

Komisijas paziņojums saistībā ar Direktīvas 93/42/EEK īstenošanu par medicīnas ierīcēm**(Dokuments attiecas uz EEZ)***(Direktīvai pakārtoto harmonizēto standartu nosaukumu un numuru publikācija)*

(2008/C 304/06)

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60118-13:2005 Dzirdes aparāti — 13. daļa: Elektromagnētiskā saderība (EMS) (IEC 60118-13:2004)	EN 60118-13:1997 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.2.2008.)
Cenelec	EN 60522:1999 Aprīkotu rentgenlampu pastāvīgās filtrēšanas noteikšana (IEC 60522:1999)	—	—
Cenelec	EN 60580:2000 Medicīnas elektroiekārtas — Dozas un laukuma reizinājuma mērītāji (IEC 60580:2000)	—	—
Cenelec	EN 60601-1:1990 Medicīniskās elektroiekārtas — 1. daļa: Vispārējās drošības prasības (IEC 60601-1:1988)	—	—
	EN 60601-1:1990labojumsA1:1993 (IEC 60601-1:1988/A1:1991)	3. piezīme	—
	EN 60601-1:1990labojumsA2:1995 (IEC 60601-1:1988/A2:1995)	3. piezīme	—
Cenelec	EN 60601-1:2006 Elektriskie medicīnas aparāti — 1. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju (IEC 60601-1:2005)	EN 60601-1:1990 un tā labojumi 2.1. piezīme	—
Cenelec	EN 60601-1-1:2001 Medicīniskā elektroiekārta — 1-1. daļa: Vispārīgās drošības prasības — Papildstandarts: Drošības prasības medicīniskajām elektrosistēmām (IEC 60601-1-1:2000)	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.12.2003.)
Cenelec	EN 60601-1-2:2001 Medicīniskās elektroiekārtas — 1-2. daļa: Vispārējās drošības prasības — Papildus standarts: Elektromagnētiskā saderība — Prasības un testi (IEC 60601-1-2:2001)	EN 60601-1-2:1993 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.11.2004.)
	EN 60601-1-2:2001labojumsA1:2006 (IEC 60601-1-2:2001/A1:2004)	—	1.3.2009.
Cenelec	EN 60601-1-2:2007 Elektriskie medicīnas aparāti — 1-2. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju — Papildstandarts: Elektromagnētiskā saderība — Prasības un testi (IEC 60601-1-2:2007 (Ar grozījumiem))	EN 60601-1-2:2001 un tā labojums 2.1. piezīme	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (leskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-1-3:1994 Medicīniskā elektroiekārta — 1. daļa: Vispārējās drošības prasības — 3. papildus standarts: Vispārējās prasības aizsardzībai pret radiāciju diagnostikas rentgena iekārtās (IEC 60601-1-3:1994)	—	—
Cenelec	EN 60601-1-3:2008 Elektriskie medicīnas aparāti — 1-3. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju — Papildstandarts: Pretradiācijas aizsardzība rentgendiagnostikas iekārtās (IEC 60601-1-3:2008)	EN 60601-1-3:1994 2.1. piezīme	—
Cenelec	EN 60601-1-4:1996 Medicīniskā elektroiekārta — 1. daļa: Vispārējās drošības prasības — 4. papildus standarts: Programmējamās medicīniskās elektroiekārtas (IEC 60601-1-4:1996)	—	—
	EN 60601-1-4:1996labojumsA1:1999 (IEC 60601-1-4:1996/A1:1999)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.12.2002.)
Cenelec	EN 60601-1-6:2004 Medicīniskās elektroiekārtas — 1-6. daļa: Vispārīgās drošuma prasības — Papildstandarts: Izmantošanas iespējas (IEC 60601-1-6:2004)	—	—
Cenelec	EN 60601-1-6:2007 Elektriskie medicīnas aparāti — 1-6. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju — Papildstandarts: Izmantojamība (IEC 60601-1-6:2006)	EN 60601-1-6:2004 2.1. piezīme	—
Cenelec	EN 60601-1-8:2004 Medicīniskās elektroiekārtas — 1-8. daļa: Vispārīgās drošuma prasības — Papildstandarts: Vispārīgās prasības, testi un norādījumi medicīniskajās elektroiekārtās un medicīniskajās elektrosistēmās izmantojamām signalizācijas sistēmām (IEC 60601-1-8:2003)	—	—
	EN 60601-1-8:2004labojumsA1:2006 (IEC 60601-1-8:2003/A1:2006)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.1.2007.)
Cenelec	EN 60601-1-8:2007 Elektriskie medicīnas aparāti — 1-8. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju — Papildstandarts: Vispārīgās prasības, testi un norādījumi traucsmes signalizācijas sistēmām elektriskajos medicīnas aparātos un sistēmās (IEC 60601-1-8:2006)	EN 60601-1-8:2004 un tā labojums	—
Cenelec	EN 60601-1-10:2008 Elektriskie medicīnas aparāti — 1-10. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju — Papildstandarts: Prasības atgriezeniski saistīto fizioloģisko kontrolleru izstrādāšanai (IEC 60601-1-10:2007)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-1:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-1. daļa: Īpašas drošības prasības elektronu paātrinātājiem sprieguma diapazonā no 1 MeV līdz 50 MeV (IEC 60601-2-1:1998)	—	—
	EN 60601-2-1:1998labojumsA1:2002 (IEC 60601-2-1:1998/A1:2002)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.6.2005.)

