



Izdevums  
latviešu valodā

## Informācija un paziņojumi

60. gadagājums

2017. gada 17. novembris

Saturs

### IV Paziņojumi

#### EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU SNIEGTI PAZIŅOJUMI

##### Eiropas Komisija

2017/C 389/01	Komisijas paziņojums saistībā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2014/68/ES par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz spiedieniekārtu pieejamību tirgū ( <i>Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem</i> ) <sup>(1)</sup> . . . . .	1
2017/C 389/02	Komisijas paziņojums saistībā ar Padomes Direktīvas 90/385/EEK īstenošanu par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz aktīvām implantējamām medicīnas ierīcēm ( <i>Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem</i> ) <sup>(1)</sup> . . . . .	22
2017/C 389/03	Komisijas paziņojums saistībā ar Padomes Direktīvas 93/42/EEK īstenošanu par medicīnas ierīcēm ( <i>Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem</i> ) <sup>(1)</sup> . . . . .	29
2017/C 389/04	Komisijas paziņojums saistībā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/79/EK īstenošanu par medicīnas ierīcēm, ko lieto <i>in vitro</i> diagnostikā ( <i>Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem</i> ) <sup>(1)</sup> . . . . .	62
2017/C 389/05	Komisijas paziņojums saistībā ar direktīvu īstenošanu – Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 1999/5/EK par radioiekārtām un telekomunikāciju termināla iekārtām un to atbilstības savstarpējo atzīšanu un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2014/53/ES par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz radioiekārtu pieejamību tirgū un ar ko atceļ Direktīvu 1999/5/EK ( <i>Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem</i> ) <sup>(1)</sup> . . . . .	68

LV

<sup>(1)</sup> Dokuments attiecas uz EEZ.



## IV

(Paziņojumi)

## EIROPAS SAVIENĪBAS IESTĀŽU UN STRUKTŪRU SNIEGTI PAZIŅOJUMI

## EIROPAS KOMISIJA

**Komisijas paziņojums saistībā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2014/68/ES par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz spiedieniekārtu pieejamību tirgū***(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)***(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2017/C 389/01)

Turpmāk sniegtajā sarakstā ir atsauces uz spiedieniekārtu saskaņotajiem standartiem un to materiālu saskaņotajiem papildstandartiem, ko izmanto spiedieniekārtu ražošanā. Materiāliem paredzētā saskaņotā papildstandarta gadījumā pieņemot atbilstību drošības pamatprasībām, tiek ņemti vērā tikai standartā ietvertie materiālu tehniskie dati, bet netiek pieņemts, ka materiāls ir piemērots konkrētai iekārtas pozīcijai. Tāpēc tehniskie dati, kas norādīti papildstandartā, ir jānovērtē, salīdzinot ar konkrētai iekārtas pozīcijai noteiktajām konstrukcijas prasībām, lai pārliecinātos, ka ir ievērotas spiediena iekārtu direktīvas drošības pamatprasības.

ESO <sup>(1)</sup>	Standarta numurs un nosaukums (un atsauces dokuments)	Pirmā publikācija OV	Aizstātā standarta numurs	Aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums 1. piezīme
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 3-8:2006 Pārnesamie ugunsdzēsības aparāti – 8. daļa: Ugunsdzēsības aparātu, kuru maksimālais pieļaujamais spiediens ir vienāds vai lielāks par 30 bāriem, konstrukcija, spiediena izturība un mehāniskie testi	12.8.2016.		
	EN 3-8:2006/AC:2007	12.8.2016.		
CEN	EN 19:2016 Industriālie vārsti. Metālisko vārstu marķēšana	12.8.2016.		
CEN	EN 267:2009+A1:2011 Automātiskie šķidrā kurināmā degļi ar piespiedvelkmi	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 334:2005+A1:2009 Gāzes spiediena regulatori iekļūdes spiedienam līdz 100 bāriem	12.8.2016.		
CEN	EN 378-2:2016 Aukstumsistēmas un siltumsūkņi. Drošuma un vides prasības. 2. daļa: Konstrukcija, uzbūve, testēšana, marķēšana un dokumentācija	Šī ir pirmā publikācija	EN 378-2:2008 +A2:2012 2.1. piezīme	Šis publikācijas datums
CEN	EN 593:2009+A1:2011 Industriālie vārsti. Metāla droseļvārsti	12.8.2016.		
CEN	EN 676:2003+A2:2008 Gāzveida kurināmo automātiskie piespiedu velkmes degļi	12.8.2016.		
	EN 676:2003+A2:2008/AC:2008	12.8.2016.		
CEN	EN 764-4:2014 Spiedieniekārtas. 4. daļa: Metālisko materiālu tehnisko piegāžu nosacījumu izveidošana	12.8.2016.		
CEN	EN 764-5:2014 Spiedieniekārtas. 5. daļa: Metālisko materiālu pārbaudes dokumentācija un materiālu specifikācijas atbilstība	12.8.2016.		
CEN	EN 764-7:2002 Spiedieniekārtas – 7. daļa: Nekarsējamo spiedvertņu drošības sistēmas	12.8.2016.		
	EN 764-7:2002/AC:2006	12.8.2016.		
CEN	EN 1057:2006+A1:2010 Varš un vara sakausējumi. Bezšuvju apaļās vara caurules sanitārtehnisko un apkures sistēmu ūdens un gāzes vadiem	12.8.2016.		
CEN	EN 1092-1:2007+A1:2013 Atloki un to savienojumi – Apaļie atloki caurulēm, ventiļiem, veidgabaliem un piederumiem, PN marķējums – 1. daļa: Tērauda atloki	12.8.2016.		
CEN	EN 1092-3:2003 Atloki un to savienojumi – Apļveida savienojumi caurulēm, ventiļiem, veidgabaliem un piederumiem, PN marķējums – 3. daļa: Vara sakausējumu atloki	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	EN 1092-3:2003/AC:2007	12.8.2016.		
CEN	EN 1092-4:2002 Atloki un to savienojumi – Apļveida savienojumi caurulēm, ventiļiem, veidgabaliem un piederumiem, PN marķējums – 4. daļa: Alumīnija sakausējuma atloki	12.8.2016.		
CEN	EN 1171:2015 Rūpnieciskie vārsti. Čuguna aizbīdņi	12.8.2016.		
CEN	EN 1252-2:2001 Kriogēnās tvertnes – 2. daļa: Stigribas prasības temperatūrās no - 80 °C līdz - 20 °C	12.8.2016.		
CEN	EN 1349:2009 Rūpnieciskas nozīmes vadības vārsti	12.8.2016.		
CEN	EN 1515-4:2009 Atloki un to savienojumi. Skrūvju savienojumi. 4. daļa: Skrūvju savienojumu atlase iekārtām, kas pakļautas Spiedieniekārtu direktīvai 97/23/EK	12.8.2016.		
CEN	EN 1562:2012 Liešana. Kaļamais čuguns	12.8.2016.		
CEN	EN 1563:2011 Liešana. Lodveida grafiņa čuguns	12.8.2016.		
CEN	EN 1564:2011 Liešana. Ausferīta lodveida grafiņa čuguns	12.8.2016.		
CEN	EN 1591-1:2013 Atloki un to savienojumi. Konstruēšanas noteikumi pa perimetru blīvējamiem atloku savienojumiem. 1. daļa: Aprēķinu metode	12.8.2016.		
CEN	EN 1626:2008 Kriogēniskās tvertnes. Vārsti kriogēniskiem dienestiem	12.8.2016.		
CEN	EN 1653:1997 Varš un tā sakausējumi – Plāksnes, loksnes un apļi apkures katliem, spiedtvertnēm un karstā ūdens tvertnēm	12.8.2016.		
	EN 1653:1997/A1:2000	12.8.2016.	3. piezīme	

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 1759-3:2003 Atloki un to savienojumi – Noteiktas klases apļveida atloki caurulēm, vārstiem, aprīkojumam un piederumiem – 3. daļa: Vara sakausējuma atloki	12.8.2016.		
	EN 1759-3:2003/AC:2004	12.8.2016.		
CEN	EN 1759-4:2003 Atloki un to savienojumi – Noteiktas klases apļveida atloki caurulēm, vārstiem, aprīkojumam un piederumiem – 4. daļa: Alumīnija sakausējuma atloki	12.8.2016.		
CEN	EN 1797:2001 Kriogēnās tvertnes – Gāzes/materiāla savietojamība	12.8.2016.		
CEN	EN 1866-2:2014 Pārvietojamie ugunsdzēsības aparāti. 2. daļa: Prasības konstruktīviem risinājumiem, spiedienizturības un mehāniskās iedarbības testiem ugunsdzēsības aparātiem ar maksimālo pieļaujamo spiedienu vienādu vai zemāku par 30 bāriem, kas atbilst EN 1866-1 prasībām	12.8.2016.		
CEN	EN 1866-3:2013 Pārvietojamie ugunsdzēsības aparāti. 3. daļa: Prasības montāžai, konstrukcijai un spiedienizturībai CO2 ugunsdzēsības aparātiem, kas atbilst EN 1866-1 prasībām	12.8.2016.		
CEN	EN 1983:2013 Industriālie vārsti. Tērauda lodvārsti	12.8.2016.		
CEN	EN 1984:2010 Industriālie vārsti. Tērauda aizbīdņi	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 4126-1:2013 Drošības ierīces pret spiediena pārsniegšanu. 1. daļa: Drošības vārsti (ISO 4126-1:2013)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 4126-3:2006 Drošības ierīces pret spiediena pārsniegšanu – 3. daļa: Drošības vārstu un drošības ierīču ar plīstošiem diskiem apvienojums (ISO 4126-3:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 4126-4:2013 Drošības ierīces pret spiediena pārsniegšanu – 4. daļa: Drošības vārsti ar aktivizētāju (ISO 4126-4:2013)	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 4126-5:2013 Drošības ierīces pret spiediena pārsniegšanu. 5. daļa: Spiediena izlīdzināšanas regulējamās sistēmas (CSPRS) (ISO 4126-5:2013)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 4126-7:2013 Drošības ierīces pret spiediena pārsniegšanu. 7. daļa: Vienotā informācija (ISO 4126-7:2013)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 9606-2:2004 Metinātāja atestācijas pārbaude – Kausēšanas metināšana – 2. daļa: Alumīnijs un alumīnija sakausējumi (ISO 9606-2:2004)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 9606-3:1999 Metinātāja atestācijas pārbaude – Kausēšanas metināšana – 3. daļa: Varš un vara sakausējumi (ISO 9606-3:1999)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 9606-4:1999 Metinātāja atestācijas pārbaude – Kausēšanas metināšana – 4. daļa: Niķelis un niķeļa sakausējumi (ISO 9606-4:1999)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 9606-5:2000 Metinātāja atestācijas pārbaude – Kausēšanas metināšana – 5. daļa: Titāns un titāna sakausējumi, cirkonijs un cirkonija sakausējumi (ISO 9606-5:2000)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 9712:2012 Nesagraujošā testēšana. Nesagraujošās testēšanas (NDT) personāla kvalifikācija un sertifikācija (ISO 9712:2012)	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-1:2007+A1:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 1. daļa: Vispārīgās prasības	12.8.2016.		
	EN 10028-1:2007+A1:2009/AC:2009	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-2:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 2. daļa: Nelegēti un legēti tēraudi ar noteiktām īpašībām paaugstinātā temperatūrā	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-3:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 3. daļa: Metināmie sīkgraudainie normalizētie tēraudi	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-4:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 4. daļa: Niķelētēraudi ar noteiktām īpašībām zemā temperatūrā	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 10028-5:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 5. daļa: Metināmie sīkgraudainie termomehāniski velmētie tēraudi	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-6:2009 No spiedieniekārtām paredzētiem tēraudiem izgatavotie plakanie izstrādājumi. 6. daļa: Metināmie sīkgraudainie rūdītie un atlaidinātie tēraudi	12.8.2016.		
CEN	EN 10028-7:2016 Plakanie tērauda izstrādājumi spiedieniekārtām. 7. daļa: Nerūsējošie tēraudi	Šī ir pirmā publikācija	EN 10028-7:2007 2.1. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 10204:2004 Metāla izstrādājumi – Pārbaucē dokumentu veidi	12.8.2016.		
CEN	EN 10213:2007+A1:2016 Tērauda lējumi darbam zem spiediena	12.8.2016.		
CEN	EN 10216-1:2013 Bezšuvju tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 1. daļa: Nelegēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām istabas temperatūrā	12.8.2016.		
CEN	EN 10216-2:2013 Bezšuvju tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 2. daļa: Nelegēta un legēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām paaugstinātā temperatūrā	12.8.2016.		
CEN	EN 10216-3:2013 Bezšuvju tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 3. daļa: Legēta sīkgraudaina tērauda caurules	12.8.2016.		
CEN	EN 10216-4:2013 Bezšuvju tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 4. daļa: Nelegēta un legēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām zemā temperatūrā	12.8.2016.		
CEN	EN 10216-5:2013 Bezšuvju tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 5. daļa: Nerūsējoša tērauda caurules	12.8.2016.		
CEN	EN 10217-1:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 1. daļa: Nelegēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām istabas temperatūrā	12.8.2016.		



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	EN 10217-1:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-2:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 2. daļa: Elektrometinātās nelegēta un legēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām paaugstinātā temperatūrā	12.8.2016.		
	EN 10217-2:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-3:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 3. daļa: Legēta sūkraudainā tērauda caurules	12.8.2016.		
	EN 10217-3:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-4:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 4. daļa: Elektrometinātās nelegēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām zemā temperatūrā	12.8.2016.		
	EN 10217-4:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-5:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 5. daļa: Zem kušņiem metinātas nelegēta un legēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām paaugstinātā temperatūrā	12.8.2016.		
	EN 10217-5:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-6:2002 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena – Piegādes tehniskie nosacījumi – 6. daļa: Zem kušņiem metinātas nelegēta tērauda caurules ar norādītām īpašībām zemā temperatūrā	12.8.2016.		
	EN 10217-6:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 10217-7:2014 Metinātās tērauda caurules, kas paredzētas darbam zem spiediena. Piegādes tehniskie nosacījumi. 7. daļa: Nerūsoša tērauda caurules	12.8.2016.		
CEN	EN 10222-1:2017 Tērauda kalumi, kas paredzēti lietošanai darbam zem spiediena. 1. daļa: Vispārīgās prasības kalumiem, kas izgatavoti valējās štancēs	Šī ir pirmā publikācija	EN 10222-1:1998 2.1. piezīme	31.10.2017.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 10222-2:2017 Tērauda kalumi, kas paredzēti lietošanai darbam zem spiediena. 2. daļa: Ferīta un martensīta tēraudi ar noteiktām īpašībām pie paaugstinātām temperatūrām	Šī ir pirmā publikācija	EN 10222-2:1999 2.1. piezīme	31.10.2017.
CEN	EN 10222-3:2017 Tērauda kalumi, kas paredzēti lietošanai darbam zem spiediena. 3. daļa: Niķeļa tēraudi ar noteiktām īpašībām pie zemām temperatūrām	Šī ir pirmā publikācija	EN 10222-3:1998 2.1. piezīme	31.10.2017.
CEN	EN 10222-4:2017 Tērauda kalumi, kas paredzēti lietošanai darbam zem spiediena. 4. daļa: Metināmie smalkgraudainie tēraudi ar augstas stiprības robežu	Šī ir pirmā publikācija	EN 10222-4:1998 2.1. piezīme	31.10.2017.
CEN	EN 10222-5:2017 Tērauda kalumi, kas paredzēti lietošanai darbam zem spiediena. 5. daļa: Martensīta, austenīta un austenīta-ferīta nerūsējošie tēraudi	Šī ir pirmā publikācija	EN 10222-5:1999 2.1. piezīme	31.10.2017.
CEN	EN 10253-2:2007 Sadurmetināto cauruļu veidgabali. 2. daļa: Nelegēti un ferīta legēti tēraudi ar specifiskām pārbaudes prasībām	12.8.2016.		
CEN	EN 10253-4:2008 Sadurmetināto cauruļu veidgabali. 4. daļa: Kaltie nerūsējošie austenīta un austenīta-ferīta (divfāžu) tēraudi ar īpašām inspicēšanas prasībām	12.8.2016.		
	EN 10253-4:2008/AC:2009	12.8.2016.		
CEN	EN 10269:2013 Tērauda un niķeļa sakausējumi stiprinājumiem ar noteiktām īpašībām pie paaugstinātām un/vai zemām temperatūrām	12.8.2016.		
CEN	EN 10272:2016 Nerūsējošie tērauda stieņi spiedieniekārtām	Šī ir pirmā publikācija	EN 10272:2007 2.1. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 10273:2016 Spiedieniekārtām paredzēti metināmi karsti velmētā tērauda stieņi ar noteiktām īpašībām pie paaugstinātas temperatūras	Šī ir pirmā publikācija	EN 10273:2007 2.1. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 10305-4:2016 Tērauda precīzijas caurules. Tehniskie piegādes nosacījumi. 4. daļa: Bezšuvju auksti velmētas caurules hidrauliskām un pneimatiskām energosistēmām	12.8.2016.		
CEN	EN 10305-6:2016 Tērauda precīzijas caurules. Tehniskie piegādes nosacījumi. 6. daļa: Metinātās auksti vilktās caurules hidrauliskām un pneimatiskām jaudas sistēmām	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 10931:2005 Rūpniecībā lietojamas plastmasas cauruļvadu sistēmas – Polivinilidēnfluorīds (PVDF) – Specifiskācijas cauruļu sastāvdaļām un sistēmai (ISO 10931:2005)	12.8.2016.		
	EN ISO 10931:2005/A1:2015	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 12178:2016 Saldēšanas sistēmas un siltumsūkņi. Šķidrums līmeņrāži. Prasības, testēšana un marķēšana	Šī ir pirmā publikācija	EN 12178:2003 2.1. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 12263:1998 Saldēšanas sistēmas un siltumsūkņi – Drošības slēģierīces spiediena ierobežošanai	12.8.2016.		
CEN	EN 12266-1:2012 Industriālie vārsti. Metāla vārstu testēšana 1. daļa: Spiediena testi, testu procedūras un pieņemšanas kritēriji. Obligātās prasības	12.8.2016.		
CEN	EN 12284:2003 Saldēšanas sistēmas un siltuma sūkņi – Vārsti – Prasības, testēšana un marķēšana	12.8.2016.		
CEN	EN 12288:2010 Industriālie vārsti. Vara sakausējuma aizbīdņi	12.8.2016.		
CEN	EN 12392:2016 Alumīnijs un alumīnija sakausējumi. Kaltie un lietie izstrādājumi. Īpašās prasības spiediena iekārtu ražošanai paredzētajiem izstrādājumiem	12.8.2016.		
CEN	EN 12420:2014 Varš un vara sakausējumi. Kalumi	12.8.2016.		
CEN	EN 12434:2000 Kriogēnās tvertne – Kriogēnās lokanās šļūtenes	12.8.2016.		
	EN 12434:2000/AC:2001	12.8.2016.		
CEN	EN 12451:2012 Varš un vara sakausējumi. Bezšuvju, apaļās caurules siltummaiņiem	12.8.2016.		
CEN	EN 12452:2012 Varš un vara sakausējumi. Valcētas, rievotas bezšuvju caurules siltummaiņiem	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 12516-1:2014 Industriālie vārsti. Korpusa konstrukcijas stiprība. 1. daļa: Tabulācijas metode tērauda vārstu korpusiem	12.8.2016.		
CEN	EN 12516-2:2014 Industriālie vārsti. Korpusa konstrukcijas stiprība. 2. daļa: Aprēķina metode tērauda vārstu korpusiem	12.8.2016.		
CEN	EN 12516-3:2002 Vārsti – Korpusa konstrukcijas stiprība – 3. daļa: Eksperimentālā metode	12.8.2016.		
	EN 12516-3:2002/AC:2003	12.8.2016.		
CEN	EN 12516-4:2014 Industriālie vārsti. Korpusa konstrukcijas stiprība. 4. daļa: Aprēķini vārstu korpusiem, kas ražoti no netērauda metāliskajiem materiāliem	12.8.2016.		
CEN	EN 12542:2010 Sašķidrīnātās naftas gāzes (SNG) iekārtas un piederumi. Stacionāras metinātas tērauda cilindriskas cisternas ar tilpumu līdz 13 m <sup>3</sup> , kas izgatavotas sērijveidā un paredzētas sašķidrīnātu naftas gāzu (SNG) uzglabāšanai. Konstrukcija un izgatavošana	12.8.2016.		
CEN	EN 12735-1:2016 Varš un vara sakausējumi. Bezšuvju caurules ar apaļu šķērsgriezumu gaisa kondicionēšanas un dzesēšanas iekārtām. 1. daļa: Caurules cauruļvadu sistēmām	12.8.2016.		
CEN	EN 12735-2:2016 Varš un vara sakausējumi. Bezšuvju vara caurules ar apaļu šķērsgriezumu gaisa kondicionēšanas un dzesēšanas iekārtām. 2. daļa: Caurules iekārtām	12.8.2016.		
CEN	EN 12778:2002 Virtuves piederumi – Ātrvārtājs mājsaimniecībai	12.8.2016.		
	EN 12778:2002/AC:2003	12.8.2016.		
	EN 12778:2002/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 12952-1:2015 Ūdenssildītāji un to papildus aprīkojums. 1. daļa: Vispārīgi	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-2:2011 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 2. daļa: Materiāli katlu un to aprīkojuma daļām, kas atrodas zem spiediena	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-3:2011 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 3. daļa: Projek- tēšana un aprēķini katlu daļām, kas atrodas zem spiediena	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-5:2011 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 5. daļa: Katlu daļu, kas atrodas zem spiediena, apstrāde un izgatavošana	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-6:2011 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 6. daļa: Katlu daļu, kas atrodas zem spiediena, inspekcija izgatavošanas laikā, dokumentēšana un marķē- šana	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-7:2012 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 7. daļa: Prasības katlu iekārtām	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-8:2002 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 8. daļa: Prasības katlu šķidrā un gāzveida kurināmā sadedzināšanas sistēmām	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-9:2002 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 9. daļa: Prasības sadedzināšanas sistēmai katliem ar pulverveida cieto kurināmo	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-10:2002 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 10. daļa: Prasības drošības līdzekļiem pret spiediena pārs- niegšanu	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-11:2007 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 11. daļa: Prasības katlu un aprīkojuma atslēgšanas ierīcēm un aprīkojumam	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-14:2004 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 14. daļa: Prasības dūmgāzu DENOX sistēmām, kurās tiek lietots sašķidrināts saspīests amonjaks un amon- jaka šķīdums ūdenī	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 12952-16:2002 Ūdens cauruļu katli un to aprīkojums – 16. daļa: Prasības verdošā slāņa kurtuvei un granulu sadedzināšanas sistēmām cietā kurināmā katliem	12.8.2016.		
CEN	EN 12952-18:2012 Ūdenssildītāji un to aprīkojums. 18. daļa: Lieto- šanas rokasgrāmata	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-1:2012 Korpusa katli. 1. daļa: Vispārīgi	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-2:2012 Korpusa katli. 2. daļa: Materiāli katlu un to aprīkojuma daļām, kas atrodas zem spiediena	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-3:2016 Korpusu katli. 3. daļa: Katlu daļu, kas atrodas zem spiediena, konstrukcija un aprēķini	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-4:2002 Korpusu katli – 4. daļa: Katlu daļu, kas atrodas zem spiediena, izgatavošana un ražošana	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-5:2002 Korpusu katli – 5. daļa: Katlu daļu, kas atrodas zem spiediena, inspekcija izgatavošanas laikā, dokumentēšana un apzīmēšana	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-6:2011 Korpusu katli. 6. daļa: Prasības katlu aprīkoju- mam	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-7:2002 Korpusu katli – 7. daļa: Prasības katlu šķidrā un gāzveida kurināmā sadedzināšanas sistēmām	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-8:2001 Korpusu katli – 8. daļa: Prasības aizsargierīcēm, kas ierobežo pieļaujamo spiedienu pārsniegšanu	12.8.2016.		
	EN 12953-8:2001/AC:2002	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-9:2007 Korpusu katli – 9. daļa: Prasības katlu un aprīkojuma atslēgšanas ierīcēm	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 12953-12:2003 Korpusu katli – 12. daļa: Prasības granulu sadedzināšanas sistēmai katlos ar cieto kurināmo	12.8.2016.		
CEN	EN 12953-13:2012 Korpusu katli. 13. daļa: Lietošanas instrukcijas	12.8.2016.		
CEN	EN 13121-1:2003 Virszemes stiklšķiedras plastikas rezervuāri un tvertnes – 1. daļa: Izejvielas – Specifikāciju un pieņemšanas prasības	12.8.2016.		
CEN	EN 13121-2:2003 Virszemes stiklšķiedras plastikas rezervuāri un tvertnes – 2. daļa: Kompozītmateriāli – Ķīmiskā izturība	12.8.2016.		
CEN	EN 13121-3:2016 Virszemes stiklšķiedras plastikas rezervuāri un tvertnes. 3. daļa: Projektēšana un izgatavošana	12.8.2016.		
CEN	EN 13134:2000 Cietlodēšana – Procesa atestācija	12.8.2016.		
CEN	EN 13136:2013 Saldēšanas sistēmas un siltumsūkņi. Spiediena izlīdzināšanas ierīces un ar to saistītie cauruļvadi. Aprēķina metodes	12.8.2016.		
CEN	EN 13175:2014 Sašķidrinātās naftasgāzes (SNG) iekārtas un piederumi. Specifikācijas un testi sašķidrinātās naftasgāzes cisternu vārstiem un veidgabaliem	12.8.2016.		
CEN	EN 13348:2016 Varš un tā sakausējumi. Medicīniskām gāzēm vai vakuumam paredzētās bezšuvju apaļās vara caurules	12.8.2016.		
CEN	EN 13371:2001 Kriogēnās tvertnes – Savienojumi kriogēnajā vidē	12.8.2016.		
CEN	EN 13397:2001 Rūpnieciskie vārsti – Membrānas vārsti, kas izgatavoti no metāla	12.8.2016.		
CEN	EN 13445-1:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 1. daļa: Vispārīgi	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	EN 13445-1:2014/A1:2014	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 13445-2:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 2. daļa: Materiāli	12.8.2016.		
	EN 13445-2:2014/A1:2016	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 13445-3:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 3. daļa: Konstrukcija	12.8.2016.		
	EN 13445-3:2014/A1:2015	12.8.2016.	3. piezīme	
	EN 13445-3:2014/A2:2016	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN 13445-4:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 4. daļa: Izgatavošana	12.8.2016.		
CEN	EN 13445-5:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 5. daļa: Inspicēšana un testēšana	12.8.2016.		Šīs publikācijas datums
CEN	EN 13445-6:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 6. daļa: Projektēšanas un izgatavošanas prasības no lodveida grafitā čuguna izgatavotām spiedtvertnēm un to sastāvdaļām	12.8.2016.		
CEN	EN 13445-8:2014 Nekarsējamās spiedtvertnes. 8. daļa: Papildu prasības alumīnija un alumīnija sakausējumu spiedtvertnēm	12.8.2016.		
	EN 13445-8:2014/A1:2014	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 13458-1:2002 Kriogēnās tvertnes – Stacionāras vakuuma izolētas tvertnes – 1. daļa: Pamatprasības	12.8.2016.		
CEN	EN 13458-2:2002 Kriogēnās tvertnes – Stacionāras vakuuma izolētas tvertnes – 2. daļa: Projektēšana, ražošana, inspekcija un testēšana	12.8.2016.		
	EN 13458-2:2002/AC:2006	12.8.2016.		



