1.2.2011)
Cenelec	EN 61676:2002 Elektromedisinsk utstyr – Dosimetriinstrumenter benyttet i ikke-invasive målinger av røntgenspenninger i diagnostisk radiologi IEC 61676:2002	15.10.2003		

Europeisk standardiseringsorgan ⁽¹⁾	Standardens referanse og tittel (samt referansedokument)	Første publisering i EUT	Referanse til den erstattede standard	Opphørsdato for samsvar med den erstattede standard Note 1
Cenelec	EN 62083:2001 Medisinsk elektrisk utstyr – Sikkerhetsbestemmelser for radioterapiutstyr IEC 62083:2000	13.12.2002		
Cenelec	EN 62220-1:2004 Elektromedisinsk utstyr – Karakteristikker for digitalt røntgen bildebehandlingsutstyr – Del 1: Bestemmelse av detektivitetens mengdeeffekt IEC 62220-1:2003	24.6.2004		
Cenelec	EN 62220-1-2:2007 Elektromedisinsk utstyr – Karakteristikkene til digitale røntgen bildebehandlingsutstyr – Del 1-2: Fastsettelse av virkningsgraden til merkevantum – Detektorer benyttet i mammografi IEC 62220-1-2:2007	27.11.2008		
Cenelec	EN 62220-1-3:2008 Elektromedisinsk utstyr – Karakteristikker for digitalt røntgen bildebehandlingsutstyr – Del 1-3: Effektiviteten for detektorer brukt i dynamisk billedbehandling IEC 62220-1-3:2008	15.7.2009		
Cenelec	EN 62304:2006 Programvare til medisinsk utstyr – Livstids-prosessene til programvaren IEC 62304:2006	27.11.2008		
Cenelec	EN 62366:2008 Medisinsk utstyr – Tekniske metoder for å innarbeide brukervennlighet IEC 62366:2007	27.11.2008		

⁽¹⁾ CEN: 17, avenue Marnix, B-1000 Brussel, tlf. +32 2 550 08 11, faks +32 2 550 08 19 (<http://www.cen.eu>)
CENELEC: 17, avenue Marnix, B-1000 Brussel, tlf. +32 2 519 68 71, faks +32 2 519 69 19 (<http://www.cenelec.eu>)
ETSI: 650 route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, tlf. +33 4 92 94 42 00, faks +33 4 93 65 47 16 (<http://www.etsi.eu>)

- Note 1 Generelt vil opphørsdatoen for antakelse om samsvar være datoen for tilbaketrekking ("dow") fastsatt av det europeiske standardiseringsorgan, men brukere av disse standardene gjøres oppmerksom på at det i visse unntakstilfeller kan være en annen dato.
- Note 2.1 Den nye (eller endrede) standard har samme omfang som den erstattede standard. På den angitte dato opphører den erstattede standard å gi antagelse om samsvar med de grunnleggende krav i direktivet.
- Note 2.2 Den nye standard har et videre omfang enn den erstattede standard. På den angitte dato opphører den erstattede standard å gi antakelse om samsvar med de grunnleggende krav i direktivet.
- Note 2.3 Den nye standard har et snevrere omfang enn den erstattede standard. På den angitte dato opphører den (delvis) erstattede standard å gi antakelse om samsvar med de grunnleggende krav i direktivet, for de produkter som omfattes av den nye standarden. Antakelse om samsvar med de grunnleggende krav i direktivet for produkter som fortsatt omfattes av den (delvis) erstattede standard, men som ikke omfattes av den nye standard, er ikke berørt.
- Note 3 Når det gjelder endringsblad, er referansestandard EN CCCCC:YYYY samt dens eventuelle tidligere endringsblad og et eventuelt nytt, angitt endringsblad. Den erstattede standard (kolonne 3) består derfor av EN CCCCC:YYYY og dens eventuelle tidligere endringsblad, men uten det nye angitte endringsblad. På den angitte dato opphører den erstattede standard å gi antakelse om samsvar med de grunnleggende krav i direktivet.

Merk:

- Opplysninger om standardenes tilgjengelighet kan fås ved henvendelse enten til de europeiske standardiseringsorganene eller de nasjonale standardiseringsorganene som er oppført på en liste i vedlegget til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/34/EF⁽¹⁾, endret ved direktiv 98/48/EF⁽²⁾.
- Offentliggjøring av referansene i *Den europeiske unions tidende* og *EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende* betyr ikke at standardene foreligger på alle EØS-språk.
- Denne listen erstatter alle tidligere lister offentliggjort i *Den europeiske unions tidende* og *EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende*. Kommisjonen sørger for ajourføring av listen.

Ytterligere opplysninger om harmoniserte standarder finnes på Internett på adressen <http://ec.europa.eu/enterprise/newapproach/standardization/harmstds/>.

⁽¹⁾ EFT L 204 av 21.7.1998, s. 37.

⁽²⁾ EFT L 217 av 5.8.1998, s. 18.