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-2-2:2000 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-2. daļa: Īpašās drošības prasības augst- frekvences ķirurģiskajām iekārtām (IEC 60601-2-2:1998)	EN 60601-2-2:1993 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.8.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-2:2007 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-2. daļa: Īpašās drošuma prasības augst- frekvences ķirurģiskajām iekārtām (IEC 60601-2-2:2006)	EN 60601-2-2:2000 2.1. piezīme	1.10.2009.
Cenelec	EN 60601-2-3:1993 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašās drošības prasības īsviļņu tera- pijas iekārtai (IEC 60601-2-3:1991)	—	—
	EN 60601-2-3:1993labojumsA1:1998 (IEC 60601-2-3:1991/A1:1998)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.7.2001.)
Cenelec	EN 60601-2-4:2003 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-4. daļa: Īpašās drošības prasības sirds defibrilatoriem (IEC 60601-2-4:2002)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-5:2000 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-5. daļa: Īpašās drošības prasības ultra- skaļas fizioterapijas iekārtām (IEC 60601-2-5:2000)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-7:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-7. daļa: Īpašās prasības rentgenapara- tūras augstsprieguma ģeneratoru drošībai (IEC 60601-2-7:1998)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-8:1997 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-8. daļa: Īpašās drošības prasības tera- pijas rentģeniekārtām, kas darbojas sprieguma diapazonā no 10 kV līdz 1 MV (IEC 60601-2-8:1987)	—	—
	EN 60601-2-8:1997labojumsA1:1997 (IEC 60601-2-8:1987/A1:1997)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.6.1998.)
Cenelec	EN 60601-2-10:2000 Medicīnas elektroiekārtas — 2-10. daļa: Īpašās drošības prasības nervu un muskulu stimulatoriem (IEC 60601-2-10:1987)	—	—
	EN 60601-2-10:2000labojumsA1:2001 (IEC 60601-2-10:1987/A1:2001)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.11.2004.)
Cenelec	EN 60601-2-11:1997 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašās drošības prasības gamma staru terapijas iekārtām (IEC 60601-2-11:1997)	—	—
	EN 60601-2-11:1997labojumsA1:2004 (IEC 60601-2-11:1997/A1:2004)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.9.2007.)

