

**Mitteilung der Kommission im Rahmen der Durchführung der Richtlinie 90/385/EWG des Rates vom 20. Juni 1990 über „Aktive implantierbare medizinische Geräte“<sup>(1)</sup>**

(98/C 268/04)

(Text von Bedeutung für den EWR)

*(Veröffentlichung der Titel und der Bezugsdaten der harmonisierten Normen im Sinne dieser Richtlinie)*

OEN <sup>(1)</sup>	Bezugsnummer	Titel der harmonisierten Normen	Jahr der Ratifizierung
CEN	EN 45502-1	Aktive implantierbare medizinische Produkte — Teil 1: Allgemeine Anforderungen für die Sicherheit, Aufschriften und vom Hersteller zur Verfügung zu stellende Informationen	1997

<sup>(1)</sup> OEN: Europäische Normenorganisation.

CEN: Rue de Stassart 36, B-1050 Bruxelles, Tel. (32-2) 550 08 11, Fax (32-2) 550 08 19.

CENELEC: Rue de Stassart 35, B-1050 Bruxelles, Tel. (32-2) 519 68 71, Fax (32-2) 519 69 19.

ETSI: BP 152, F-06561 Valbonne Cedex, Tel. (33-4) 92 94 42 12, Fax (33-4) 93 65 47 16.

HINWEIS:

- Alle Anfragen zur Lieferung der Normen müssen an eine dieser europäischen Normenorganisationen oder an eine nationale Normenorganisation gerichtet werden, deren Liste sich im Anhang der Richtlinie 83/189/EWG des Rates<sup>(2)</sup>, geändert durch die Richtlinie 94/10/EG<sup>(3)</sup>, befindet.
- Die Veröffentlichung der Bezugsdaten im *Amtsblatt der Europäischen Gemeinschaften* bedeutet nicht, daß die Normen in allen Sprachen der Gemeinschaft verfügbar sind.
- Die Kommission sorgt für die Aktualisierung dieses Verzeichnisses<sup>(4)</sup>.

<sup>(1)</sup> ABl. L 189 vom 20.7.1990, S. 17.

<sup>(2)</sup> ABl. L 109 vom 26.4.1983, S. 8.

<sup>(3)</sup> ABl. L 100 vom 19.4.1994, S. 30.

<sup>(4)</sup> ABl. C 245 vom 23.8.1996, S. 2.  
 ABl. C 149 vom 17.5.1997, S. 5.  
 ABl. C 338 vom 8.11.1997, S. 10.  
 ABl. C 144 vom 9.5.1998, S. 2.