

Jornal Oficial

da União Europeia

C 16



Edição em língua
portuguesa

Comunicações e Informações

54.º ano

18 de Janeiro de 2011

Número de informação

Índice

Página

IV Informações

INFORMAÇÕES ORIUNDAS DAS INSTITUIÇÕES, ÓRGÃOS E ORGANISMOS DA UNIÃO EUROPEIA

Comissão Europeia

2011/C 16/01	Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 90/385/CEE do Conselho, de 20 de Junho de 1990, relativa à aproximação das legislações dos Estados-Membros respeitantes aos dispositivos médicos implantáveis activos ⁽¹⁾ (<i>Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva</i>)	1
2011/C 16/02	Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 93/42/CEE do Conselho, de 14 de Junho de 1993, relativa aos dispositivos médicos ⁽¹⁾ (<i>Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva</i>)	8
2011/C 16/03	Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 98/79/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 27 de Outubro de 1998, relativa aos dispositivos médicos de diagnóstico <i>in vitro</i> ⁽¹⁾ (<i>Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva</i>)	37

PT

Preço:
3 EUR

⁽¹⁾ Texto relevante para efeitos do EEE

IV

(Informações)

INFORMAÇÕES ORIUNDAS DAS INSTITUIÇÕES, ÓRGÃOS E ORGANISMOS
DA UNIÃO EUROPEIA

COMISSÃO EUROPEIA

Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 90/385/CEE do Conselho, de 20 de Junho de 1990, relativa à aproximação das legislações dos Estados-Membros respeitantes aos dispositivos medicinais implantáveis activos

(Texto relevante para efeitos do EEE)

(Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva)

(2011/C 16/01)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 556-1:2001 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dispositivos serem designados como «Estéril» — Parte 1: Requisitos para dispositivos médicos submetidos a uma esterilização terminal	31.7.2002	EN 556:1994 + A1:1998 Nota 2.1	Expirou (30.4.2002)
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006		
CEN	EN 556-2:2003 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dispositivos serem designados como Estéril — Parte 2: Requisitos para dispositivos médicos processados assepticamente	9.8.2007		
CEN	EN 980:2008 Símbolos gráficos para utilização na rotulagem dos dispositivos médicos	23.7.2008	EN 980:2003 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN 1041:2008 Informação fornecida pelo fabricante com os dispositivos médicos	19.2.2009	EN 1041:1998 Nota 2.1	31.8.2011
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 1: Avaliação e ensaios (ISO 10993-1:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-1:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
	EN ISO 10993-1:2009/AC:2010	Esta é a primeira publicação		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 4: Seleção de ensaios para interações com sangue (ISO 10993-4:2002, incluindo Amd 1:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-4:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 5: Ensaios para avaliação da citotoxicidade in vitro (ISO 10993-5:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-5:1999 Nota 2.1	Expirou (31.12.2009)
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 6: Ensaios aos efeitos locais após implantação (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-6:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 7: Resíduos da esterilização por óxido de etileno (ISO 10993-7:2008)	7.7.2010		
	EN ISO 10993-7:2008/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 9: Sistema para identificação e quantificação dos potenciais produtos de degradação (ISO 10993-9:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-9:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Avaliação biológica de dispositivos médicos — Parte 11: Ensaios de toxicidade sistémica (ISO 10993-11:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-11:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-12:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 12: Preparação de amostras e materiais de referência (ISO 10993-12:2007).	2.12.2009	EN ISO 10993-12:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-13:2010 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 13: Identificação e quantificação dos produtos de degradação dos dispositivos médicos poliméricos (ISO/FDIS 10993-13:2010) (ISO 10993-13:2010)	Esta é a primeira publicação	EN ISO 10993-13:2009 Nota 2.1	Expirou 31.12.2010
CEN	EN ISO 10993-16:2010 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 16: Concepção dos estudos toxicocinéticos dos produtos de degradação e das substâncias lexiviáveis (ISO 10993-16:2010)	7.7.2010	EN ISO 10993-16:2009 Nota 2.1	Expirou (31.8.2010)
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 17: Estabelecimento dos limites admissíveis para substâncias lexiviáveis (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-17:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 18: Caracterização química dos materiais (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009	EN ISO 10993-18:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Óxido de etileno — Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007	EN 550:1994 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN ISO 11137-1:2006 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Radiação — Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos (ISO 11137-1:2006)	7.9.2006	EN 552:1994 Nota 2.1	Expirou (30.4.2009)
CEN	EN ISO 11137-2:2007 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Irradiação — Parte 2: Estabelecimento da dose de esterilização (ISO 11137-2:2006)	9.8.2007		
	EN ISO 11137-2:2007/AC:2009	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores biológicos — Parte 2: Indicadores biológicos para os processos de esterilização por óxido de etileno (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-2:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores biológicos — Parte 3: Indicadores biológicos para os processos de esterilização por calor húmido (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-3:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores químicos — Parte 1: Requisitos gerais (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009	EN ISO 11140-1:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Embalagens para dispositivos médicos esterilizados terminalmente — Parte 1: Requisitos para os materiais, sistemas de barreira estéril e sistemas de embalagem (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 11607-1:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Esterilização de dispositivos médicos — Métodos microbiológicos — Parte 1: Determinação de uma população de microrganismos sobre os produtos (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006	EN 1174-2:1996 EN 1174-1:1996 EN 1174-3:1996 Nota 2.1	Expirou (31.10.2006)
	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009	2.12.2009		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Esterilização de dispositivos médicos — Métodos microbiológicos — Parte 2: Ensaios de esterilidade efectuados no momento da definição, validação e manutenção de um processo de esterilização (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 13485:2003 Dispositivos médicos — Sistemas de gestão da qualidade — Requisitos para fins regulamentares (ISO 13485:2003)	2.4.2004	EN ISO 13488:2000 EN ISO 13485:2000 Nota 2.1	Expirou (31.7.2009)
	EN ISO 13485:2003/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN 13824:2004 Esterilização de dispositivos médicos — Validação e controlo de rotina do processamento asséptico — Requisitos e orientações	24.6.2005		
CEN	EN ISO 14155-1:2009 Investigação clínica de dispositivos médicos em seres humanos — Parte 1: Requisitos gerais (ISO 14155-1:2003)	7.7.2010	EN ISO 14155-1:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14155-2:2009 Investigação clínica de dispositivos médicos em seres humanos — Parte 2: Plano de investigação clínica (ISO 14155-2:2003)	7.7.2010	EN ISO 14155-2:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14937:2009 Esterilização de produtos de cuidados de saúde — Requisitos gerais para a caracterização de um agente esterilizante e para o desenvolvimento, a validação e o controlo de rotina de um processo de esterilização (ISO 14937:2009)	7.7.2010	EN ISO 14937:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14971:2009 Dispositivos médicos — Aplicação da gestão de risco aos dispositivos médicos (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	7.7.2010	EN ISO 14971:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Esterilização dos produtos de saúde — Calor húmido — Desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006	EN 554:1994 Nota 2.1	Expirou (31.8.2009)
CEN	EN 45502-1:1997 Dispositivos médicos implantáveis activos — Parte 1: Requisitos gerais de segurança, marcação e informação fornecida pelo fabricante	27.8.1998		
CEN	EN 45502-2-1:2004 Dispositivos médicos implantáveis activos — Parte 2-1: Requisitos particulares para os dispositivos médicos implantáveis activos destinados ao tratamento de bradiarritmia (pacemakers cardíacos)	24.6.2005		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 45502-2-3:2010 Dispositivos implantáveis activos para medicina — Parte 2-3: Regras particulares para sistemas de implantes de aparelhos auditivos	7.7.2010		
Cenelec	EN 45502-1:1997 Implantes médicos activos — Parte 1: Requisitos gerais de segurança, marcação e informação fornecida pelo fabricante (*)	27.8.1998		
Cenelec	EN 45502-2-1:2003 Implantes médicos activos — Parte 2-1: Requisitos particulares para implantes médicos activos destinados a tratar arritmias (pacemakers cardíacos) (*)	8.7.2004		
Cenelec	EN 45502-2-2:2008 Dispositivos implantáveis activos para medicina — Parte 2-2: Regras particulares para os dispositivos médicos implantáveis activos destinados ao tratamento das taquiarritmias (incluindo os desfibriladores implantáveis) (*)	27.11.2008		
	EN 45502-2-2:2008/AC:2009	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 45502-2-3:2010 Dispositivos implantáveis activos para medicina — Parte 2-3: Requisitos particulares para sistemas de implantes de aparelhos auditivos (*)	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1:1990 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1: Regras gerais de segurança IEC 60601-1:1988	23.8.1996		
	EN 60601-1:1990/A1:1993 IEC 60601-1:1988/A1:1991	23.8.1996	Nota 3	A data desta publicação
	EN 60601-1:1990/A2:1995 IEC 60601-1:1988/A2:1995 (*)	23.8.1996	Nota 3	A data desta publicação
	EN 60601-1:1990/AC:1994	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1:2006 Equipamento de electromedicina — Parte 1: Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial IEC 60601-1:2005 (*)	27.11.2008	EN 60601-1:1990 e as suas emendas Nota 2.1	1.6.2012
	EN 60601-1:2006/AC:2010	Esta é a primeira publicação		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-1-6:2010 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-6: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial — Norma colateral: Aptidão ao uso IEC 60601-1-6:2010 (*)	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 62304:2006 Software para dispositivos médicos — Processos do ciclo de vida do software IEC 62304:2006 (*)	27.11.2008		
	EN 62304:2006/AC:2008	Esta é a primeira publicação		

⁽¹⁾ OEN: Organismo Europeu de Normalização:

— CEN: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25500811; Fax +32 25500819 (<http://www.cen.eu>),

— Cenelec: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25196871; Fax +32 25196919 (<http://www.cenelec.eu>),

— ETSI: 650 route des Lucioles, 06921 Sophia Antipolis, FRANCE, Tel. +33 492944200; Fax +33 493654716 (<http://www.etsi.eu>).

(*) A presente norma europeia não abrange necessariamente as exigências introduzidas pela Directiva 2007/47/CE.

Nota 1: Em geral, a data de cessação da presunção de conformidade será a data de retirada («ddr»), definida pelo organismo europeu de normalização, mas chama-se a atenção dos utilizadores destas normas para o facto de que, em certas circunstâncias excepcionais, poderá não ser assim.

Nota 2.1: A nova norma (ou a norma alterada) tem o mesmo alcance que a norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.2: A nova norma tem um alcance superior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.3: A nova norma tem um alcance inferior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma (parcialmente) revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva dos produtos que sejam abrangidos pela nova norma. A presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva para os produtos que continuem a ser abrangidos pela norma (parcialmente) revogada e substituída, mas que não sejam abrangidos pela nova norma, não sofrerá qualquer alteração.

Nota 3: No caso de emendas a normas, a norma aplicável é a EN CCCC:YYYY, respectivas emendas anteriores, caso existam, e a nova emenda mencionada. A norma anulada ou substituída (coluna 3) consistirá então da EN CCCC:YYYY e respectivas emendas anteriores, caso existam, mas sem a nova emenda mencionada. Na data referida, a norma anulada ou substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

AVISO:

— qualquer informação relativa à disponibilidade de normas pode ser obtida quer junto dos organismos europeus de normalização quer junto dos organismos nacionais de normalização que figuram na lista anexa à directiva do Parlamento Europeu e do Conselho 98/34/CE ⁽¹⁾ modificada pela Directiva 98/48/CE ⁽²⁾,

⁽¹⁾ JO L 204 de 21.7.1998, p. 37.

⁽²⁾ JO L 217 de 5.8.1998, p. 18.