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 13480-1:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 1. daļa: Vispārīgi	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-1:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13480-2:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 2. daļa: Materiāli	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-2:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13480-3:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 3. daļa: Konstrukcija un aprēķini	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-3:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13480-4:2012 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 4. daļa: Izgatavošana un montāža	12.8.2016.		
	EN 13480-4:2012/A1:2013	12.8.2016.	3. piezīme	
	EN 13480-4:2012/A2:2015	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN 13480-5:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 5. daļa: Inspekcija un testēšana	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-5:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13480-6:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 6. daļa: Papildprasības pazemes cauruļvadiem	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-6:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13480-8:2017 Rūpnieciskie metāla cauruļvadi. 8. daļa: Papildprasības alumīnija un alumīnija sakausējumu cauruļvadiem	Šī ir pirmā publikācija	EN 13480-8:2012 2.1. piezīme	15.12.2017.
CEN	EN 13547:2013 Industriālie vārsti. Vara sakausējuma lodvārsti	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 13585:2012 Cietlodēšana. Kvalifikācijas pārbaude lodētājiem un lodēšanas operatoriem (ISO 13585:2012)	12.8.2016.		
CEN	EN 13648-1:2008 Kriogēniskās tvertnes. Drošības ierīces pret pārspiedienu. 1. daļa: Drošības vārsti kriogēniskiem dienestiem	12.8.2016.		
CEN	EN 13648-2:2002 Kriogēnās tvertnes – Drošības ierīces aizsardzībai pret pārmērīgu spiedienu – 2. daļa: Drošības vārsti ar plīstošo membrānu kriogēnajai videi	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 13709:2010 Industriālie vārsti. Tērauda lodveida vārsti, lodveida noslēgvārsti un pretvārsti	12.8.2016.		
CEN	EN 13789:2010 Industriālie vārsti. Čuguna lodveida vārsti	12.8.2016.		
CEN	EN 13831:2007 Atmosfēriski noslēgti izplešanās trauki ar iebūvētu diafragmu uzstādīšanai ūdens sistēmās	12.8.2016.		
CEN	EN 13835:2012 Liešana. Austenītčuguns	12.8.2016.		
CEN	EN 13923:2005 Ar šķiedru aptītās stiklšķiedras plastikas spiedvertnes – Materiāli, konstrukcija, izgatavošana un pārbaudes	12.8.2016.		
CEN	EN 14129:2014 Sašķidrīnātās naftas gāzes (SNG) iekārtas un piederumi. Pārspiediena vārsti SNG spiedvertnēm	12.8.2016.		
CEN	EN 14197-1:2003 Kriogēnās tvertnes – Stacionāras tvertnes bez vakuuma izolācijas – 1. daļa: Pamatprasības	12.8.2016.		
CEN	EN 14197-2:2003 Kriogēnās tvertnes – Stacionāras tvertnes bez vakuuma izolācijas – 2. daļa: Konstrukcija, izgatavošana, pārbaude un testēšana	12.8.2016.		
	EN 14197-2:2003/A1:2006	12.8.2016.	3. piezīme	
	EN 14197-2:2003/AC:2006	12.8.2016.		
CEN	EN 14197-3:2004 Kriogēnās tvertnes – Stacionāras tvertnes bez vakuuma izolācijas – 3. daļa: Eksploatācijas prasības	12.8.2016.		
	EN 14197-3:2004/A1:2005	12.8.2016.	3. piezīme	
	EN 14197-3:2004/AC:2004	12.8.2016.		
CEN	EN 14222:2003 Nerūsējošā tērauda korpusu katli	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 14276-1:2006+A1:2011 Saldēšanas sistēmu un siltumsūkņu spiedieniekārtas. 1. daļa: Tvertnes. Vispārīgās prasības	12.8.2016.		
CEN	EN 14276-2:2007+A1:2011 Saldēšanas sistēmu un siltumsūkņu spiedieniekārtas. 2. daļa: Cauruļvadi. Vispārīgās prasības	12.8.2016.		
CEN	EN 14359:2006+A1:2010 Gāzpiļūti akumulatori hidropiedziņai	12.8.2016.		
CEN	EN 14382:2005+A1:2009 Drošības ierīces gāzes spiediena regulēšanas iekārtām un ietaisēm. Gāzes drošības noslēgierīces iepļūdes spiedienam līdz 100 bāriem	12.8.2016.		
	EN 14382:2005+A1:2009/AC:2009	12.8.2016.		
CEN	EN 14394:2005+A1:2008 Apkures katli. Apkures katli ar piespiedu velkmes degļiem. Nominālā siltumatdeve ne augstāka kā 10 MW un maksimālā darbtemperatūra 110 °C	12.8.2016.		
CEN	EN 14570:2014 Sašķidrīnātās naftas gāzes (SNG) iekārtas un piederumi. Virszemes un apakšzemes SNG tvertņu aprīkojums	12.8.2016.		
CEN	EN 14585-1:2006 Gofrēti metāla cauruļvadi, kas paredzēti lietošanai zem spiediena – Prasības	12.8.2016.		
CEN	EN 14917:2009+A1:2012 Metāla silfoni ar kompensācijas šuvēm darbam zem spiediena	12.8.2016.		
CEN	EN 15001-1:2009 Gāzes infrastruktūra. Ēkas instalācija ar gāzes darbspiedienu virs 0,5 bāriem industriālām iekārtām un vairāk nekā 5 bāri industriālām un neindustriālām instalācijām. 1. daļa: Detalizētas funkcionālās prasības plānojumam, materiāliem, konstrukcijai, inspe	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 15493:2003 Rūpniecībā lietojamas plastmasas cauruļvadu sistēmas – Akrilnitrilbutadiēnstirols (ABS), neplastificēts polivinilhlorīds (PVC-U) un hlorēts polivinilhlorīds (PVC-C) – Specifikācijas cauruļu sastāvdaļām un sistēmai – Metriskās sērijas (ISO 15493:2003)	12.8.2016.		
	EN ISO 15493:2003/A1:2017	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN ISO 15613:2004 Metālisku materiālu metināšanas procedūru specifikācija un novērtējums – Novērtējums uz pirmsražošanas metināšanas pārbaudes pamata (ISO 15613:2004)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-1:2004 Metālisko materiālu metināšanas procesu specifikācija un novērtējums – Metināšanas procedūru tests – 1. daļa: Tēraudu lokmetināšana un gāzmetināšana un niķeļa un niķeļa sakausējumu lokmetināšana (ISO 15614-1:2004)	12.8.2016.		
	EN ISO 15614-1:2004/A1:2008	12.8.2016.	3. piezīme	
	EN ISO 15614-1:2004/A2:2012	12.8.2016.	3. piezīme	
CEN	EN ISO 15614-2:2005 Metināšanas procedūru specifikācija un novērtējums metāliskiem materiāliem – Metināšanas procedūras tests – 2. daļa: Alumīnija un tā sakausējumu lokmetināšana (ISO 15614-2:2005)	12.8.2016.		
	EN ISO 15614-2:2005/AC:2009	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-4:2005 Metināšanas procedūru specifikācija un novērtējums metāliskiem materiāliem – Metināšanas procedūras tests – 4. daļa: Noslēguma šuve alumīnija lējumiem (ISO 15614-4:2005)	12.8.2016.		
	EN ISO 15614-4:2005/AC:2007	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-5:2004 Metināšanas procesu specifikācija un kvalifikācija metāliskiem materiāliem – Metināšanas procesu tests – 5. daļa: Titāna, cirkonija un to sakausējumu lokmetināšana (ISO 15614-5:2004)	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 15614-6:2006 Metālisku materiālu metināšanas procesu specifi- cēšana un kvalificēšana – Metināšanas procesu tests – 6. daļa: Vara un tā sakausējumu lokmetināšana un gāzmetināšana (ISO 15614- 6:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-7:2007 Metālisko materiālu metināšanas procedūru spe- cifikācija un novērtējums – Metināšanas proce- dūru tests – 7. daļa: Pārklājummetināšana (ISO 15614-7:2007)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-8:2016 Metināšanas procesu specifikācija un kvalifikācija metāliskiem materiāliem. Metināšanas procesu tests. 8. daļa: Cauruļu metināšana pie cauruļu- plākšņu savienojumiem (ISO 15614-8:2016)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15614-11:2002 Metināšanas procesu specifikācija un kvalifikācija metāliskiem materiāliem – Metināšanas procesu tests – 11. daļa: Elektronstaru un lāzerstaru metināšana (ISO 15614-11:2002)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 15620:2000 Metināšana – metālisko materiālu berzes metinā- šana (ISO 15620:2000)	12.8.2016.		
CEN	EN 15776:2011+A1:2015 Nekarsējamās spiedvertnes. Projektēšanas un izgatavošanas prasības spiedvertnēm un to sastāvdaļām, kas izgatavotas no čuguna, kura pagarinājums pēc pārraušanas vienāds vai ma- zāks par 15 %	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 16135:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu lodvārsti (ISO 16135:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 16136:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu droseļvārsti (ISO 16136:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 16137:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu pretvārsti (ISO 16137:2006)	12.8.2016.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 16138:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu membrānvārsti (ISO 16138:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 16139:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu bīdņvārsti (ISO 16139:2006)	12.8.2016.		
CEN	EN 16767:2016 Industriālie vārsti. Tērauda un čuguna pretvārsti	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 21009-2:2015 Kriogēnās tvertnes. Stacionāras vakuuma izolētas tvertnes. 2. daļa: Eksploatācijas prasības (ISO 21009-2:2015)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 21013-3:2016 Kriogēnās tvertnes. Spiediena izlīdzināšanas papildaprīkojums kriogēniem pakalpojumiem. 3. daļa: Izmēru un ietilpības noteikšana (ISO 21013-3:2016)	12.8.2016.		
CEN	EN ISO 21028-1:2016 Kriogēnās tvertnes. Stiprības prasības materiāliem pie kriogēnām temperatūrām. 1. daļa: Temperatūras zem –80 grādiem C (ISO 21028-1:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN 1252-1:1998 2.1. piezīme	Šīs publikācijas datums
CEN	EN ISO 21787:2006 Rūpnieciskās nozīmes vārsti – Termoplastisko materiālu kritņvārsti (ISO 21787:2006)	12.8.2016.		

<sup>(1)</sup> ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:

- CEN: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5500811; fax + 32 2 5500819 (<http://www.cen.eu>)
- CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5196871; fax + 32 2 5196919 (<http://www.cenelec.eu>)
- ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, Tel. +33 492 944200; fax +33 493 654716, (<http://www.etsi.eu>)

1. piezīme: Parasti atbilstības prezumpcijas beigu datums ir atsaukšanas datums (“dow” – date of withdrawal), ko noteikusi Eiropas standartizācijas organizācija, bet standartu lietotājiem jāievēro, ka dažos izņēmuma gadījumos var būt citādi.

2.1. piezīme: Jaunajam (vai grozītajam) standartam ir tāda pati darbības joma kā aizstātajam standartam. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

2.2. piezīme: Jaunajam standartam ir plašāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

2.3. piezīme: Jaunajam standartam ir šaurāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā (daļēji) aizstātais standarts zaudē prezumpciju par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām un citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko attiecas jaunais standarts. Prezumpcija par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko joprojām attiecas (daļēji) aizstātais standarts, bet uz ko neattiecas jaunais standarts, paliek nemainīga.

3. piezīme: Grozījumu gadījumā atsauces standarta numurs ir EN CCCC:YYYY, iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, un attiecīgie jaunie grozījumi. Aizstātais standarts ir attiecīgi EN CCCC:YYYY un tā iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, bet bez jaunā grozījuma. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

PIEZĪME:

- Informāciju, kas attiecas uz standartu pieejamību, var iegūt no Eiropas standartizācijas organizācijām vai no valstu standartizācijas organizācijām, kuru saraksts ir publicēts *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* atbilstoši Regulas (ES) Nr. 1025/2012 <sup>(1)</sup> 27. pantam.
- Eiropas standartizācijas organizācijas standartus pieņem angļu valodā (CEN un Cenelec standartus publicē arī franču un vācu valodā). Pēc tam valsts standartizācijas iestādes standartu nosaukumus tulko visās attiecīgajās Eiropas Savienības oficiālajās valodās. Eiropas Komisija neuzņemas atbildību par to nosaukumu pareizību, kuri iesniegti publicēšanai Oficiālajā Vēstnesī.
- Atsauces uz labojumiem ".../AC:YYYY" publicē tikai informācijai. Ar labojumu standarta tekstā novērš drukas, valodas vai līdzīgas kļūdas, un tas var attiekties uz Eiropas standartizācijas organizācijas pieņemtā standarta vienu vai vairākām valodu versijām (angļu, franču un/vai vācu valodu).
- Atsauces numuru publikācija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* nenozīmē, ka standarti ir pieejami visās Eiropas Savienības oficiālajās valodās.
- Ar šo sarakstu aizstāj visus iepriekšējos sarakstus, kas publicēti *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*. Eiropas Komisija nodrošina šā saraksta atjaunināšanu.
- Sīkāka informācija par saskaņotajiem standartiem un citiem Eiropas standartiem ir pieejama:  
[http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm)

<sup>(1)</sup> OV C 338, 27.9.2014., 31. lpp.

**Komisijas paziņojums saistībā ar Padomes Direktīvas 90/385/EEK īstenošanu par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz aktīvām implantējamām medicīnas ierīcēm**

