

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Mai 2026

Änderungen im Normenpool

Gesamt *)				
DIN EN 16616	2022-10	ersetzt durch	DIN EN 16616	2026-03
DIN EN ISO 16671	2018-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 16671	2026-03
Europäische Rechtsbestimmungen und Normen	2025-11	Entnahme		
Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2026-02	Entnahme		
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-1	2021-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-1	2026-03
DIN EN ISO 10993-1 (en)	2021-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-1 (en)	2026-03
DIN EN ISO 10993-12	2021-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-12	2026-02
DIN EN ISO 10993-17	2024-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-17	2026-05
DIN EN ISO 10993-23	2021-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-23	2026-03
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 18562-1	2025-02
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 18562-2	2025-02
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 18562-3	2025-02
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 18562-4	2025-02
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 14607	2018-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 14607	2026-02
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 7376	2020-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 7376	2026-02

*) Alle Änderungen in den Themenpaketen sind auch im Gesamtpaket enthalten.

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Februar 2026

Änderungen im Normenpool

Gesamt *)				
DIN EN 14476	2019-10	ersetzt durch	DIN EN 14476	2025-11
DIN EN 60601-2-37	2016-11	ersetzt durch	DIN EN IEC 60601-2-37	2025-06
DIN EN ISO 12870	2018-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 12870	2026-01
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2026-02
2008/768/EGB	09.07.2008	ersetzt durch	2008/768/EGB konsolidierte Fassung	22.10.2025
EUB 2019/1396	10.09.2019	ersetzt durch	EUB 2019/1396 konsolidierte Fassung	07.07.2025
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte für Medizinprodukte				
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 7405	2019-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 7405	2025-12
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
In-vitro Diagnostika				
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Aufbereitung von Medizinprodukten				
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 23908	2013-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 23908	2026-01
DIN EN ISO 80369-6	2018-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 80369-6	2025-12
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 7199	2024-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 7199	2025-12
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 80601-2-12		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80601-2-12 Berichtigung 1	2025-11
EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	26.11.2025

*) Alle Änderungen in den Themenpaketen sind auch im Gesamtpaket enthalten.

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

November 2025

Änderungen im Normenpool

Gesamt *)				
DIN EN ISO 14644-5	2005-03	Entnahme		
DIN EN ISO 14889	2018-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 14889	2025-09
DIN EN ISO 22675	2016-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 22675	2025-10
		Aktualisierung	Europäische Rechtsbestimmungen und Normen	2025-11
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2025-11
EUV 2021/2226	14.12.2021	ersetzt durch	EUV 2021/2226 konsolidierte Fassung	25.06.2025
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-4	2017-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-4	2025-09
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN EN 868-2	2017-05	ersetzt durch	DIN EN 868-2	2025-09
DIN EN 868-3	2017-05	ersetzt durch	DIN EN 868-3	2025-09
DIN EN 868-4	2017-05	ersetzt durch	DIN EN 868-4	2025-09
DIN EN 868-6	2017-05	ersetzt durch	DIN EN 868-6	2025-09
DIN EN 868-7	2017-05	ersetzt durch	DIN EN 868-7	2025-09
DIN EN 13060	2019-02	ersetzt durch	DIN EN 13060	2025-10
DIN EN 14180	2014-09	ersetzt durch	DIN EN 14180	2025-08
DIN EN ISO 15883-7	2016-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 15883-7	2025-08
Nichtaktive Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	DIN EN 455-5	2025-10
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 8536-16	2025-10
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 5840-1	2021-05		DIN EN ISO 5840-1	2025-10
DIN EN ISO 5840-2	2021-05		DIN EN ISO 5840-2	2025-10
DIN EN ISO 5840-3	2021-05		DIN EN ISO 5840-3	2025-10
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 80601-2-12	2020-07			
DIN EN ISO 80601-2-12	2021-02			
Berichtigung 1		ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-12	2025-03

*) Alle Änderungen in den Themenpaketen sind auch im Gesamtpaket enthalten.