- as normas harmonizadas são adoptadas pelas organizações europeias de normalização em inglês (o CEN e o Cenelec também as publicam em alemão e francês). Subsequentemente, os títulos das normas harmonizadas são traduzidos pelos organismos nacionais de normalização em todas as outras línguas oficiais exigidas da União Europeia. A Comissão Europeia não é responsável pela exactidão dos títulos que lhe foram apresentados para publicação no Jornal Oficial,
 - a publicação das referências das normas no *Jornal Oficial da União Europeia* não implica que elas estão disponíveis em todas as línguas comunitárias,
 - esta lista substitui todas as listas anteriores publicadas no *Jornal Oficial da União Europeia*. A Comissão assegura a actualização da presente lista,
 - mais informação está disponível em:
http://ec.europa.eu/enterprise/policies/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm
-

Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 93/42/CEE do Conselho, de 14 de Junho de 1993, relativa aos dispositivos médicos

(Texto relevante para efeitos do EEE)

(Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva)

(2011/C 16/02)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 285:2006+A2:2009 Esterilização — Esterilizadores a vapor — Grandes esterilizado- res	2.12.2009	EN 285:2006+A1:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 455-1:2000 Luvas médicas para uso único — Parte 1: Requisitos e ensaio à ausência de orifícios	30.9.2005	EN 455-1:1993 Nota 2.1	Expirou (30.4.2001)
CEN	EN 455-2:2009 Luvas médicas para uso único — Parte 2: Requisitos e ensaios às propriedades físicas	7.7.2010	EN 455-2:2000 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN 455-3:2006 Luvas médicas para uso único — Parte 3: Requisitos e ensaios para avaliação biológica	9.8.2007	EN 455-3:1999 Nota 2.1	Expirou (30.6.2007)
CEN	EN 455-4:2009 Luvas médicas para uso único — Parte 4: Requisitos e ensaios ao prazo de validade proposto	7.7.2010		
CEN	EN 556-1:2001 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dis- positivos serem designados como «Estéril» — Parte 1: Requisitos para dispositivos médicos submetidos a uma esterilização ter- minal	31.7.2002	EN 556:1994 + A1:1998 Nota 2.1	Expirou (30.4.2002)
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006		
CEN	EN 556-2:2003 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dis- positivos serem designados como Estéril — Parte 2: Requisitos para dispositivos médicos processados assepticamente	9.8.2007		
CEN	EN 794-1:1997+A2:2009 Ventiladores pulmonares — Parte 1: Requisitos específicos para os ventiladores para os cuidados intensivos	2.12.2009	EN 794-1:1997 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 794-3:1998+A2:2009 Ventiladores pulmonares — Parte 3: Requisitos específicos para os ventiladores de emergência e transporte	7.7.2010	EN 794-3:1998 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 980:2008 Símbolos gráficos para utilização na rotulagem dos dispositivos médicos	23.7.2008	EN 980:2003 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN 1041:2008 Informação fornecida pelo fabricante com os dispositivos mé- dicos	19.2.2009	EN 1041:1998 Nota 2.1	31.8.2011
CEN	EN 1060-1:1995+A2:2009 Esfigmomanómetros não invasivos — Parte 1: Requisitos gerais	7.7.2010		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 1060-2:1995+A1:2009 Esfigmomanómetros não-invasivos — Parte 2: Requisitos suple- mentares para esfigmomanómetros mecânicos	7.7.2010	EN 1060-2:1995 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN 1060-3:1997+A2:2009 Esfigmomanómetros não-invasivos — Parte 3: Requisitos suple- mentares para sistemas electromecânicos de medição da pressão sanguínea	7.7.2010	EN 1060-3:1997 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN 1060-4:2004 Esfigmomanómetros não invasivos — Parte 4: Procedimentos de ensayo para la determinación de la exactitud del sistema total de esfigmomanómetros no invasivos automatizados	30.9.2005		
CEN	EN 1089-3:2004 Garrafas de gás transportáveis — Identificação da garrafa de gás (excluindo GPL) — Parte 3: Código de cor	30.9.2005	EN 1089-3:1997 Nota 2.1	Expirou (31.10.2004)
CEN	EN 1282-2:2005+A1:2009 Tubos de traqueostomia — Parte 2: Tubos pediátricos (ISO 5366-3:2001, modificado)	7.7.2010	EN 1282-2:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 1422:1997+A1:2009 Esterilizadores para fins médicos — Esterilizadores por óxido de etileno — Requisitos e métodos de ensaio	2.12.2009	EN 1422:1997 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 1618:1997 Cateteres diferentes dos cateteres intravasculares — Métodos de ensaio às propriedades comuns	9.5.1998		
CEN	EN 1639:2009 Odontologia — Dispositivos médicos para odontologia — Ins- trumentos	7.7.2010	EN 1639:2004 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN 1640:2009 Odontologia — Dispositivos médicos para odontologia — Equi- pamento	7.7.2010	EN 1640:2004 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN 1641:2009 Medicina dentária — Dispositivos médicos para medicina den- tária — Materiais	7.7.2010	EN 1641:2004 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN 1642:2009 Medicina dentária — Dispositivos médicos para medicina den- tária — Implantes dentários	7.7.2010	EN 1642:2004 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN 1707:1996 Adaptações cónicas de 6 % (Luer) para seringas, agulhas e ou- tros equipamentos de uso médico — Adaptações de oclusão	17.5.1997		
CEN	EN 1782:1998+A1:2009 Tubos traqueais e conectores	7.7.2010	EN 1782:1998 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 1789:2007+A1:2010 Veículos de transporte médico e seus equipamentos — Ambu- lâncias	Esta é a primeira publicação		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 1820:2005+A1:2009 Sacos reservatório de anestesia (ISO 5362:2000, modificada)	7.7.2010	EN 1820:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 1985:1998 Aparelhos para auxílio da marcha — Requisitos gerais e méto- dos de ensaio	10.8.1999		

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 3826-2:2008 Recipientes de plástico colapsível para sangue humano e com- ponentes do sangue — Parte 2: Símbolos gráficos para utiliza- ção nos rótulos e nos folhetos informativos (ISO 3826-2:2008)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 3826-3:2007 Recipientes de plástico colapsível para sangue humano e com- ponentes do sangue — Parte 3: Sistemas de sacos de sangue com acessórios integrados (ISO 3826-3:2006)	27.2.2008		
CEN	EN ISO 4074:2002 Preservativos em latex natural — Requisitos e métodos de en- saio (ISO 4074:2002)	31.7.2002	EN 600:1996 Nota 2.1	Expirou (31.8.2005)
	EN ISO 4074:2002/AC:2008	2.12.2009		
CEN	EN ISO 4135:2001 Equipamento respiratório e anestésico — Vocabulário (ISO 4135:2001)	31.7.2002	EN ISO 4135:1996 Nota 2.1	Expirou (28.2.2002)
CEN	EN ISO 5356-1:2004 Equipamento respiratório e anestésico — Conectores cónicos — Parte 1: Conexões macho e fêmea (ISO 5356-1:2004)	30.9.2005	EN 1281-1:1997 Nota 2.1	Expirou (30.11.2004)
CEN	EN ISO 5356-2:2007 Equipamento respiratório e anestésico — Conectores cónicos — Parte 2: Conectores roscados para suporte de peso (ISO 5356- -2:2006)	9.11.2007	EN 1281-2:1995 Nota 2.1	Expirou (29.2.2008)
CEN	EN ISO 5359:2008 Mangueiras de baixa pressão para utilização com gás medicinal (ISO 5359:2008)	23.7.2008	EN 739:1998 Nota 2.1	Expirou (30.6.2010)
CEN	EN ISO 5360:2009 Vaporizadores anestésicos — Sistemas de enchimento específi- cos ao agente (ISO 5360:2006)	2.12.2009	EN ISO 5360:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 5366-1:2009 Equipamento anestésico e respiratório — Tubos de traqueosto- mia — Parte 1: Tubos e conectores para utilização em adultos (ISO 5366-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 5366-1:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 5840:2009 Implantes cardiovasculares — Protéses de válvulas (ISO 5840:2005)	2.12.2009	EN ISO 5840:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 7197:2009 Implantes neurocirúrgicos — Sistemas de derivação e compo- nentes para hidrocefalia estéreis e de uso único (ISO 7197:2006, incluindo Cor 1:2007)	2.12.2009	EN ISO 7197:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7376:2009 Aparelhos de anestesia e respiratórios — Laringoscópios para intubação traqueal (ISO 7376:2009)	2.12.2009	EN ISO 7376:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7396-1:2007 Sistemas de canalização de gás medicinal — Parte 1: Canaliza- ções para gases medicinais comprimidos e vácuo (ISO 7396- -1:2007)	9.8.2007	EN 737-3:1998 Nota 2.1	Expirou (30.4.2009)
	EN ISO 7396-1:2007/A1:2010	7.7.2010	Nota 3	Expirou (31.7.2010)
	EN ISO 7396-1:2007/A2:2010	7.7.2010	Nota 3	Expirou (31.8.2010)
CEN	EN ISO 7396-2:2007 Sistemas de distribuição de gás medicinal — Parte 2: Sistemas de exaustão de gás anestésico não reutilizável (ISO 7396- -2:2007)	9.8.2007	EN 737-2:1998 Nota 2.1	Expirou (30.4.2009)
CEN	EN ISO 7439:2009 Dispositivos contraceptivos intra-uterinos contendo cobre — Requisitos, ensaios (ISO 7439:2002)	2.12.2009	EN ISO 7439:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7886-3:2009 Seringas hipodérmicas estéreis de utilização única — Parte 3: Seringas auto-descartáveis para imunização de dose fixa (ISO 7886-3:2005)	7.7.2010	EN ISO 7886-3:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 7886-4:2009 Seringas hipodérmicas estéreis para uso único — Parte 4: Se- ringas com dispositivo para impedir reutilização (ISO 7886- -4:2006)	7.7.2010	EN ISO 7886-4:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8185:2009 Humidificadores do tracto respiratório para uso médico. Requi- sitos particulares para sistemas de humidificação respiratória (ISO 8185:2007).	2.12.2009	EN ISO 8185:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8359:2009 Concentradores de oxigénio para uso médico — Requisitos de segurança (ISO 8359:1996)	2.12.2009	EN ISO 8359:1996 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8536-4:2007 Equipamento de infusão de uso médico — Parte 4: Aparelhos de infusão de uso único, para alimentação por gravidade (ISO 8536-4:2007)	9.8.2007		
CEN	EN ISO 8835-2:2009 Sistemas de anestesia por inalação — Parte 2: Sistemas respira- tórios anestésicos (ISO 8835-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-2:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8835-3:2009 Sistemas de anestesia por inalação — Parte 3: Sistemas de recepção e transferência de sistemas activos de exaustão de gases anestésicos (ISO 8835-3:2007)	2.12.2009	EN ISO 8835-3:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 8835-4:2009 Sistemas de anestesia por inalação — Parte 4: Dispositivos de anestesia a vapor (ISO 8835-4:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-4:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 8835-5:2009 Sistemas de anestesia por inalação — Parte 5: Ventiladores de anestesia (ISO 8835-5:2004)	2.12.2009	EN ISO 8835-5:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9170-1:2008 Unidades terminais para sistemas de distribuição de gás medicinal — Parte 1: Unidades terminais para gases medicinais comprimidos e vácuo (ISO 9170-1:2008)	19.2.2009	EN 737-1:1998 Nota 2.1	Expirou (31.7.2010)
CEN	EN ISO 9170-2:2008 Unidades terminais para sistemas de distribuição de gás medicinal — Parte 2: Unidades terminais para sistemas de exaustão de gás anestésico (ISO 9170-2:2008)	19.2.2009	EN 737-4:1998 Nota 2.1	Expirou (31.7.2010)
CEN	EN ISO 9360-1:2009 Equipamento respiratório e anestésico — Permutadores de calor e humidade (PCH) para humidificação de gases respirados por humanos — Parte 1: PCH para utilização com os volumes correntes mínimos de 250 ml (EN ISO 9360-1:2000) (ISO 9360-1:2000)	2.12.2009	EN ISO 9360-1:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9360-2:2009 Equipamento respiratório e anestésico — Permutadores de calor e humidade (PCH) para humidificação de gases respirados por humanos — Parte 2: PCH para utilização com doentes traqueostomizados com os volumes correntes mínimos de 250 ml (ISO 9360-2:2001)	2.12.2009	EN ISO 9360-2:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9713:2009 Implantes neuro-cirúrgicos — Clips intra-cranéanos de auto-encerramento para aneurismas (ISO 9713:2002)	2.12.2009	EN ISO 9713:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 9919:2009 Equipamento médico eléctrico — Requisitos particulares para a segurança e desempenho essenciais dos oxímetros de pulso para utilização médica (ISO 9919:2005)	2.12.2009	EN ISO 9919:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10079-1:2009 Equipamento de aspiração médica — Parte 1: Equipamento eléctrico de aspiração — Requisitos de segurança (ISO 10079-1:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-1:1999 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10079-2:2009 Equipamento de aspiração médica — Parte 2: Equipamento de aspiração manual (ISO 10079-2:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-2:1999 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10079-3:2009 Equipamento de aspiração médica — Parte 3: Equipamento de aspiração accionado por vácuo ou pressão (ISO 10079-3:1999)	2.12.2009	EN ISO 10079-3:1999 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10328:2006 Próteses — Ensaio estruturais das próteses dos membros inferiores — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 10328:2006)	9.8.2007		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
--------------------	---	------------------------	---	--