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-2-12:2006 Elektriskās medicīnas iekārtas — 2-12. daļa: Īpašās prasības attiecībā uz elpināšanas aparātu drošumu — Elpināšanas aparāti intensīvajai terapijai un reanimācijai (IEC 60601-2-12:2001)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-13:2006 Elektriskās medicīnas iekārtas — 2-13. daļa: Īpašās prasības anestēzijas sistēmu drošumam un būtiskajai veiktspējai (IEC 60601-2-13:2003)	— 2.3. piezīme	—
	EN 60601-2-13:2006labojumsA1:2007 (IEC 60601-2-13:2003/A1:2006)	3. piezīme	1.3.2010.
Cenelec	EN 60601-2-16:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-16. daļa: Īpašās prasības hemodialīzes, hemodiafiltrācijas un hemofiltrācijas iekārtu drošībai (IEC 60601-2-16:1998)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-17:2004 Medicīnas elektroiekārtas. 2-17. daļa: Īpašās prasības automātikas vadītiem brahiterapijas pēcupildes aparātiem (IEC 60601-2-17:2004)	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.3.2007.)
Cenelec	EN 60601-2-18:1996 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašās drošības prasības endoskopiņas iekārtām (IEC 60601-2-18:1996)	—	—
	EN 60601-2-18:1996labojumsA1:2000 (IEC 60601-2-18:1996/A1:2000)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.8.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-19:1996 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašās drošības prasības mazuļu inkubatoriem (IEC 60601-2-19:1990)	—	—
	EN 60601-2-19:1996labojumsA1:1996 (IEC 60601-2-19:1990/A1:1996)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (13.6.1998.)
Cenelec	EN 60601-2-20:1996 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašās drošības prasības transportējamiem inkubatoriem (IEC 60601-2-20:1990 + A1:1996)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-21:1994 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašās prasības zīdaiņu sildītājiem ar siltuma starotāju (IEC 60601-2-21:1994)	—	—
	EN 60601-2-21:1994labojumsA1:1996 (IEC 60601-2-21:1994/A1:1996)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (13.6.1998.)
Cenelec	EN 60601-2-22:1996 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašās drošības prasības diagnostikas un terapeitiskai lāzerekārtai (IEC 60601-2-22:1995)	—	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-2-23:2000 Medicīnas elektroiekārtas — 2-23. daļa: Īpašas prasības pret transkutānā parciālā spiediena monitorēšanas aparatūras drošumu, arī būtiskajos tās darbības aspektos (IEC 60601-2-23:1999)	EN 60601-2-23:1997 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.1.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-24:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašas prasības infūzijas sūkļu un regulatoru drošumam (IEC 60601-2-24:1998)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-25:1995 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašas drošības prasības elektrokar- diogrāfiem (IEC 60601-2-25:1993)	—	—
	EN 60601-2-25:1995 labojums A1:1999 (IEC 60601-2-25:1993/A1:1999)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.5.2002.)
Cenelec	EN 60601-2-26:2003 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-26. daļa: Īpašas drošības prasības elektro- encelogrāfiem (IEC 60601-2-26:2002)	EN 60601-2-26:1994 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.3.2006.)
Cenelec	EN 60601-2-27:2006 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-27. daļa: Īpašas drošuma prasības elek- trokardiogrāfiskās novērošanas iekārtām, arī būtiskajos to darbības aspektos (IEC 60601-2-27:2005)	EN 60601-2-27:1994 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.11.2008.)
Cenelec	EN 60601-2-28:1993 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašas drošības prasības medicīni- skajā diagnostikā lietojamai rentgena aparatūrai un rentgena cauruļvadu sistēmai (IEC 60601-2-28:1993)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-29:1999 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-29. daļa: Īpašas drošības prasības radio- terapijas modelēšanas iekārtām (IEC 60601-2-29:1999)	EN 60601-2-29:1995 + A1:1996 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.4.2002.)
