

Tämä asiakirja on ainoastaan dokumentoinnin apuväline eikä sillä ole oikeudellista vaikutusta. Unionin toimielimet eivät vastaa sen sisällöstä. Säädösten todistusvoimaiset versiot on johdanto-osineen julkaistu Euroopan unionin virallisessa lehdessä ja ne ovat saatavana EUR-Lexissä. Näihin virallisiin teksteihin pääsee suoraan tästä asiakirjasta siihen upotettujen linkkien kautta.

► **B** **KOMISSION TÄYTÄNTÖÖNPANOPÄÄTÖS (EU) 2021/1195,**  
**annettu 19 päivänä heinäkuuta 2021,**  
**Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2017/746 tueksi laadituista *in vitro***  
**-diagnostiikkaan tarkoitettuja lääkinnällisiä laitteita koskevista yhdenmukaistetuista standardeista**  
(EUVL L 258, 20.7.2021, s. 50)

sellaisena kuin se on muutettuna seuraavilla:

		virallinen lehti		
		N:o	sivu	päivämäärä
► <b><u>M1</u></b>	Komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2022/15, annettu 6 päivänä tammikuuta 2022	L 4	16	7.1.2022
► <b><u>M2</u></b>	Komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2022/729, annettu 11 päivänä toukokuuta 2022	L 135	31	12.5.2022

**▼B**

**KOMISSION TÄYTÄNTÖÖNPANOPÄÄTÖS (EU) 2021/1195,**

**annettu 19 päivänä heinäkuuta 2021,**

**Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2017/746 tueksi  
laadituista *in vitro* -diagnostiikkaan tarkoitettuja lääkinnällisiä  
laitteita koskevista yhdenmukaistetuista standardeista**

*1 artikla*

Julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä* asetuksen (EU) 2017/746 tueksi laadittujen *in vitro* -diagnostiikkaan tarkoitettuja lääkinnällisiä laitteita koskevien yhdenmukaistettujen standardien viitetiedot, jotka luetellaan tämän päätöksen liitteessä.

*2 artikla*

Tämä päätös tulee voimaan sinä päivänä, jona se julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

**▼ B***LIITE*

Nro	Standardin viitetiedot
1.	EN ISO 11135:2014 Terveystuotteiden sterilointi. Etyleenioksidi. Sterilointiprosessin kehittämisen, validoinnin ja rutiiniseurannan vaatimukset (ISO 11135:2014) EN ISO 11135:2014/A1:2019
2.	EN ISO 11137-1:2015 Lääkinnällisten laitteiden sterilointi. Säteily. Osa 1: Sterilointiprosessin kehittämistä, validointia ja rutiinivalvontaa koskevat vaatimukset (ISO 11137-1:2006, mukaan luettuna muutos 1:2013) EN ISO 11137-1:2015/A2:2019
3.	EN ISO 11737-2:2020 Lääkinnällisten laitteiden sterilointi. Mikrobiologiset menetelmät. Osa 2: Steriiliyden testaus sterilointiprosessin määrittelyyn, validoinnin ja huollon yhteydessä (ISO 11737-2:2019)
4.	EN ISO 25424:2019 Terveystuotteiden sterilointi. Matalalämpöinen höyry ja formaldehydi. Sterilointiprosessin kehittämistä, validointia ja rutiinivalvontaa koskevat vaatimukset (ISO 25424:2018)
<b>▼ M1</b>	
5.	EN ISO 11737-1:2018 Terveystuotteiden sterilointi. Mikrobiologiset menetelmät. Osa 1: Mikro-organismipopulaation määrittely tuotteissa (ISO 11737-1:2018) EN ISO 11737-1:2018/A1:2021
6.	EN ISO 13408-6:2021 Terveystuotteiden aseptinen prosessointi. Osa 6: Isolaattorit (ISO 13408-6:2021)
<b>▼ M2</b>	
7.	EN ISO 13485:2016 Terveystuotteiden laitteet ja tarvikkeet. Laadunhallintajärjestelmät. Vaatimukset viranomaismääräyksiä varten (ISO 13485:2016) EN ISO 13485:2016/AC:2018 EN ISO 13485:2016/A11:2021
<b>▼ M1</b>	
8.	EN ISO 15223-1:2021 Terveystuotteiden laitteet ja tarvikkeet. Tuotemerkinnässä ja tuotetiedoissa esitettävät kuvataunnukset. Osa 1: Yleiset vaatimukset (ISO 15223-1:2021)
9.	EN ISO 17511:2021 In vitro -diagnostiset lääkitteet. Kalibraattoreille, kontrollimateriaaleille ja ihmisperäisille näytteille annettujen arvojen metrologista jäljitettävyyttä koskevat vaatimukset (ISO 17511:2020)
<b>▼ M2</b>	
10.	EN ISO 14971:2019 Lääkitteet. Riskinhallinnan soveltaminen lääkitteisiin (ISO 14971:2019) EN ISO 14971:2019/A11:2021