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 10524-1:2006 Reguladores de pressão para utilização com gases medicinais — Parte 1: Reguladores de pressão com ou sem fluxómetro (ISO 10524-1:2006)	2.6.2006	EN 738-1:1997 Nota 2.1	Expirou (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-2:2006 Reguladores de pressão para utilização com gases medicinais — Parte 2: Reguladores de pressão de rampa e em linha (ISO 10524-2:2005)	7.6.2009	EN 738-2:1998 Nota 2.1	Expirou (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-3:2006 Reguladores de pressão para utilização com gases medicinais — Parte 3: Reguladores de pressão integrados em válvulas de gar- rafas de gás (ISO 10524-3:2005)	7.9.2006	EN 738-3:1998 Nota 2.1	Expirou (31.10.2008)
CEN	EN ISO 10524-4:2008 Reguladores de pressão para utilização com gases medicinais — Parte 4: Reguladores de baixa pressão (ISO 10524-4:2008)	23.7.2008	EN 738-4:1998 Nota 2.1	Expirou (30.6.2010)
CEN	EN ISO 10535:2006 Dispositivos de levantamento para a transferência de pessoas deficientes — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 10535:2006)	9.8.2007	EN ISO 10535:1998 Nota 2.1	Expirou (30.6.2007)

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 10555-1:2009 Cateteres intravasculares estéreis de uso único — Parte 1: Re- quisitos gerais (ISO 10555-1:1995, incluindo Amd 1:1999 e Amd 2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10555-1:1996 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-2:2009 Ventiladores pulmonares para uso médico — Requisitos parti- culares para a segurança básica e desempenho essencial — Parte 2: Ventiladores para os cuidados domiciliários para doentes dependentes de ventiladores (ISO 10651-2:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-2:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-4:2009 Ventiladores pulmonares — Parte 4: Requisitos particulares re- lativos aos ressuscitadores manuais (ISO 10651-4:2002)	2.12.2009	EN ISO 10651-4:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10651-6:2009 Ventiladores pulmonares para uso médico — Requisitos parti- culares para a segurança básica e desempenho essencial — Parte 6: Dispositivos de apoio respiratório para os cuidados domici- liários (ISO 10651-6:2004)	2.12.2009	EN ISO 10651-6:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-1:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 1: Ava- liação e ensaios (ISO 10993-1:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-1:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
	EN ISO 10993-1:2009/AC:2010	Esta é a primeira publicação		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 10993-3:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 3: En- saio para genotoxicidade, carcinogenicidade e toxicidade repro- dutiva (ISO 10993-3:2003)	2.12.2009	EN ISO 10993-3:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-4:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 4: Sele- ção de ensaios para interações com sangue (ISO 10993- -4:2002, incluindo Amd 1:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-4:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-5:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 5: En- saio para avaliação da citotoxicidade in vitro (ISO 10993- -5:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-5:1999 Nota 2.1	Expirou (31.12.2009)
CEN	EN ISO 10993-6:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 6: En- saio aos efeitos locais após implantação (ISO 10993-6:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-6:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-7:2008 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 7: Resí- duos da esterilização por óxido de etileno (ISO 10993-7:2008)	19.2.2009		
	EN ISO 10993-7:2008/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN ISO 10993-9:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 9: Sis- tema para identificação e quantificação dos potenciais produtos de degradação (ISO 10993-9:2009)	2.12.2009	EN ISO 10993-9:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-11:2009 Avaliação biológica de dispositivos médicos — Parte 11: En- saio de toxicidade sistémica (ISO 10993-11:2006)	2.12.2009	EN ISO 10993-11:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-12:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 12: Pre- paração de amostras e materiais de referência (ISO 10993- -12:2007)	2.12.2009	EN ISO 10993-12:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-13:2010 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 13: Iden- tificação e quantificação dos produtos de degradação dos dis- positivos médicos poliméricos (ISSO/FDIS 10993-13:2010) (ISO 10993-13:2010)	Esta é a primeira publicação	EN ISO 10993-13:2009 Nota 2.1	31.12.2010
CEN	EN ISO 10993-14:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 14: Iden- tificação e quantificação dos produtos de degradação da cerâ- mica (ISO 10993-14:2001)	2.12.2009	EN ISO 10993-14:2001 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-15:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 15: Iden- tificação e quantificação dos produtos de degradação de metais e ligas de metais (ISO 10993-15:2000)	2.12.2009	EN ISO 10993-15:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-16:2010 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 16: Con- cepção dos estudos toxicocinéticos dos produtos de degradação e das substâncias leixíveis (ISO 10993-16:2010)	7.7.2010	EN ISO 10993-16:2009 Nota 2.1	Expirou (31.8.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 10993-17:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 17: Es- tabelecimento dos limites admissíveis para substâncias lexiviá- veis (ISO 10993-17:2002)	2.12.2009	EN ISO 10993-17:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 10993-18:2009 Avaliação biológica dos dispositivos médicos — Parte 18: Ca- racterização química dos materiais (ISO 10993-18:2005)	2.12.2009	EN ISO 10993-18:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11135-1:2007 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Óxido de etileno — Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dis- positivos médicos (ISO 11135-1:2007)	9.8.2007	EN 550:1994 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN ISO 11137-1:2006 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Radiação — Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e con- trolo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos (ISO 11137-1:2006)	7.9.2006	EN 552:1994 Nota 2.1	Expirou (30.4.2009)
CEN	EN ISO 11137-2:2007 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Irradiação — Parte 2: Estabelecimento da dose de esterilização (ISO 11137-2:2006)	9.8.2007		
	EN ISO 11137-2:2007/AC:2009	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11138-2:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores biológicos — Parte 2: Indicadores biológicos para os processos de esterilização por óxido de etileno (ISO 11138-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-2:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11138-3:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores biológicos — Parte 3: Indicadores biológicos para os processos de esterilização por calor húmido (ISO 11138-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 11138-3:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11140-1:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores químicos — Parte 1: Requisitos gerais (ISO 11140-1:2005)	2.12.2009	EN ISO 11140-1:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11140-3:2009 Esterilização dos produtos de cuidados de saúde — Indicadores químicos — Parte 3: Sistemas indicadores de classe 2 para utilização no ensaio de penetração de vapor de água de Bowie and Dick (ISO 11140-3:2007, incluindo Cor 1:2007)	2.12.2009	EN ISO 11140-3:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11197:2009 Unidades de alimentação para uso médico (ISO 11197:2004)	2.12.2009	EN ISO 11197:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11607-1:2009 Embalagens para dispositivos médicos esterilizados terminal- mente — Parte 1: Requisitos para os materiais, sistemas de barreira estéril e sistemas de embalagem (ISO 11607-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 11607-1:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11607-2:2006 Embalagens para dispositivos médicos esterilizados terminal- mente — Parte 2: Requisitos para a validação dos processos de formação, selagem e montagem (ISO 11607-2:2006)	7.9.2006		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 11737-1:2006 Esterilização de dispositivos médicos — Métodos microbiológicos — Parte 1: Determinação de uma população de microrganismos sobre os produtos (ISO 11737-1:2006)	7.9.2006	EN 1174-2:1996 EN 1174-1:1996 EN 1174-3:1996 Nota 2.1	Expirou (31.10.2006)
	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Esterilização de dispositivos médicos — Métodos microbiológicos — Parte 2: Ensaio de esterilidade efectuados no momento da definição, validação e manutenção de um processo de esterilização (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 11810-1:2009 Lasers e equipamento laser — Método de ensaio e classificação da resistência aos lasers dos panos cirúrgicos e/ou coberturas de protecção dos doentes — Parte 1: Combustão primária e penetração (ISO 11810-1:2005)	2.12.2009		
CEN	EN ISO 11810-2:2009 Lasers e equipamento laser — Método de ensaio e classificação da resistência aos lasers dos panos cirúrgicos e/ou coberturas de protecção dos doentes — Parte 2: Combustão secundária (ISO 11810-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 11810-2:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11979-8:2009 Implantes oftálmicos — Lentes intraoculares — Parte 8: Requisitos fundamentais (ISO 11979-8:2006)	2.12.2009	EN ISO 11979-8:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 11990:2003 Ópticas e instrumentos ópticos — Lasers e equipamentos associados aos lasers — Determinação da resistência ao laser dos tubos traqueiais (ISO 11990:2003)	7.11.2003	EN ISO 11990:1999 Nota 2.1	Expirou (31.10.2003)
CEN	EN 12006-2:1998+A1:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Requisitos específicos para os implantes cardiovasculares — Parte 2: Próteses vasculares incluindo as condutas cardíacas com válvula	2.12.2009	EN 12006-2:1998 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12006-3:1998+A1:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Requisitos específicos para os implantes cardiovasculares — Parte 3: Dispositivos endovasculares	2.12.2009	EN 12006-3:1998 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12182:1999 Ajudas técnicas para pessoas deficientes — Requisitos gerais e métodos de ensaio	14.10.2000		

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN 12183:2009 Cadeiras de rodas de propulsão manual — Requisitos e métodos de ensaio	7.7.2010		
CEN	EN 12184:2009 Cadeiras de rodas de propulsão eléctrica, trotinetas e seus carregadores — Requisitos e métodos de ensaio	7.7.2010		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 12342:1998+A1:2009 Tubos de respiração para utilização com equipamentos anestésicos e ventiladores	7.7.2010	EN 12342:1998 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12470-1:2000+A1:2009 Termómetros clínicos — Parte 1: Termómetros de vidro de líquido metálico com dispositivo de máximo	2.12.2009	EN 12470-1:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12470-2:2000+A1:2009 Termómetros clínicos — Parte 2: Termómetros de alteração de fase modo (matriz de ponto)	2.12.2009	EN 12470-2:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12470-3:2000+A1:2009 Termómetros clínicos — Parte 3: Desempenhos dos termómetros eléctricos compactos (de comparação e extrapolação) com dispositivo de máximo	2.12.2009	EN 12470-3:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12470-4:2000+A1:2009 Termómetros clínicos — Parte 4: Funcionamento dos termómetros eléctricos para medição contínua	2.12.2009	EN 12470-4:2000 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 12470-5:2003 Termómetros clínicos — Parte 5: Desempenho dos termómetros auriculares de infra-vermelhos (com dispositivo a máximo)	7.11.2003		