*(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)*

**(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2017/C 389/02)

ESO <sup>(1)</sup>	Standarta numurs un nosaukums (un atsaucis dokuments)	Pirmā publikācija OV	Aizstātā standarta numurs	Aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums 1. piezīme
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 556-1:2001 Medicīnisko ierīču sterilizācija – Prasības medicīniskām ierīcēm, kurām paredzēts lietot uzlīmi "STERILS" – 1. daļa: Prasības pilnīgi sterilām medicīniskām ierīcēm	31.7.2002.	EN 556:1994 + A1:1998 2.1. piezīme	30.4.2002.
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006.		
CEN	EN 556-2:2015 Medicīnisko līdzekļu sterilizācija. Prasības medicīniskajiem līdzekļiem, kuriem paredzēts lietot uzlīmi "STERILS". 2. daļa: Prasības aseptiski gatavotiem medicīniskajiem līdzekļiem	13.5.2016.	EN 556-2:2003 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN 1041:2008 Ražotāja sniegtā informācija par medicīniskām ierīcēm	19.2.2009.	EN 1041:1998 2.1. piezīme	31.8.2011.
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 1. daļa: Novērtēšana un testēšana riska pārvaldības procesā (ISO 10993-1:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-1:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 10993-1:2009/AC:2010	18.1.2011.		
CEN	EN ISO 10993-3:2014 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 3. daļa: Testi genotoksiskuma, kancerogēniskuma un reproduktīvā toksiskuma noteikšanai (ISO 10993-3:2014)	10.7.2015.		
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 4. daļa: Testu atlase manipulācijām ar asinīm (ISO 10993-4:2002, ieskaitot Amd 1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 10993-4:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 5. daļa: Testi citotoksiskuma noteikšanai in vitro (ISO 10993-5:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-5:1999 2.1. piezīme	31.12.2009.
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 6. daļa: Testi implantācijas vietējo seku noteikšanai (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009.	EN ISO 10993-6:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 7. daļa: Atlikumi pēc sterilizēšanas ar etilēnok- sīdu (ISO 10993-7:2008)	7.7.2010.		
	EN ISO 10993-7:2008/AC:2009	7.7.2010.		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 9. daļa: Pamatprincipi iespējamo noārdes pro- duktu atklāšanai un to daudzuma noteikšanai (ISO 10993-9:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-9:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 11. daļa: Sistēmiskā toksiskuma testi (ISO 10993- 11:2006)	2.12.2009.	EN ISO 10993- 11:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-12:2012 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 12. daļa: Paraugu sagatavošana un etalonmateriāli (ISO 10993-12:2012)	24.1.2013.	EN ISO 10993- 12:2009 2.1. piezīme	31.1.2013.
CEN	EN ISO 10993-13:2010 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 13. daļa: Polimēru medicīnisko piederumu de- gradācijas produktu identifikācija un daudzuma noteikšana (ISO 10993-13:2010)	18.1.2011.	EN ISO 10993- 13:2009 2.1. piezīme	31.12.2010.
CEN	EN ISO 10993-16:2010 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 16. daļa: Sadalīšanās produktu un ekstraktvielu toksikokinētisko pētījumu koncepcija (ISO 10993-16:2010)	7.7.2010.	EN ISO 10993- 16:2009 2.1. piezīme	31.8.2010.
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 17. daļa: Ekstraktvielu pieļaujamības robežvērtī- bu noteikšana (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009.	EN ISO 10993- 17:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 18. daļa: Materiālu ķīmisko raksturlielumu no- teikšana (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009.	EN ISO 10993- 18:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija – Etilēnokdīds – Prasības medicīnisko izstrādājumu sterilizācijas procedūru izstrādāšanai, validēšanai un ikdienas uzraudzībai (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007.	EN 550:1994 2.1. piezīme	31.5.2010.
CEN	EN ISO 11137-1:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija – Apstarošana – 1. daļa: Medicīnisko piederumu sterilizācijas procesa izstrādāšanas, validēšanas un dienišķās uzraudzīšanas vispārīgās prasības (ISO 11137-1:2006)	13.5.2016.	EN ISO 11137-1:2006 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 11137-2:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija. Apstarošana. 2. daļa: Sterilizējošā apstarojuma dozas noteikšana (ISO 11137-2:2013)	13.5.2016.	EN ISO 11137-2:2013 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Bioloģiskie indikatori. 2. daļa: Bioloģiskie indikatori sterilizēšanā ar etilēnoksidu (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11138-2:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Bioloģiskie indikatori. 3. daļa: Bioloģiskie indikatori sterilizēšanā ar mitru karstumu (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11138-3:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Ķīmiskie indikatori. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009.	EN ISO 11140-1:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Iepakojums un tara termināli sterilizētiem medicīnas piederumiem. 1. daļa: Prasības, kas jāizvirza materiāliem, sterilajām barjersistēmām un iepakojšanas sistēmām (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11607-1:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Medicīnas piederumu sterilizēšana – Mikrobioloģiskās metodes – 1. daļa: Uz ražojuma esošās mikroorganismu populācijas lieluma un rakstura noteikšana (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006.	EN 1174-1:1996 EN 1174-2:1996 EN 1174-3:1996 2.1. piezīme	31.10.2006.
	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009	2.12.2009.		
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Medicīnas piederumu sterilizēšana. Mikrobioloģiskās metodes. 2. daļa: Sterilitātes testi sterilizācijas procesa noteikšanai, validēšanai un uzturēšanai (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 13408-1:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 13408-1:2008)	13.5.2016.	EN ISO 13408-1:2011 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 13408-2:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 2. daļa: Filtrēšana (ISO 13408-2:2003)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-3:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 3. daļa: Liofilizācija (ISO 13408-3:2006)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-4:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 4. daļa: Tīrīšanas tehnoloģijas uz vietas (ISO 13408-4:2005)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-5:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 5. daļa: Sterilizācija uz vietas (ISO 13408-5:2006)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-6:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 6. daļa: Izolatoru sistēmas (ISO 13408-6:2005)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-7:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 7. daļa: Alternatīvi procesi medicīniskajām ierīcēm un kombinētiem preparātiem (ISO 13408-7:2012)	13.5.2016.		
CEN	EN ISO 13485:2016 Medicīniskās ierīces. Kvalitātes pārvaldības sistēmas. Reglamentējošās prasības (ISO 13485:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN ISO 13485:2012 2.1. piezīme	31.3.2019.
	EN ISO 13485:2016/AC:2016	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN ISO 14155:2011 Cilvēkiem paredzēto medicīnisko ierīču klīniskā izpēte. Laba klīniskā pieredze (ISO 14155:2011)	27.4.2012.	EN ISO 14155:2011 2.1. piezīme	30.4.2012.
	EN ISO 14155:2011/AC:2011	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN ISO 14937:2009 Veselības aprūpes produktu sterilizācija. Sterilizācijas līdzekļu un medicīnisko ierīču sterilizācijas procesa attīstības, validācijas un ikdienas pārvaldības raksturojuma vispārīgās prasības (ISO 14937:2009)	7.7.2010.	EN ISO 14937:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 14971:2012 Medicīniskās ierīces. Riska pārvaldības pielietojums medicīniskajām ierīcēm (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	30.8.2012.	EN ISO 14971:2009 2.1. piezīme	30.8.2012.
CEN	EN ISO 15223-1:2016 Medicīniskās ierīces. Medicīnisko ierīču etiķešu simboli, marķēšana un pavadinformācija. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 15223-1:2016, Corrected version 2016-12-15)	Šī ir pirmā publikācija	EN 980:2008 2.1. piezīme	31.12.2017.
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Veselības aprūpes produktu sterilizēšana – Mitrums – 1. daļa: Prasības medicīnas līdzekļu sterilizācijas procesa attīstīšanai, validēšanai un ikdienas kontrolei (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006.	EN 554:1994 2.1. piezīme	31.8.2009.
CEN	EN 45502-1:1997 Aktīvās implantējamās medicīniskās ierīces – 1. daļa: Vispārējās drošības prasības, marķēšanas un informācijas prasības, kas jānodrošina ražotājam	27.8.1998.		
Cenelec	EN 45502-2-1:2003 Aktīvās implantējamās medicīniskās ierīces – 2-1. daļa: Īpašas prasības bradīaritmijas ārstēšanai paredzētajām aktīvajām implantējamām medicīniskajām ierīcēm (ritma korektoriem)	8.7.2004.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 45502-2-2:2008 Aktīvās implantējamās medicīniskās ierīces – 2-2. daļa: Īpašas prasības bradīaritmijas ārstēšanai paredzētajām aktīvajām implantējamām medicīniskajām ierīcēm (ieskaitot implantējamus defibrilatorus)	27.11.2008.		
	EN 45502-2-2:2008/AC:2009	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007.47.EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 45502-2-3:2010 Aktīvās implantējamās medicīniskās ierīces. 2-3. daļa: Īpašas prasības kohleārajām (dzirdes) un smadzeņu stubra dzirdes implantu sistēmām	18.1.2011.		
---------	--	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-1:2006 Elektriskie medicīnas aparāti – 1. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju IEC 60601-1:2005	27.11.2008.	EN 60601-1:1990 + A13:1996 + A1:1993 + A2:1995 2.1. piezīme	1.6.2012.
	EN 60601-1:2006/AC:2010	18.1.2011.		
	EN 60601-1:2006/A1:2013 IEC 60601-1:2005/A1:2012	10.7.2015.	3. piezīme	31.12.2017.

1. un 3. piezīmes papildinājums attiecībā uz atbilstības prezumpcijas beigu datumu, piemērojot EN 60601-1:2006. Piemērojot EN 60601-1:2006, atbilstības prezumpcijas beigu datums ir 2017. gada 31. decembris. Tomēr EN 60601-1:2006 ZZ pielikums no 2015. gada 31. decembra vairs nenorāda uz atbilstības prezumpciju Direktīvas 90/385/EEK pamatprasībām. No 2016. gada 1. janvāra tikai tās EN 60601-1:2006 klauzulas un apakšklauzulas, kas atbilst EN 60601-1:2006/A1:2013 ZZ pielikuma klauzulām un apakšklauzulām, nodrošina atbilstības prezumpciju Direktīvas 90/385/EEK pamatprasībām, ciktāl tas norādīts EN 60601-1:2006/A1:2013 ZZ pielikumā.

Cenelec	EN 60601-1-6:2010 Elektriskā medicīnas aparatūra. 1-6. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un vispārīgo veiktspēju. Papildstandarts: Izmantojamība IEC 60601-1-6:2010	18.1.2011.		
---------	---	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62304:2006 Medicīnisko piederumu programmatūra – Programmatūras dzīvescikla procesi IEC 62304:2006	27.11.2008.		
	EN 62304:2006/AC:2008	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

- <sup>(1)</sup> ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:  
— CEN: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5500811; fax +32 2 5500819 (<http://www.cen.eu>)  
— CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5196871; fax +32 2 5196919 (<http://www.cenelec.eu>)  
— ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, Tel. +33 492 944200; fax +33 493 654716, (<http://www.etsi.eu>)

1. piezīme: Parasti atbilstības prezumpcijas beigu datums ir atsaukšanas datums ("dow" – date of withdrawal), ko noteikusi Eiropas standartizācijas organizācija, bet standartu lietotājiem jāievēro, ka dažos izņēmuma gadījumos var būt citādi.
- 2.1. piezīme: Jaunajam (vai grozītajam) standartam ir tāda pati darbības joma kā aizstātajam standartam. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.
- 2.2. piezīme: Jaunajam standartam ir plašāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

- 2.3. piezīme: Jaunajam standartam ir šaurāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā (daļēji) aizstātais standarts zaudē prezumpciju par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām un citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko attiecas jaunais standarts. Prezumpcija par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko joprojām attiecas (daļēji) aizstātais standarts, bet uz ko neattiecas jaunais standarts, paliek nemainīga.
3. piezīme: Grozījumu gadījumā atsaucies standarta numurs ir EN CCCC:YYYY, iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, un attiecīgie jaunie grozījumi. Aizstātais standarts ir attiecīgi EN CCCC:YYYY un tā iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, bet bez jaunā grozījuma. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

PIEZĪME:

- Informāciju, kas attiecas uz standartu pieejamību, var iegūt no Eiropas standartizācijas organizācijām vai no valstu standartizācijas organizācijām, kuru saraksts ir publicēts *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* atbilstoši Regulas (ES) Nr. 1025/2012 <sup>(1)</sup> 27. pantam.
- Eiropas standartizācijas organizācijas standartus pieņem angļu valodā (CEN un Cenelec standartus publicē arī franču un vācu valodā). Pēc tam valsts standartizācijas iestādes standartu nosaukumus tulko visās attiecīgajās Eiropas Savienības oficiālajās valodās. Eiropas Komisija neuzņemas atbildību par to nosaukumu pareizību, kuri iesniegti publicēšanai *Oficiālajā Vēstnesī*.
- Atsauces uz labojumiem ".../AC:YYYY" publicē tikai informācijai. Ar labojumu standarta tekstā novērš drukas, valodas vai līdzīgas kļūdas, un tas var attiekties uz Eiropas standartizācijas organizācijas pieņemtā standarta vienu vai vairākām valodu versijām (angļu, franču un/vai vācu valodu).
- Atsauces numuru publikācija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* nenozīmē, ka standarti ir pieejami visās Eiropas Savienības oficiālajās valodās.
- Ar šo sarakstu aizstāj visus iepriekšējos sarakstus, kas publicēti *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*. Eiropas Komisija nodrošina šā saraksta atjaunināšanu.
- Sīkāka informācija par saskaņotajiem standartiem un citiem Eiropas standartiem ir pieejama:  
[http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm)

<sup>(1)</sup> OV C 338, 27.9.2014., 31. lpp.

**Komisijas paziņojums saistībā ar Padomes Direktīvas 93/42/EEK īstenošanu par medicīnas ierīcēm***(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)***(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2017/C 389/03)

ESO <sup>(1)</sup>	Standarta numurs un nosaukums (un atsaucies dokuments)	Pirmā publikācija OV	Aizstātā standarta numurs	Aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums 1. piezīme
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 285:2006+A2:2009 Sterilizēšana. Sterilizēšana ar tvaiku. Lielie sterilizētāji	2.12.2009.	EN 285:2006+A1:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 455-1:2000 Vienreizējas lietošanas medicīniskie cimdi – 1. daļa: Prasības un pārbaude, vai tajos nav caurumu	30.9.2005.	EN 455-1:1993 2.1. piezīme	30.4.2001.
CEN	EN 455-2:2009+A2:2013 Vienreizlietojamie medicīniskie cimdi. 2. daļa: Prasības un fizikālo īpašību testēšana	16.5.2014.	EN 455-2:2009 +A1:2011 2.1. piezīme	31.10.2014.
CEN	EN 455-3:2006 Vienreizējas lietošanas medicīniskie cimdi – 3. daļa: Prasības un testi bioloģiskai novērtēšanai	9.8.2007.	EN 455-3:1999 2.1. piezīme	30.6.2007.
CEN	EN 455-4:2009 Vienreiz lietojamie medicīniskie cimdi. 4. daļa: Prasības un testēšana glabāšanas laika noteikšanai	7.7.2010.		
CEN	EN 556-1:2001 Medicīnisko ierīču sterilizācija – Prasības medicīniskām ierīcēm, kurām paredzēts lietot uzlīmi "STERILS" – 1. daļa: Prasības pilnīgi sterilām medicīniskām ierīcēm	31.7.2002.	EN 556:1994 + A1:1998 2.1. piezīme	30.4.2002.
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006.		
CEN	EN 556-2:2015 Medicīnisko līdzekļu sterilizācija. Prasības medicīniskajiem līdzekļiem, kuriem paredzēts lietot uzlīmi "STERILS". 2. daļa: Prasības aseptiski gatavotiem medicīniskajiem līdzekļiem	13.5.2016.	EN 556-2:2003 2.1. piezīme	30.6.2016.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 794-3:1998+A2:2009 Plaušu ventilatori. 3. daļa: Īpašas prasības attiecībā uz transporta un neatliekamās palīdzības plaušu ventilatoriem	7.7.2010.	EN 794-3:1998 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 1041:2008 Ražotāja sniegtā informācija par medicīniskām ierīcēm	19.2.2009.	EN 1041:1998 2.1. piezīme	31.8.2011.
CEN	EN 1060-3:1997+A2:2009 Neinvazīvie sfigmomanometri. 3. daļa: Papildprasības elektromehāniskajām asinsspiediena mērīšanas sistēmām	7.7.2010.	EN 1060-3:1997 2.1. piezīme	31.5.2010.
CEN	EN 1060-4:2004 Neinvazīvie sfigmomanometri – 4. daļa: Testa procedūras, lai noteiktu automātisko neinvazīvo sfigmanometru kopīgo sistēmas precizitāti	30.9.2005.		
CEN	EN ISO 1135-4:2011 Medicīniskais asins pārliešanas aprīkojums. 4. daļa: Vienreiz lietojamie asins pārliešanas komplekti (ISO 1135-4:2010)	27.4.2012.	EN ISO 1135-4:2010 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN 1282-2:2005+A1:2009 Traheotomijas caurules. 2. daļa: Pediatrijā izmantotajām caurulēm (ISO 5366- 3:2001, modificēts)	7.7.2010.	EN 1282-2:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 1422:1997+A1:2009 Medicīniskiem nolūkiem paredzētie sterilizētāji. Etilēna oksīda sterilizētāji. Prasības un testa metodes	2.12.2009.	EN 1422:1997 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 1618:1997 Katetri (izņemot intravaskulāros) – Testa metodes kopējo īpašību noteikšanai	9.5.1998.		
CEN	EN 1639:2009 Zobārstniecība. Medicīniskie zobārstniecības līdzekļi. Instrumenti	7.7.2010.	EN 1639:2004 2.1. piezīme	30.4.2010.
CEN	EN 1640:2009 Zobārstniecība. Medicīniskie zobārstniecības līdzekļi. Iekārtas	7.7.2010.	EN 1640:2004 2.1. piezīme	30.4.2010.
CEN	EN 1641:2009 Zobārstniecība. Medicīniskie zobārstniecības līdzekļi. Materiāli	7.7.2010.	EN 1641:2004 2.1. piezīme	30.4.2010.
CEN	EN 1642:2011 Zobārstniecība. Medicīniskie zobārstniecības līdzekļi. Zobu implanti	27.4.2012.	EN 1642:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 1707:1996 Konusveida piederumi ar 6 % (Luer) konusu šļircēm, adatām un citām noteiktām medicīniskām iekārtām – Bloķēšanas piederumi	17.5.1997.		
CEN	EN 1782:1998+A1:2009 Trahejas caurules un savienotāji	7.7.2010.	EN 1782:1998 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 1789:2007+A1:2010 Medicīniskie transportlīdzekļi un to aprīkojums. Neatliekamās palīdzības automobiļi	18.1.2011.		
CEN	EN 1820:2005+A1:2009 Anestēzijas elpināmmaisi (ISO 5362:2000, modificēts)	7.7.2010.	EN 1820:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 1865-1:2010+A1:2015 Pacienta pārvietošanas iekārtas, ko izmanto ātrās palīdzības mašīnās . 1. daļa: Specifikācija vispārējām nestuvju sistēmām un pacienta pārvietošanas iekārtām	13.5.2016.		
CEN	EN 1865-2:2010+A1:2015 Neatliekamās palīdzības automašīnās lietotās pacientu pārvietošanas iekārtas. 2. daļa: Nestuves ar elektropiedziņu	13.5.2016.		
CEN	EN 1865-3:2012 Neatliekamās palīdzības automašīnās lietotās pacientu pārvietošanas iekārtas. 3. daļa: Lielas noslodzes nestuves	30.8.2012.	EN 1865:1999 2.1. piezīme	31.12.2012.
CEN	EN 1865-4:2012 Neatliekamās palīdzības automašīnās lietotās pacientu pārvietošanas iekārtas. 4. daļa: Salokāms pacientu pārvietošanas krēsls	30.8.2012.	EN 1865:1999 2.1. piezīme	31.10.2012.
CEN	EN 1865-5:2012 Neatliekamās palīdzības automašīnās lietotās pacientu pārvietošanas iekārtas. 5. daļa: Nestuvju balsti	30.8.2012.	EN 1865:1999 2.1. piezīme	31.12.2012.
CEN	EN 1985:1998 Staigāšanas palīgīdzekļi – Vispārīgās prasības un testēšanas metodes	10.8.1999.		

Šis standarts vēl ir jāgroza, lai ņemtu vērā ar Direktīvu 2007/47/EK ieviestās prasības. Eiropas Standartizācijas komiteja (CEN) publicēs grozīto standartu iespējami drīz. Ražotājiem ieteicams pārbaudīt, vai visas grozītās direktīvas pamatprasības tiek pienācīgi ievērotas.