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

August 2025

Änderungen im Normenpool

Gesamt *)				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 15004-2	2025-06
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2025-08
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte				
		Neuaufnahme	DIN 91422	2025-06
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 10993-5/A11	2025-05
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 15883-1	2014-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 15883-1	2025-07
DIN EN ISO 15883-2	2009-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 15883-2	2025-07
DIN EN ISO 15883-3	2009-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 15883-3	2025-07
Nichtaktive Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80369-2	2025-05
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80369-2	2025-05

*) Alle Änderungen in den Themenpaketen sind auch im Gesamtpaket enthalten.

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Mai 2025

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
		Neuaufnahme	DIN EN 1865-6	2025-01
DIN EN ISO 23500-2	2019-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 23500-2	2025-03
90/385/EWG	05.09.2007	Entnahme		
93/42/EWG	05.09.2007	Entnahme		
98/79/EG	20.12.2011	Entnahme		
EGV 765/2008	09.07.2008	Entnahme		
EUV 2017/745Ber	03.05.2019	Entnahme		
EUV 2017/745Ber 2019	27.12.2019	Entnahme		
EUV 2017/745Ber 2021	08.07.2021	Entnahme		
EUV 2017/746Ber	03.05.2019	Entnahme		
EUV 2017/746Ber 2019	27.12.2019	Entnahme		
EUV 2017/746Ber 2021	01.07.2021	Entnahme		
EUV 2020/561	23.04.2020	Entnahme		
EUV 2022/112	25.01.2022	Entnahme		
EUV 2023/1194	20.06.2023	Entnahme		
EUV 2023/502	01.12.2022	Entnahme		
EUV 2023/607	15.03.2023	Entnahme		
EUV 528/2012	22.05.2012	Entnahme		
MedPRVsEUAnpV	21.04.2021	Entnahme		
MedPDGuaGÄndG	12.05.2021	Entnahme		
MedPDG	28.06.2022	Entnahme		
MedPG	19.06.2020	Entnahme		
EUV 2022/123	09.03.2023	ersetzt durch	EUV 2022/123 konsolidierte Fassung	07.02.2024
EUV 2019/1020	12.07.2023	ersetzt durch	EUV 2019/1020 konsolidierte Fassung	01.10.2024
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2025-05
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 9001/A1	2024-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 14155/A11	2025-03
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 15378/A1	2024-11
In-vitro-Diagnostika				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 5649	2025-04
Aufarbeitung von Medizinprodukten				
DIN 58953-6	2023-11	ersetzt durch	DIN 58953-6	2025-03
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN 13795-1	2019-06	ersetzt durch	DIN EN 13795-1	2025-03
DIN EN 13795-2	2019-06	ersetzt durch	DIN EN 13795-2	2025-03
DIN EN 14683	2019-10	ersetzt durch	DIN EN 14683	2025-03
DIN EN ISO 80369-20	2015-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 80369-20	2025-03
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 14630	2013-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 14630	2025-03

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 80601-2-79	2020-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-79	2025-02
DIN EN ISO 80601-2-80	2020-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-80	2025-02

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Februar 2025

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
DIN EN 61676	2010-05	ersetzt durch	DIN EN IEC 61676	2025-01
		Aktualisierung	Europäische Rechtsbestimmungen und Normen	2025-02
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2025-02
Aufarbeitung von Medizinprodukten				
DIN EN 556-2	2015-11	ersetzt durch	DIN EN 556-2	2025-01
Nichtaktive Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	DIN EN 17854	2024-10
DIN EN 455-1	2022-04	ersetzt durch	DIN EN 455-1	2024-11
DIN EN ISO 8536-13	2017-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-13	2024-12
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 7197	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 7197	2025-02
DIN EN ISO 7199	2020-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 7199	2024-12
DIN EN ISO 25539-3	2012-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 25539-3	2025-02
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 16571	2024-09