Cenelec	EN 60601-2-30:2000 Medicīnas elektroiekārtas — 2-30. daļa: Īpašas prasības pret automātiskās cikliskās neinvazīvās arteriālā spiediena monitorēšanas aparatūras drošumu, arī būtiskajos tās darbības aspektos (IEC 60601-2-30:1999)	EN 60601-2-30:1995 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.2.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-31:1995 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašas drošības prasības ārējiem sirds ritma uzturētājiem ar iekšējo enerģijas avotu (IEC 60601-2-31:1994)	—	—
	EN 60601-2-31:1995 labojums A1:1998 (IEC 60601-2-31:1994/A1:1998)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.1.2001.)
Cenelec	EN 60601-2-32:1994 Medicīniskā elektroiekārta — 2. daļa: Īpašas drošības prasības rentgena iekārtas palīgaparātūrai (IEC 60601-2-32:1994)	—	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-2-33:2002 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-33. daļa: Īpašas drošības prasības medicīniskajā diagnostikā lietojamām magnētiskās rezonanses iekārtām (IEC 60601-2-33:2002) + Corrigendum 11.2008	EN 60601-2-33:1995 + A11:1997 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.7.2005.)
	EN 60601-2-33:2002labojumsA1:2005 (IEC 60601-2-33:2002/A1:2005)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.11.2008.)
	EN 60601-2-33:2002labojumsA2:2008 (IEC 60601-2-33:2002/A2:2007)	3. piezīme	1.2.2011.
Cenelec	EN 60601-2-34:2000 Medicīniskā elektroiekārta — 2-34. daļa: Īpašas drošības prasības asinsspiediena tiešās novērošanas iekārtai (IEC 60601-2-34:2000)	EN 60601-2-34:1995 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.11.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-35:1996 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašas drošības prasības segām, polsteriem un matračiem, kas paredzēti sildīšanai (IEC 60601-2-35:1996)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-36:1997 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašas drošības prasības ekstrakorporāli inducētām litotripsijām (IEC 60601-2-36:1997)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-37:2001 Medicīnas elektroiekārtas — 2-37. daļa: Īpašas prasības ultraskaņas medicīniskās diagnostikas un monitorēšanas aparatūras drošumam (IEC 60601-2-37:2001)	—	—
	EN 60601-2-37:2001labojumsA1:2005 (IEC 60601-2-37:2001/A1:2004)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.1.2008.)
	EN 60601-2-37:2001labojumsA2:2005 (IEC 60601-2-37:2001/A2:2005)	3. piezīme	1.12.2008.
Cenelec	EN 60601-2-37:2008 Elektriskie medicīnas aparāti — 2-37. daļa: Īpašas prasības attiecībā uz ultraskaņas medicīniskās diagnostikas un pārraudzības aparatūras pamatdrošumu un būtisko veiktspēju (IEC 60601-2-37:2007)	EN 60601-2-37:2001 un tā labojumi 2.1. piezīme	1.10.2010.
Cenelec	EN 60601-2-38:1996 Medicīniskās elektroiekārtas — 2. daļa: Īpašas drošības prasības slimnīcu gultām ar elektrisko aprikojumu (IEC 60601-2-38:1996)	—	—
	EN 60601-2-38:1996labojumsA1:2000 (IEC 60601-2-38:1996/A1:1999)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.1.2003.)
Cenelec	EN 60601-2-39:1999 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-39. daļa: Īpašas drošības prasības peritoneālās dialīzes iekārtām (IEC 60601-2-39:1999)	—	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60601-2-39:2008 Elektriskie medicīnas aparāti — 2-39. daļa: Īpašās prasības attiecībā uz peritoneālās dialīzes iekārtu pamatdrošumu un būtisko veiktspēju (IEC 60601-2-39:2007)	EN 60601-2-39:1999 2.1. piezīme	1.3.2011.
