

ESO <sup>(1)</sup>	Αριθμός στοιχείων	Τίτλος του εναρμονισμένου προτύπου	Έτος επικύρωσης
CEN	EN 12470-3	Κλινικά θερμοόμετρα — Μέρος 3: επιδόσεις συμπαγών ηλεκτρικών θερμομέτρων (σύγκρισης και προέκτασης) με μέγιστη ένδειξη	2000
CEN	EN 13220	Ροόμετρα για σύνδεση με τερματικές μονάδες συστημάτων διανομής ιατρικών αερίων	1998

<sup>(1)</sup> ESO: (EOT) Ευρωπαϊκοί Οργανισμοί Τυποποίησης.

— CEN: Rue de Stassart/Stassartstraat 36, B-1050 Βρυξέλλες, τηλέφωνο (32-2) 519 68 11, φαξ (32-2) 519 68 19 (www.cenorm.be).

— Cenelec: Rue de Stassart/Stassartstraat 35, B-1050 Βρυξέλλες, τηλέφωνο (32-2) 519 68 71, φαξ (32-2) 519 69 19 (www.cenelec.be).

— ETSI: BP 152, F-06561 Valbonne Cedex, τηλέφωνο (33-4) 92 94 42 12, φαξ (33-4) 93 65 47 16 (www.etsi.org).

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:

— Κάθε αίτηση για παροχή πληροφοριών σχετικά με τα πρότυπα πρέπει να απευθύνεται είτε στους ευρωπαϊκούς οργανισμούς τυποποίησης είτε στους εθνικούς οργανισμούς τυποποίησης των οποίων ο κατάλογος επισυνάπτεται ως παράρτημα στην οδηγία 98/34/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Ιουνίου 1998 <sup>(1)</sup>.

— Η δημοσίευση των στοιχείων αυτών στην *Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων* δεν σημαίνει ότι τα πρότυπα είναι διαθέσιμα σε όλες τις κοινοτικές γλώσσες.

— Η Επιτροπή εξασφαλίζει την ενημέρωση του παρόντος καταλόγου <sup>(2)</sup>.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 204 της 21.7.1998, σ. 37.

<sup>(2)</sup> ΕΕ C 181 της 26.6.1999, σ. 4, ΕΕ C 227 της 10.8.1999, σ. 15, ΕΕ C 288 της 9.10.1999, σ. 43.

### Ανακοίνωση της Επιτροπής στα πλαίσια της εφαρμογής της οδηγίας 90/385/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 1990 περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων <sup>(1)</sup> και της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 14ης Ιουνίου 1993 περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων <sup>(2)</sup>

(2000/C 293/07)

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Δημοσίευση των τίτλων και στοιχείων των ευρωπαϊκών προτύπων βάσει της οδηγίας

ESO <sup>(1)</sup>	Αριθμός στοιχείων	Τίτλος του εναρμονισμένου προτύπου	Έτος επικύρωσης
CEN	EN 980/A1	Γραφικά σύμβολα για χρήση στην επισήμανση των ιατρικών βοηθημάτων	1996 1999
CEN	EN 30993-7	Βιολογική αξιολόγηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων — Μέρος 7: αποστείρωση με υπολείμματα αιθυλενοξειδίου (ISO 10993-7:1995)	1995
CEN Cenelec	EN 46003	Συστήματα ποιότητας — ιατρικά βοηθήματα — ειδικές απαιτήσεις για την εφαρμογή του EN ISO 9003	1999

<sup>(1)</sup> ESO: (EOT) Ευρωπαϊκοί Οργανισμοί Τυποποίησης.

— CEN: Rue de Stassart/Stassartstraat 36, B-1050 Βρυξέλλες, τηλέφωνο (32-2) 519 68 11, φαξ (32-2) 519 68 19 (www.cenorm.be).

— Cenelec: Rue de Stassart/Stassartstraat 35, B-1050 Βρυξέλλες, τηλέφωνο (32-2) 519 68 71, φαξ (32-2) 519 69 19 (www.cenelec.be).

— ETSI: BP 152, F-06561 Valbonne Cedex, τηλέφωνο (33-4) 92 94 42 12, φαξ (33-4) 93 65 47 16 (www.etsi.org).

#### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:

— Κάθε αίτηση για παροχή πληροφοριών σχετικά με τα πρότυπα πρέπει να απευθύνεται είτε στους ευρωπαϊκούς οργανισμούς τυποποίησης είτε στους εθνικούς οργανισμούς τυποποίησης των οποίων ο κατάλογος επισυνάπτεται ως παράρτημα στην οδηγία 98/34/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Ιουνίου 1998 <sup>(3)</sup>.

— Η δημοσίευση των στοιχείων αυτών στην *Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων* δεν σημαίνει ότι τα πρότυπα είναι διαθέσιμα σε όλες τις κοινοτικές γλώσσες.

— Η Επιτροπή εξασφαλίζει την ενημέρωση του παρόντος καταλόγου <sup>(4)</sup>.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 189 της 20.7.1990, σ. 17.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 169 της 12.7.1993, σ. 1.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 204 της 21.7.1998, σ. 37.

<sup>(4)</sup> ΕΕ C 181 της 26.6.1999, σ. 2, ΕΕ C 227 της 10.8.1999, σ. 15, ΕΕ C 288 της 9.10.1999, σ. 42.