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

November 2024

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
		Neuaufnahme	DIN EN IEC 80601-2-59	2024-03
DIN EN 1865-2	2015-05	ersetzt durch	DIN EN 1865-2	2024-09
DIN EN 62563-1	2014-01	ersetzt durch	DIN EN 62563-1	2024-09
DIN EN ISO 23500-3	2019-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 23500-3	2024-09
DIN EN ISO 23500-4	2019-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 23500-4	2024-09
DIN EN ISO 23500-5	2019-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 23500-5	2024-09
DIN EN ISO 10535	2022-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 10535 Konsolidierte Fassung	2024-08
2000/70/EG	16.11.2000	Entnahme		
2001/104/EG	07.12.2001	Entnahme		
2010/227/EUB	19.04.2010	Entnahme		
2011/100/EU	20.12.2011	Entnahme		
2007/47/EG	05.09.2007	Entnahme		
		Neuaufnahme	EUV 528/2012	22.05.2012
EUV 2024/568	07.04.2024	ersetzt durch	EUV 2024/568 konsolidierte Fassung	23.04.2024
EUV 2024/1252	11.04.2024	ersetzt durch	EUV 2024/1252 konsolidierte Fassung	01.10.2024
EUV 2017/745	15.03.2023	ersetzt durch	EUV 2017/745 konsolidierte Fassung	13.06.2024
EUV 2017/746	15.03.2023	ersetzt durch	EUV 2017/746 konsolidierte Fassung	13.06.2024
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2024-11
In-vitro-Diagnostika				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 20916	2024-07
DIN EN ISO 18113-1	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 18113-1	2024-10
DIN EN ISO 18113-2	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 18113-2	2024-10
DIN EN ISO 18113-3	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 18113-3	2024-10
DIN EN ISO 18113-4	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 18113-4	2024-10
DIN EN ISO 18113-5	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 18113-5	2024-10
Aufarbeitung von Medizinprodukten				
DIN ISO/TS 17665-2	2009-07	Entnahme		
DIN EN 556-1 konsolidierte Fassung	2006-12	ersetzt durch	DIN EN 556-1	2024-09
DIN EN ISO 13408-1	2015-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 13408-1	2024-09
DIN 58953-9	2010-05	ersetzt durch	DIN 58953-9	2024-10
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 8637-2	2018-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 8637-2	2024-09
DIN EN ISO 17665-1	2006-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 17665	2024-09
DIN EN ISO 81060-2	2020-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 81060-2	2024-08
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 12417-1	2016-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 12417-1	2024-08
DIN EN ISO 21535	2017-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 21535	2024-10
DIN EN ISO 21536	2014-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 21536	2024-10

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 5362	2019-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 5362	2024-10

Update-Verzeichnis Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

August 2024

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
		Neuaufnahme	EGV 596/2009Ber	24.03.2012
		Neuaufnahme	EUV 2023/1194	20.06.2023
		Neuaufnahme	EU 2022/C272LeitfBer	26.10.2023
		Neuaufnahme	EU 2022/2555Ber	22.12.2023
		Neuaufnahme	EUV 2024/1252	11.04.2024
		Neuaufnahme	EUV 2024/568	07.02.2024
		Neuaufnahme	EUV 2021/2282Ber	28.05.2024
		Neuaufnahme	DIN EN 17430	2024-05
DIN EN 1789	2021-08	ersetzt durch	DIN EN 1789	2024-07
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2024-08
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte für Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	EUV 2023/1194	20.06.2023
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	EUV 2023/1194	20.06.2023
Aufarbeitung von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11139	2024-06
Nichtaktive Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	EUV 2023/1194	20.06.2023
DIN EN 455-2	2015-07	ersetzt durch	DIN EN 455-2	2024-07
Nichtaktive chirurgische Implantate				
		Neuaufnahme	EUV 2023/1194	20.06.2023
DIN EN ISO 5832-1	2019-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 5832-1	2024-07
DIN EN ISO 5832-7	2019-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 5832-7	2024-07
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 15002	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 15002	2024-07
DIN EN ISO 80601-2-55	2019-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-55	2024-07

Aktualisierung der Darstellung „Listen harmonisierter Normen nach Verordnungen und Richtlinien:

<https://www.dinmedia.de/de/listen-der-harmonisierten-normen>

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Mai 2024

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
		Neuaufnahme	DIN EN 17846	2024-01
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 17664-2	2024-04
DIN EN ISO 10555-1	2018-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 10555-1	2024-03
DIN EN ISO 10555-4	2023-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 10555-4	2024-03
DIN EN 794-3	2009-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-84	2024-04
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2024-05
		Aktualisierung	Europäische Rechtsbestimmungen und Normen	2024-05
Aufbereitung von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 17664-2	2024-04
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 10555-1	2018-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 10555-1	2024-03
DIN EN ISO 10555-4	2023-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 10555-4	2024-03
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN 794-3	2009-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-84	2024-04