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 12870:2009 Óptica oftálmica — Armações de óculos — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 12870:2004)	2.12.2009	EN ISO 12870:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13060:2004+A2:2010 Esterilizadores pequenos a vapor de água	7.7.2010	EN 13060:2004+A1:2009 Nota 2.1	Expirou (30.9.2010)
CEN	EN ISO 13485:2003 Dispositivos médicos — Sistemas de gestão da qualidade — Requisitos para fins regulamentares (ISO 13485:2003)	2.4.2004	EN ISO 13488:2000 EN ISO 13485:2000 EN 46003:1999 Nota 2.1	Expirou (31.7.2009)
	EN ISO 13485:2003/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN 13544-1:2007+A1:2009 Equipamento para terapia respiratória — Parte 1: Sistemas de nebulização e seus componentes	7.7.2010	EN 13544-1:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13544-2:2002+A1:2009 Equipamento de terapia respiratória — Parte 2: Tubos e conectores	7.7.2010	EN 13544-2:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13544-3:2001+A1:2009 Equipamento de terapia respiratória — Parte 3: Dispositivos de retenção de ar	7.7.2010	EN 13544-3:2001 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 13624:2003 Anti-sépticos e desinfetantes químicos — Ensaio quantitativo de suspensão para a avaliação da actividade fúgida de desinfetantes químicos utilizados para os instrumentos em medicina — Métodos de ensaio e requisitos (fase 2, etapa 1)	30.9.2005		
CEN	EN 13718-1:2008 Veículos médicos e seus equipamentos — Ambulâncias aéreas — Parte 1 — Requisitos para os dispositivos médicos utilizados nas ambulâncias aéreas	19.2.2009	EN 13718-1:2002 Nota 2.1	Expirou (28.2.2009)
CEN	EN 13726-1:2002 Métodos de ensaio para os revestimentos primários de feridas — Parte 1: Aspectos de absorvência	27.3.2003		
	EN 13726-1:2002/AC:2003	2.12.2009		
CEN	EN 13726-2:2002 Métodos de ensaio para os revestimentos primários de feridas — Parte 2: Taxa de transmissão de vapor de água dos revestimentos de película permeável	27.3.2003		
CEN	EN 13727:2003 Desinfetantes químicos e antisépticos — Ensaio da suspensão quantitativa para avaliação da actividade bactericida de desinfetantes químicos para instrumentos usados na área médica — Método de ensaio e requisitos (fase 2, etapa 1)	30.9.2005		
CEN	EN 13795-1:2002+A1:2009 Campos e batas cirúrgicos e fatos para ambiente controlado, classificados como dispositivos médicos, para doentes, profissionais de saúde e equipamento — Parte 1: Requisitos gerais para fabricantes, processadores e produtos	7.7.2010	EN 13795-1:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13795-2:2004+A1:2009 Campos cirúrgicos, batas e fatos para ambiente controlado, utilizados como dispositivos médicos para doentes, pessoal clínico e equipamento — Parte 2: Métodos de ensaio	7.7.2010	EN 13795-2:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13795-3:2006+A1:2009 Campos cirúrgicos, batas cirúrgicas e fatos de ambiente controlado, classificados como dispositivos médicos, para doentes, profissionais de saúde e equipamento — Parte 3: Requisitos e níveis de desempenho	7.7.2010	EN 13795-3:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13824:2004 Esterilização de dispositivos médicos — Validação e controlo de rotina do processamento asséptico — Requisitos e orientações	30.9.2005		
CEN	EN 13867:2002+A1:2009 Concentradores para hemodiálise e terapias relativas	2.12.2009	EN 13867:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 13976-1:2003 Sistemas de salvamento — Transporte de incubadoras — Parte 1: Condições de interface	30.9.2005		
CEN	EN 13976-2:2003 Sistemas de salvamento — Transporte de incubadoras — Parte 2: Requisitos do sistema	30.9.2005		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
	EN 13976-2:2003/AC:2004	2.12.2009		
CEN	EN 14079:2003 Dispositivos médicos não-ativos — Requisitos de desempenho e métodos de ensaio para algodão absorvente e gaze de algodão e viscose absorvente	30.9.2005		
CEN	EN 14139:2010 Ópticas oftálmicas — Especificações para óculos prontos-a-usar	Esta é a primeira publicação		
CEN	EN ISO 14155-1:2009 Investigação clínica de dispositivos médicos em seres humanos — Parte 1: Requisitos gerais (ISO 14155-1:2003)	7.7.2010	EN ISO 14155-1:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14155-2:2009 Investigação clínica de dispositivos médicos em seres humanos — Parte 2: Plano de investigação clínica (ISO 14155-2:2003)	7.7.2010	EN ISO 14155-2:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14160:1998 Esterilização de dispositivos médicos de uso único com incor- poração de materiais de origem animal — Validação e controlo de rotina da esterilização por esterilizantes químicos líquidos (ISO 14160:1998)	27.8.1998		
CEN	EN 14180:2003+A2:2009 Esterilizadores para fins médicos — Esterilizadores a vapor a baixa temperatura e formaldeído — Requisitos e ensaios	7.7.2010	EN 14180:2003+A1:2009 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 14348:2005 Desinfetantes e anti-sépticos químicos — Teste quantitativo em substrato líquido para avaliação da actividade micobacteri- cida dos desinfetantes químicos utilizados na medicina e in- cluindo os desinfetantes para instrumentos médicos — Méto- dos de ensaio e requisitos (fase 2, passo 1)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 14408:2009 Tubos traqueais concebidos para cirurgia a laser — Requisitos para marcação e informação de acompanhamento (ISO 14408:2005)	2.12.2009	EN ISO 14408:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14534:2009 Óptica oftálmica — Lentes de contacto e produtos para cuidar das lentes de contacto — Requisitos fundamentais (ISO 14534:2002)	2.12.2009	EN ISO 14534:2002 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 14561:2006 Desinfetantes e anti-sépticos químicos — Teste quantitativo em substrato sólido para a avaliação da actividade bactericida em instrumentos utilizados na medicina — Métodos de ensaio e requisitos (fase 2, passo 2)	15.11.2006		
CEN	EN 14562:2006 Desinfetantes e anti-sépticos químicos — Teste quantitativo em substrato sólido para a avaliação da actividade fungicida em instrumentos utilizados na medicina -área médica — Mé- todo de teste e requisitos (fase 2, passo 2)	15.11.2006		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 14563:2008 Desinfetantes e anti-sépticos químicos — Teste quantitativo em substrato líquido para avaliação da actividade micobactericida dos desinfetantes químicos utilizados na medicina e incluindo os desinfetantes para instrumentos médicos — Métodos de ensaio e requisitos (fase 2, passo 2)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 14607:2009 Implantes cirúrgicos não-activos — Implantes mamários — Requisitos particulares (ISO 14607:2007)	2.12.2009	EN ISO 14607:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 14630:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Requisitos gerais (ISO 14630:2008)	2.12.2009	EN ISO 14630:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 14683:2005 Máscaras cirúrgicas — Requisitos e métodos de ensaio	2.6.2006		
CEN	EN ISO 14889:2009 Óptica oftálmica — Lentes de óculos — Requisitos fundamentais para lentes inteiras acabadas (ISO 14889:2003)	2.12.2009	EN ISO 14889:2003 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 14931:2006 Câmaras hiperbáricas para ocupação humana — Câmaras hiperbáricas multilocal para utilização terapêutica — Desempenho, requisitos de segurança e ensaios	15.11.2006		
CEN	EN ISO 14937:2009 Esterilização de produtos de cuidados de saúde — Requisitos gerais para a caracterização de um agente esterelizante e para o desenvolvimento, a validação e o controlo de rotina de um processo de esterilização (ISO 14937:2009)	7.7.2010	EN ISO 14937:2000 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN ISO 14971:2009 Dispositivos médicos — Aplicação da gestão de risco aos dispositivos médicos (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	7.7.2010	EN ISO 14971:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15002:2008 Dispositivos de medição de débito para ligação às unidades terminais dos sistemas de canalização de gás medicinal (ISO 15002:2008)	19.2.2009	EN 13220:1998 Nota 2.1	Expirou (31.7.2010)
CEN	EN ISO 15004-1:2009 Instrumentos oftálmicos — Requisitos fundamentais e métodos de ensaio — Parte 1: Requisitos gerais aplicáveis a todos os instrumentos oftálmicos (ISO 15004-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 15004-1:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN 15424:2007 Esterilização dos dispositivos médicos — Vapor de água de baixa temperatura e formaldeído — Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina dos processos de esterilização	9.8.2007		
CEN	EN 15546-1:2008 Conectores com pequeno diâmetro interno para líquidos e gases utilizados nas aplicações de cuidados de saúde — Parte 1: Requisitos gerais	23.7.2008		
CEN	EN ISO 15798:2010 Produtos químicos utilizados no tratamento da água de piscinas — Materiais filtrantes (ISO 15798:2010)	7.7.2010		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 15883-1:2009 Máquinas de lavar e desinfetar — Parte 1: Requisitos gerais, ensaios, termos e definições (ISO 15883-1:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-1:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-2:2009 Máquinas de lavar e desinfetar — Parte 2: Requisitos e ensaios para máquinas de lavar e desinfetar, por desinfecção térmica, para instrumentos cirúrgicos, equipamento anestésico, bacias, recipientes, utensílios, vidraria, etc (ISO 15883-2:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-2:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-3:2009 Máquinas de lavar e desinfetar — Parte 3: Requisitos e ensaios para as máquinas de lavar e desinfetar destinadas à desinfecção térmica de recipientes para dejectos humanos (ISO 15883-3:2006)	2.12.2009	EN ISO 15883-3:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15883-4:2009 Máquinas de lavar e desinfetar — Parte 4: Requisitos e ensaios para máquinas de lavar e desinfetar destinadas à desinfecção química dos endoscópios termolábeis (ISO 15883-4:2008)	2.12.2009	EN ISO 15883-4:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 16061:2009 Instrumentos para utilização em associação com implantes cirúrgicos não activos — Requisitos gerais (ISO 16061:2008, Corrected version 2009-03-15)	7.7.2010	EN ISO 16061:2008 Nota 2.1	Expirou (28.2.2010)
CEN	EN ISO 16201:2006 Ajudas Técnicas para pessoas com deficiência — Sistemas de controlo ambiental para as actividades da vida diária (ISO 16201:2006)	19.2.2009		
CEN	EN ISO 17510-1:2009 Terapia respiratória à apneia do sono — Parte 1: Equipamento para a terapia respiratória à apneia do sono (ISO 17510-1:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-1:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 17510-2:2009 Terapia respiratória à apneia do sono — Parte 2: Máscaras e acessórios de aplicação (ISO 17510-2:2007)	2.12.2009	EN ISO 17510-2:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 17664:2004 Esterilização dos dispositivos médicos — Informações a fornecer pelo fabricante para o processo de reesterilização de dispositivos médicos (ISO 17664:2004)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 17665-1:2006 Esterilização dos produtos de saúde — Calor húmido — Desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos (ISO 17665-1:2006)	15.11.2006	EN 554:1994 Nota 2.1	Expirou (31.8.2009)
CEN	EN ISO 18777:2009 Sistemas de oxigénio líquido transportáveis para utilização médica — Requisitos particulares (ISO 18777:2005)	2.12.2009	EN ISO 18777:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 18778:2009 Equipamento respiratório — Monitores para crianças — Requisitos particulares (ISO 18778:2005)	2.12.2009	EN ISO 18778:2005 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 18779:2005 Dispositivos médicos para a conservação do oxigénio e misturas de oxigénio — Requisitos particulares (ISO 18779:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 19054:2006 Sistemas de calhas para suporte do equipamento médico (ISO 19054:2005)	7.9.2006	EN 12218:1998 Nota 2.1	Expirou (30.6.2008)
CEN	EN 20594-1:1993 Adaptações cónicas de 6 % (Luer) das seringas, e agulhas e de outros equipamentos de uso médico — Parte 1: Requisitos gerais (ISO 594-1:1986)	18.11.1995		
	EN 20594-1:1993/A1:1997	10.8.1999	Nota 3	Expirou (31.5.1998)
	EN 20594-1:1993/AC:1996	2.12.2009		
CEN	EN ISO 21171:2006 Luvas médicas de borracha — Determinação da quantidade de pó residual na superfície (ISO 21171:2006)	7.9.2006		
CEN	EN ISO 21534:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Implantes de substituição das articulações — Requisitos particulares (ISO 21534:2007)	2.12.2009	EN ISO 21534:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21535:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Implantes de substituição das articulações — Requisitos específicos relativos aos implantes de substituição da articulação da anca (ISO 21535:2007)	2.12.2009	EN ISO 21535:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21536:2009 Implantes cirúrgicos não activos — Implantes de substituição das articulações — Requisitos específicos relativos aos implantes de substituição da articulação da anca (ISO 21536:2007)	2.12.2009	EN ISO 21536:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21647:2009 Equipamento médico eléctrico — Requisitos particulares para a segurança de base e os requisitos essenciais dos monitores de gás respiratório (ISO 21647:24, incluindo Cor 1:2005)	2.12.2009	EN ISO 21647:2004 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21649:2009 Injectores sem agulha para utilização médica — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 21649:2006)	7.7.2010	EN ISO 21649:2006 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 21969:2009 Conexões flexíveis para altas pressões para utilização com sistemas para gás medicinal (ISSO/FDIS 21969:2009) (ISO 21969:2009)	7.7.2010	EN ISO 21969:2006 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN ISO 21987:2009 Ópticas oftálmicas — Lentes oftálmicas montadas (ISO 21987:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 22442-1:2007 Tecidos animais e seus derivados utilizados no fabrico de dispositivos médicos — Parte 1: Aplicação da gestão de risco (ISO 22442-1:2007)	27.2.2008	EN 12442-1:2000 Nota 2.1	Expirou (30.6.2008)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 22442-2:2007 Tecidos animais e seus derivados utilizados no fabrico de dispositivos médicos — Parte 2: Controlos na origem, recolha e manuseamento (ISO 22442-2:2007)	27.2.2008	EN 12442-2:2000 Nota 2.1	Expirou (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22442-3:2007 Tecidos animais e seus derivados utilizados no fabrico de dispositivos médicos — Parte 3: Validação da eliminação e/ou inactivação de viroses e agentes transmissíveis da encefalopatia espongiforme (ISO 22442-3:2007)	27.2.2008	EN 12442-3:2000 Nota 2.1	Expirou (30.6.2008)
CEN	EN ISO 22523:2006 Próteses externas para os membros e ortóteses externas — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 22523:2006)	9.8.2007	EN 12523:1999 Nota 2.1	Expirou (30.4.2007)

