

Verzeichnis der nicht abgedruckten harmonisierten VDE klassifizierten DIN-Normen nach aufsteigenden Nummern¹⁾

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabedatum	Titel
DIN EN 45502-1	VDE 0750-10	:1998-07	Aktive implantierbare medizinische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit, Aufschriften und vom Hersteller zur Verfügung zu stellende Informationen
DIN EN 45502-2-1	VDE 0750-10-1	:2004-08	Aktive implantierbare medizinische Geräte – Teil 2-1: Besondere Festlegungen für aktive implantierbare medizinische Geräte zur Behandlung von Bradyarrhythmie (Herzschrittmacher)
DIN EN 45502-2-2	VDE 0750-10-2	:2008-10	Aktive implantierbare Medizingeräte – Teil 2-2: Besondere Festlegungen für aktive implantierbare medizinische Produkte zur Behandlung von Tachyarrhythmie (einschließlich implantierbaren Defibrillatoren)
DIN EN 45502-2-3	VDE 0750-10-3	:2010-07	Aktive implantierbare Medizingeräte – Teil 2-3: Besondere Festlegungen für Cochlea-Implantatsysteme und auditorische Hirnstammimplantatsysteme
DIN EN 60118-13	VDE 0750-11	:2006-03	Akustik – Hörgeräte – Teil 13: Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) (IEC 60118-13:2004)
DIN EN 60601-1	VDE 0750-1	:2007-07	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale (IEC 60601-1:2005)
Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-1	Berichtigung 1 zu VDE 0750-10	:2008-08	Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-1 (VDE 0750-1):2007-07
Berichtigung 2 zu DIN EN 60601-1	Berichtigung 2 zu VDE 0750-10	:2010-05	Berichtigung 2 zu DIN EN 60601-1 (VDE 0750-1):2007-07
DIN EN 60601-1-1	VDE 0750-1-1	:2002-08	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit; Ergänzungsnorm: Festlegungen für die Sicherheit von medizinischen elektrischen Systemen (IEC 60601-1-1:2000)
DIN EN 60601-1-2	VDE 0750-1-2	:2007-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit - Anforderungen und Prüfungen (IEC 60601-1-2:2007, modifiziert)
Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-1-2	Berichtigung 1 zu VDE 0750-1-2	:2010-05	Berichtigung zu DIN EN 60601-1-2 (VDE 0750-1-2):2007-12

¹⁾ Abdruck erfolgt nicht aus vertriebstechnischen Gründen.

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabedatum	Titel
DIN EN 60601-1-3	VDE 0750-1-3	:2008-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-3: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Strahlenschutz von diagnostischen Röntgengeräten (IEC 60601-1-3:2008)
Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-1-3	Berichtigung 1 zu VDE 0750-1-3	:2010-05	Berichtigung zu DIN EN 60601-1-3 (VDE 0750-1-3):2008-12
DIN EN 60601-1-4	VDE 0750-1-4	:2001-04	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-4: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit; Ergänzungsnorm: Programmierbare elektrische medizinische Systeme (IEC 60601-1-4:1996 + A1:1999)
DIN EN 60601-1-6	VDE 0750-1-6	:2010-10	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-6: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit (IEC 60601-1-6:2010)
DIN EN 60601-1-8	VDE 0750-1-8	:2008-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-8: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Alarmsysteme – Allgemeine Festlegungen, Prüfungen und Richtlinien für Alarmsysteme in medizinischen elektrischen Geräten und in medizinischen Systemen (IEC 60601-1-8:2006)
Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-1-8	Berichtigung 1 zu VDE 0750-1-8	:2010-05	Berichtigung zu DIN EN 60601-1-8 (VDE 0750-1-8):2008-12
DIN EN 60601-1-10	VDE 0750-1-10	:2008-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-10: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen an die Entwicklung von physiologischen geschlossenen Regelkreisen (IEC 60601-1-10:2007)
DIN EN 60601-1-11	VDE 0750-1-11	:2011-03	Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-11: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme für die medizinische Versorgung in häuslicher Umgebung (IEC 60601-1-11:2010)