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Februar 2024

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
DIN 58953-6	2016-12	ersetzt durch	DIN 58953-6	2023-11
DIN EN 455-3	2015-07	ersetzt durch	DIN EN 455-3	2024-02
DIN EN 13726-1	2002-06	ersetzt durch	DIN EN 13726	2023-12
DIN EN 13726-2	2002-06			
DIN EN 13726-3	2003-08			
DIN EN 13726-4	2003-08			
DIN EN ISO 5367	2015-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 5367	2023-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 7439	2023-07
DIN EN ISO 10524-1	2019-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10524-1	2024-01
DIN EN ISO 10651-4	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10651-4	2023-10
DIN EN ISO 10993-17	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-17	2024-02
DIN EN ISO 10993-18	2021-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-18	2023-11
DIN EN ISO 11607-1	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 11607-1	2024-02
DIN EN ISO 11607-1/A11	2022-08			
DIN EN ISO 11607-1 eng	2020-05			
DIN EN ISO 11607-2	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 11607-2	2024-02
DIN EN ISO 11607-2/A11	2022-08			
DIN EN ISO 11607-2 eng	2020-05			
DIN EN ISO 11608-3	2022-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-3	2024-01
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 13004	2023-10
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 24072	2023-10
DIN EN ISO 27427	2020-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 27427	2023-12
DIN EN ISO 80601-2-72	2016-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-72	2023-12
DIN EN ISO 80601-2-74	2022-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-74	2023-09
			konsolidierte Fassung	
		Neuaufnahme	DIN ISO 5832-5	2023-11
		Neuaufnahme	DIN CEN ISO/TS 11137-4	2023-10
		Neuaufnahme	DIN EN IEC 60645-6	2023-07
		Neuaufnahme	EUV 920/2013	18.05.2020
		Neuaufnahme	EUV 1025/2012	10.05.2023
		Neuaufnahme	EUV 2019/1020	12.07.2023
		Neuaufnahme	EUV 2022/123	09.03.2023
		Neuaufnahme	EUV 2022/2346	20.06.2023
		Neuaufnahme	MedPDG	28.06.2022
		Neuaufnahme	MedPG	19.06.2020
		Neuaufnahme	2002/364/EGEntsch	28.02.2020
		Neuaufnahme	2007/47/EG	05.09.2007
		Neuaufnahme	2008/768/EGB	09.07.2008
		Aktualisierung	Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	2024-02
		Aktualisierung	Europäische Rechtsbestimmungen und Normen	2023-07
Biokompatibilität von Medizinprodukten				

<https://www.dinmedia.de/de/online-dienst/medizinprodukte-in-europa-online-gesamtpaket-der-harmonisierten-und-mandatierten-normen/110709214>

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

DIN EN ISO 10993-17	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-17	2024-02
DIN EN ISO 10993-18	2021-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-18	2023-11
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN 58953-6	2016-12	ersetzt durch	DIN 58953-6	2023-11
DIN EN ISO 11607-1	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 11607-1	2024-02
DIN EN ISO 11607-1 eng	2020-05			
DIN EN ISO 11607-1/A11	2022-08			
DIN EN ISO 11607-2	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 11607-2	2024-02
DIN EN ISO 11607-2 eng	2020-05			
DIN EN ISO 11607-2/A11	2022-08			
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 13004	2023-10
		Neuaufnahme	DIN CEN ISO/TS 11137-4	2023-10
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN 455-3	2015-07	ersetzt durch	DIN EN 455-3	2024-02
DIN EN 13726-1	2002-06	ersetzt durch	DIN EN 13726	2023-12
DIN EN 13726-2	2002-06			
DIN EN 13726-3	2003-08			
DIN EN 13726-4	2003-08			
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 7439	2023-07
DIN EN ISO 11608-3	2022-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-3	2024-01
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 24072	2023-10
Nichtaktive chirurgische Implantate				
		Neuaufnahme	DIN ISO 5832-5	2023-11
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 5367	2015-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 5367	2023-12
DIN EN ISO 10524-1	2019-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10524-1	2024-01
DIN EN ISO 10651-4	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 10651-4	2023-10
DIN EN ISO 27427	2020-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 27427	2023-12
DIN EN ISO 80601-2-72	2016-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-72	2023-12
DIN EN ISO 80601-2-74	2022-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-74 konsolidierte Fassung	2023-09