CEN	EN ISO 3826-2:2008 Salokāmie plastmasas konteineri cilvēku asiņu un to sastāvdaļu glabāšanai. 2. daļa: Grafiskie simboli marķējumiem un instrukciju lapiņām (ISO 3826-2:2008)	19.2.2009.		
CEN	EN ISO 3826-3:2007 Saplukošās cilvēka asiņu un to sastāvdaļu pildnes no plastmasas. 3. daļa: Asiņu maisiņi ar integrētu tehnisko aprīkojumu (ISO 3826-3:2006)	27.2.2008.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 3826-4:2015 Salokāmi plastmasas konteineri cilvēku asiņu un to sastāvdaļu glabāšanai. 4. daļa: Aferēzes asins maisiņu sistēmas ar integrētu tehnisko aprīkojumu (ISO 3826-4:2015)	13.5.2016.		
CEN	EN ISO 4074:2002 Dabīgā lateksa prezervatīvi – Prasības un testa metodes (ISO 4074:2002)	31.7.2002.	EN 600:1996 2.1. piezīme	31.8.2005.
CEN	EN ISO 4135:2001 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas – Vārdnīca (ISO 4135:2001)	31.7.2002.	EN ISO 4135:1996 2.1. piezīme	28.2.2002.
CEN	EN ISO 5359:2008 Medicīniskām gāzēm paredzētās zemspiediena šļūteņu sastāvdaļas (ISO 5359:2008)	23.7.2008.	EN 739:1998 2.1. piezīme	30.6.2010.
	EN ISO 5359:2008/A1:2011	30.8.2012.	3. piezīme	30.6.2012.
CEN	EN ISO 5360:2009 Anestēzijas līdzekļu iztvaikotnes. Noteiktām vielām paredzētās iepildītājsistēmas (ISO 5360:2006)	2.12.2009.	EN ISO 5360:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 5366-1:2009 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas. Traheotomijas caurules. 1. daļa: Caurules un savienotāji pieaugušajiem (ISO 5366-1:2000)	2.12.2009.	EN ISO 5366-1:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 5840:2009 Kardiovaskulārie implantīti. Sirds vārstuļu protēzes (ISO 5840:2005)	2.12.2009.	EN ISO 5840:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 7197:2009 Neiroķirurģiskie implantīti. Sterili, vienreiz lietojami hidrocefālījas šunti un to sastāvdaļas (ISO 7197:2006, ieskaitot Cor 1:2007)	2.12.2009.	EN ISO 7197:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 7376:2009 Anestēzijas un elpošanas nodrošināšanas iekārtas. Laringoskopi trahejas intubācijai (ISO 7376:2009)	2.12.2009.	EN ISO 7376:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 7396-1:2007 Medicīnisko gāzu cauruļvadu sistēmas – 1. daļa: Saspiestām medicīniskām gāzēm un vakuumam paredzētās sistēmas (ISO 7396-1:2007)	9.8.2007.	EN 737-3:1998 2.1. piezīme	30.4.2009.
	EN ISO 7396-1:2007/A1:2010	7.7.2010.	3. piezīme	31.7.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	EN ISO 7396-1:2007/A2:2010	7.7.2010.	3. piezīme	31.8.2010.
CEN	EN ISO 7396-2:2007 Medicīnisko gāzu cauruļvadu sistēmas – 2. daļa: Anestēzijas gāzu novadīšanas sistēmas (ISO 7396-2:2007)	9.8.2007.	EN 737-2:1998 2.1. piezīme	30.4.2009.
CEN	EN ISO 7886-3:2009 Vienreiz lietojamās sterilās zemādas injekciju šļirces. 3. daļa: Automātiski pašbojājošās šļirces imunizācijai ar noteiktu devu (ISO 7886-3:2005)	7.7.2010.	EN ISO 7886-3:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 7886-4:2009 Vienreiz lietojamās sterilās zemādas injekciju šļirces. 4. daļa: Pret atkārtotu lietošanu nodrošinātas šļirces (ISO 7886-4:2006)	7.7.2010.	EN ISO 7886-4:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 8185:2009 Medicīniskie elpceļu mitrinātāji. Īpašas prasības elpceļu mitrināšanas sistēmām (ISO 8185:2007)	2.12.2009.	EN ISO 8185:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 8359:2009 Medicīniskiem nolūkiem paredzētie skābekļa koncentrētāji. Drošuma prasības (ISO 8359:1996)	2.12.2009.	EN ISO 8359:1996 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 8359:2009/A1:2012	16.1.2015.	3. piezīme	31.1.2013.
CEN	EN ISO 8835-2:2009 Inhalatīvās anestēzijas sistēmas. 2. daļa: Anestēziskās elpošanas sistēmas (ISO 8835-2:2007)	2.12.2009.	EN ISO 8835-2:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 8835-3:2009 Inhalatīvās anestēzijas sistēmas. 3. daļa: Anestēzijas gāzes aktīvās aizvades sistēmu pārnēsējsistēmas un uztvērējsistēmas (ISO 8835-3:2007)	2.12.2009.	EN ISO 8835-3:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 8835-3:2009/A1:2010	13.5.2011.	3. piezīme	30.4.2011.
CEN	EN ISO 8835-4:2009 Inhalatīvās anestēzijas sistēmas. 4. daļa: Anestēzijas tvaiku pievades ierīces (ISO 8835-4:2004)	2.12.2009.	EN ISO 8835-4:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 8835-5:2009 Inhalatīvās anestēzijas sistēmas. 5. daļa: Anestēzijas ventilatori (ISO 8835-5:2004)	2.12.2009.	EN ISO 8835-5:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 9170-1:2008 Medicīnisko gāzu cauruļvadu sistēmu termināļi. 1. daļa: Saspiestu medicīnisko gāzu un vakuuma termināļi (ISO 9170-1:2008)	19.2.2009.	EN 737-1:1998 2.1. piezīme	31.7.2010.
CEN	EN ISO 9170-2:2008 Medicīnisko gāzu cauruļvadu sistēmu termināļi. 2. daļa: Anestēzijas gāzes aizvades sistēmu termināļi (ISO 9170-2:2008)	19.2.2009.	EN 737-4:1998 2.1. piezīme	31.7.2010.
CEN	EN ISO 9360-1:2009 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas. Siltuma un mitruma apmaiņas aparāti ielpojamo gāzu mitrināšanai. 1. daļa: Siltuma un mitruma apmaiņas ierīces ar minimālo tilpumu 250 ml (ISO 9360-1:2000)	2.12.2009.	EN ISO 9360-1:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 9360-2:2009 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas. Siltuma un mitruma apmaiņas aparāti ielpojamo gāzu mitrināšanai. 2. daļa: Siltuma un mitruma apmaiņas aparāti ar minimālo tilpumu 250 ml pacientiem, kuriem veikta traheotomija (ISO 9360-2:2001)	2.12.2009.	EN ISO 9360-2:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 9713:2009 Neiroķirurģiskie implantīti. Intrakraniālās aneirismas atsperskavas (ISO 9713:2002)	2.12.2009.	EN ISO 9713:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10079-1:2009 Medicīniskā nosūkšanas aparatūra. 1. daļa: Elektriski darbināmā nosūkšanas aparatūra. Drošuma prasības (ISO 10079-1:1999)	2.12.2009.	EN ISO 10079-1:1999 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10079-2:2009 Medicīniskā nosūkšanas aparatūra. 2. daļa: Manuāli darbināmā nosūkšanas aparatūra (ISO 10079-2:1999)	2.12.2009.	EN ISO 10079-2:1999 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10079-3:2009 Medicīniskā nosūkšanas aparatūra. 3. daļa: Vakuuma vai nospiediena avota darbināmā nosūkšanas aparatūra (ISO 10079-3:1999)	2.12.2009.	EN ISO 10079-3:1999 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10328:2016 Protezēšana. Apakšējo ekstremitāšu protēžu konstrukcijas testēšana. Prasības un testēšanas metodes (ISO 10328:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN ISO 10328:2006 2.1. piezīme	30.6.2018.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 10524-1:2006 Spiediena regulatori darbam ar medicīniskām gāzēm – Spiediena regulatori un spiediena regulatori ar caurplūduma mēritājiem (ISO 10524-1:2006)	2.6.2006.	EN 738-1:1997 2.1. piezīme	31.10.2008.
CEN	EN ISO 10524-2:2006 Spiediena regulatori medicīnisko gāzu sistēmām – 2. daļa: Spiediena regulatori kolektoros un cauruļvados (ISO 10524-2:2005)	7.6.2009.	EN 738-2:1998 2.1. piezīme	31.10.2008.
CEN	EN ISO 10524-3:2006 Spiediena regulatori medicīnisko gāzu sistēmām – 3. daļa: Balonu ventiļos iebūvētie spiediena regulētāji (ISO 10524-3:2005)	7.9.2006.	EN 738-3:1998 2.1. piezīme	31.10.2008.
CEN	EN ISO 10524-4:2008 Spiediena regulatori medicīnisko gāzu pievades sistēmām. 4. daļa: Zemspiediena regulatori (ISO 10524-4:2008)	23.7.2008.	EN 738-4:1998 2.1. piezīme	30.6.2010.
CEN	EN ISO 10535:2006 Pacelājierīces personām ar funkcionāliem traucējumiem – Prasības un testēšana (ISO 10535:2006)	9.8.2007.	EN ISO 10535:1998 2.1. piezīme	30.6.2007.

Šis standarts vēl ir jāgroza, lai ņemtu vērā ar Direktīvu 2007/47/EK ieviestās prasības. Eiropas Standartizācijas komiteja (CEN) publicēs grozīto standartu iespējami drīz. Ražotājiem ieteicams pārbaudīt, vai visas grozītās direktīvas pamatprasības tiek pienācīgi ievērotas.

CEN	EN ISO 10555-1:2009 Sterīlie vienreiz lietojamie intravaskulārie katetri. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 10555-1:1995, ieskaitot Amd 1:1999 un Amd 2:2004)	2.12.2009.	EN ISO 10555-1:1996 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10651-2:2009 Medicīniskie elpināšanas aparāti. Īpašās prasības vispārīgajai drošībai un būtiskajai veiktspējai. 2. daļa: Elpināšanas aparāti, kas paredzēti no elpināšanas atkarīgu slimnieku aprūpei mājās (ISO 10651-2:2004)	2.12.2009.	EN ISO 10651-2:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10651-4:2009 Medicīniskie elpināšanas aparāti. 4. daļa: Īpašās prasības reanimācijai paredzētiem elpināšanas aparātiem, ko darbina operators (ISO 10651-4:2002)	2.12.2009.	EN ISO 10651-4:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10651-6:2009 Medicīniskie elpināšanas aparāti. Īpašās prasības vispārīgajai drošībai un būtiskajai veiktspējai. 6. daļa: Mājas aprūpei paredzēto elpināšanas aparātu palīgierīces (ISO 10651-6:2004)	2.12.2009.	EN ISO 10651-6:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 1. daļa: Novērtēšana un testēšana riska pārvaldības procesā (ISO 10993-1:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-1:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 10993-1:2009/AC:2010	18.1.2011.		
CEN	EN ISO 10993-3:2014 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 3. daļa: Testi genotoksiskuma, kancerogēniskuma un reproduktīvā toksiskuma noteikšanai (ISO 10993-3:2014)	10.7.2015.	EN ISO 10993-3:2009 2.1. piezīme	Šis publikācijas datums
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 4. daļa: Testu atlase manipulācijām ar asinīm (ISO 10993-4:2002, ieskaitot Amd 1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 10993-4:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 5. daļa: Testi citotoksiskuma noteikšanai in vitro (ISO 10993-5:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-5:1999 2.1. piezīme	31.12.2009.
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 6. daļa: Testi implantācijas vietējo seku noteikšanai (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009.	EN ISO 10993-6:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 7. daļa: Atlikumi pēc sterilizēšanas ar etilēnoksīdu (ISO 10993-7:2008)	19.2.2009.		
	EN ISO 10993-7:2008/AC:2009	7.7.2010.		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 9. daļa: Pamatprincipi iespējamo noārdes produktu atklāšanai un to daudzuma noteikšanai (ISO 10993-9:2009)	2.12.2009.	EN ISO 10993-9:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 11. daļa: Sistēmiskā toksiskuma testi (ISO 10993-11:2006)	2.12.2009.	EN ISO 10993-11:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-12:2012 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 12. daļa: Paraugu sagatavošana un etalonmateriāli (ISO 10993-12:2012)	24.1.2013.	EN ISO 10993-12:2009 2.1. piezīme	31.1.2013.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 10993-13:2010 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 13. daļa: Polimēru medicīnisko piederumu degradācijas produktu identifikācija un daudzuma noteikšana (ISO 10993-13:2010)	18.1.2011.	EN ISO 10993-13:2009 2.1. piezīme	31.12.2010.
CEN	EN ISO 10993-14:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 14. daļa: Keramikas degradācijas produktu identifikācija un daudzuma noteikšana (ISO 10993-14:2001)	2.12.2009.	EN ISO 10993-14:2001 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-15:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 15. daļa: Metālu un to sakausējumu degradācijas produktu klātbūtnes un daudzuma noteikšana (ISO 10993-15:2000)	2.12.2009.	EN ISO 10993-15:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-16:2010 Medicīnisko piederumu bioloģiskā novērtēšana. 16. daļa: Sadalīšanās produktu un ekstraktvielu toksikokinētisko pētījumu koncepcija (ISO 10993-16:2010)	7.7.2010.	EN ISO 10993-16:2009 2.1. piezīme	31.8.2010.
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 17. daļa: Ekstraktvielu pieļaujamības robežvērtību noteikšana (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009.	EN ISO 10993-17:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Medicīnisko piederumu bioloģiskā izvērtēšana. 18. daļa: Materiālu ķīmisko raksturlielumu noteikšana (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009.	EN ISO 10993-18:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija – Etilēnokdīds – Prasības medicīnisko izstrādājumu sterilizācijas procedūru izstrādāšanai, validēšanai un ikdienas uzraudzībai (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007.	EN 550:1994 2.1. piezīme	31.5.2010.
CEN	EN ISO 11137-1:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija – Apstarošana – 1. daļa: Medicīnisko piederumu sterilizācijas procesa izstrādāšanas, validēšanas un dienišķās uzraudzīšanas vispārīgās prasības (ISO 11137-1:2006)	13.5.2016.	EN ISO 11137-1:2006 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 11137-2:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija. Apstarošana. 2. daļa: Sterilizējošā apstarojuma dozas noteikšana (ISO 11137-2:2013)	13.5.2016.	EN ISO 11137-2:2013 2.1. piezīme	30.6.2016.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Bioloģiskie indikatori. 2. daļa: Bioloģiskie indikatori sterilizēšanā ar etilēnoksīdu (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11138-2:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Bioloģiskie indikatori. 3. daļa: Bioloģiskie indikatori sterilizēšanā ar mitru karstumu (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11138-3:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Ķīmiskie indikatori. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009.	EN ISO 11140-1:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11140-3:2009 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizēšana. Ķīmiskie indikatori. 3. daļa: 2. klases indikatorsistēmas lietošanai Bovija (Bowie) un Dika (Dick) tvaika testā (ISO 11140-3:2007, ieskaitot Cor 1:2007)	2.12.2009.	EN ISO 11140-3:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11197:2009 Medicīniskās infrastruktūras apgādes bloki (ISO 11197:2004)	2.12.2009.	EN ISO 11197:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Iepakojums un tara termināli sterilizētiem medicīnas piederumiem. 1. daļa: Prasības, kas jāizvirza materiāliem, sterilajām barjersistēmām un iepakojšanas sistēmām (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11607-1:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11607-2:2006 Iepakojums un tara termināli sterilizētiem medicīnas piederumiem – 2. daļa: Veidošanas, hermētizēšanas un aprīkošanas procesu validēšanas prasības (ISO 11607-2:2006)	7.9.2006.		
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Medicīnas piederumu sterilizēšana – Mikrobioloģiskās metodes – 1. daļa: Uz ražojuma esošās mikroorganismu populācijas lieluma un rakstura noteikšana (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006.	EN 1174-1:1996 EN 1174-2:1996 EN 1174-3:1996 2.1. piezīme	31.10.2006.
	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009	2.12.2009.		
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Medicīnas piederumu sterilizēšana. Mikrobioloģiskās metodes. 2. daļa: Sterilitātes testi sterilizācijas procesa noteikšanai, validēšanai un uzturēšanai (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010.		



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 11810-1:2009 Lāzeri un to aprīkojums. Pretošanās spēju pret lāzera iedarbību testēšanas metode un klasifikācija ķirurģijā lietojamiem pārklājiem un/vai pacientus aizsargājošiem pārvalkiem. 1. daļa: Primārā aizdegšanās un lāzerstara iespiešanās (ISO 11810-1:2005)	2.12.2009.		
CEN	EN ISO 11810-2:2009 Lāzeri un lāzeriekārtas. Ķirurģisko pārklāju un/vai pacientu aizsargpārklāju lāzerizturības testēšana un klasificēšana. 2. daļa: Sekundārā aizdedzamība (ISO 11810-2:2007)	2.12.2009.	EN ISO 11810-2:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11979-8:2009 Oftalmoimplanti. Intraokulārās lēcas. 8. daļa: Fundamentālās prasības (ISO 11979-8:2006)	2.12.2009.	EN ISO 11979-8:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 11990-1:2014 Lāzeri un lāzeriekārtas. Trahejas cauruļu lāzerizturības noteikšana. 1. daļa: Trahejas cauruļu kanīle (ISO 11990-1:2011)	10.7.2015.		
CEN	EN ISO 11990-2:2014 Lāzeri un lāzeriekārtas. Trahejas cauruļu lāzerizturības noteikšana. 2. daļa: Trahejas cauruļu aprocēs (ISO 11990-2:2010)	10.7.2015.		
CEN	EN 12006-2:1998+A1:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implanti. Īpašās prasības sirds un asinsvadu implantiem. 2. daļa: Vaskulārās protēzes ar sirds vārstuļu vadiem	2.12.2009.	EN 12006-2:1998 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12006-3:1998+A1:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implanti. Īpašās prasības sirds un asinsvadu implantiem. 3. daļa: Endovaskulārās ierīces	2.12.2009.	EN 12006-3:1998 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12183:2009 Ratiņkrēsli ar rokas piedziņu. Prasības un testēšanas metodes	7.7.2010.		
CEN	EN 12184:2009 Ratiņkrēsli un motorratiņi ar elektropiedziņu un to uzlādes ierīces. Prasības un testēšanas metodes	7.7.2010.		
CEN	EN 12342:1998+A1:2009 Elpošanas caurules anestēzijas un elpināšanas iekārtām	7.7.2010.	EN 12342:1998 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 12470-1:2000+A1:2009 Medicīniskie termometri. 1. daļa: Šķidra metāla maksimālie stikla termometri	2.12.2009.	EN 12470-1:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12470-2:2000+A1:2009 Medicīniskie termometri. 2. daļa: Fāzes maiņas tipa termometri (punktu matrice)	2.12.2009.	EN 12470-2:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12470-3:2000+A1:2009 Medicīniskie termometri. 3. daļa: Kompaktie elektriskie maksimālie termometri (ekstrapolētie un neekstrapolētie)	2.12.2009.	EN 12470-3:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12470-4:2000+A1:2009 Medicīniskie termometri. 4. daļa: Prasības elektriskajiem termometriem nepārtrauktai mērīšanai	2.12.2009.	EN 12470-4:2000 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 12470-5:2003 Medicīniskie termometri – 5. daļa: Infrasarkanā termometru lietojums	7.11.2003.		

Šis standarts vēl ir jāgroza, lai ņemtu vērā ar Direktīvu 2007/47/EK ieviestās prasības. Eiropas Standartizācijas komiteja (CEN) publicēs grozīto standartu iespējami drīz. Ražotājiem ieteicams pārbaudīt, vai visas grozītās direktīvas pamatprasības tiek pienācīgi ievērotas.