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 22610:2006 Campos cirúrgicos, batas cirúrgicas e fatos de ambiente controlado, classificados como dispositivos médicos, para doentes, profissionais de saúde e equipamento — Método de ensaio para determinação da resistência à penetração bacteriana a molhado (ISO 22610:2006)	15.11.2006		
CEN	EN ISO 22612:2005 Fatos de protecção contra agentes infecciosos — Métodos de ensaio da resistência à penetração da poeira biologicamente contaminante através dos materiais dos fatos de protecção (ISO 22612:2005)	30.9.2005		
CEN	EN ISO 22675:2006 Próteses — Ensaio das articulações tornozelo-pé e unidades de pé — Requisitos e métodos de ensaio (ISO 22675:2006)	9.8.2007		

Esta norma precisa ainda de ser alterada de modo a ter em conta os requisitos introduzidos pela Directiva 2007/47/CE. A norma alterada será publicada pelo CEN logo que possível. Aconselha-se os fabricantes a verificarem se estão adequadamente cumpridos todos os requisitos essenciais aplicáveis da directiva alterada.

CEN	EN ISO 23328-1:2008 Filtros de sistemas respiratórios para utilização respiratória e anestésica — Parte 1: Métodos de ensaio salinos para avaliação do desempenho da filtração (ISO 23328-1:2003)	19.2.2009	EN 13328-1:2001 Nota 2.1	Expirou (30.9.2008)
CEN	EN ISO 23328-2:2009 Filtros de sistemas respiratórios para utilização respiratória e anestésica — Parte 2: Outros aspectos que não a filtração (ISO 23328-2:2002)	2.12.2009	EN ISO 23328-2:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 23747:2009 Equipamento respiratório e anestésico — Medidores de fluxo máximo expiratório para avaliação da função pulmonar na respiração humana espontânea (ISO 23747:2007)	2.12.2009	EN ISO 23747:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 25539-1:2009 Implantes cardiovasculares — Dispositivos endovasculares — Parte 1: Protéses endovasculares (ISO 25539-1:2003 incluindo Amd 1:2005)	2.12.2009	EN ISO 25539-1:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 25539-2:2009 Implantes cardiovasculares — Dispositivos endovasculares — Parte 2: Stentes vasculares (ISO 25539-2:2008)	2.12.2009	EN ISO 25539-2:2008 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 26782:2009 Equipamento respiratório e anestésico — Espirometros destina- dos à medição dos volumes expirados, forçados em tempo, em humanos (ISO 26782:2009)	7.7.2010		
	EN ISO 26782:2009/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN 27740:1992 Instrumentos para cirurgia, bisturis com lâminas destacáveis, dimensões de adaptação (ISO 7740:1985)	18.11.1995		
	EN 27740:1992/A1:1997	10.8.1999	Nota 3	Expirou (31.5.1998)
	EN 27740:1992/AC:1996	2.12.2009		
Cenelec	EN 60118-13:2005 Electroacústica — Aparelhos de correcção auditiva — Parte 13: Compatibilidade electromagnética (CEM) IEC 60118-13:2004 (*)	19.1.2006	EN 60118-13:1997 Nota 2.1	Expirou (1.2.2008)
Cenelec	EN 60522:1999 Determinação da filtragem permanente dos conjuntos de tubos de raios-X IEC 60522:1999 (*)	14.11.2001		
Cenelec	EN 60580:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Medidores de dose por área de exposição IEC 60580:2000 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-1:1990 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1: Regras gerais de segurança IEC 60601-1:1988	18.11.1995		
	EN 60601-1:1990/A1:1993 IEC 60601-1:1988/A1:1991	18.11.1995	Nota 3	A data desta publicação
	EN 60601-1:1990/A2:1995 IEC 60601-1:1988/A2:1995 (*)	18.11.1995	Nota 3	A data desta publicação
	EN 60601-1:1990/AC:1994	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1:2006 Equipamento de electromedicina — Parte 1: Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial IEC 60601-1:2005 (*)	27.11.2008	EN 60601-1:1990 e as suas emendas + EN 60601-1-1:2001 + EN 60601-1-4:1996 e as suas emendas Nota 2.1	1.6.2012