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Juli 2023

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
		Neuaufnahme	DIN EN 14885	2023-07
		Neuaufnahme	DIN CEN ISO/TS 5798	2023-03
DIN EN ISO 3826-1	2020-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 3826-1	2023-08
DIN EN ISO 8536-15	2022-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-15	2023-06
DIN EN ISO 10993-15	2009-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-15	2023-07
DIN EN ISO 11137-2	2015-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11137-2	2023-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 16628	2022-10
DIN EN ISO 21649	2010-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 21649	2023-06
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 23368	2022-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 81060-3	2023-06
		Neuaufnahme	Übersicht sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen	
		Neuaufnahme	Europäische Rechtsbestimmungen und Normen – redaktioneller Teil	
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 11137-2	2015-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11137-2	2023-08
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 16628	2022-10
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 23368	2022-11
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-15	2009-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-15	2023-07
In-vitro-Diagnostika				
		Neuaufnahme	DIN CEN ISO/TS 5798	2023-03
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 3826-1	2020-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 3826-1	2023-08
DIN EN ISO 8536-15	2022-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-15	2023-06
DIN EN ISO 21649	2010-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 21649	2023-06

Aktualisierung der Darstellung „Listen harmonisierter Normen nach Verordnungen und Richtlinien:

<https://www.beuth.de/de/listen-der-harmonisierten-normen>

<https://www.dinmedia.de/de/online-dienst/medizinprodukte-in-europa-online-gesamtpaket-der-harmonisierten-und-mandatierten-normen/110709214>

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

April 2023

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
DIN EN 867-5	2001-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11140-6	2023-02
DIN EN ISO 8536-2	2010-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-2	2023-05
DIN EN ISO 10993-10 (de)	2014-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-10 (de)	2023-04
DIN EN ISO 10993-10 (en)	2014-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-10 (en)	2023-04
DIN EN ISO 11608-5	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-5	2023-05
DIN EN ISO 18778	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 18778	2023-02
DIN EN ISO 80601-2-13 (VDE 0750-2-13)	2013-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-13 (VDE 0750-2-13)	2022-10
DIN EN ISO 80601-2-13/A1 (VDE 0750-2-13/A1)	2020-06			
DIN EN ISO 80601-2-13/A2 (VDE 0750-2-13/A2)	2020-06			
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN EN 867-5	2001-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11140-6	2023-02
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 18778	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 18778	2023-02
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-10 (de)	2014-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-10 (de)	2023-04
DIN EN ISO 10993-10 (en)	2014-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-10 (en)	2023-04
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 8536-2	2010-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-2	2023-05
DIN EN ISO 11608-5	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-5	2023-05

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Januar 2023

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
DIN EN 20594-1	1995-01	zurückgezogen	Nur Entnahme	
DIN EN 13726-6	2003-08	zurückgezogen	Nur Entnahme	
DIN EN 61223-3-1	2001-05	zurückgezogen	Nur Entnahme	
DIN EN ISO 10993-2	2006-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-2	2023-02
DIN EN ISO 8536-3	2009-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-3	2022-12
DIN EN ISO 80369-3	2016-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 80369-3	2023-02
DIN EN ISO 16201	2006-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 21856	2022-12
DIN EN 12182	2012-07	ersetzt durch		
DIN EN ISO 14644-8	2013-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 14644-8	2022-10
DIN EN 12183	2014-06	ersetzt durch	DIN EN 12183	2022-12
DIN EN 12184	2014-06	ersetzt durch	DIN EN 12184	2022-12
DIN EN 16616	2015-10	ersetzt durch	DIN EN 16616	2022-10
DIN EN ISO 9999	2017-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 9999	2022-10
DIN EN ISO 14644-8	2013-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 14644-8	2022-10
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-2	2006-10	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-2	2023-02
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN ISO 8536-3	2009-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 8536-3	2022-12
DIN EN ISO 80369-3	2016-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 80369-3	2023-02
DIN EN 20594-1	1995-01	zurückgezogen	Nur Entnahme	
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte				
DIN EN ISO 15223-1 (en)	2017-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 15223-1 (en)	2022-02
DIN EN ISO 14971 (en)	2020-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 14971 (en)	2022-04
DIN EN ISO 20417 (en)	2021-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 20417 (en)	2022-03