CEN	EN ISO 12870:2009 Oftalmiskā optika. Briļļu rāmji. Prasības un testēšanas metodes (ISO 12870:2004)	2.12.2009.	EN ISO 12870:2004 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 13060:2014 Mazie tvaika sterilizētāji	10.7.2015.	EN 13060:2004 +A2:2010 2.1. piezīme	Šis publikācijas datums
CEN	EN ISO 13408-1:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 13408-1:2008)	13.5.2016.	EN ISO 13408-1:2011 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 13408-2:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 2. daļa: Filtrēšana (ISO 13408-2:2003)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-3:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 3. daļa: Liofilizācija (ISO 13408-3:2006)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-4:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 4. daļa: Tīrīšanas tehnoloģijas uz vietas (ISO 13408-4:2005)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 13408-5:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 5. daļa: Sterilizācija uz vietas (ISO 13408-5:2006)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-6:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 6. daļa: Izolatoru sistēmas (ISO 13408-6:2005)	19.8.2011.	EN 13824:2004 2.1. piezīme	31.12.2011.
CEN	EN ISO 13408-7:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 7. daļa: Alternatīvi procesi medicīniskajām ierīcēm un kombinētiem preparātiem (ISO 13408-7:2012)	13.5.2016.		
CEN	EN ISO 13485:2016 Medicīniskās ierīces. Kvalitātes pārvaldības sistēmas. Reglamentējošās prasības (ISO 13485:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN ISO 13485:2012 2.1. piezīme	31.3.2019.
	EN ISO 13485:2016.AC:2016	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN 13544-1:2007+A1:2009 Elpošanas sistēmas terapijas iekārta. 1. daļa: Smidzināšanas sistēmas un to komponenti	7.7.2010.	EN 13544-1:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 13544-2:2002+A1:2009 Elpošanas terapijas iekārta. 2. daļa: Cauruļvadi un savienojumi	7.7.2010.	EN 13544-2:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 13544-3:2001+A1:2009 Elpošanas terapijas iekārta. 3. daļa: Gaisa bagātināšanas ierīces	7.7.2010.	EN 13544-3:2001 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 13624:2003 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptiskie līdzekļi – Kvantitatīvs suspensijas tests medicīnas instrumentu apstrādei lietojamo ķīmisko dezinfekcijas līdzekļu fungicīdās aktivitātes novērtēšanai – Testa metode un prasības (2. fāze, 1. solis)	30.9.2005.		
CEN	EN 13718-1:2008 Medicīniskie transportlīdzekļi un to aprīkojums. Neatliekamās medicīniskās palīdzības gaisa transportlīdzekļi. 1. daļa: Prasības medicīniskajām ierīcēm, ko lieto medicīniskajā gaisa transportā	19.2.2009.	EN 13718-1:2002 2.1. piezīme	28.2.2009.
CEN	EN 13718-2:2015 Medicīniskie transportlīdzekļi un to aprīkojums. Neatliekamās medicīniskās palīdzības gaisa transportlīdzekļi. 2. daļa: Eksploatācijas un tehniskās prasības neatliekamās medicīniskās palīdzības gaisa transportlīdzekļiem	10.7.2015.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 13726-1:2002 Testa metodes primārajam brūču pārsienajamam materiālam – 1. daļa: Uzsūcamība	27.3.2003.		
	EN 13726-1:2002/AC:2003	2.12.2009.		
CEN	EN 13726-2:2002 Testa metodes primārajam brūču pārsienajamam materiālam – 2. daļa: Ūdens tvaiku caurlaides ātrums	27.3.2003.		
CEN	EN 13727:2012 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptikas līdzekļi. Kvantitatīvs suspensijas tests baktericīdās aktivitātes novērtēšanai medicīnas jomā. Testēšanas metode un prasības (2. fāze, 1. posms)	30.8.2012.	EN 13727:2003 2.1. piezīme	30.11.2012.
CEN	EN 13867:2002+A1:2009 Koncentrāti hemodialīzei un līdzīgu terapiju veidiem	2.12.2009.	EN 13867:2002 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 13976-1:2011 Glābšanas sistēmas. Inkubatoru transportēšana. 1. daļa: Saskarnes prasības	19.8.2011.	EN 13976-1:2003 2.1. piezīme	30.11.2011.
CEN	EN 13976-2:2011 Glābšanas sistēmas. Inkubatoru transportēšana. 2. daļa: Sistēmas prasības	19.8.2011.	EN 13976-2:2003 2.1. piezīme	30.11.2011.
CEN	EN 14079:2003 Neaktīvie medicīniskie materiāli – Lietojuma prasības un testa metodes higroskopiskai kokvilnas marlei un higroskopiskai kokvilnas un viskozes marlei	30.9.2005.		
CEN	EN 14139:2010 Oftalmoloģiskā optika. Gatavo brīļu specifikācijas	18.1.2011.		
CEN	EN ISO 14155:2011 Cilvēkiem paredzēto medicīnisko ierīču klīniskā izpēte. Laba klīniskā pieredze (ISO 14155:2011)	27.4.2012.	EN ISO 14155:2011 2.1. piezīme	30.4.2012.
	EN ISO 14155:2011/AC:2011	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN 14180:2003+A2:2009 Medicīniskiem nolūkiem paredzētie sterilizētāji. Zemas temperatūras tvaika un formaldehīda sterilizētāji. Prasības un testēšana	7.7.2010.	EN 14180:2003 +A1:2009 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 14348:2005 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptikas līdzekļi – Kvantitatīvs suspensijas tests medicīnā lietoto ķīmisko dezinfekcijas līdzekļu, arī instrumentu dezinficēšanas līdzekļu, mikobaktericidās iedarbības noteikšanai – Testa metodes un prasības (2. fāze, 1.posms)	30.9.2005.		
CEN	EN ISO 14408:2009 Trahejas intubācijas caurules, kas paredzētas lāzerķirurģijai – Prasības marķēšanai un pavadinformācijai (ISO 14408:2005)	2.12.2009.	EN ISO 14408:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 14561:2006 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptikas līdzekļi – Kvantitatīvs nēsāšanas tests medicīnā lietoto instrumentu baktericidās iedarbības noteikšanai – Testa metode un prasības – Testa metode un prasības (2.fāze, 2.solis)	15.11.2006.		
CEN	EN 14562:2006 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptikas līdzekļi – Kvantitatīvs nēsāšanas tests medicīnā lietoto instrumentu fungicidās vai pretraugu iedarbības noteikšanai – Testa metode un prasības (2.fāze, 2. solis)	15.11.2006.		
CEN	EN 14563:2008 Ķīmiskie dezinfekcijas un antiseptikas līdzekļi. Kvantitatīvs nesēja tests medicīnisko piederumu dezinficēšanas līdzekļu mikobaktericidālās un tuberkulocidālās iedarbības noteikšanai. Testēšanas metode un prasības (2. fāze, 2. solis)	19.2.2009.		
CEN	EN ISO 14602:2011 Neaktīvie ķirurģiskie implanti. Implantu osteosintēzei. Īpašās prasības (ISO 14602:2010)	27.4.2012.	EN ISO 14602:2010 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 14607:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implanti. Krūšu implantu. Īpašās prasības (ISO 14607:2007)	2.12.2009.	EN ISO 14607:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 14630:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implantu. Vispārīgās prasības (ISO 14630:2008)	2.12.2009.	EN ISO 14630:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 14683:2005 Ķirurģiskās maskas – Prasības un testa metodes	2.6.2006.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 14889:2009 Oftalmoloģiskā optika. Briļļu lēcas. Pamatprasības neapslīpētām lēcām (ISO 14889:2003)	2.12.2009.	EN ISO 14889:2003 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 14931:2006 Cilvēkiem paredzētās spiedienkameras – Hiperbāriskās terapijas vajadzībām aprīkotas vairākvietīgas spiedienkameras – Veiktspēja, drošuma prasības un testēšana	15.11.2006.		
CEN	EN ISO 14937:2009 Veselības aprūpes produktu sterilizācija. Sterilizācijas līdzekļu un medicīnisko ierīču sterilizācijas procesa attīstības, validācijas un ikdienas pārvaldības raksturojuma vispārīgās prasības (ISO 14937:2009)	7.7.2010.	EN ISO 14937:2000 2.1. piezīme	30.4.2010.
CEN	EN ISO 14971:2012 Medicīniskās ierīces. Riska pārvaldības pielietojums medicīniskajām ierīcēm (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	30.8.2012.	EN ISO 14971:2009 2.1. piezīme	30.8.2012.
CEN	EN ISO 15001:2011 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas. Saderība ar skābekli (ISO 15001:2010)	27.4.2012.	EN ISO 15001:2010 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 15002:2008 Gāzes caurplūduma mērītāji pievienošanai medicīnisko gāzu cauruļvadu sistēmu termināļiem (ISO 15002:2008)	19.2.2009.	EN 13220:1998 2.1. piezīme	31.7.2010.
CEN	EN ISO 15004-1:2009 Oftalmoloģiskie instrumenti. Pamatprasības un testēšana. 1. daļa: Vispārīgās prasības visiem oftalmoloģiskajiem instrumentiem (ISO 15004-1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 15004-1:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 15223-1:2016 Medicīniskās ierīces. Medicīnisko ierīču etiķešu simboli, marķēšana un pavadinformācija. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 15223-1:2016, Corrected version 2017-03)	Šī ir pirmā publikācija	EN 980:2008 2.1. piezīme	31.12.2017.
CEN	EN ISO 15747:2011 Plastmasas trauki intravenozām injekcijām (ISO 15747:2010)	27.4.2012.	EN ISO 15747:2010 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 15798:2010 Oftalmoimplanti. Oftalmijas viskoķirurģijas līdzekļi (ISO 15798:2010)	7.7.2010.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 15883-1:2009 Mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnas. 1. daļa: Vispārīgās prasības, termini ar definīcijām un testi (ISO 15883-1:2009) (ISO 15883-1:2006)	2.12.2009.	EN ISO 15883-1:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 15883-2:2009 Mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnas. 2. daļa: Prasības un testi ķirurģijas instrumentu, anestēzijas piederumu, trauku, tvertņu, stikla izstrādājumu un tamlīdzīgu piederumu mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnām ar termisko dezinfekciju (ISO 15883-2:2006)	2.12.2009.	EN ISO 15883-2:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 15883-3:2009 Mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnas. 3. daļa: Prasības un testi cilvēka organisma izdalījumu tvertņu mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnām ar termisko dezinfekciju (ISO 15883-3:2009) (ISO 15883-3:2006)	2.12.2009.	EN ISO 15883-3:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 15883-4:2009 Mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnas. 4. daļa: Prasības un testi termoneizturīgu endoskopu mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnām ar ķīmisko dezinfekciju (ISO 15883-4:2008)	2.12.2009.	EN ISO 15883-4:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN 15986:2011 Simboli medicīnisko līdzekļu marķēšanai. Prasības attiecībā uz flatātus saturošu medicīnisko līdzekļu marķēšanu	13.5.2011.		
CEN	EN ISO 16061:2009 Instrumenti lietošanai kopā ar neaktīvajiem ķirurģiskajiem implantiem. Vispārīgās prasības (ISO 16061:2008, Corrected version 2009-03-15)	7.7.2010.	EN ISO 16061:2008 2.1. piezīme	28.2.2010.
CEN	EN ISO 16201:2006 Tehniskie palīgīdzekļi personām ar funkcionāliem traucējumiem – Ikdienas vides aprīkojuma tālvadības sistēmas (ISO 16201:2006)	19.2.2009.		
CEN	EN ISO 17510-1:2009 Miega apnojas elpterapija. 1. daļa: Miega apnojas elpterapijas tehniskie līdzekļi (ISO 17510-1:2007)	2.12.2009.	EN ISO 17510-1:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 17510-2:2009 Miega apnojas elpterapija. 2. daļa: Maskas un to uzlikšanas piederumi (ISO 17510-2:2007)	2.12.2009.	EN ISO 17510-2:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 17664:2004 Medicīnisko ierīču sterilizācija – Ražotāja nodrošināmā informācija atkārtoti sterilizējamu ierīču apstrādei (ISO 17664:2004)	30.9.2005.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Veselības aprūpes produktu sterilizēšana – Mitr siltums – 1. daļa: Prasības medicīnas līdzekļu sterilizācijas procesa attīstīšanai, validēšanai un ikdienas kontrolei (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006.	EN 554:1994 2.1. piezīme	31.8.2009.
CEN	EN ISO 18777:2009 Transportējamās medicīniskās šķidrā skābekļa sistēmas. Īpašās prasības (ISO 18777:2005)	2.12.2009.	EN ISO 18777:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 18778:2009 Elpināšanas iekārtas. Monitori bērniem. Īpašās prasības (ISO 18778:2005)	2.12.2009.	EN ISO 18778:2005 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 18779:2005 Medicīniskie skābekļa un tā maisījumu dozatori – Īpašās prasības (ISO 18779:2005)	30.9.2005.		
CEN	EN ISO 19054:2006 Medicīnisko iekārtu sliežu sistēmas (ISO 19054:2005)	7.9.2006.	EN 12218:1998 2.1. piezīme	30.6.2008.
CEN	EN 20594-1:1993 Koniski savienojumi ar 6% (Luera) konusu šļircēm, adatām un citām medicīnas ierīcēm – 1. daļa: Vispārīgas prasības (ISO 594-1:1986)	18.11.1995.		
	EN 20594-1:1993/A1:1997	10.8.1999.	3. piezīme	31.5.1998.
	EN 20594-1:1993/AC:1996	2.12.2009.		
CEN	EN ISO 21534:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implantanti. Implantanti locītavu aizstāšanai. Īpašās prasības (ISO 21534:2007)	2.12.2009.	EN ISO 21534:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 21535:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implantanti. Implantanti locītavu aizstāšanai. Speciālās prasības gūžas locītavas aizstāšanas implantantiem (ISO 21535:2007)	2.12.2009.	EN ISO 21535:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 21536:2009 Neaktīvie ķirurģiskie implantanti. Implantanti locītavu aizstāšanai. Speciālās prasības ceļa locītavas aizstāšanas implantantiem (ISO 21536:2007)	2.12.2009.	EN ISO 21536:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 21649:2009 Bezadatas medicīniskās šļircēs. Prasības un testēšanas metodes (ISO 21649:2006)	7.7.2010.	EN ISO 21649:2006 2.1. piezīme	21.3.2010.



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 21969:2009 Augstspiediena lokanie savienojumi medicīnisko gāzu sistēmām (ISO 21969:2009)	7.7.2010.	EN ISO 21969:2006 2.1. piezīme	31.5.2010.
CEN	EN ISO 21987:2009 Oftalmoloģiskā optika. Gatavās pieslīpētās briļļu lēcas (ISO 21987:2009)	7.7.2010.		
CEN	EN ISO 22442-1:2007 Medicīniskie piederumi, kuros izmanto dzīvnieku audus un to atvasinājumus. 1. daļa: Riska pārvaldības pielietojums (ISO 22442-1:2007)	27.2.2008.	EN 12442-1:2000 2.1. piezīme	30.6.2008.
CEN	EN ISO 22442-2:2007 Medicīniskie piederumi, kuros izmanto dzīvnieku audus un to atvasinājumus. 2. daļa: To izcelsmes avotu, komplektācijas, transportēšanas un glabāšanas pārbaude (ISO 22442-2:2007)	27.2.2008.	EN 12442-2:2000 2.1. piezīme	30.6.2008.
CEN	EN ISO 22442-3:2007 Medicīniskie piederumi, kuros izmanto dzīvnieku audus un to atvasinājumus. 3. daļa: Vīrusu un transmisīvās sūkļveida encefalopātijas (TSE) ierosinātāju iznīcināšanas un/vai inaktivēšanas validēšana (ISO 22442-3:2007)	27.2.2008.	EN 12442-3:2000 2.1. piezīme	30.6.2008.
CEN	EN ISO 22523:2006 Ārējās ekstremitāšu protēzes un ārējās ortozes – Prasības un testēšana (ISO 22523:2006)	9.8.2007.	EN 12523:1999 2.1. piezīme	30.4.2007.

Šis standarts vēl ir jāgroza, lai ņemtu vērā ar Direktīvu 2007/47/EK ieviestās prasības. Eiropas Standartizācijas komiteja (CEN) publicēs grozīto standartu iespējami drīz. Ražotājiem ieteicams pārbaudīt, vai visas grozītās direktīvas pamatprasības tiek pienācīgi ievērotas.

CEN	EN ISO 22675:2016 Protezēšana. Apakšstilba un pēdas locītavu protēžu testēšana. Prasības un testēšanas metodes (ISO 22675:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN ISO 22675:2006 2.1. piezīme	30.6.2018.
CEN	EN ISO 23328-1:2008 Elpošanas nodrošināšanas sistēmu filtri anestēzijai un elpināšanai. 1. daļa: Sālstesta metode filtrētspējas novērtēšanai (ISO 23328-1:2003)	19.2.2009.	EN 13328-1:2001 2.1. piezīme	30.9.2008.
CEN	EN ISO 23328-2:2009 Elpošanas nodrošināšanas sistēmu filtri anestēzijai un elpināšanai. 2. daļa: Ar filtrāciju nesaisītie aspekti (ISO 23328-2:2002)	2.12.2009.	EN ISO 23328-2:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
CEN	EN ISO 23747:2009 Anestēzijas un elpas nodrošināšanas iekārtas. Maksimālās izelpas plūsmas mērītāji spontāni elpojošu cilvēku plaušu darbības novērtēšanai (ISO 23747:2007)	2.12.2009.	EN ISO 23747:2007 2.1. piezīme	21.3.2010.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 25539-1:2009 Kardiovaskulārie implantī. 1. daļa: Endovaskulārās protēzes (ISO 25539-1:2003 ieskaitot Amd 1:2005)	2.12.2009.	EN 12006-3:1998 +A1:2009 EN ISO 25539-1:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 25539-1:2009/AC:2011	30.8.2012.		
CEN	EN ISO 25539-2:2009 Kardiovaskulārie implantī. Endovaskulārie līdzekļi. 2. daļa: Vaskulārie stenti (ISO 25539-2:2008)	2.12.2009.	EN 12006-3:1998 +A1:2009 EN ISO 25539-2:2008 2.1. piezīme	21.3.2010.
	EN ISO 25539-2:2009/AC:2011	30.8.2012.		
CEN	EN ISO 26782:2009 Anestēzijas un elpināšanas iekārtas. Spirometri cilvēku izelpotā gaisa tilpuma mērīšanai (ISO 26782:2009)	7.7.2010.		
	EN ISO 26782:2009/AC:2009	7.7.2010.		
CEN	EN 27740:1992 Ķirurģiskie instrumenti, skalpeļi ar atdalāmiem asmeņiem, atbilstīgiem izmēriem (ISO 7740:1985)	18.11.1995.		
	EN 27740:1992/A1:1997	10.8.1999.	3. piezīme	31.5.1998.
	EN 27740:1992/AC:1996	2.12.2009.		
CEN	EN ISO 81060-1:2012 Neinvazīvie sfīgmomanometri. 1. daļa: Prasības un testēšanas metodes neautomatizētas mērīšanas tiem (ISO 81060-1:2007)	30.8.2012.	EN 1060-1:1995 +A2:2009 EN 1060-2:1995 +A1:2009 2.1. piezīme	31.5.2015.
Cenelec	EN 60118-13:2005 Dzirdes aparāti – 13. daļa: Elektromagnētiskā saderība (EMS) IEC 60118-13:2004	19.1.2006.	EN 60118-13:1997 2.1. piezīme	1.2.2008.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60522:1999 Aprīkotu rentgenlampu pastāvīgās filtrētspējas noteikšana IEC 60522:1999	14.11.2001.		
---------	--	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60580:2000 Medicīnas elektroiekārtas – Dozas un laukuma reizinājuma mērītāji IEC 60580:2000	13.12.2002.		
---------	--	-------------	--	--

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
-----	-----	-----	-----	-----

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-1:2006 Elektriskie medicīnas aparāti – 1. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju IEC 60601-1:2005	27.11.2008.	EN 60601-1:1990 + A13:1996 + A1:1993 + A2:1995 EN 60601-1-1:2001 EN 60601-1-4:1996 + A1:1999 2.1. piezīme	1.6.2012.
	EN 60601-1:2006/AC:2010	18.1.2011.		
	EN 60601-1:2006/A1:2013 IEC 60601-1:2005/A1:2012	16.5.2014.	3. piezīme	31.12.2017.

1. un 3. piezīmes papildinājums attiecībā uz atbilstības prezumpcijas beigu datumu, piemērojot EN 60601-1:2006. Piemērojot EN 60601-1:2006, atbilstības prezumpcijas beigu datums ir 2017. gada 31. decembris. Tomēr EN 60601-1:2006 ZZ pielikums no 2015. gada 31. decembra vairs nenorāda uz atbilstības prezumpciju Direktīvas 93/42/EEK pamatprasībām. No 2016. gada 1. janvāra tikai tās EN 60601-1:2006 klauzulas un apakšklauzulas, kas atbilst EN 60601-1:2006/A1:2013 ZZ pielikuma klauzulām un apakšklauzulām, nodrošina atbilstības prezumpciju Direktīvas 93/42/EEK pamatprasībām, ciktāl tas norādīts EN 60601-1:2006/A1:2013 ZZ pielikumā.

Cenelec	EN 60601-1-1:2001 Medicīniskā elektroiekārta – 1-1. daļa: Vispārīgās drošības prasības – Papildstandarts: Drošības prasības medicīniskajām elektrosistēmām IEC 60601-1-1:2000	14.11.2001.	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 2.1. piezīme	1.11.2003.
---------	---	-------------	--	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-1-2:2015 Medicīniskās elektroiekārtas. 1-2. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un būtisko veiktspēju. Papildstandarts: Elektromagnētiskie traucējumi. Prasības un testi IEC 60601-1-2:2014	13.5.2016.	EN 60601-1-2:2007 2.1. piezīme	31.12.2018.
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	27.11.2008.	EN 60601-1-3:1994 2.1. piezīme	1.6.2012.
	EN 60601-1-3:2008/AC:2010	18.1.2011.		
	EN 60601-1-3:2008/A11:2016	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	1.11.2019.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-1-4:1996 Medicīniskā elektroiekārta – 1. daļa: Vispārējās drošības prasības – 4.papildus standarts: Programmējamās medicīniskās elektroiekārtas 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.	3. piezīme	1.12.2002.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-1-6:2010 Elektriskā medicīnas aparatūra. 1-6. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un vispārīgo veiktspēju. Papildstandarts: Izmantojamība IEC 60601-1-6:2010	18.1.2011.	EN 60601-1-6:2007 2.1. piezīme	1.4.2013.
---------	---	------------	-----------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

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 trauksmes signalizācijas sistēmām elektriskajos medicīnas aparātos un sistēmās IEC 60601-1-8:2006	27.11.2008.	EN 60601-1-8:2004 + A1:2006 2.1. piezīme	1.6.2012.
	EN 60601-1-8:2007/AC:2010	18.1.2011.		
	EN 60601-1-8:2007/A11:2017	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	7.1.2020.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

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	27.11.2008.		
---------	--	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-1-11:2010 Elektriskā medicīnas aparatūra. 1-11. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un vispārīgo veiktspēju. Papildstandarts: Prasības elektriskajām medicīnas iekārtām un elektriskajām medicīnas sistēmām veselības aprūpei mājās apstākļos IEC 60601-1-11:2010	18.1.2011.		
---------	--	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
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	14.11.2001.		
	EN 60601-2-1:1998/A1:2002 IEC 60601-2-1:1998/A1:2002	13.12.2002.	3. piezīme	1.6.2005.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-2:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-2. daļa: Īpašs pamatdrošuma un būtiskās veikspējas prasības augstfrekvences ķirurģiskajām iekārtām un to palīgierīcēm IEC 60601-2-2:2009	7.7.2010.	EN 60601-2-2:2007 2.1. piezīme	1.4.2012.
---------	--	-----------	-----------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-3:1993 Medicīniskā elektroiekārta – 2. daļa: Īpašas drošības prasības īsviļņu terapijas iekārtai 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.	3. piezīme	1.7.2001.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-4:2003 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-4. daļa: Īpašas drošības prasības sirds defibrilatoriem IEC 60601-2-4:2002	15.10.2003.		
---------	---	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-5:2000 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-5. daļa: Īpašas drošības prasības ultraskaļas fizioterapijas iekārtām IEC 60601-2-5:2000	13.12.2002.		
---------	---	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-8:1997 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-8. daļa: Īpašas drošības prasības terapijas rentgeniekārtām, kas darbojas sprieguma diapazonā no 10 kV līdz 1 MV IEC 60601-2-8:1987	14.11.2001.		
	EN 60601-2-8:1997/A1:1997 IEC 60601-2-8:1987/A1:1997	14.11.2001.	3. piezīme	1.7.1998.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-10:2000 Medicīnas elektroiekārtas – 2-10. daļa: Īpašās drošības prasības nervu un muskuļu stimulatoriem IEC 60601-2-10:1987	13.12.2002.		
	EN 60601-2-10:2000/A1:2001 IEC 60601-2-10:1987/A1:2001	13.12.2002.	3. piezīme	1.11.2004.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-11:1997 Medicīniskās elektroiekārtas – 2. daļa: Īpašās drošības prasības gamma staru terapijas iekārtām 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.	3. piezīme	1.9.2007.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

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	22.12.2007.		
---------	---	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

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	22.12.2007.		
	EN 60601-2-13:2006/A1:2007 IEC 60601-2-13:2003/A1:2006	22.12.2007.	3. piezīme	1.3.2010.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-16:1998 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-16. daļa: Īpašās prasības hemodialīzes, hemodiafiltrācijas un hemofiltrācijas iekārtu drošībai IEC 60601-2-16:1998	9.10.1999.		
	EN 60601-2-16:1998/AC:1999	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-17:2004 Medicīnas elektroiekārtas. 2-17. daļa: Īpašās prasības automātiskas vadītiem brahiterapijas pēcuzpildes aparātiem IEC 60601-2-17:2004	8.11.2005.	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 2.1. piezīme	1.3.2007.
---------	--	------------	---	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-18:1996 Medicīniskās elektroiekārtas – 2. daļa: Īpašas drošības prasības endoskopijas iekārtām 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.	3. piezīme	1.8.2003.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-19:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-19. daļa: Īpašās pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības zīdaiņu inkubatoriem IEC 60601 IEC 60601-2-19:2009	7.7.2010.	EN 60601-2-19:1996 + A1:1996 2.1. piezīme	1.4.2012.
---------	---	-----------	---	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-20:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-20. daļa: Īpašās pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības zīdaiņu transportēšanas inkubatoriem IEC 60601 IEC 60601-2-20:2009	18.1.2011.	EN 60601-2-20:1996 2.1. piezīme	1.9.2012.
---------	---	------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-21:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-21. daļa: Īpašās pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības zīdaiņu starojumsildītājiem IEC 60601-2-21:2009	7.7.2010.	EN 60601-2-21:1994 + A1:1996 2.1. piezīme	1.4.2012.
---------	---	-----------	---	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-22:1996 Medicīniskā elektroiekārta – 2. daļa: Īpašas drošības prasības diagnostikas un terapeitiskai lāzeriekārtai IEC 60601-2-22:1995	17.5.1997.		
---------	---	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-23:2000 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-23. daļa: Īpašas prasības pret transkutānā daļiņā spiediena monitorēšanas aparātūras drošumu, arī būtiskajos tās darbības aspektos IEC 60601-2-23:1999	14.11.2001.	EN 60601-2-23:1997 2.1. piezīme	1.1.2003.
---------	--	-------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-24:1998 Medicīniskās elektroiekārtas – 2. daļa: Īpašas prasības infūzijas sūkļu un regulatoru drošumam IEC 60601-2-24:1998	9.10.1999.		
---------	---	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-25:1995 Medicīniskā elektroiekārta – 2. daļa: Īpašas drošības prasības elektrokardiogrāfiem 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.	3. piezīme	1.5.2002.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-26:2003 edicīniskās elektroiekārtas – 2-26. daļa: Īpašas drošības prasības elektroencelogrāfiem IEC 60601-2-26:2002	8.11.2005.	EN 60601-2-26:1994 2.1. piezīme	1.3.2006.
---------	--	------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-27:2006 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-27. daļa: Īpašas drošuma prasības elektrokardiogrāfiskās novērošanas iekārtām, arī būtiskajos to darbības aspektos IEC 60601-2-27:2005	26.7.2006.	EN 60601-2-27:1994 2.1. piezīme	1.11.2008.
	EN 60601-2-27:2006/AC:2006	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-28:2010 Elektriskā medicīnas aparātūra. 2-28. daļa: Īpašās prasības medicīniskās diagnostikas rentgenstarotāju pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai IEC 60601-2-28:2010	18.1.2011.	EN 60601-2-28:1993 2.1. piezīme	1.4.2013.
---------	---	------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-29:2008 Elektriskā medicīnas aparātūra – 2-29. daļa: Īpašās prasības attiecībā uz radioterapijas modeļšanas iekārtu pamatdrošumu un būtisko veiktspēju IEC 60601-2-29:2008	15.7.2009.	EN 60601-2-29:1999 2.1. piezīme	1.11.2011.
---------	---	------------	------------------------------------	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-30:2000 Medicīnas elektroiekārtas – 2-30. daļa: Īpašas prasības pret automātiskās cikliskās neinvazīvas arteriālā spiediena monitorēšanas aparātūras drošumu, arī būtiskajos tās darbības aspektos IEC 60601-2-30:1999	14.11.2001.	EN 60601-2-30:1995 2.1. piezīme	1.2.2003.
---------	---	-------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-33:2010 Elektriskā medicīnas aparatūra. 2-33. daļa: Īpašās drošuma prasības medicīniskajā diagnostikā lietojamām magnētiskās rezonanses iekārtām IEC 60601 IEC 60601-2-33:2010	Šī ir pirmā publikācija	EN 60601-2-33:2002 + A1:2005 + A2:2008 2.1. piezīme	31.12.2017.
	EN 60601-2-33:2010/A1:2015 IEC 60601-2-33:2010/A1:2013	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	14.4.2018.
	EN 60601-2-33:2010/A2:2015 IEC 60601-2-33:2010/A2:2015	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	23.7.2018.
	EN 60601-2-33:2010/AC:2016-03	Šī ir pirmā publikācija		
	EN 60601-2-33:2010/A12:2016	Šī ir pirmā publikācija	3. piezīme	1.11.2019.
Cenelec	EN 60601-2-34:2000 Medicīniskā elektroiekārta – 2-34. daļa: Īpašās drošības prasības asinsspiediena tiešās novērošanas iekārtai IEC 60601-2-34:2000	15.10.2003.	EN 60601-2-34:1995 2.1. piezīme	1.11.2003.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-36:1997 Medicīniskās elektroiekārtas – 2. daļa: Īpašās drošības prasības ekstrakorporāli inducētām lito-tripsijām IEC 60601-2-36:1997	9.10.1999.		
---------	--	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-37:2008 Elektriskie medicīnas aparāti – 2-37. daļa: Īpašās prasības attiecībā uz ultraskaņas medicīniskās diagnostikas un pārraudzības aparatūras pamatdrošumu un būtisko veiktspēju IEC 60601-2-37:2007	27.11.2008.	EN 60601-2-37:2001 + A1:2005 + A2:2005 2.1. piezīme	1.10.2010.
---------	---	-------------	--	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