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabedatum	Titel
DIN EN 60601-2-1	VDE 0750-2-1	:2003-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-1: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektronenbeschleunigern im Bereich von 1 MeV bis 50 MeV (IEC 60601-2-1:1998 + A1:2002)
DIN EN 60601-2-2	VDE 0750-2-2	:2010-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Hochfrequenz-Chirurgiegeräten und HF-chirurgischem Zubehör (IEC 60601-2-2:2009)
DIN EN 60601-2-3	VDE 0750-2-3	:1999-10	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-3: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Kurzwellen-Therapiegeräten (IEC 60601-2-3:1991 + A1:1998)
DIN EN 60601-2-4	VDE 0750-2-4	:2003-07	Medizinische Geräte – Teil 2-4: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Defibrillatoren (IEC 60601-2-4:2002)
DIN EN 60601-2-5	VDE 0750-2-5	:2001-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-5: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschall-Physiotherapiegeräten (IEC 60601-2-5:2000)
DIN EN 60601-2-8	VDE 0750-2-8	:2002-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-8: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgeneinrichtungen im Bereich von 10 kV bis 1 MV (IEC 60601-2-8:1987)
DIN EN 60601-2-10	VDE 0750-2-10	:2003-04	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-10: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten zur Stimulation von Nerven und Muskeln (IEC 60601-2-10:1987 + A1:2001-09 + Corrigendum 1:2002)
DIN EN 60601-2-11	VDE 0750-2-11	:2005-04	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-11: Besondere Festlegungen für die Strahlensicherheit von Gamma-Bestrahlungseinrichtungen (IEC 60601-2-11:1997 + A1:2004)
DIN EN 60601-2-13 ^{*)}	VDE 0750-2-13	:2007-05	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-13: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Anästhesiesystemen (IEC 60601-2-13:2003 + A1:2006)
DIN EN 60601-2-16	VDE 0750-2-16	:1999-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-16: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Hämodialyse-, Hämodiafiltrations- und Hämodiafiltrationsgeräten (IEC 60601-2-16:1998)

*) In Sammlung vorhanden aufgrund einer Sondervereinbarung.

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabe- datum	Titel
DIN EN 60601-2-17	VDE 0750-2-17	:2004-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-17: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ferngesteuerter, automatisch betriebener After- loading-Geräte für die Brachytherapie (IEC 60601-2-17:2004)
DIN EN 60601-2-18	VDE 0750-2-18	:2001-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-18: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von endoskopischen Geräten (IEC 60601-2-18:1996 + A1:2000)
DIN EN 60601-2-19	VDE 0750-2-19	:2010-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-19: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Säuglingsinkubatoren (IEC 60601-2-19:2009)
DIN EN 60601-2-20	VDE 0750-2-20	:2010-06	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-20: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Transportinkubatoren (IEC 60601-2-20:2009)
DIN EN 60601-2-21	VDE 0750-2-21	:2010-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-21: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Säuglingswärmestrahlern (IEC 60601-2-21:2009)
DIN EN 60601-2-22	VDE 0750-2-22	:1996-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von diagnostischen und therapeutischen Laserge- räten (IEC 60601-2-22:1995)
DIN EN 60601-2-23	VDE 0750-2-23	:2000-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-23: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von Geräten für die transkutane Partialdruck- überwachung (IEC 60601-2-23:1999)
DIN EN 60601-2-24	VDE 0750-2-24	:1999-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-24: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Infusionspumpen und Infusionsreglern (IEC 60601-2-24:1998)
DIN EN 60601-2-25	VDE 0750-2-25	:2001-04	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-25: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographen (IEC 60601-2-25:1993 + A1:1999)
DIN EN 60601-2-26	VDE 0750-2-26	:2004-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-26: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektroenzephalographen (IEC 60601-2-26:2002)