Cenelec	EN 60601-2-40:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-40. daļa: Īpašās prasības elektromiogrāfu un iekārtu, kas izraisa reakciju, drošībai (IEC 60601-2-40:1998)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-41:2000 Medicīnas elektroiekārtas — 2-41. daļa: Īpašās prasības ķirurģisko gaismekļu un diagnosticēšanas gaismekļu drošumam (IEC 60601-2-41:2000)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-43:2000 Medicīnas elektroiekārtas — 2-43. daļa: Īpašās prasības medicīniskās iejaukšanās procedūru rentgenaparātūras drošumam (IEC 60601-2-43:2000)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-44:2001 Medicīnas elektroiekārtas — 2-44. daļa: Īpašās drošības prasības datortomogrāfijas rentgeniekārtām (IEC 60601-2-44:2001)	EN 60601-2-44:1999 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.7.2004.)
	EN 60601-2-44:2001 labojums A1:2003 (IEC 60601-2-44:2001/A1:2002)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.12.2005.)
Cenelec	EN 60601-2-45:2001 Medicīnas elektroiekārtas — 2-45. daļa: Īpašās drošības prasības mamogrāfijas rengeniekārtām un mamogrāfijas stereotaksiskām ierīcēm (IEC 60601-2-45:2001)	EN 60601-2-45:1998 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.7.2004.)
Cenelec	EN 60601-2-46:1998 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-46. daļa: Īpašās drošības prasības operāciju galdiem (IEC 60601-2-46:1998)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-47:2001 Medicīnas elektroiekārtas — 2-47. daļa: Īpašās prasības pret ambulatorisko elektrokardiogrāfijas sistēmu drošumu, arī būtiskajos to darbības aspektos (IEC 60601-2-47:2001)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-49:2001 Medicīnas elektroiekārtas — 2-49. daļa: Īpašās prasības multifunkcionālās pacienta monitorēšanas aparatūras drošumam (IEC 60601-2-49:2001)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-50:2002 Medicīnas elektroiekārtas — 2-50. daļa: Īpašās drošības prasības bērnu fototerapijas iekārtām (IEC 60601-2-50:2000)	—	—
Cenelec	EN 60601-2-51:2003 Medicīniskās elektroiekārtas — 2-51. daļa: Īpašās drošības prasības pierakstošiem un analizējošiem vienkanālu un vairākanālu elektrokardiogrāfiem, arī būtiskajos to darbības aspektos (IEC 60601-2-51:2003)	—	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 60627:2001 Rentgendiagnostikas attēlveidošanas iekārtas — Vispārējās nozīmes un mamogrāfijas antiizkliedes režģu raksturlielumi (IEC 60627:2001)	—	—
Cenelec	EN 60645-1:2001 Elektroakustika — Audioloģiskās iekārtas — 1. daļa: Tirtol'a audiometri (IEC 60645-1:2001)	EN 60645-1:1994 2.1. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.10.2004.)
Cenelec	EN 60645-2:1997 Audiometri — 2. daļa. Iekārta runas audiometrijai (IEC 60645-2:1993)	—	—
Cenelec	EN 60645-3:1995 Audiometri — 3. daļa. Audiometrijai un neirootoloģijai paredzētie īslai- cīgi dzirdes testa signāli (IEC 60645-3:1994)	—	—
Cenelec	EN 60645-3:2007 Elektroakustika — Audiometriskā aparatūra — 3. daļa: Īsie testēšanas signāli (IEC 60645-3:2007)	EN 60645-3:1995 2.1. piezīme	1.6.2010.
Cenelec	EN 60645-4:1995 Audiometri — 4. daļa. Izstiepta augstfrekvenču diapazona audiometrijai paredzēta iekārta (IEC 60645-4:1994)	—	—
Cenelec	EN 61217:1996 Radioterapijas modelēšanas iekārtas — Koordinātes, pārvietojumi un skalās (IEC 61217:1996)	—	—
	EN 61217:1996labojumsA1:2001 (IEC 61217:1996/A1:2000)	3. piezīme	Darbības izbeigšanās datums (1.12.2003.)
	EN 61217:1996labojumsA2:2008 (IEC 61217:1996/A2:2007)	3. piezīme	1.2.2011.
Cenelec	EN 61676:2002 Medicīnas elektroiekārtas. Diagnostikas radioloģijā lietojamo rentgen- lampu neinvazīvas sprieguma mērīšanas dozimetriskie instrumenti (IEC 61676:2002)	—	—
Cenelec	EN 62083:2001 Medicīnas elektroiekārtas — Drošības prasības radioterapijas plānošanas sistēmām (IEC 62083:2000)	—	—
Cenelec	EN 62220-1:2004 Medicīnas elektroiekārtas. Rentgenstaru digitālo attēlveides aparātu raksturlielumi. 1. daļa: Detektīvās kvantu efektivitātes noteikšana (IEC 62220-1:2003)	—	—
Cenelec	EN 62220-1-2:2007 Elektriskie medicīnas aparāti — Digitālo rentgenattēlveides aparātu raksturlielumi — 1-2. daļa: Detektīvās kvantu efektivitātes noteikšana — Detektoru mamogrāfijai (IEC 62220-1-2:2007)	—	—