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	27.11.2008.	EN 60601-2-39:1999 2.1. piezīme	1.3.2011.
---------	--	-------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-40:1998 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-40. daļa: Īpašas prasības elektromiogrāfu un iekārtu, kas izraisa reakciju, drošībai IEC 60601-2-40:1998	9.10.1999.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-41:2009 Elektriskā medicīnas aparatūra. 2-41. daļa: Īpašās prasības attiecībā uz ķirurģisko gaismekļu un diagnostisko gaismekļu pamatdrošumu un būtisko veiktspēju IEC 60601-2-41:2009	18.1.2011.	EN 60601-2-41:2000 2.1. piezīme	1.11.2012.
---------	---	------------	------------------------------------	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-43:2010 Elektriskā medicīnas aparatūra. 2-43. daļa: Īpašās prasības invazīvo procedūru rentgenaparātūras pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai IEC 60601-2-43:2010	18.1.2011.	EN 60601-2-43:2000 2.1. piezīme	1.6.2013.
---------	---	------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-44:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-44. daļa: Īpašās pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības datortomogrāfijas rentgeniekārtām IEC 60601-2-44:2009	7.7.2010.	EN 60601-2-44:2001 + A1:2003 2.1. piezīme	1.5.2012.
---------	---	-----------	---	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-45:2001 Medicīnas elektroiekārtas – 2-45. daļa: Īpašas drošības prasības mamogrāfijas renģeniekārtām un mamogrāfijas stereotaksiskām ierīcēm IEC 60601-2-45:2001	14.11.2001.	EN 60601-2-45:1998 2.1. piezīme	1.7.2004.
---------	---	-------------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-46:1998 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-46. daļa: Īpašas drošības prasības operāciju galdiem IEC 60601-2-46:1998	14.11.2001.		
---------	--	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-47:2001 Medicīnas elektroiekārtas – 2-47. daļa: Īpašas prasības pret ambulatorisko elektrokardiogrāfijas sistēmu drošumu, arī būtiskajos to darbības aspektos IEC 60601-2-47:2001	13.12.2002.		
---------	--	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60601-2-49:2001 Medicīnas elektroiekārtas – 2-49. daļa: Īpašas prasības multifunkcionālās pacienta monitorēšanas aparatūras drošumam IEC 60601-2-49:2001	13.12.2002.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-50:2009 Medicīniskā elektroaparātūra. 2-50. daļa: Īpašas pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības zīdaiņu fototerapijas iekārtām IEC 60601-2-50:2009	7.7.2010.	EN 60601-2-50:2002 2.1. piezīme	1.5.2012.
---------	--	-----------	------------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-51:2003 Medicīniskās elektroiekārtas – 2-51. daļa: Īpašas drošības prasības pierakstošiem un analizējošiem vienkānu un vairākkānu elektrokardiogrāfiem, arī būtiskajos to darbības aspektos IEC 60601-2-51:2003	24.6.2004.		
---------	--	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-52:2010 Medicīniskās elektroiekārtas. 2-52. daļa: Īpašas pamatdrošuma un būtiskās veiktspējas prasības medicīniskajām gultām (IEC 60601-2-52:2009)	13.5.2011.	EN 1970:2000 + A1:2005 EN 60601-2-38:1996 + A1:2000 2.1. piezīme	1.6.2012.
	EN 60601-2-52:2010/AC:2011	30.8.2012.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60601-2-54:2009 Elektriskā medicīnas aparātūra. 2-54. daļa: Īpašas prasības radiogrāfijas un radioskopijas rentģenaparātūras pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai IEC 60601-2-54:2009	18.1.2011.	EN 60601-2-7:1998 EN 60601-2-28:1993 EN 60601-2-32:1994 2.1. piezīme	1.8.2012.
---------	---	------------	---	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60627:2001 Rentģendiagnostikas attēlveidošanas iekārtas – Vispārējās nozīmes un mamogrāfijas antiizkliedes režģu raksturlielumi IEC 60627:2001	13.12.2002.		
	EN 60627:2001/AC:2002	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60645-1:2001 Elektroakustika – Audioloģiskās iekārtas – 1. daļa: Tīrtoļa audiometri IEC 60645-1:2001	13.12.2002.	EN 60645-1:1994 2.1. piezīme	1.10.2004.
---------	---	-------------	---------------------------------	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 60645-2:1997 Audiometri – 2. daļa. Iekārta runas audiometrijai IEC 60645-2:1993	17.5.1997.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60645-3:2007 Elektroakustika – Audiometriskā aparatūra – 3. daļa: Īsie testēšanas signāli IEC 60645-3:2007	27.11.2008.	EN 60645-3:1995 2.1. piezīme	1.6.2010.
---------	--	-------------	---------------------------------	-----------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 60645-4:1995 Audiometri – 4. daļa. Izstiepta augstfrekvenču diapazona audiometrijai paredzēta iekārta IEC 60645-4:1994	23.8.1996.		
---------	--	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 61217:2012 Radioterapijas iekārtas. Koordinātes, pārvietojumi un skalas IEC 61217:2011	30.8.2012.	EN 61217:1996 + A1:2001 + A2:2008 2.1. piezīme	11.1.2015.
Cenelec	EN 61676:2002 Medicīnas elektroiekārtas. Diagnostikas radioloģijā lietojamo rentgenlampu neinvazīvas sprieguma mērīšanas dozimetriskie instrumenti IEC 61676:2002	15.10.2003.		
	EN 61676:2002/A1:2009 IEC 61676:2002/A1:2008	7.7.2010.	3. piezīme	1.3.2012.

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62083:2009 Elektriskā medicīnas aparatūra. Drošuma prasības stereotaktiskās staru terapijas plānošanas sistēmām IEC 62083:2009	18.1.2011.	EN 62083:2001 2.1. piezīme	1.11.2012.
---------	--	------------	-------------------------------	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62220-1:2004 Medicīnas elektroiekārtas. Rentgenstaru digitālo attēlveides aparātu raksturlielumi. 1. daļa: Detektīvās kvantu efektivitātes noteikšana IEC 62220-1:2003	24.6.2004.		
---------	---	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
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	27.11.2008.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62220-1-3:2008 Elektriskā medicīnas aparatūra – Digitālo rentgenattēlveides aparātu raksturlielumi – 1-3. daļa: Detektīvās kvantu efektivitātes noteikšana – Detektoru, ko lieto dinamiskajā attēlveidē IEC 62220-1-3:2008	15.7.2009.		
---------	---	------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62304:2006 Medicīnisko piederumu programmatūra – Programmatūras dzīvescikla procesi IEC 62304:2006	27.11.2008.		
	EN 62304:2006/AC:2008	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 62366:2008 Medicīnas piederumi – Medicīnas piederumu izmantojamības inženierija IEC 62366:2007	27.11.2008.		
---------	---	-------------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 80601-2-35:2009 Elektriskā medicīnas aparatūra. 2-35. daļa: Īpašās prasības sildierīču, kas sildīšanai medicīniskām vajadzībām izmanto segas, paliktņus un matračus, pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai IEC 80601-2-35:2009	18.1.2011.	EN 60601-2-35:1996 2.1. piezīme	1.11.2012.
---------	---	------------	------------------------------------	------------

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007.47.EK paredzētās prasības.

Cenelec	EN 80601-2-58:2009 Elektriskā medicīnas aparatūra. 2-58. daļa: Īpašās prasības acu ķirurģijā izmantojamo kontaktlēcu izņemšanas ierīču un vitrektomiskās aparatūras pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai (IEC 80601-2-58:2008) IEC 80601-2-58:2008	7.7.2010.		
---------	---	-----------	--	--

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
Cenelec	EN 80601-2-59:2009 Elektriskā medicīnas aparātūra. 2-59. daļa: Īpašās prasības skrīninga termogrāfu, kas paredzēti cilvēku febrilās temperatūras noteikšanai, pamatdrošumam un būtiskajai veiktspējai IEC 80601 IEC 80601-2-59:2008	18.1.2011.		

(\*): Šajā Eiropas standartā ne vienmēr ietvertas Direktīvā 2007/47/EK paredzētās prasības.

- (<sup>1</sup>) ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:  
— CEN: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5500811; fax +32 2 5500819 (<http://www.cen.eu>)  
— CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5196871; fax +32 2 5196919 (<http://www.cenelec.eu>)  
— ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, Tel. +33 492 944200; fax +33 493 654716, (<http://www.etsi.eu>)

1. piezīme: Parasti atbilstības prezumpcijas beigu datums ir atsaukšanas datums ("dow" – date of withdrawal), ko noteikusi Eiropas standartizācijas organizācija, bet standartu lietotājiem jāievēro, ka dažos izņēmuma gadījumos var būt citādi.
- 2.1. piezīme: Jaunajam (vai grozītajam) standartam ir tāda pati darbības joma kā aizstātajam standartam. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.
- 2.2. piezīme: Jaunajam standartam ir plašāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.
- 2.3. piezīme: Jaunajam standartam ir šaurāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā (daļēji) aizstātais standarts zaudē prezumpciju par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām un citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko attiecas jaunais standarts. Prezumpcija par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko joprojām attiecas (daļēji) aizstātais standarts, bet uz ko neattiecas jaunais standarts, paliek nemainīga.
3. piezīme: Grozījumu gadījumā atsaucies standarta numurs ir EN CCCC:YYYY, iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, un attiecīgie jaunie grozījumi. Aizstātais standarts ir attiecīgi EN CCCC:YYYY un tā iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, bet bez jaunā grozījuma. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

#### PIEZĪME:

- Informāciju, kas attiecas uz standartu pieejamību, var iegūt no Eiropas standartizācijas organizācijām vai no valstu standartizācijas organizācijām, kuru saraksts ir publicēts *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* atbilstoši Regulas (ES) Nr. 1025/2012 (<sup>1</sup>) 27. pantam.
- Eiropas standartizācijas organizācijas standartus pieņem angļu valodā (CEN un Cenelec standartus publicē arī franču un vācu valodā). Pēc tam valsts standartizācijas iestādes standartu nosaukumus tulko visās attiecīgajās Eiropas Savienības oficiālajās valodās. Eiropas Komisija neuzņemas atbildību par to nosaukumu pareizību, kuri iesniegti publicēšanai Oficiālajā Vēstnesī.
- Atsauces uz labojumiem ".../AC:YYYY" publicē tikai informācijai. Ar labojumu standarta tekstā novērš drukas, valodas vai līdzīgas kļūdas, un tas var attiekties uz Eiropas standartizācijas organizācijas pieņemtā standarta vienu vai vairākām valodu versijām (angļu, franču un/vai vācu valodu).

(<sup>1</sup>) OV C 338, 27.9.2014., 31. lpp.

- 
- Atsauces numuru publikācija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* nenozīmē, ka standarti ir pieejami visās Eiropas Savienības oficiālajās valodās.
  - Ar šo sarakstu aizstāj visus iepriekšējos sarakstus, kas publicēti *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*. Eiropas Komisija nodrošina šā saraksta atjaunināšanu.
  - Sīkāka informācija par saskaņotajiem standartiem un citiem Eiropas standartiem ir pieejama:  
[http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm)
-

**Komisijas paziņojums saistībā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/79/EK īstenošanu par medicīnas ierīcēm, ko lieto *in vitro* diagnostikā**

*(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)*

**(Dokuments attiecas uz EEZ)**

(2017/C 389/04)

ESO <sup>(1)</sup>	Standarta numurs un nosaukums (un atsaucis dokuments)	Pirmā publikācija OV	Aizstātā standarta numurs	Aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums 1. piezīme
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 556-1:2001 Medicīnisko ierīču sterilizācija – Prasības medicīniskām ierīcēm, kurām paredzēts lietot uzlīmi "STERILS" – 1. daļa: Prasības pilnīgi sterilām medicīniskām ierīcēm	31.7.2002.	EN 556:1994 + A1:1998 2.1. piezīme	30.4.2002.
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006.		
CEN	EN 556-2:2015 Medicīnisko līdzekļu sterilizācija. Prasības medicīniskajiem līdzekļiem, kuriem paredzēts lietot uzlīmi "STERILS". 2. daļa: Prasības aseptiski gatavotiem medicīniskajiem līdzekļiem	13.5.2016.	EN 556-2:2003 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 11137-1:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija – Apstarošana – 1. daļa: Medicīnisko piederumu sterilizācijas procesa izstrādāšanas, validēšanas un dieniskās uzraudzības vispārīgās prasības (ISO 11137-1:2006)	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN ISO 11137-2:2015 Veselības aprūpes līdzekļu sterilizācija. Apstarošana. 2. daļa: Sterilizējošā apstarpuma dozas noteikšana (ISO 11137-2:2013)	13.5.2016.	EN ISO 11137-2:2013 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Medicīnas piederumu sterilizēšana. Mikrobioloģiskās metodes. 2. daļa: Sterilitātes testi sterilizācijas procesa noteikšanai, validēšanai un uzturēšanai (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010.		
CEN	EN 12322:1999 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces – Mikrobioloģijas kultūru vide – Kultūru vides raksturojuma kritēriji	9.10.1999.		
	EN 12322:1999/A1:2001	31.7.2002.	3. piezīme	30.4.2002.



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 13408-1:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 13408-1:2008)	13.5.2016.	EN ISO 13408-1:2011 2.1. piezīme	30.6.2016.
CEN	EN ISO 13408-2:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 2. daļa: Filtrēšana (ISO 13408-2:2003)	19.8.2011.		
CEN	EN ISO 13408-3:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 3. daļa: Liofilizācija (ISO 13408-3:2006)	19.8.2011.		
CEN	EN ISO 13408-4:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 4. daļa: Tīrīšanas tehnoloģijas uz vietas (ISO 13408-4:2005)	19.8.2011.		
CEN	EN ISO 13408-5:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 5. daļa: Sterilizācija uz vietas (ISO 13408-5:2006)	19.8.2011.		
CEN	EN ISO 13408-6:2011 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 6. daļa: Izolatoru sistēmas (ISO 13408-6:2005)	19.8.2011.		
CEN	EN ISO 13408-7:2015 Medicīnisko līdzekļu aseptiska apstrāde. 7. daļa: Alternatīvi procesi medicīniskajām ierīcēm un kombinētiem preparātiem (ISO 13408-7:2012)	13.5.2016.		
CEN	EN ISO 13485:2016 Medicīniskās ierīces. Kvalitātes pārvaldības sistēmas. Reglamentējošās prasības (ISO 13485:2016)	Šī ir pirmā publikācija	EN ISO 13485:2012 2.1. piezīme	31.3.2019.
	EN ISO 13485:2016/AC:2016	Šī ir pirmā publikācija		
CEN	EN 13532:2002 Vispārīgās prasības in vitro medicīniskās diagnostikas līdzekļiem, kas paredzēti pašpārbaudēm	17.12.2002.		
CEN	EN 13612:2002 In vitro medicīniskās diagnostikas līdzekļu efektivitātes novērtēšana	17.12.2002.		
	EN 13612:2002/AC:2002	2.12.2009.		
CEN	EN 13641:2002 Infekcijas riska novēršana vai samazināšana, lietojot in vitro diagnostikas reaģentus	17.12.2002.		
CEN	EN 13975:2003 In vitro diagnostikas medicīnas ierīču paraugu ņemšanas procedūras pieņemšanas testēšanai – Statistikas aspekti	21.11.2003.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN 14136:2004 Ārējo kvalitātes novērtēšanas sistēmu lietošana in vitro diagnostisko pārbaudes procedūru efektivitātes noteikšanā	15.11.2006.		
CEN	EN 14254:2004 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces – Vienreiz lietojamas tilpnes cilvēka ķermeņa audu un šķidrumu paraugu ņemšanai, izņemot asins paraugus	28.4.2005.		
CEN	EN 14820:2004 Vienreiz lietojamās tilpnes cilvēka venozo asins paraugu savākšanai	28.4.2005.		
CEN	EN ISO 14937:2009 Veselības aprūpes produktu sterilizācija. Sterilizācijas līdzekļu un medicīnisko ierīču sterilizācijas procesa attīstības, validācijas un ikdienas pārvaldības raksturojuma vispārīgās prasības (ISO 14937:2009)	7.7.2010.	EN ISO 14937:2000 2.1. piezīme	30.4.2010.
CEN	EN ISO 14971:2012 Medicīniskās ierīces. Riska pārvaldības pielietojums medicīniskajām ierīcēm (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	30.8.2012.	EN ISO 14971:2009 2.1. piezīme	30.8.2012.
CEN	EN ISO 15193:2009 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces – Lielumu mērīšana bioloģiskas izcelsmes paraugos – Prasības mērīšanas etalonpriekšrakstu saturam un formai (ISO 15193:2009)	7.7.2010.		
CEN	EN ISO 15194:2009 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces. Lielumu mērīšana bioloģiskas izcelsmes paraugos. Prasības sertificētiem etalonmateriāliem un pavaddokumentācijas saturs (ISO 15194:2009)	7.7.2010.		
CEN	EN ISO 15197:2015 In vitro diagnostikas testu sistēmas. Prasības glikozes līmeņa asinīs noteikšanas sistēmām paštestēšanai diabetes mellitus ārstēšanas vadīšanai (ISO 15197:2013)	13.5.2016.	EN ISO 15197:2013 2.1. piezīme	31.7.2016.

Teststrēmēlēm un kontrolšķīdumiem glikozes līmeņa noteikšanai asinīs aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums ir 30.6.2017.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 15223-1:2016 Medicīniskās ierīces. Medicīnisko ierīču etiķešu simboli, marķēšana un pavadinformācija. 1. daļa: Vispārīgās prasības (ISO 15223-1:2016, Corrected version 2016-12-15)	Šī ir pirmā publikācija	EN 980:2008 2.1. piezīme	31.12.2017.
CEN	EN ISO 17511:2003 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces – Kvantitātes noteikšana bioloģiskajos paraugos – Kalibratoriem un kontroles materiāliem piešķirto vērtību metroloģiskā izsekojamība (ISO 17511:2003)	28.4.2005.		
CEN	EN ISO 18113-1:2011 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. Ražotāja sniegtā informācija (etiķetēšana). 1. daļa: Termins, definīcijas un vispārīgās prasības (ISO 18113-1:2009)	27.4.2012.	EN ISO 18113-1:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 18113-2:2011 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. Ražotāja sniegtā informācija (etiķetēšana). 2. daļa: In vitro reaģenti profesionālajai lietošanai (ISO 18113-2:2009)	27.4.2012.	EN ISO 18113-2:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 18113-3:2011 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. Ražotāja sniegtā informācija (etiķetēšana). 3. daļa: In vitro diagnostikas instrumenti profesionālajai lietošanai (ISO 18113-3:2009)	27.4.2012.	EN ISO 18113-3:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 18113-4:2011 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. Ražotāja sniegtā informācija (etiķetēšana). 4. daļa: In vitro diagnostikas reaģenti paštestēšanai (ISO 18113-4:2009)	27.4.2012.	EN ISO 18113-4:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 18113-5:2011 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. Ražotāja sniegtā informācija (etiķetēšana). 5. daļa: In vitro diagnostikas instrumenti paštestēšanai (ISO 18113-5:2009)	27.4.2012.	EN ISO 18113-5:2009 2.1. piezīme	30.4.2012.
CEN	EN ISO 18153:2003 In vitro diagnostikas medicīniskās ierīces – Kvantitātes noteikšana bioloģiskajos paraugos – Vērtību, kas piešķirtas kalibratoriem un pārbaudes materiāliem, lai noteiktu enzīmu katalītisko koncentrāciju, metroloģiskā izsekojamība (ISO 18153:2003)	21.11.2003.		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
CEN	EN ISO 20776-1:2006 Klīniski laboratorisko izmeklējumu un in vitro diagnostikas sistēmas – Infekcijas ierosinātāju jutība pret antimikrobiāliem preparātiem, tās noteikšana izmeklējumos un izmeklēšanas piederumu veikspējas novērtēšana – 1. daļa: Etalonmetode, kā noteikt pretmikrobu līdzekļu in vitro iedarbību uz strauji augošām aerobiskām baktērijām, ar ko saistītas infekcijas slimības (ISO 20776-1:2006)	9.8.2007.		
CEN	EN ISO 23640:2015 In vitro diagnostikas medicīniskie līdzekļi. In vitro diagnostikas reaģentu stabilitātes novērtēšana (ISO 23640:2011)	13.5.2016.	EN 13640:2002 2.1. piezīme	30.6.2017.
Cenelec	EN 61010-2-101:2002 Mērīšanas, vadības un laboratorijas elektroiekārtu drošības prasības – 2-101. daļa: Īpašas prasības in vitro diagnostikas (IVD) medicīnas iekārtām IEC 61010-2-101:2002 (Ar grozījumiem)	17.12.2002.		
Cenelec	EN 61326-2-6:2006 Elektriskā mērīšanas, vadīšanas, regulēšanas un laboratorisko analīžu aparatūra. Elektromagnētiskās saderības (EMS) prasības – 2-6. daļa: Īpašas prasības – Medicīniskā in vitro diagnostikas (IVD) aparatūra IEC 61326-2-6:2005	27.11.2008.		
Cenelec	EN 62304:2006 Medicīnisko piederumu programmatūra – Programmatūras dzīvescikla procesi IEC 62304:2006	27.11.2008.		
	EN 62304:2006/AC:2008	18.1.2011.		
Cenelec	EN 62366:2008 Medicīnas piederumi – Medicīnas piederumu izmantojamības inženierija IEC 62366:2007	27.11.2008.		