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabedatum	Titel
DIN EN 60601-2-27	VDE 0750-2-27	:2006-08	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-27: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Elektrokardiographie-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-27:2005)
Berichtigung 1 zu DIN EN 60601-2-27	Berichtigung 1 zu VDE 0750-2-27	:2007-05	Berichtigungen zu DIN EN 60601-2-27 (VDE 0750-2-27):2006-08
DIN EN 60601-2-28	VDE 0750-2-28	:2010-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-28: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgenstrahlern für die medizinische Diagnostik (IEC 60601-2-28:2010)
DIN EN 60601-2-29	VDE 0750-2-29	:2009-06	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-29: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Strahlentherapiesimulatoren (IEC 60601-2-29:2008)
DIN EN 60601-2-31	VDE 0750-2-31	:2009-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-31: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von externen Schrittmachern mit interner Stromversorgung (IEC 60601-2-31:2008)
DIN EN 60601-2-33 ¹⁾	VDE 0750-2-33	:2011-07	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-33: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Magnetresonanzgeräten für die medizinische Diagnostik (IEC 60601-2-33:2010)
DIN EN 60601-2-34	VDE 0750-2-34	:2001-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-34: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von invasiven Blutdruck-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-34:2000)
DIN EN 60601-2-36	VDE 0750-2-36	:1997-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten zur extrakorporal induzierten Lithotripsie (IEC 60601-2-36:1997)
DIN EN 60601-2-39	VDE 0750-2-39	:2008-09	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-39: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Peritoneal-Dialyse-Geräten (IEC 60601-2-39:2007)

¹⁾ Die Vorgängerausgabe DIN EN 60601-2-33 (VDE 0750-2-33):2008-07 und Berichtigung 1 (VDE 0750-2-33 Berichtigung 1):2009-05 darf noch bis 2013-10-01 angewendet werden.

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabe- datum	Titel
DIN EN 60601-2-40	VDE 0750-2-40	:1998-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-40: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektromyographen und Geräten für evozierte Potentiale (IEC 60601-2-40:1998)
DIN EN 60601-2-41	VDE 0750-2-41	:2010-05	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-41: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Operationsleuchten und Untersu- chungsleuchten (IEC 60601-2-41:2009)
DIN EN 60601-2-43	VDE 0750-2-43	:2011-03	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-43: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Röntgeneinrichtungen für interventio- nelle Verfahren (IEC 60601-2-43:2010)
DIN EN 60601-2-44	VDE 0750-2-44	:2010-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-44: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Röntgeneinrichtungen für die Com- putertomographie (IEC 60601-2-44:2009)
DIN EN 60601-2-45	VDE 0750-2-45	:2003-09	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-45: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Röntgen-Mammographiegeräten und mammo- graphischen Stereotaxie-Einrichtungen (IEC 60601-2-45:2001-05)
DIN EN 60601-2-46 ¹⁾	VDE 0750-2-46	:2011-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-46: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Operationstischen (IEC 60601-2-46:2010)
DIN EN 60601-2-47	VDE 0750-2-47	:2002-11	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-47: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von ambulanten elektrokardiographischen Systemen (IEC 60601-2-47:2001)
DIN EN 60601-2-49	VDE 0750-2-49	:2002-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-49: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von multifunktionalen Patientenüberwachungsge- räten (IEC 60601-2-49:2001)
DIN EN 60601-2-50	VDE 0750-2-50	:2010-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-50: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ein- schließlich der wesentlichen Leistungsmerk- male von Säuglings-Phototherapiegeräten (IEC 60601-2-50:2009)

¹⁾ Die Vorgängerausgabe DIN EN 60601-2-46 (VDE 0750-2-46):1999-02 darf noch bis 2014-01-20 an-
gewendet werden.