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
	EN 60601-1:2006/AC:2010	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1-1:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-1: Regras gerais de segurança — Norma colateral: Regras de segurança para sistemas eléctricos de medicina IEC 60601-1-1:2000 (*)	14.11.2001	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 Nota 2.1	Expirou (1.11.2003)
Cenelec	EN 60601-1-2:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-2: Regras gerais de segurança — Norma colateral: Compatibilidade electromag- nética — Prescrições e ensaios IEC 60601-1-2:2001	13.12.2002	EN 60601-1-2:1993 Nota 2.1	Expirou (1.11.2004)
	EN 60601-1-2:2001/A1:2006 IEC 60601-1-2:2001/A1:2004 (*)	22.12.2007	Nota 3	Expirou (1.3.2009)
Cenelec	EN 60601-1-2:2007 Equipamento de electromedicina — Parte 1-2: Regras gerais de segurança básica e de desempenho essencial — Norma colate- ral: Compatibilidade electromagnética — Requisitos e ensaios IEC 60601-1-2:2007 (Modificada) (*)	27.11.2008	EN 60601-1-2:2001 e as suas emendas Nota 2.1	1.6.2012
	EN 60601-1-2:2007/AC:2010	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1-3:1994 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1: Regras gerais de segurança — 3. Norma colateral: Regras gerais para protec- ção da radiação nos equipamentos de raios-X para diagnóstico IEC 60601-1-3:1994 (*)	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-1-3:2008 Equipamento de electromedicina — Parte 1-3: Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial — Norma co- lateral — Protecção contra radiação em equipamentos de diag- nóstico por raio-X IEC 60601-1-3:2008 (*)	27.11.2008	EN 60601-1-3:1994 Nota 2.1	1.6.2012
	EN 60601-1-3:2008/AC:2010	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1-4:1996 Aparelhagem eléctrica para medicina — Parte 1-4: Regras gerais de segurança — Norma colateral: Sistemas de electromedicina programáveis 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	Nota 3	Expirou (1.12.2002)
Cenelec	EN 60601-1-6:2004 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-6: Regras gerais de segurança — Norma colateral: Aptidão ao uso IEC 60601-1-6:2004 (*)	2.7.2006		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-1-6:2007 Equipamento de electromedicina — Parte 1-6: Regras gerais de segurança básica e de desempenho essencial — Norma colate- ral: Aptidão ao uso IEC 60601-1-6:2006 (*)	27.11.2008	EN 60601-1-6:2004 Nota 2.1	1.6.2012
	EN 60601-1-6:2007/AC:2010	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1-6:2010 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-6: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial — Norma colateral: Aptidão ao uso IEC 60601-1-6:2010 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-1-6:2007 Nota 2.1	1.4.2013
Cenelec	EN 60601-1-8:2004 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-8: Requisitos gerais de segurança — Norma colateral: Regras gerais, ensaios e guia para os sistemas de alarme nos equipamentos eléctricos para medicina e para os sistemas eléctricos para medicina IEC 60601-1-8:2003	22.12.2007		
	EN 60601-1-8:2004/A1:2006 IEC 60601-1-8:2003/A1:2006 (*)	22.12.2007	Nota 3	Expirou (1.1.2007)
Cenelec	EN 60601-1-8:2007 Equipamento de electromedicina — Parte 1-8: Regras gerais de segurança básica e de desempenho essencial — Norma colate- ral: Requisitos gerais, ensaios e guia orientador para sistemas de alarme em equipamentos e sistemas de electromedicina IEC 60601-1-8:2006 (*)	27.11.2008	EN 60601-1-8:2004 e as suas emendas Nota 2.1	1.6.2012
	EN 60601-1-8:2007/AC:2010	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-1-10:2008 Equipamento de electromedicina — Parte 1-10: Requisitos ge- rais de segurança básica e de desempenho essencial — Norma colateral: Requisitos para o desenvolvimento de controladores fisiológicos em anel fechado IEC 60601-1-10:2007 (*)	27.11.2008		
Cenelec	EN 60601-1-11:2010 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 1-11: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial — Norma colateral: Requisitos para equipamentos eléctricos para medicina e sistemas eléctricos para medicina usados em cuidados de saúde no domicílio IEC 60601-1-11:2010 (*)	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-2-1:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-1: Regras par- ticulares de segurança para aceleradores de electrões na gama de 1 MeV a 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	Nota 3	Expirou (1.6.2005)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-2:2007 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-2: Requisitos particulares para a segurança do equipamento cirúrgico de alta frequência IEC 60601-2-2:2006 (*)	22.12.2007	EN 60601-2-2:2000 Nota 2.1	Expirou (1.10.2009)
Cenelec	EN 60601-2-2:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-2: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial dos equipamentos cirúrgicos de alta frequência e acessórios cirúrgicos de alta frequência IEC 60601-2-2:2009 (*)	7.7.2010	EN 60601-2-2:2007 Nota 2.1	1.4.2012
Cenelec	EN 60601-2-3:1993 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para equipamento terapêutico de ondas curtas 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	Nota 3	Expirou (1.7.2001)
Cenelec	EN 60601-2-4:2003 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-4: Regras par- ticulares para a segurança de desfibrilhadores cardíacos IEC 60601-2-4:2002 (*)	15.10.2003		
Cenelec	EN 60601-2-5:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-5: Regras par- ticulares de segurança para equipamento de fisioterapia por ultrasons IEC 60601-2-5:2000 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-7:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-7: Regras par- ticulares de segurança para geradores de alta tensão para gera- dores de diagnóstico por raios-X IEC 60601-2-7:1998 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-8:1997 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para geradores de raios-X para uso tera- pêutico funcionando na gama 10 kV a 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	Nota 3	Expirou (1.7.1998)
Cenelec	EN 60601-2-10:2000 Aparelhagem eléctrica para medicina — Parte 2-10: Regras particulares de segurança para estimuladores de nervos e mús- culos 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	Nota 3	Expirou (1.11.2004)
Cenelec	EN 60601-2-11:1997 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-11: Requisitos particulares de segurança para equipamento de terapia por raios gama IEC 60601-2-11:1997	9.10.1999		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
	EN 60601-2-11:1997/A1:2004 IEC 60601-2-11:1997/A1:2004 (*)	9.10.1999	Nota 3	Expirou (1.9.2007)
Cenelec	EN 60601-2-12:2006 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-12: Requisitos particulares de segurança para ventiladores pulmonares — Ven- tiladores para utilização em cuidados intensivos IEC 60601-2-12:2001 (*)	22.12.2007		
Cenelec	EN 60601-2-13:2006 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-13: Requisitos particulares de segurança e desempenho essencial dos sistemas de anestesia 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	Nota 3	Expirou (1.3.2010)
Cenelec	EN 60601-2-16:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para equipamento de hemodiálise, hemo- diafiltração e hemofiltração IEC 60601-2-16:1998 (*)	9.10.1999		
	EN 60601-2-16:1998/AC:1999	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-2-17:2004 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-17: Requisitos particulares para a segurança de equipamento de braquiterapia controlado automaticamente IEC 60601-2-17:2004 (*)	8.11.2005	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 Nota 2.1	Expirou (1.3.2007)
Cenelec	EN 60601-2-18:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para aparelhos de endoscopia 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	Nota 3	Expirou (1.8.2003)
Cenelec	EN 60601-2-19:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para incubadoras de bebés IEC 60601-2-19:1990	9.10.1999		
	EN 60601-2-19:1996/A1:1996 IEC 60601-2-19:1990/A1:1996 (*)	9.10.1999	Nota 3	Expirou (13.6.1998)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-19:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-19: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial das incubadoras para recém-nascidos IEC 60601-2-19:2009 (*)	7.7.2010	EN 60601-2-19:1996 e as suas emendas Nota 2.1	1.4.2012
Cenelec	EN 60601-2-20:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-20: Regras particulares de segurança para incubadoras de transporte IEC 60601-2-20:1990 + A1:1996 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-20:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-20: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de incubadoras de transporte de recém-nascidos IEC 60601-2-20:2009 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-20:1996 Nota 2.1	1.9.2012
Cenelec	EN 60601-2-21:1994 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para incubadoras por radiação para recém- -nascidos IEC 60601-2-21:1994	18.11.1995		
	EN 60601-2-21:1994/A1:1996 IEC 60601-2-21:1994/A1:1996 (*)	23.8.2006	Nota 3	Expirou (13.6.1998)
Cenelec	EN 60601-2-21:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-21: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial dos aquecedores radiantes para recém-nascidos IEC 60601-2-21:2009 (*)	7.7.2010	EN 60601-2-21:1994 e as suas emendas Nota 2.1	1.4.2012
Cenelec	EN 60601-2-22:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para os equipamentos terapêuticos e de diagnóstico por laser IEC 60601-2-22:1995 (*)	17.5.1997		
Cenelec	EN 60601-2-23:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-23: Regras particulares de segurança, incluindo desempenho essencial, para equipamento de monitorização de pressão parcial trans- cutânea IEC 60601-2-23:1999 (*)	14.11.2001	EN 60601-2-23:1997 Nota 2.1	Expirou (1.1.2003)
Cenelec	EN 60601-2-24:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para bombas e controladores de infusão IEC 60601-2-24:1998 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-25:1995 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-25: Regras particulares de segurança para electrocardiógrafos 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	Nota 3	Expirou (1.5.2002)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-26:2003 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-26: Regras particulares de segurança para electroencefalógrafos IEC 60601-2-26:2002 (*)	8.11.2005	EN 60601-2-26:1994 Nota 2.1	Expirou (1.3.2006)
Cenelec	EN 60601-2-27:2006 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-27: Requisitos particulares para a segurança, incluindo desempenho essencial dos equipamentos de monitorização electrocardiográfica IEC 60601-2-27:2005 (*)	26.7.2006	EN 60601-2-27:1994 Nota 2.1	Expirou (1.11.2008)
	EN 60601-2-27:2006/AC:2006	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-2-28:1993 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para aparelhagem de raios-X utilizados em diagnóstico médico IEC 60601-2-28:1993 (*)	18.11.1995		
Cenelec	EN 60601-2-28:2010 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-28: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial e conjuntos de tubos de raio-X para diagnóstico médico IEC 60601-2-28:2010 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-28:1993 Nota 2.1	1.4.2013
Cenelec	EN 60601-2-29:1999 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-29: Regras particulares de segurança para simuladores de radioterapia IEC 60601-2-29:1999 (*)	9.10.1999	EN 60601-2-29:1995 + A1:1996 Nota 2.1	Expirou (1.4.2002)
Cenelec	EN 60601-2-29:2008 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-29: Regras particulares para a segurança de base desempenho essencial para simuladores de radioterapia IEC 60601-2-29:2008 (*)	15.7.2009	EN 60601-2-29:1999 Nota 2.1	1.11.2011
Cenelec	EN 60601-2-30:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-30: Regras particulares de segurança, incluindo desempenho essencial, para equipamento de monitorização de pressão sanguínea não-invasiva de ciclo automático IEC 60601-2-30:1999 (*)	14.11.2001	EN 60601-2-30:1995 Nota 2.1	Expirou (1.2.2003)
Cenelec	EN 60601-2-31:1995 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-31: Regras particulares de segurança para estimuladores cardíacos externos com fonte de alimentação interna IEC 60601-2-31:1994	18.11.1995		
	EN 60601-2-31:1995/A1:1998 IEC 60601-2-31:1994/A1:1998 (*)	14.11.2001	Nota 3	Expirou (1.1.2001)
Cenelec	EN 60601-2-32:1994 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares para equipamentos associados aos equipamentos de raios-X IEC 60601-2-32:1994 (*)	18.11.1995		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-33:2002 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-33: Regras particulares de segurança para aparelhos de ressonância magné- tica para diagnósticos médicos IEC 60601-2-33:2002	15.10.2003	EN 60601-2-33:1995 + A11:1997 Nota 2.1	Expirou (1.7.2005)
	EN 60601-2-33:2002/A1:2005 IEC 60601-2-33:2002/A1:2005	27.7.2006	Nota 3	Expirou (1.11.2008)
	EN 60601-2-33:2002/A2:2008 IEC 60601-2-33:2002/A2:2007 (*)	27.11.2008	Nota 3	1.2.2011
Cenelec	EN 60601-2-34:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-34: Regras particulares de segurança, incluindo desempenho essencial, para monitores de pressão sanguínea invasivos IEC 60601-2-34:2000 (*)	15.10.2003	EN 60601-2-34:1995 Nota 2.1	Expirou (1.11.2003)
Cenelec	EN 60601-2-35:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares para cobertores, almofadas e colchões destinados a aquecimento para uso médico IEC 60601-2-35:1996 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-36:1997 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para aparelhos para litotripsia extra-cor- poral induzida IEC 60601-2-36:1997 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-37:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-37: Regras particulares para a segurança dos dispositivos de diagnóstico e monitorização a ultrasons IEC 60601-2-37:2001	13.12.2002		
	EN 60601-2-37:2001/A1:2005 IEC 60601-2-37:2001/A1:2004	8.11.2005	Nota 3	Expirou (1.1.2008)
	EN 60601-2-37:2001/A2:2005 IEC 60601-2-37:2001/A2:2005 (*)	26.7.2006	Nota 3	Expirou (1.1.2008)
Cenelec	EN 60601-2-37:2008 Equipamento de electromedicina — Parte 2-37: Requisitos par- ticulares de segurança básica e de desempenho essencial para equipamentos médicos de diagnóstico e monitorização por ul- tra-sons IEC 60601-2-37:2007 (*)	27.11.2008	EN 60601-2-37:2001 e as suas emendas Nota 2.1	Expirou (1.10.2010)
Cenelec	EN 60601-2-38:1996 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-38: Regras particulares de segurança para camas de hospitais operadas electricamente IEC 60601-2-38:1996	9.10.1999		
	EN 60601-2-38:1996/A1:2000 IEC 60601-2-38:1996/A1:1999 (*)	14.11.2001	Nota 3	Expirou (1.1.2003)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-39:1999 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-39: Regras particulares de segurança para equipamento de diálise peritoneal IEC 60601-2-39:1999 (*)	14.11.2001		
	EN 60601-2-39:1999/AC:1999	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 60601-2-39:2008 Equipamento de electromedicina — Parte 2-39: Requisitos par- ticulares de segurança básica e de desempenho essencial para equipamento de diálise peritoneal IEC 60601-2-39:2007 (*)	27.11.2008	EN 60601-2-39:1999 Nota 2.1	1.3.2011
Cenelec	EN 60601-2-40:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2: Regras parti- culares de segurança para electromiógrafos e aparelhos de res- posta estimulada IEC 60601-2-40:1998 (*)	9.10.1999		
Cenelec	EN 60601-2-41:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-41: Regras particulares de segurança para luminárias para cirurgia e para luminárias para diagnóstico IEC 60601-2-41:2000 (*)	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-41:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-41: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de luminárias cirúrgicas e luminárias para diagnóstico IEC 60601-2-41:2009 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-41:2000 Nota 2.1	1.11.2012
Cenelec	EN 60601-2-43:2000 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-43: Regras particulares de segurança para equipamento de raios-X para procedimentos intervencionais IEC 60601-2-43:2000 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-43:2010 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-43: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de equipamentos de raio X durante as intervenções IEC 60601-2-43:2010 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-43:2000 Nota 2.1	1.6.2013
Cenelec	EN 60601-2-44:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-44: Regras particulares de segurança para equipamento de raios-X para tomografia computadorizada IEC 60601-2-44:2001	14.11.2001	EN 60601-2-44:1999 Nota 2.1	Expirou (1.7.2004)
	EN 60601-2-44:2001/A1:2003 IEC 60601-2-44:2001/A1:2002 (*)	8.11.2005	Nota 3	Expirou (1.12.2005)
Cenelec	EN 60601-2-44:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-44: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial dos equipamentos de raio-X para tomografia computadorizada IEC 60601-2-44:2009 (*)	7.7.2010	EN 60601-2-44:2001 e as suas emendas Nota 2.1	1.5.2012