(<sup>1</sup>) ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:

- CEN: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5500811; fax +32 2 5500819 (<http://www.cen.eu>)
- CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5196871; fax +32 2 5196919 (<http://www.cenelec.eu>)
- ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, Tel. +33 492 944200; fax +33 493 654716, (<http://www.etsi.eu>)

1. piezīme: Parasti atbilstības prezumpcijas beigu datums ir atsaukšanas datums (“dow” – date of withdrawal), ko noteikusi Eiropas standartizācijas organizācija, bet standartu lietotājiem jāievēro, ka dažos izņēmuma gadījumos var būt citādi.

2.1. piezīme: Jaunajam (vai grozītajam) standartam ir tāda pati darbības joma kā aizstātajam standartam. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

2.2. piezīme: Jaunajam standartam ir plašāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

- 2.3. piezīme: Jaunajam standartam ir šaurāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā (daļēji) aizstātais standarts zaudē prezumpciju par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām un citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko attiecas jaunais standarts. Prezumpcija par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko joprojām attiecas (daļēji) aizstātais standarts, bet uz ko neattiecas jaunais standarts, paliek nemainīga.
3. piezīme: Grozījumu gadījumā atsaucies standarta numurs ir EN CCCC:YYYY, iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, un attiecīgie jaunie grozījumi. Aizstātais standarts ir attiecīgi EN CCCC:YYYY un tā iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, bet bez jaunā grozījuma. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

PIEZĪME:

- Informāciju, kas attiecas uz standartu pieejamību, var iegūt no Eiropas standartizācijas organizācijām vai no valstu standartizācijas organizācijām, kuru saraksts ir publicēts *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* atbilstoši Regulas (ES) Nr. 1025/2012 <sup>(1)</sup> 27. pantam.
- Eiropas standartizācijas organizācijas standartus pieņem angļu valodā (CEN un Cenelec standartus publicē arī franču un vācu valodā). Pēc tam valsts standartizācijas iestādes standartu nosaukumus tulko visās attiecīgajās Eiropas Savienības oficiālajās valodās. Eiropas Komisija neuzņemas atbildību par to nosaukumu pareizību, kuri iesniegti publicēšanai Oficiālajā Vēstnesī.
- Atsauces uz labojumiem ".../AC:YYYY" publicē tikai informācijai. Ar labojumu standarta tekstā novērš drukas, valodas vai līdzīgas kļūdas, un tas var attiekties uz Eiropas standartizācijas organizācijas pieņemtā standarta vienu vai vairākām valodu versijām (angļu, franču un/vai vācu valodu).
- Atsauces numuru publikācija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* nenozīmē, ka standarti ir pieejami visās Eiropas Savienības oficiālajās valodās.
- Ar šo sarakstu aizstāj visus iepriekšējos sarakstus, kas publicēti *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*. Eiropas Komisija nodrošina šā saraksta atjaunināšanu.
- Sīkāka informācija par saskaņotajiem standartiem un citiem Eiropas standartiem ir pieejama:  
[http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm)

<sup>(1)</sup> OV C 338, 27.9.2014., 31. lpp.

**Komisijas paziņojums saistībā ar direktīvu īstenošanu – Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 1999/5/EK par radioiekārtām un telekomunikāciju termināla iekārtām un to atbilstības savstarpējo atzīšanu un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2014/53/ES par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz radioiekārtu pieejamību tirgū un ar ko atceļ Direktīvu 1999/5/EK**

(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(2017/C 389/05)

**Direktīva 1999/5/EK**

Saskaņā ar Direktīvas 2014/53/ES<sup>(1)</sup> 48. pantā noteikto pārejas noteikumu dalībvalstis nekavē tādu radioiekārtu pieejamību tirgū vai nodošanu ekspluatācijā, uz kurām attiecas Direktīva 2014/53/ES, kuras atbilst Direktīvas 1999/5/EK<sup>(2)</sup> noteikumiem un kuras tika laistas tirgū pirms 2017. gada 13. jūnija. Līdz ar to saskaņotie standarti, atsaucies uz kuriem ir publicētas saskaņā ar Direktīvu 1999/5/EK un pēdējoreiz minētas sarakstā Komisijas paziņojumā, kas publicēts 2016. gada 8. jūlija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* C 249 1. lpp., un labotas ar labojumu, kas publicēts 2016. gada 17. septembra *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* C 342 15. lpp., un labojumu, kas publicēts 2016. gada 1. novembra *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* C 403 26. lpp., turpina pamatot pieņemumu par atbilstību minētajai direktīvai līdz 2017. gada 12. jūnijam.

**Direktīva 2014/53/ES**

(Saskaņoto standartu nosaukumu un numuru publicēšana saskaņā ar Savienības saskaņošanas tiesību aktiem)

ESO <sup>(1)</sup>	Standarta numurs un nosaukums (un atsaucies dokuments)	Pirmā publikācija OV	Aizstātā standarta numurs	Aizstātā standarta atbilstības prezumpcijas beigu datums 1. piezīme	Direktīvas 2014/53/ES pants(-i), uz kuru(-iem) standarts attiecas
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
Cenelec	EN 50360:2017 Izstrādājuma standarts, lai apliecinātu mobilo telefonu atbilstību pamatierobežojumiem, kas saistīti ar elektromagnētiskā lauka (300 MHz–3 GHz) iedarbību uz cilvēku	Šī ir pirmā publikācija			3.1.a pants
Cenelec	EN 50385:2017 Izstrādājuma standarts, lai apliecinātu radio bāzu staciju un bezvadu tālsakaru sistēmu stacionāro galastaciju atbilstību pamatierobežojumiem vai atskaites līmeņiem radiofrekvenču elektromagnētisko lauku (110 MHz–40 GHz) iedarbībai uz cilvēku – Plaša sabiedrība	Šī ir pirmā publikācija			3.1.a pants

<sup>(1)</sup> OV L 153, 22.5.2014., 62. lpp.

<sup>(2)</sup> OV L 91, 7.4.1999., 10. lpp.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<i>Cenelec</i>	EN 50401:2017 Izstrādājumsstandarts, kā ekspluatācijā pierādīt bezvadu sakaru tīkliem paredzētu stacionāru radiatoraiekārtu (110 MHz–40 GHz) atbilstību etalonlīmeņiem vai pamatierobežojumiem attiecībā uz radiofrekvenču diapazona elektromagnētisko lauku iedarbību uz iedzīvotājiem	Šī ir pirmā publikācija			3.1.a pants
<i>Cenelec</i>	EN 50566:2017 Izstrādājuma standarts, lai apliecinātu plaši publiski lietojamu rokā turamu un pie ķermeņa piestiprinātu bezvadu sakaru aparātu radīto augstfrekvences lauku atbilstību pamatierobežojumiem (30 MHz – 6 GHz)	Šī ir pirmā publikācija			3.1.a pants
<i>Cenelec</i>	EN 55035:2017 Multimediālo iekārtu elektromagnētiskā saderība. Traucējumnoturības prasības CISPR 35:2016 (Ar grozījumiem)	Šī ir pirmā publikācija			3.1.b pants
<i>ETSI</i>	EN 300 065 V2.1.2 Šaurjoslas tiešdrukas telegrāfa iekārtas meteoroloģiskās vai navigācijas informācijas uztveršanai (NAVTEX). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta būtiskajām prasībām	8.7.2016.			3.2. pants; 3.3. g pants
<i>ETSI</i>	EN 300 086 V2.1.2 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārtas ar iekšēju vai ārēju radiofrekvences pieslēgvietu, kas sākotnēji paredzētas analogai runas pārraidei. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	9.12.2016.			3.2. pants
<i>ETSI</i>	EN 300 113 V2.2.1 Sauszemes mobilais dienests. Datu (un/ vai runas) pārraidei paredzētās radioiekārtas, kas izmanto modulāciju ar pastāvīgu vai nepastāvīgu apliecēju un kam ir antenas pieslēguma ligzda. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 300 219 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārtas, kas raída signālus, lai izsauktu īpašu uztvērēja reakciju. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 220-2 V3.1.1 Maza darbības attāluma iekārtas (SRD), kas darbojas frekvenču joslā no 25 MHz līdz 1 000 MHz. 2. daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 220-3-1 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas darbojas frekvenču diapazonā no 25 MHz līdz 1 000 MHz. 3-1.daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2.punkta pamatprasībām. Zema darba cikla augstas uzticamības iekārtas, sociālās trauksmes signalizācijas iekārtas, kas darbojas izraudzītajā frekvenču joslā (869,200 MHz līdz 869,250 MHz)	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 220-3-2 V1.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas darbojas frekvenču diapazonā no 25 MHz līdz 1 000 MHz. 3-2.daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām. Bezvadu signalizācija, kas darbojas LDC/AP frekvenču joslās 868,60 MHz līdz 868,70 MHz, 869,25 MHz līdz 869,40 MHz, 869,65 MHz līdz 869,70 MHz	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 220-4 V1.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas darbojas frekvenču diapazonā no 25 MHz līdz 1 000 MHz. 4. daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2.punkta pamatprasībām. Mērīšanas ierīces, kas darbojas izraudzītajā joslā 169,400 MHz līdz 169,475 MHz	10.3.2017.			3.2. pants



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 300 224 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārtas, ko lieto peidžeru sistēmās frekvenču diapazonā no 25 MHz līdz 470 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.10.2017.	EN 300 224-2 V1.1.1 2.1. piezīme	28.2.2019.	3.2. pants
ETSI	EN 300 224-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Lokālais peidžings. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 300 296 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārta ar integrētu antenu, kas galvenokārt paredzēta analogai runas pārraidei. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 328 V2.1.1 Platjoslas pārraides sistēmas. Datu pārraides iekārtas, kas darbojas 2,4 GHz ISM joslā un izmanto platjoslas modulācijas paņēmienus. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 330 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas frekvenču joslā no 9 kHz līdz 25 MHz un induktīvās cilpas sistēmas frekvenču joslā no 9 kHz līdz 30 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 341 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārta ar integrētu antenu, kas raida signālus, lai izsauktu īpašu uztvērēja reakciju. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 300 390 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārta ar integrētu antenu, kas paredzēta datu (un runas) pārraidei. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 422-1 V2.1.2 Bezvadu mikrofoni. Audio PMSE līdz 3 GHz. 1.daļa: A klases uztvērēji. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.2.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 422-2 V2.1.1 Bezvadu mikrofoni. Audio PMSE līdz 3 GHz. 2. daļa: B klases uztvērēji. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 422-3 V2.1.1 Bezvadu mikrofoni. Audio PMSE līdz 3 GHz. 3.daļa: C klases uztvērēji. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 433 V2.1.1 Personālo sakaru joslas (CB) radioiekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 440 V2.1.1 Maza darbības attāluma iekārtas (SRD). Radioiekārtas, ko izmanto no 1 GHz līdz 40 GHz frekvenču diapazonā. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	14.7.2017.	EN 300 440-2 V1.4.1 2.1. piezīme	31.12.2018.	3.2. pants

Attiecībā uz 5. tabulā definēto 2. un 3. uztvērēju kategoriju šis saskaņotais standarts neietver prasības par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 300 440-2 V1.4.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma ierīces. Radioiekārtas lietošanai frekvenču joslā no 1 GHz līdz 40 GHz. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 300 454-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Platjoslas skaņas signālu radiolīnijas. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3. panta 2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants
------	---	-----------	--	--	------------

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 300 487 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts tikai uz tverošajām mobilajām Zemes stacijām (ROMES), kas nodrošina datu sakarus un darbojas 1,5 GHz frekvenču joslā. Radiofrekvenču (RF) specifikācijas, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 300 676-2 V2.1.1 Virszemes ultraīsviļņu (VHF) rokas, mobilie un stacionārie radiatoraīdītāji ar amplitūdas modulāciju gaisa kuģniecības mobilo ultraīsviļņu (VHF) radiosakaru dienestam. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Direktīvas 2014/53/EK 3.2. panta būtiskajām prasībām	8.7.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 300 698 V2.1.1 Radioteleфона raidītāji un uztvērēji jūras mobilajam dienestam, kas strādā VHF joslās un tiek izmantoti iekšzemes ūdeņos. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants; 3.3. g pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 300 718-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Lavīnu bākas. Raidītāju-uztvērēju sistēmas. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3. panta 2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 300 718-3 V1.2.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Lavīnu bākas. Raidītāju-uztvērēju sistēmas. 3.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.3.e punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.3.g pants
ETSI	EN 300 720 V2.1.1 Decimetru viļņu (UHF) kuģa borta sakaru sistēmas un iekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 025 V2.1.1 Ultraisviļņu (VHF) radiotelefona iekārta vispārējiem sakariem un saistītā iekārta "D" klases ciparu selektīvajam izsaukumam (DSC). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta būtiskajām prasībām	12.8.2016.			3.2. pants; 3.3. g pants
ETSI	EN 301 025 V2.2.1 Ultraisviļņu (VHF) radiotelefona iekārta vispārējiem sakariem un saistītā iekārta "D" klases ciparu selektīvajam izsaukumam (DSC). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.	EN 301 025 V2.1.1 2.1. piezīme	30.11.2018.	3.2. pants; 3.3. g pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 091-2 V1.3.2 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma iekārtas (SRD). Ceļu transporta un satiksmes telemātika (RTTT). Radaru iekārtas, kas strādā frekvenču joslā no 76 GHz līdz 77 GHz. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 301 166 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Analogo un/vai ciparu sakaru (runas un/vai datu) radioiekārtas, kas darbojas šaurjoslas kanālos un kam ir antenas pieslēgvietas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	10.2.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 178 V2.2.2 Portatīvās ultraīsviļņu (VHF) radiotelefonu iekārtas jūras mobilajam dienestam, kas darbojas VHF frekvenču joslās (bet, ko neizmanto GMDSS). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 357 V2.1.1 Bezvadu skaņas iekārtas diapazonā no 25 MHz līdz 2 000 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	14.7.2017.	EN 301 357-2 V1.4.1 2.1. piezīme	28.2.2019.	3.2. pants
ETSI	EN 301 357-2 V1.4.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Bezvadu skaņas iekārtas diapazonā no 25 MHz līdz 2 000 MHz. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punktam	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 360 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu interaktīvajām galiekārtām (SIT) un satelītu lietotāju galiekārtām (SUT), kas raida uz satelītiem ģeostacionārā orbītā un darbojas 27,5 GHz līdz 29,5 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 406 V2.2.2 Ciparu uzlabotie bezvadu telesakari (DECT). Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Direktīvas 2014/53/EK 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 426 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizētais standarts zema datu pārraides ātruma sauszemes mobilajām satelītu Zemes stacijām (LMES) un jūras mobilajām satelītu Zemes stacijām (MMES), kas nav paredzētas briesmu un drošības sakariem un darbojas 1,5 GHz/1,6 GHz frekvenču joslās un, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 427 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts zema datu pārraides ātruma mobilajām satelītu Zemes stacijām (MES), izņemot gaisa kuģniecības mobilās satelītu Zemes stacijas, kas darbojas 11/12/14 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 428 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts ļoti mazas apertūras galiekārtām (VSAT). Tikai raidošās, raidošās/uztverošās vai tikai uztverošās satelītu Zemes stacijas, kas darbojas 11/12/14 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 430 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu ziņu vākšanas transportējamām Zemes stacijām (SNG TES), kas darbojas 11 GHz līdz 12 GHz/13 GHz līdz 14 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	14.10.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 441 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts mobilajām Zemes stacijām (MES), ieskaitot rokas Zemes stacijas, satelītu personālo sakaru tīkliem (S-PCN), kas darbojas 1,6 GHz/2,4 GHz frekvenču joslā mobilajā satelītu dienestā (MSS), kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 442 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts NGSO mobilajām Zemes stacijām (MES), ieskaitot rokas Zemes stacijas, satelītu personālo sakaru tīkliem (S-PCN), kas darbojas 1 980 MHz līdz 2 010 MHz (Zeme-izplatījums) un 2 170 MHz līdz 2 200 MHz (izplatījums-Zeme) frekvenču joslās mobilajā satelītu dienestā (MSS), kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 443 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts ļoti mazas apertūras galiekārtām (VSAT). Tikai raidošās, raidošās/uztverošās vai tikai uztverošās satelītu Zemes stacijas, kas darbojas 4 GHz un 6 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 444 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts Sauszemes mobilajām Zemes stacijām (LMES), kas darbojas 1,5 GHz un 1,6 GHz joslās, nodrošinot balsis un/vai datu sakarus un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 447 V2.1.1 Satelītu zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu zemes stacijām uz kuģiem (ESVs), kas darbojas 4/6 GHz joslās, nodrošina fiksētos satelītu sakarus (FSS) un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 459 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu interaktīvajām galiekārtām (SIT) un satelītu lietotāju galiekārtām (SUT), kas raida uz satelītiem ģeostacionārā orbītā frekvenču joslā 29,5 līdz 30,0 GHz un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	14.10.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 473 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts gaisa kuģu Zemes stacijām (AES), kas nodrošina gaisa kuģniecības mobilo satelītu dienestu (AMSS)/mobilo satelītu dienestu (MSS) un/vai gaisa kuģniecības mobilo satelītu trases dienestu (AMS (R) S)/mobilo satelītu dienestu (MSS), kas darbojas frekvenču joslā zem 3 GHz un, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 502 V12.5.2 Globālā mobilo sakaru sistēma (GSM). Bāzes staciju (BS) iekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 511 V9.0.2 Globālā mobilo sakaru sistēma (GSM). GSM 900 un GSM 1800 joslu mobilo staciju harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas (1999/5/EC) 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants

Norāde. Šis saskaņotais standarts sniedz pieņemumu par atbilstību Direktīvas 2014/53/ES pamatprasībām, ja piemēro arī 4.2.20, 4.2.21 un 4.2.26 klauzulas uztvērēja parametrus

ETSI	EN 301 559 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Ļoti zemas jaudas aktīvo medicīnisko implantu (ULP-AMI) un to perifērisko ierīču (ULP-AMI-P) radioiekārtas, kas darbojas frekvenču joslā 2 483,5 MHz līdz 2 500 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 598 V1.1.1 Baltās vietas ierīces (WSD). Bezvadu piekļuves sistēmas, kas darbojas 470 MHz līdz 790 MHz frekvenču joslā. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām.	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 301 681 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts Ģeostacionāro mobilo satelītu sistēmu mobilajām Zemes stacijām (MES), ieskaitot rokas Zemes stacijas, satelītu personālo sakaru tīkliem (S-PCN), kas darbojas 1,5 GHz un 1,6 GHz joslās Mobilajā satelītu dienestā (MSS), kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
------	---	------------	--	--	------------

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 721 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts mobilajām Zemes stacijām zema bitu ātruma datu sakariem (LBRDC), izmantojot zemas Zemes orbītas (LEO) satelītus frekvenču joslā zem 1 GHz, kas atbilst Direktīvas 2014/53/EU 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 783 V2.1.1 Rūpnieciskās radioamatieru iekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.7.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 839 V2.1.1 Ļoti zemas jaudas aktīvo medicīnisko implantu (ULP-AMI) un to perifērisko ierīču (ULP-AMI-P) radioiekārtas, kas darbojas frekvenču joslā 402 MHz līdz 405 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.7.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 841-3 V2.1.1 VHF gaiss-zeme 2.veida ciparlīnija (VDL). Uz zemes izvietotās iekārtas tehniskie parametri un mērīšanas metodes. 3. daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 842-5 V2.1.1 VHF gaisa-zemes ciparlīnijas (VDL) 4. veida radioiekārtas. Uz zemes izvietotās iekārtas tehniskie parametri un mērīšanas metodes. 5. daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 893 V1.8.1 Platjoslas radiopiekļuves tīkli (BRAN). 5 GHz augstas veiktspējas vietējās radiopiekļuves tīkls (RLAN). Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
-----	-----	-----	-----	-----	-----

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 301 893 V2.1.1 5 GHz augstas veiktspējas vietējās radiopiekļuves tīkls (RLAN). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta pamatprasībām	8.6.2017.	EN 301 893 V1.8.1 2.1. piezīme	12.6.2018.	3.2. pants
------	--	-----------	--------------------------------------	------------	------------

Attiecībā uz pielāgojamību līdz 2018. gada 12. jūnijam var izmantot vai nu šā saskaņotā standarta 4.2.7. punktu, vai saskaņotā standarta EN 301 893 v1.8.1 4.8. punktu; pēc minētā datuma var izmatot tikai šā saskaņotā standarta 4.2.7. punktu.