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabedatum	Titel
DIN EN 60601-2-51	VDE 0750-2-51	:2004-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-51: Besondere Festlegungen für die Sicherheit, einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von aufzeichnenden und interpretierenden Einkanal- und Mehrkanal-Elektrokardiographen (IEC 60601-2-51:2003)
DIN EN 60601-2-52	VDE 0750-2-52	:2010-12	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-52: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von medizinischen Betten (IEC 60601-2-52:2009)
DIN EN 60601-2-54	VDE 0750-2-54	:2010-05	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-54: Besondere Festlegungen für die Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgengeräten für Radiographie und Radioskopie (IEC 60601-2-54:2009)
DIN EN 61010-2-101	VDE 0411-2-101	:2003-09	Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte – Teil 2-101: Besondere Anforderungen an In-vitro-Diagnostik-(IVD-)Medizingeräte (IEC 61010-2-101:2002, modifiziert)
DIN EN 61326-2-6	VDE 0843-20-2-6	:2006-10	Elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte – EMV-Anforderungen – Teil 2-6: Besondere Anforderungen – Medizinische In-vitro-Diagnosegeräte (IVD) (IEC 61326-2-6:2005)
DIN EN 62304	VDE 0750-101	:2007-03	Medizingeräte-Software – Software-Lebenszyklus-Prozesse (IEC 62304:2006)
Berichtigung 1 zu DIN EN 62304	Berichtigung 1 zu VDE 0750-101	:2009-05	Berichtigung zu DIN EN 62304 (VDE 0750-101):2007-03
DIN EN 62366	VDE 0750-241	:2008-09	Medizinprodukte – Anwendung der Gebrauchstauglichkeit auf Medizinprodukte (IEC 62366:2007)
DIN EN ISO 80601-2-12 ^{1)2)*}	VDE 0750-2-12	:2012-02	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-12: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Beatmungsgeräten für die Intensivpflege (ISO/IEC 80601-2-12:2011 + Cor.:2011)

¹⁾ Die Vorgängerausgabe DIN EN 60601-2-12 (VDE 0750-2-12):2007-03 darf noch bis 2014-04-15 angewendet werden.

²⁾ Neue Norm ist noch nicht durch Titelveröffentlichung im Amtsblatt der Europäischen Union harmonisiert.

*) In Sammlung vorhanden aufgrund einer Sondervereinbarung.

DIN-Nummer	VDE-Nummer	Ausgabe- datum	Titel
DIN EN 80601-2-30 ¹⁾	VDE 0750-2-30	:2011-05	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-30: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von automatisierten nicht-invasiven Blutdruckmessgeräten (IEC 80601-2-30:2009 + Cor.:2010)
DIN EN 80601-2-35	VDE 0750-2-35	:2010-08	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-35: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Decken, Matten und Matratzen zur Erwärmung von Patienten in der medizinischen Anwendung (IEC 80601-2-35:2009)
DIN EN 80601-2-58	VDE 0750-2-58	:2009-10	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-58: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale für Geräte zur Linsenentfernung und Geräte zur Glaskörperentfernung in der Augen Chirurgie (IEC 80601-2-58:2008)
DIN EN 80601-2-59	VDE 0750-2-59	:2010-07	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-59: Besondere Anforderungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Wärmebildkameras für Reihenuntersuchungen von Menschen auf Fieber (IEC 80601-2-59:2008 + Corrigendum 2009)
DIN EN 80601-2-61 ²⁾	VDE 0750-2-61	:2012-01	Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-61: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Pulsoximetriegeräten (ISO 80601-2-61:2011)
DIN EN ISO 11197 ^{*)}	VDE 0750-211	:2009-09	Medizinische Versorgungseinheiten (ISO 11197:2004)
DIN EN ISO 21647	VDE 0750-2-55	:2009-09	Medizinische elektrische Geräte – Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit und grundlegenden Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase (ISO 21647:2004, einschließlich Cor 1:2005)

¹⁾ Die Vorgängerausgabe DIN EN 60601-2-30 (VDE 0750-2-30):2000-12 darf noch bis 2013-09-01 angewendet werden.

²⁾ Die Vorgängerausgabe DIN EN ISO 9919 (VDE 0750-2-54):2009-09 darf noch bis zum 2014-04-01 angewendet werden.

*) In Sammlung vorhanden aufgrund einer Sondervereinbarung.