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60601-2-45:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-45: Regras particulares de segurança para equipamento de raios-X para mamografia e dispositivos de mamografia estereostática IEC 60601-2-45:2001 (*)	14.11.2001	EN 60601-2-45:1998 Nota 2.1	Expirou (1.7.2004)
Cenelec	EN 60601-2-46:1998 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-46: Regras particulares de segurança para mesas de operação IEC 60601-2-46:1998 (*)	14.11.2001		
Cenelec	EN 60601-2-47:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-47: Regras particulares para a segurança e desempenho essencial de siste- mas electrocardiográficos ambulatorios IEC 60601-2-47:2001 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-49:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-49: Regras particulares para a segurança dos equipamentos de monitoriza- ção multiparamétricos IEC 60601-2-49:2001 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-50:2002 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-50: Regras particulares de segurança para equipamento de fototerapia para recém-nascidos IEC 60601-2-50:2000 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 60601-2-50:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-50: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial do equipamento de fototerapia para recém-nascidos IEC 60601-2-50:2009 (*)	7.7.2010	EN 60601-2-50:2002 Nota 2.1	1.5.2012
Cenelec	EN 60601-2-51:2003 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-51: Regras particulares de segurança, incluindo desempenho essencial, para electrocardiógrafos multicanal e canal simples de análise e gravação IEC 60601-2-51:2003 (*)	24.6.2004		
Cenelec	EN 60601-2-54:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-54: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de equipamentos de raio-X para radiografia e radioscopia IEC 60601-2-54:2009 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-7:1998 + EN 60601-2-28:1993 + EN 60601-2-32:1994 Nota 2.1	1.8.2012
Cenelec	EN 60627:2001 Equipamento de diagnóstico por imagem de raios-X — Carac- terísticas das grelhas anti-difusão para uso geral e para mam- ografia IEC 60627:2001 (*)	13.12.2002		
	EN 60627:2001/AC:2002	Esta é a primeira publicação		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 60645-1:2001 Electroacústica — Aparelhos de audiologia — Parte 1: Audió- metros de som puro IEC 60645-1:2001 (*)	13.12.2002	EN 60645-1:1994 Nota 2.1	Expirou (1.10.2004)
Cenelec	EN 60645-2:1997 Audiómetros — Parte 2: Equipamento para audiometria de voz IEC 60645-2:1993 (*)	17.5.1997		
Cenelec	EN 60645-3:2007 Electroacústica — Equipamentos audiométricos — Parte 3: Si- nais de ensaio de curta duração IEC 60645-3:2007 (*)	27.11.2008	EN 60645-3:1995 Nota 2.1	Expirou (1.6.2010)
Cenelec	EN 60645-4:1995 Audiómetros — Parte 4: Equipamento para audiometria de alta frequência extensiva IEC 60645-4:1994 (*)	23.8.1996		
Cenelec	EN 61217:1996 Equipamento de radioterapia — Coordenadas, movimentos e escalas IEC 61217:1996	14.11.2001		
	EN 61217:1996/A1:2001 IEC 61217:1996/A1:2000	14.11.2001	Nota 3	Expirou (1.12.2003)
	EN 61217:1996/A2:2008 IEC 61217:1996/A2:2007 (*)	27.11.2008	Nota 3	1.2.2011
Cenelec	EN 61676:2002 Equipamento eléctrico para medicina — Instrumentos de dosi- metria usados para a medição não invasiva da tensão do tubo de raios-X na radiologia de diagnóstico IEC 61676:2002	15.10.2003		
	EN 61676:2002/A1:2009 IEC 61676:2002/A1:2008 (*)	7.7.2010	Nota 3	1.3.2012
Cenelec	EN 62083:2001 Equipamento eléctrico para medicina — Regras para a segu- rança de sistemas de planeamento de tratamento de radioterapia IEC 62083:2000 (*)	13.12.2002		
Cenelec	EN 62083:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Requisitos de segu- rança dos sistemas de planeamento dos tratamentos de radio- terapia IEC 62083:2009 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 62083:2001 Nota 2.1	1.11.2012
Cenelec	EN 62220-1:2004 Equipamento eléctrico para medicina — Características dos dis- positivos digitais de imagem de raios-X — Parte 1: Determina- ção do rendimento quântico IEC 62220-1:2003 (*)	24.6.2004		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformi- dade da norma revogada e substituída Nota 1
Cenelec	EN 62220-1-2:2007 Equipamento de electromedicina — Características dos dispositivos digitais de imagem de raios-X — Parte 1-2: Determinação do rendimento quântico — Detectores usados em mamografia IEC 62220-1-2:2007 (*)	27.11.2008		
Cenelec	EN 62220-1-3:2008 Equipamento de electromedicina — Características dos dispositivos digitais de imagem de raio-X — Parte 1: Determinação do rendimento quântico — Detectores usados na imagem dinâmica IEC 62220-1-3:2008 (*)	15.7.2009		
Cenelec	EN 62304:2006 Software para dispositivos médicos — Processos do ciclo de vida do software IEC 62304:2006 (*)	27.11.2008		
	EN 62304:2006/AC:2008	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 62366:2008 Dispositivos médicos — Aplicação de engenharia de aptidão à utilização em dispositivos médicos IEC 62366:2007 (*)	27.11.2008		
Cenelec	EN 80601-2-35:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-35: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de dispositivos de aquecimento usando cobertores, almofadas e colchões e destinados a aquecimento em uso médico IEC 80601-2-35:2009 (*)	Esta é a primeira publicação	EN 60601-2-35:1996 Nota 2.1	1.11.2012
Cenelec	EN 80601-2-58:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-58: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de dispositivos de lentes removíveis e dispositivos de vitrectomia para cirurgia oftalmológica IEC 80601-2-58:2008 (*)	7.7.2010		
Cenelec	EN 80601-2-59:2009 Equipamento eléctrico para medicina — Parte 2-59: Requisitos particulares para a segurança básica e o desempenho essencial de termógrafos de rastreio de seres humanos em estado febril IEC 80601-2-59:2008 (*)	Esta é a primeira publicação		

⁽¹⁾ (OEN: Organismo Europeu de Normalização:

— CEN: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25500811; Fax +32 25500819 (<http://www.cen.eu>)

— Cenelec: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25196871; Fax +32 25196919 (<http://www.cenelec.eu>)

— ETSI: 650 route des Lucioles, 06921 Sophia Antipolis, FRANCE, Tel. +33 492944200; Fax +33 493654716 (<http://www.etsi.eu>)

(*) A presente norma europeia não abrange necessariamente as exigências introduzidas pela Directiva 2007/47/CE.

Nota 1: Em geral, a data de cessação da presunção de conformidade será a data de retirada («ddr»), definida pelo organismo europeu de normalização, mas chama-se a atenção dos utilizadores destas normas para o facto de que, em certas circunstâncias excepcionais, poderá não ser assim.

Nota 2.1: A nova norma (ou a norma alterada) tem o mesmo alcance que a norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.2: A nova norma tem um alcance superior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.3: A nova norma tem um alcance inferior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma (parcialmente) revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva dos produtos que sejam abrangidos pela nova norma. A presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva para os produtos que continuem a ser abrangidos pela norma (parcialmente) revogada e substituída, mas que não sejam abrangidos pela nova norma, não sofrerá qualquer alteração.

Nota 3: No caso de emendas a normas, a norma aplicável é a EN CCCC:YYYY, respectivas emendas anteriores, caso existam, e a nova emenda mencionada. A norma anulada ou substituída (coluna 3) consistirá então da EN CCCC:YYYY e respectivas emendas anteriores, caso existam, mas sem a nova emenda mencionada. Na data referida, a norma anulada ou substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

AVISO:

- qualquer informação relativa à disponibilidade de normas pode ser obtida quer junto dos organismos europeus de normalização quer junto dos organismos nacionais de normalização que figuram na lista anexa à directiva do Parlamento Europeu e do Conselho 98/34/CE ⁽¹⁾ modificada pela Directiva 98/48/CE ⁽²⁾,
- as normas harmonizadas são adoptadas pelas organizações europeias de normalização em inglês (o CEN e o CENELEC também as publicam em alemão e francês). Subsequentemente, os títulos das normas harmonizadas são traduzidos pelos organismos nacionais de normalização em todas as outras línguas oficiais exigidas da União Europeia. A Comissão Europeia não é responsável pela exactidão dos títulos que lhe foram apresentados para publicação no Jornal Oficial,
- a publicação das referências das normas no *Jornal Oficial da União Europeia* não implica que elas estão disponíveis em todas as línguas comunitárias,
- esta lista substitui todas as listas anteriores publicadas no *Jornal Oficial da União Europeia*. A Comissão assegura a actualização da presente lista,
- mais informação está disponível em:
http://ec.europa.eu/enterprise/policies/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm

⁽¹⁾ JO L 204 de 21.7.1998, p. 37.

⁽²⁾ JO L 217 de 5.8.1998, p. 18.

Comunicação da Comissão no âmbito da execução da Directiva 98/79/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 27 de Outubro de 1998, relativa aos dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro*

(Texto relevante para efeitos do EEE)

(Publicação dos títulos e referências das normas harmonizadas ao abrigo da directiva)

(2011/C 16/03)

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 556-1:2001 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dispositivos serem designados como «ESTÉRIL» — Parte 1: Requisitos para dispositivos médicos submetidos a uma esterilização terminal	31.7.2002	EN 556:1994 + A1:1998 Nota 2.1	Expirou (30.4.2002)
	EN 556-1:2001/AC:2006	15.11.2006		
CEN	EN 556-2:2003 Esterilização de dispositivos médicos — Requisitos para os dispositivos serem designados como ESTÉRIL — Parte 2: Requisitos para dispositivos médicos processados assepticamente	9.8.2007		
CEN	EN 980:2008 Símbolos gráficos para utilização na rotulagem dos dispositivos médicos	23.7.2008	EN 980:2003 Nota 2.1	Expirou (31.5.2010)
CEN	EN ISO 11737-2:2009 Esterilização de dispositivos médicos — Métodos microbiológicos — Parte 2: Ensaios de esterilidade efectuados no momento da definição, validação e manutenção de um processo de esterilização (ISO 11737-2:2009)	7.7.2010		
CEN	EN 12322:1999 Dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> — Meio de cultura para microbiologia — Critério de desempenho para meios de cultura	9.10.1999		
	EN 12322:1999/A1:2001	31.7.2002	Nota 3	Expirou (30.4.2002)
CEN	EN ISO 13485:2003 Dispositivos médicos — Sistemas de gestão da qualidade — Requisitos para fins regulamentares (ISO 13485:2003)	2.4.2004	EN ISO 13488:2000 EN ISO 13485:2000 Nota 2.1	Expirou (31.7.2009)
	EN ISO 13485:2003/AC:2009	7.7.2010		
CEN	EN 13532:2002 Requisitos gerais relativos aos dispositivos médicos de diagnóstico <i>in vitro</i> de auto-diagnóstico	17.12.2002		
CEN	EN 13612:2002 Avaliação do desempenho dos dispositivos médicos de diagnóstico <i>in vitro</i>	17.12.2002		
	EN 13612:2002/AC:2002	2.12.2009		
CEN	EN 13640:2002 Ensaio de estabilidade dos reagentes para diagnóstico <i>in vitro</i>	17.12.2002		
CEN	EN 13641:2002 Eliminação ou redução do risco de infecção relativo aos dispositivos médicos de diagnósticos <i>in vitro</i>	17.12.2002		
CEN	EN 13975:2003 Procedimentos de amostragem para a aceitação de ensaios de dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> — Aspectos estatísticos	21.11.2003		