ETSI	EN 301 908-1 V11.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 1. daļa: levads un vispārīgās prasības	9.12.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-2 V11.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Radioiekārtu direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskajām prasībām. 2. daļa: Tiešās secības CDMA (UTRA FDD) lietotāju iekārtas (UE)	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-2 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Radioiekārtu direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskajām prasībām. 2.daļa: Tiešās secības CDMA (UTRA FDD) lietotāju iekārtas (UE)	13.10.2017.	EN 301 908-2 V11.1.1 2.1. piezīme	28.2.2019.	3.2. pants
ETSI	EN 301 908-3 V11.1.3 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 3. daļa: CDMA tiešās secības (UTRA FDD) bāzes stacijas (BS)	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-10 V4.2.2 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). IMT-2000 trešās paaudzes šūnu tīklu bāzes stacijas (BS), retranslatori un lietotāja iekārtas (UE). 10. daļa: Harmonizēts IMT-2000 standarts FDMA/TDMA (DECT), kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 908-11 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 11. daļa: Tiešās secības CDMA (UTRA FDD) retranslatori	10.2.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-12 V7.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 12. daļa: Daudznesēju CDMA (cdma2000) retranslatori	9.9.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-13 V11.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Radioiekārtu direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskajām prasībām. 13.daļa: Attīstītas universālās zemes radiopiekļuves (E-UTRA) lietotāju iekārtas (UE)	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-13 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Radioiekārtu direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskajām prasībām. 13. daļa: Attīstītas universālās zemes radiopiekļuves (E-UTRA) lietotāju iekārtas (UE)	13.10.2017.	EN 301 908-13 V11.1.1 2.1. piezīme	28.2.2019.	3.2. pants
ETSI	EN 301 908-14 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 14. daļa: Attīstīta universālā zemes radiopiekļuve (E-UTRA), bāzes stacijas (BS)	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-15 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 15. daļa: Attīstīta universālā zemes radiopiekļuve (E-UTRA FDD), retranslatori	10.2.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-18 V11.1.2 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 18. daļa: E-UTRA, UTRA un GSM/EDGE daudzstandartu radiosistēmu (MSR) bāzes stacija (BS)	12.5.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 301 908-19 V6.3.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 19. daļa: OFDMA TDD WMAN (Mobile WiMAX™) TDD lietotāja iekārtas (UE)	8.6.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-20 V6.3.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 20. daļa: OFDMA TDD WMAN (Mobile WiMAX™) TDD bāzes stacijas (BS)	14.10.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-21 V6.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 21. daļa: OFDMA TDD WMAN (Mobile WiMAX™) FDD lietotāja iekārtas (UE)	14.10.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 908-22 V6.1.1 IMT šūnu tīkls. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 22. daļa: OFDMA TDD WMAN (Mobile WiMAX™) FDD bāzes stacijas (BS)	9.12.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 301 929 V2.1.1 Radiotelefona raidītāji un uztvērēji piekrastes stacijām Globālajai jūras avāriju un drošības sistēmai (GMDSS) un citam lietojumam. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 017 V2.1.1 Amplitūdas modulācijas (AM) raidošās iekārtas skaņas apraidei. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 018 V2.1.1 Raidošās iekārtas frekvenču modulācijas (FM) skaņas apraides dienestam. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	8.6.2017.	EN 302 018-2 V1.2.1 2.1. piezīme	31.12.2018.	3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 018-2 V1.2.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Raidošās iekārtas frekvences modulētajam (FM) radio apraides dienestam. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 054-2 V1.2.1 Meteoroloģiskie palīglīdzekļi (Met Aids). Radiozondes, kas darbojas 400,15-406 MHz frekvenču joslā ar jaudas līmeni līdz 200 mW. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Direktīvas 2014/53/EK 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 064-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Bezvadu videolīnijas (WVL), kas darbojas 1,3 GHz līdz 50 GHz frekvenču joslā. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 065-1 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas izmanto ultraplatajoslas tehnoloģiju (UWB). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām. 1. daļa: Prasības Vispārējām UWB lietojumprogrammām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 065-2 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas izmanto ultraplatajoslas tehnoloģiju (UWB). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām. 2. daļa: Prasības UWB atrašanās vietu noteikšanai	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 065-3 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas izmanto ultraplatajoslas tehnoloģiju (UWB). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām. 3. daļa: Prasības UWB ierīcēm stacionāram lietojumam	10.3.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 065-4 V1.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD), kas izmanto ultraplattjoslas tehnoloģiju (UWB). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām. 4. daļa: Materiālu izpētes ierīces, kas izmanto UWB tehnoloģiju zem 10,6 GHz	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 066-2 V1.2.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Pamatu un sienu zondēšanas radaru GPR/WPR attēlu veidošanas sistēmas. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 077-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Raidošās iekārtas zemes ciparu skaņas apraides (T-DAB). 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punktam	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 186 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu mobilajām gaisa kuģu Zemes stacijām (AESs), kas darbojas 11/12/14 GHz frekvenču joslās un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 194-2 V1.1.2 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Navigācijas radars, ko izmanto iekšējos ūdensceļos. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 195 V2.1.1 Ļoti zemas jaudas aktīvo medicīnisko implantu (ULP-AMI) un to perifērisko ierīču (ULP-AMI-P) radioiekārtas, kas darbojas frekvenču joslā 9 kHz līdz 315 kHz; Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 302 208 V3.1.1 Radiofrekvenču identifikācijas iekārtas, kas darbojas joslā 865 MHz līdz 868 MHz ar jaudas līmeni līdz 2 W un joslā 915 MHz līdz 921 MHz ar jaudas līmeni līdz 4 W. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 217-2 V3.1.1 Fiksētās radiosistēmas. Parametri un prasības punkta-punkta iekārtām un antenām. 2. daļa: Iekārtas, kas darbojas frekvenču joslās no 1,3 GHz to 86 GHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	8.6.2017.	EN 302 217-2-2 V2.2.1 2.1. piezīme	31.12.2018.	3.2. pants
ETSI	EN 302 217-2-2 V2.2.1 Fiksētās radiosistēmas. Parametri un prasības punkta-punkta iekārtām un antenām. 2-2. daļa: Ciparu sistēmas, kas darbojas frekvenču joslās, kurās veic frekvenču koordinēšanu. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants

Norāde. Šis saskaņotais standarts sniedz pieņēmumu par atbilstību Direktīvas 2014/53/ES pamatprasībām, ja piemēro arī 4.3.1, 4.3.2, 4.3.3 un 4.3.4 klauzulas uztvērēja parametrus

ETSI	EN 302 245-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). DRM apraides raidošās iekārtas. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punktam	12.4.2017.			3.2. pants
------	--	------------	--	--	------------



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 248 V2.1.1 Navigācijas radari lietošanai uz SOLAS konvencijai nepakļautiem kuģiem. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 264-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma ierīces. Ceļu transporta un kustības telemātika (RTTT). Maza darbības attāluma radaru iekārtas, kas darbojas 77 GHz līdz 81 GHz joslā. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veikspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 288-2 V1.6.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma ierīces. Ceļu transporta un kustības telemātika (RTTT). Maza darbības attāluma radaru iekārtas, kas darbojas 24 GHz diapazonā. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām.	8.6.2017.			3.2. pants
------	--	-----------	--	--	------------

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veikspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 296-2 V1.2.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Zemes ciparu televīzijas aprāides (DVB-T) raidošās iekārtas. 2.daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām.	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 326-2 V1.2.2 Fiksētās radiosistēmas. Daudzpunktu iekārtas un antenas. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām attiecībā uz ciparu daudzpunktu radio iekārtām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 340 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts kuģu satelītu Zemes stacijām (ESVs), kas darbojas fiksētajam satelītu dienestam (FSS) iedalītās 11/12/14 GHz frekvenču joslās, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 372 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Tvertņu līmeņa zondēšanas radaru (TLPR) iekārtas, kas darbojas frekvenču joslās 4,5 GHz līdz 7 GHz, 8,5 GHz līdz 10,6 GHz, 24,05 GHz līdz 27 GHz, 57 GHz līdz 64 GHz, 75 GHz līdz 85 GHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 448 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Vilcienos uzstādītu sakaru Zemes staciju (ESTs), kas darbojas 14/12 GHz frekvenču joslās, harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 454-2 V1.2.1 Meteoroloģiskie palīgīdzekļi (Met Aids). Radiozondes, kas darbojas 1 668,4 MHz līdz 1 690 MHz frekvenču joslā. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Direktīvas 2014/53/EK 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 480 V2.1.2 Harmonizēts standarts mobilai sakaru sistēmai gaisa kuģī (MCOBA), kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	10.3.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 502 V2.1.1 Bezvadu piekļuves sistēmas (WAS). 5,8 GHz fiksētās platjoslas datu pārraides sistēmas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.5.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 510-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Radioiekārta frekvenču intervālā no 30 MHz līdz 37,5 MHz ļoti zemas jaudas aktīvo medicīnisko membrānu implantiem un piederumiem. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 536-2 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas, kas darbojas frekvenču joslā 315 kHz līdz 600 kHz. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants
------	--	-----------	--	--	------------

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 537 V2.1.1 Ļoti zemas jaudas medicīnisko datu pakalpojumu sistēmas (MEDS), kas darbojas frekvenču diapazonā no 401 MHz līdz 402 MHz un no 405 MHz līdz 406 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 561 V2.1.1 Sauszemes mobilais dienests. Radioiekārtas ar konstantu vai nekonstantu modulācijas sistēmu, kas darbojas kanālā ar joslas platumu 25 kHz, 50 kHz, 100 kHz vai 150 kHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 567 V1.2.1 Platjoslas radiopiekļuves tīkli (BRAN) – 60 GHz WAS/RLAN (bezvadu piekļuves sistēmas/vietējais radiotīkls) sistēmas ar vairāku gigabitu ātrumu – Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
-----	-----	-----	-----	-----	-----

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 571 V2.1.1 Inteliģentās transporta sistēmas (ITS). Radiosakaru iekārtas, kas darbojas frekvenču joslā no 5 855 MHz līdz 5 925 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	8.6.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 574-1 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu Zemes stacijām (MES), kas darbojas MSS 2 GHz frekvenču joslā. 1. daļa: Papildinošais zemes komponents (CGC) platjoslas sistēmām, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 574-2 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu Zemes stacijām (MES), kas darbojas MSS 2 GHz frekvenču joslās. 2. daļa: Lietotāja iekārtas (UE) platjoslas sistēmām, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 574-3 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts satelītu Zemes stacijām (MES), kas darbojas MSS 1 980 MHz līdz 2 010 MHz (Zeme-izplatījums) un 2 170 MHz līdz 2 200 MHz (izplatījums-Zeme) frekvenču joslās. 3. daļa: Lietotāja iekārtas (UE) šaurjoslas sistēmām, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 608 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi. Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas dzelzceļa Eiropas sistēmām. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2 panta būtiskām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 609 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas dzelzceļa Eiropas sistēmām. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	8.6.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 617-2 V2.1.1 Uz zemes izvietoti amplitūdas modulācijas UHF radiatoritāji, uztvērēji un raiduztvērēji gaisa kuģniecības mobila- jam dienestam UHF diapazonā. 2. daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 302 686 V1.1.1 Intelektiskās transporta sistēmas (ITS). Radiosakaru iekārtas, kas darbojas frekvenču joslā no 63 GHz līdz 64 GHz. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām.	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 729 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Līmeņa zondēšanas radaru (LPR) iekārtas, kas darbojas frekvenču diapazonos 6 GHz līdz 8,5 GHz, 24,05 GHz līdz 26,5 GHz, 57 GHz līdz 64 GHz, 75 GHz līdz 85 GHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.5.2017.			3.2. pants
------	---	------------	--	--	------------

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 752 V1.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Aktīvie radara mērķa pastiprinātāji. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 858-2 V1.3.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Ceļu transporta un satiksmes telemātika (RTTT). Automobiļu radara iekārtas, kas darbojas 24,05 GHz līdz 24,25 GHz vai 24,50 GHz frekvenču joslās. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants
------	--	-----------	--	--	------------

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

ETSI	EN 302 885 V2.1.1 Portatīvās ultraīsviļņu (VHF) radiotelefonu iekārtas jūras mobilajam dienestam, kas darbojas VHF joslās ar integrētu rokas D klases DSC. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants; 3.3. g pants
ETSI	EN 302 885 V2.2.2 Portatīvās ultraīsviļņu (VHF) radiotelefonu iekārtas jūras mobilajam dienestam, kas strādā VHF joslās ar integrētu rokas H klases DSC. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta pamatprasībām	12.4.2017.	EN 302 885 V2.1.1 2.1. piezīme	31.12.2018.	3.2. pants; 3.3. g pants
ETSI	EN 302 885 V2.2.3 Portatīvās ultraīsviļņu (VHF) radiotelefonu iekārtas jūras mobilajam dienestam, kas strādā VHF joslās ar integrētu rokas H klases DSC. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta pamatprasībām	12.5.2017.	EN 302 885 V2.2.2 2.1. piezīme	31.1.2019.	3.2. pants; 3.3. g pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 302 961 V2.1.2 Jūras personiskā pievedbāka, kas paredzēta lietošanai 121,5 MHz frekvenču joslā tikai meklēšanas un glābšanas nolūkam. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. panta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 302 977 V2.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Transportlīdzekļos uzstādītu Zemes staciju (VMES), kas darbojas 11/12/14 GHz frekvenču joslās, harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.4.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 039 V2.1.2 Sauszemes mobilais dienests. Daudzkanālu raidītāja specifikācija PMR lietojumam. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 084 V2.1.1 VHF zemes-gaisa datu apraides (VDB) uz zemes izvietotā paplašinošā sistēma (GBAS). Uz zemes izvietotās iekārtas tehniskie parametri un mērīšanas metodes. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 098 V2.1.1 Jūras mazjaudas personu atrašanās vietas noteikšanas ierīces, kas izmanto AIS. 2.daļa: Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 132 V1.1.1 Jūras mazjaudas ultraīsviļņu (VHF) personu atrašanās vietas noteikšanas ierīces, kas izmanto ciparu selektīvo izsaukumu (DSC). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.5.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 303 135 V2.1.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Piekrastes uzraudzība, kuģu satiksmes sistēmas un ostas radari (CS/VTS/AP). Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 203 V2.1.1 Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Medicīniskās ķermeņa virspuses tīkla sistēmas (MBANSs), kas darbojas 2 483,5 MHz līdz 2 500 MHz diapazonā. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	12.8.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 204 V2.1.2 Attālinātās maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas, ko lieto 870 MHz līdz 876 MHz frekvenču joslā, ar jaudu līdz 500 mW. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 213-6-1 V2.1.1 Uzlabota virszemes kustības vadības un kontroles sistēma (A-SMGCS). 6. daļa: Izvietotu virszemes kustības radaru sensoru harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 1. apakšdaļa: X-diapazona sensori impulsu signāliem un raidāmajai jaudai līdz 100 kW	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 339 V1.1.1 Platjoslas tiešie gaiss-zeme sakari. Iekārtas, kas darbojas 1 900 MHz līdz 1 920 MHz un 5 855 MHz līdz 5 875 MHz frekvenču joslās. Antenas ar fiksētu diagrammu. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants



(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 303 340 V1.1.2 Digitālie Zemes TV apraides uztvērēji. Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst Direktīvas 2014/53/EK 3.2.punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 354 V1.1.1 Pastiprinātāji un aktīvās antenas TV apraides uztveršanai dzīvojamās telpās. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.5.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 372-1 V1.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Satelīta apraides uztveršanas iekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 1.daļa: Ārpustelņu iekārtas, kas uztver 10,7 GHz līdz 12,75 GHz frekvenču joslā	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 372-2 V1.1.1 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Satelīta apraides uztveršanas iekārtas. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām. 2.daļa: Iekštelpu iekārtas	9.9.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 402 V2.1.2 Jūras mobilie raidītāji un uztvērēji lietošanai MF un HF joslās. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. un 3.3.(g) punkta pamatprasībām	13.10.2017.			3.2. pants; 3.3. g pants
ETSI	EN 303 406 V1.1.1 Maza darbības attāluma iekārtas (SRD). Sociālās signalizācijas iekārtas, kas darbojas frekvenču diapazonā no 25 MHz līdz 1 000 MHz. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta pamatprasībām	12.4.2017.			3.2. pants

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
ETSI	EN 303 609 V12.5.1 Globālā mobilo sakaru sistēma (GSM). GSM retranslatori. Harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	13.1.2017.			3.2. pants
ETSI	EN 303 978 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Harmonizēts standarts Zemes stacijām uz mobīlas platformas (ESOMP), kuras raida uz satelītiem ģeostacionārajā orbītā 27,5 GHz līdz 30,0 GHz frekvenču joslās, un atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2.punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 303 979 V2.1.2 Satelītu Zemes stacijas un sistēmas (SES). Uz mobīlajām platformām (ESOMP) uzstādītu sakaru Zemes staciju, kas raida uz satelītiem ārpus ģeostacionārās orbītas 27,5 GHz līdz 29,1 GHz un 29,5 līdz 30,0 GHz frekvenču joslās, harmonizēts standarts, kas atbilst Direktīvas 2014/53/ES 3.2. punkta būtiskajām prasībām	11.11.2016.			3.2. pants
ETSI	EN 305 550-2 V1.2.1 Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM). Maza darbības attāluma ierīces (SRD). Radioiekārtas, ko lieto 40 GHz līdz 246 GHz frekvenču joslā. 2. daļa: Harmonizēts Eiropas standarts (EN), kas atbilst R&TTE Direktīvas 3.2. punkta būtiskajām prasībām	8.6.2017.			3.2. pants

Šis saskaņotais standarts neattiecas uz prasībām par uztvērēju veiktspējas parametriem un nesniedz atbilstības prezumpciju attiecībā uz šiem parametriem.

<sup>(1)</sup> ESO: Eiropas standartizācijas organizācijas:

- CEN: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5500811; fax +32 2 5500819 (<http://www.cen.eu>)
- CENELEC: Avenue Marnix 17, B-1000, Brussels, Tel. +32 2 5196871; fax +32 2 5196919 (<http://www.cenelec.eu>)
- ETSI: 650, route des Lucioles, F-06921 Sophia Antipolis, Tel. +33 492 944200; fax +33 493 654716, (<http://www.etsi.eu>)

1. piezīme: Parasti atbilstības prezumpcijas beigu datums ir atsaukšanas datums ("dow" – date of withdrawal), ko noteikusi Eiropas standartizācijas organizācija, bet standartu lietotājiem jāievēro, ka dažos izņēmuma gadījumos var būt citādi.

2.1. piezīme: Jaunajam (vai grozītajam) standartam ir tāda pati darbības joma kā aizstātajam standartam. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

- 2.2. piezīme: Jaunajam standartam ir plašāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.
- 2.3. piezīme: Jaunajam standartam ir šaurāka darbības joma, salīdzinot ar aizstāto standartu. Norādītajā datumā (daļēji) aizstātais standarts zaudē prezumpciju par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām un citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko attiecas jaunais standarts. Prezumpcija par atbilstību attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām attiecībā uz tiem ražojumiem vai pakalpojumiem, uz ko joprojām attiecas (daļēji) aizstātais standarts, bet uz ko neattiecas jaunais standarts, paliek nemainīga.
3. piezīme: Grozījumu gadījumā atsaucies standarta numurs ir EN CCCCC:YYYY, iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, un attiecīgie jaunie grozījumi. Aizstātais standarts ir attiecīgi EN CCCCC:YYYY un tā iepriekšējie grozījumi, ja tādi bijuši, bet bez jaunā grozījuma. Norādītajā datumā aizstātais standarts zaudē atbilstības prezumpciju attiecībā uz attiecīgo Savienības tiesību aktu pamatprasībām vai citām prasībām.

PIEZĪME:

- Informāciju, kas attiecas uz standartu pieejamību, var iegūt no Eiropas standartizācijas organizācijām vai no valstu standartizācijas organizācijām, kuru saraksts ir publicēts *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* atbilstoši Regulas (ES) Nr. 1025/2012<sup>(3)</sup> 27. pantam.
- Eiropas standartizācijas organizācijas standartus pieņem angļu valodā (*CEN* un *Cenelec* standartus publicē arī franču un vācu valodā). Pēc tam valsts standartizācijas iestādes standartu nosaukumus tulko visās attiecīgajās Eiropas Savienības oficiālajās valodās. Eiropas Komisija neuzņemas atbildību par to nosaukumu pareizību, kuri iesniegti publicēšanai *Oficiālajā Vēstnesī*.
- Atsauces uz labojumiem ".../AC:YYYY" publicē tikai informācijai. Ar labojumu standarta tekstā novērš drukas, valodas vai līdzīgas kļūdas, un tas var attiekties uz Eiropas standartizācijas organizācijas pieņemtā standarta vienu vai vairākām valodu versijām (angļu, franču un/vai vācu valodu).
- Atsauces numuru publikācija *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* nenozīmē, ka standarti ir pieejami visās Eiropas Savienības oficiālajās valodās.
- Šis saraksts aizstāj visus iepriekšējos sarakstus, kas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī* publicēti saskaņā ar Direktīvu 1999/5/EK un Direktīvu 2014/53/ES. Šā saraksta atjaunināšanu nodrošina Eiropas Komisija.
- Sīkāka informācija par saskaņotajiem standartiem un citiem Eiropas standartiem ir pieejama:  
[http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm)

<sup>(3)</sup> OV C 338, 27.9.2014., 31. lpp.









ISSN 1977-0952 (elektroniskais izdevums)  
ISSN 1725-5201 (papīra izdevums)



**Eiropas Savienības Publikāciju birojs**  
2985 Luksemburģa  
LUKSEMBURGA

**LV**