ESO (*)	Standarta numurs un nosaukums (Ieskates dokuments)	Aizstātais standarts	Datums, kad izbeidzas aizstātā standarta dotā atbilstības prezumpcija 1. piezīme
Cenelec	EN 62304:2006 Medicīnisko piederumu programmatūra — Programmatūras dzīvescikla procesi (IEC 62304:2006)	—	—
Cenelec	EN 62366:2008 Medicīnas piederumi — Medicīnas piederumu izmantojamības inženierija (IEC 62366:2007)	—	—

(*) ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:

- CEN: rue de Stassart/De Stassartstraat 36, B-1050 Brussels, tālr.: (32-2) 550 08 11, fakss: (32-2) 550 08 19 (<http://www.cenorm.be>)
- Cenelec: rue de Stassart/De Stassartstraat 35, B-1050 Brussels, tālr.: (32-2) 519 68 71, fakss: (32-2) 519 69 19 (<http://www.cenelec.eu>)
- ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, tālr.: (33) 492 94 42 12, fakss: (33) 493 65 47 16 (<http://www.etsi.org>)

1. piezīme. Parasti atbilstības prezumpcijas izbeigšanās datums būs standarta atcelšanas termiņš (*dow*), ko izsludinājis Eiropas standartizācijas organizācija, taču šo standartu lietotāju uzmanība jāpievērš faktam, ka zināmos izņēmuma gadījumos var būt arī citādi.
- 2.1. piezīme. Jaunajam (vai labotajam) standartam ir tāda pati darbības sfēra kā aizstātajam standartam. Datumā, kas norādīts, aizstātais standarts vairs neprezumē atbilstību direktīvas būtiskajām prasībām.
- 2.3. piezīme. Jaunajam standartam ir šaurāka darbības sfēra nekā aizstātajam standartam. Datumā, kas te norādīts, (daļēji) aizstātais standarts vairs neprezumē, ka ražojumi, kas ietilpst jaunā standarta darbības sfērā, atbilst direktīvas būtiskajām prasībām. Ražojumiem, kas ietilpst (daļēji) aizstātā standarta darbības sfērā, bet neietilpst jaunā standarta darbības sfērā, (daļēji) aizstātais standarts atbilstību direktīvas būtiskajām prasībām joprojām prezumē.
3. piezīme. Labojumu gadījumā atsaucies standarts ir EN CCCC:YYYY, tā agrākie labojumi, ja tādi bijuši, un jaunnorādītais labojums. Tātad aizstātais standarts (3. aile) sastāv no EN CCCC:YYYY un tā agrākajiem labojumiem, ja tādi bijuši, bet jaunnorādītais labojums tajā neietilpst. Datumā, kas te norādīts, aizstātais standarts vairs neprezumē atbilstību direktīvas būtiskajām prasībām.

Piemērs: Attiecībā uz EN 60601-1:1990 rakstāms tā:

Cenelec	EN 60601-1:1990 Medicīnas elektroaparātūra 1. daļa: Drošības vispārīgās prasības (IEC 60601-1:1988) [Atsauces standarts ir EN 60601-1:1990]	— [Nevienu standartu neaizstāj]	—
	EN 60601-1:1990 labojums A1:1993 (IEC 60601-1:1988/A1:1991) [Atsauces standarts ir EN 60601-1:1990 + EN 60601-1:1990/A1:1993]	3. piezīme [Aizstāj standartu EN 60601-1:1990]	—
	EN 60601-1:1990 labojums A2:1995 (IEC 60601-1:1988/A2:1995) [Atsauces standarts ir EN 60601-1:1990 + EN 60601-1:1990/A1:1993 + EN 60601-1:1990/A2:1995]	3. piezīme [Aizstāj standartu EN 60601-1:1990 + A1:1993]	—
	EN 60601-1:1990 labojums A13:1996 [Atsauces standarts ir EN 60601-1:1990 + EN 60601-1:1990/A1:1993 + EN 60601-1:1990/A2:1995 + EN 60601-1:1990/A13:1996]	3. piezīme [Aizstāj standartu EN 60601-1:1990 + A1:1993 + A2:1995]	Darbības izbeigšanās datums (1.7.1996.)