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN 14136:2004 Utilização de esquemas de avaliação externa da qualidade na avaliação do desempenho dos procedimentos de diagnóstico in vitro	15.11.2006		
CEN	EN 14254:2004 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Receptáculos de uso único para recolha de amostras, outras além do sangue, de humanos	28.4.2005		
CEN	EN 14820:2004 Recipientes de uso único para a recolha de amostras de sangue venoso	28.4.2005		
CEN	EN ISO 14937:2009 Esterilização de produtos de cuidados de saúde — Requisitos gerais para a caracterização de um agente esterilizante e para o desenvolvimento, a validação e o controlo de rotina de um processo de esterilização (ISO 14937:2009)	7.7.2010	EN ISO 14937:2000 Nota 2.1	Expirou (30.4.2010)
CEN	EN ISO 14971:2009 Dispositivos médicos — Aplicação da gestão de risco aos dispositivos médicos (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)	7.7.2010	EN ISO 14971:2007 Nota 2.1	Expirou (21.3.2010)
CEN	EN ISO 15193:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Medição de quantidades em amostras de origem biológica — Requisitos relativos ao conteúdo e à apresentação dos procedimentos de medição de referência (ISO 15193:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 15194:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Medição de quantidades em amostras biológicas — Requisitos para os materiais de referência certificados e para o conteúdo da documentação de suporte (ISO 15194:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 15197:2003 Sistemas de ensaio para diagnóstico in vitro — Requisitos para os sistemas de ensaio da glucose no sangue para auto-testes na vigilância da diabetes mellitus (ISO 15197:2003)	28.4.2005		
	EN ISO 15197:2003/AC:2005	2.12.2009		
CEN	EN ISO 17511:2003 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Medição de quantidades em amostras biológicas — Rastreabilidade metrológica dos valores atribuídos a calibradores e materiais de controlo (ISO 17511:2003)	28.4.2005		
CEN	EN ISO 18113-1:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Informação fornecida pelo fabricante (rotulagem) — Parte 1: Termos, definições e requisitos gerais (ISO 18113-1:2009)	7.7.2010		
CEN	EN ISO 18113-2:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Informação fornecida pelo fabricante (rotulagem) — Parte 2: Reagentes para diagnóstico in vitro para utilização profissional (ISO 18113-2:2009)	7.7.2010	EN 375:2001 Nota 2.1	31.12.2012
CEN	EN ISO 18113-3:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Informação fornecida pelo fabricante (rotulagem) — Parte 3: Instrumentos para diagnóstico in vitro para utilização profissional (ISO 18113-3:2009)	7.7.2010	EN 591:2001 Nota 2.1	31.12.2012

OEN ⁽¹⁾	Referência e título da norma (Documento de referência)	Primeira publicação JO	Referência da norma revogada e substituída	Data da cessação da presunção de conformidade da norma revogada e substituída Nota 1
CEN	EN ISO 18113-4:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Informação fornecida pelo fabricante (rotulagem) — Parte 4: Reagentes para diagnóstico in vitro para auto-diagnóstico (ISO 18113-4:2009)	7.7.2010	EN 376:2002 Nota 2.1	31.12.2012
CEN	EN ISO 18113-5:2009 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Informação fornecida pelo fabricante (rotulagem) — Parte 5: Instrumentos para diagnóstico in vitro para auto-diagnóstico (ISO 18113-5:2009)	7.7.2010	EN 592:2002 Nota 2.1	31.12.2012
CEN	EN ISO 18153:2003 Dispositivos médicos para diagnóstico in vitro — Medição de quantidades em amostras biológicas — Rastreabilidade metrológica de valores para concentrações catalíticas de enzimas atribuídas a calibradores e materiais de controlo (ISO 18153:2003)	21.11.2003		
CEN	EN ISO 20776-1:2006 Sistemas para exames clínicos laboratoriais e testes para diagnóstico in vitro — Ensaio de susceptibilidade dos agentes infecciosos e avaliação do desempenho dos dispositivos para testes de susceptibilidade antimicrobiana — Parte 1: Método de referência para ensaio da actividade in vitro dos agentes antimicrobianos contra as bactérias implicadas nas doenças infecciosas (ISO 20776-1:2006)	9.8.2007		
Cenelec	EN 61010-2-101:2002 Regras de segurança para equipamento eléctrico de medição, controlo e uso laboratorial — Parte 2-101: Regras particulares para equipamento médico de diagnóstico in vitro (IVD) IEC 61010-2-101:2002 (Modificada)	17.12.2002		
Cenelec	EN 61326-2-6:2006 Equipamento eléctrico de medição, de comando e de laboratório — Requisitos de CEM — Parte 2-6: Requisitos particulares — Equipamento médico para diagnóstico in vitro (IVD) IEC 61326-2-6:2005	27.11.2008		
Cenelec	EN 62304:2006 Software para dispositivos médicos — Processos do ciclo de vida do software IEC 62304:2006	27.11.2008		
	EN 62304:2006/AC:2008	Esta é a primeira publicação		
Cenelec	EN 62366:2008 Dispositivos médicos — Aplicação de engenharia de aptidão à utilização em dispositivos médicos IEC 62366:2007	27.11.2008		

⁽¹⁾ OEN: Organismo Europeu de Normalização:

- CEN: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25500811; Fax +32 25500819 (<http://www.cen.eu>),
- CENELEC: Avenue Marnix 17, 1000 Bruxelles/Brussel, BELGIQUE/BELGIË, Tel. +32 25196871; Fax +32 25196919 (<http://www.cenelec.eu>),
- ETSI: 650 route des Lucioles, 06921 Sophia Antipolis, FRANCE, Tel. +33 492944200; Fax +33 493654716 (<http://www.etsi.eu>).

Nota 1: Em geral, a data de cessação da presunção de conformidade será a data de retirada («ddr»), definida pelo organismo europeu de normalização, mas chama-se a atenção dos utilizadores destas normas para o facto de que, em certas circunstâncias excepcionais, poderá não ser assim.

Nota 2.1: A nova norma (ou a norma alterada) tem o mesmo alcance que a norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.2: A nova norma tem um alcance superior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

Nota 2.3: A nova norma tem um alcance inferior ao da norma revogada e substituída. Na data referida, a norma (parcialmente) revogada e substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva dos produtos que sejam abrangidos pela nova norma. A presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva para os produtos que continuem a ser abrangidos pela norma (parcialmente) revogada e substituída, mas que não sejam abrangidos pela nova norma, não sofrerá qualquer alteração.

Nota 3: No caso de emendas a normas, a norma aplicável é a EN CCCC:YYYY, respectivas emendas anteriores, caso existam, e a nova emenda mencionada. A norma anulada ou substituída (coluna 3) consistirá então da EN CCCC:YYYY e respectivas emendas anteriores, caso existam, mas sem a nova emenda mencionada. Na data referida, a norma anulada ou substituída deixará de conferir presunção de conformidade com os requisitos essenciais da directiva.

AVISO:

- Qualquer informação relativa à disponibilidade de normas pode ser obtida quer junto dos organismos europeus de normalização quer junto dos organismos nacionais de normalização que figuram na lista anexa à directiva do Parlamento Europeu e do Conselho 98/34/CE ⁽¹⁾ modificada pela Directiva 98/48/CE ⁽²⁾.
- As normas harmonizadas são adoptadas pelas organizações europeias de normalização em inglês (o CEN e o CENELEC também as publicam em alemão e francês). Subsequentemente, os títulos das normas harmonizadas são traduzidos pelos organismos nacionais de normalização em todas as outras línguas oficiais exigidas da União Europeia. A Comissão Europeia não é responsável pela exactidão dos títulos que lhe foram apresentados para publicação no Jornal Oficial.
- A publicação das referências das normas no *Jornal Oficial da União Europeia* não implica que elas estão disponíveis em todas as línguas comunitárias.
- Esta lista substitui todas as listas anteriores publicadas no *Jornal Oficial da União Europeia*. A Comissão assegura a actualização da presente lista.
- Mais informação está disponível em:
http://ec.europa.eu/enterprise/policies/european-standards/harmonised-standards/index_en.htm

⁽¹⁾ JO L 204 de 21.7.1998, p. 37.

⁽²⁾ JO L 217 de 5.8.1998, p. 18.

Preço das assinaturas 2011 (sem IVA, portes para expedição normal incluídos)

Jornal Oficial da União Europeia, séries L + C, só edição impressa	22 línguas oficiais da UE	1 100 EUR por ano
Jornal Oficial da União Europeia, séries L + C, edição impressa + DVD anual	22 línguas oficiais da UE	1 200 EUR por ano
Jornal Oficial da União Europeia, série L, só edição impressa	22 línguas oficiais da UE	770 EUR por ano
Jornal Oficial da União Europeia, séries L + C, DVD mensal (cumulativo)	22 línguas oficiais da UE	400 EUR por ano
Suplemento do Jornal Oficial (série S), Adjudicações e Contratos Públicos, DVD, uma edição por semana	Multilingue: 23 línguas oficiais da UE	300 EUR por ano
Jornal Oficial da União Europeia, série C — Concursos	Língua(s) de acordo com o concurso	50 EUR por ano

O *Jornal Oficial da União Europeia*, publicado nas línguas oficiais da União Europeia, pode ser assinado em 22 versões linguísticas. Compreende as séries L (Legislação) e C (Comunicações e Informações).

Cada versão linguística constitui uma assinatura separada.

Por força do Regulamento (CE) n.º 920/2005 do Conselho, publicado no Jornal Oficial L 156 de 18 de Junho de 2005, nos termos do qual as instituições da União Europeia não estão temporariamente vinculadas à obrigação de redigir todos os seus actos em irlandês nem a proceder à sua publicação nessa língua, os Jornais Oficiais publicados em irlandês são comercializados à parte.

A assinatura do Suplemento do Jornal Oficial (série S — Adjudicações e Contratos Públicos) reúne a totalidade das 23 versões linguísticas oficiais num DVD multilingue único.

A pedido, a assinatura do *Jornal Oficial da União Europeia* dá direito à recepção dos diversos anexos do Jornal Oficial. Os assinantes são avisados da publicação dos anexos através de um «Aviso ao leitor» inserido no *Jornal Oficial da União Europeia*.

Vendas e assinaturas

As subscrições de diversas publicações periódicas pagas, como a subscrição do *Jornal Oficial da União Europeia*, estão disponíveis através da nossa rede de distribuidores comerciais, cuja lista está disponível na internet no seguinte endereço:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_pt.htm

EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) oferece acesso directo e gratuito ao direito da União Europeia. Este sítio permite consultar o *Jornal Oficial da União Europeia* e inclui igualmente os tratados, a legislação, a jurisprudência e os actos preparatórios da legislação.

Para mais informações sobre a União Europeia, consultar: <http://europa.eu>



Serviço das Publicações da União Europeia
2985 Luxemburgo
LUXEMBURGO

PT