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Oktober 2022

Änderungen im Normenpool

Modul				
DIN EN 13624	2022-01	ersetzt durch	DIN EN 13624	2022-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 5832-6	2022-06
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 8536-15	2022-06
DIN EN ISO 10993-7	2009-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-7	2022-09
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11607-1/A11	2022-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11607-2/A11	2022-08
DIN EN ISO 11608-1	2015-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-1	2022-09
DIN EN ISO 11608-2	2012-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-2	2022-09
DIN EN ISO 11608-3	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-3	2022-09
DIN EN ISO 11608-4	2007-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-4	2022-09
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 23371	2022-08
DIN EN 13544-3	2010-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 23372	2022-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80601-2-90	2022-03
DIN EN 13624	2022-01	ersetzt durch	DIN EN 13624	2022-08
Aufbereitung von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11607-1/A11	2022-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11607-2/A11	2022-08
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 23371	2022-08
DIN EN 13544-3	2010-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 23372	2022-08
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80601-2-90	2022-03
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-7	2009-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-7	2022-09
Nichtaktive Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 5832-6	2022-06
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 8536-15	2022-06
DIN EN ISO 11608-1	2015-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-1	2022-09
DIN EN ISO 11608-2	2012-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-2	2022-09
DIN EN ISO 11608-3	2013-01	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-3	2022-09
DIN EN ISO 11608-4	2007-11	ersetzt durch	DIN EN ISO 11608-4	2022-09

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Juli 2022

Änderungen im Normenpool

Gesamt				
DIN EN ISO 4135	2020-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 4135	2022-06
DIN EN 60522	2002-06	ersetzt durch	DIN EN IEC 60522-1	2022-05
DIN EN ISO 10079-1	2019-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-1	2022-08
			DIN EN ISO 10079-4	2022-06
DIN EN ISO 10079-2	2014-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-2	2022-08
			DIN EN ISO 10079-4	2022-06
DIN EN ISO 10079-3	2014-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-3	2022-08
			DIN EN ISO 10079-4	2022-06
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 25424	2020-05	ersetzt durch	DIN EN ISO 25424	2022-07
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 14971	2022-04
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 13485	2021-12
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
DIN EN ISO 4135	2020-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 4135	2022-06
DIN EN ISO 10079-1	2019-06	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-1	2022-08
DIN EN ISO 10079-2	2014-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-2	2022-08
DIN EN ISO 10079-3	2014-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 10079-3	2022-08
-	-	Neuaufnahme	DIN EN ISO 26825	2021-10

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

April 2022

Änderungen im Normenpool

Gesamtmodul				
DIN EN 455-1	2020-07	ersetzt durch	DIN EN 455-1	2022-04
DIN EN ISO 5832-3	2017-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 5832-3	2022-03
DIN EN ISO 9713	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 9713	2022-04
DIN EN ISO 10535	2007-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 10535	2022-03
DIN EN ISO 10993-9	2010-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-9	2022-03
DIN EN ISO 14971	2020-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 14971	2022-04
DIN EN ISO 15223-1	2017-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 15223-1	2022-02
DIN EN ISO 15798	2018-02	ersetzt durch	DIN EN ISO 15798	2022-05
DIN EN ISO 16672	2015-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 16672	2022-05
DIN EN ISO 20417	2021-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 20417	2022-03
DIN CEN ISO/TS 16775	2014-10	ersetzt durch	DIN CEN ISO/TS 16775	2022-04
DIN EN ISO 20776-2	2007-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 20776-2	2022-04
DIN EN 60645-2	1997-04	zurückgezogen	Nur Entnahme	
DIN EN 60601-2-4 * VDE 0750-2-4	2012-05	ersetzt durch	DIN EN 60601-2-4 * VDE 0750-2-4	2021-09
		Neuaufnahme	Konsolidierung der VO (EU) 2017/746 mit EUV 2022/112	
Aufbereitung von Medizinprodukten				
DIN CEN ISO/TS 16775	2014-10	ersetzt durch	DIN CEN ISO/TS 16775	2022-04
Biokompatibilität von Medizinprodukten				
DIN EN ISO 10993-9	2010-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 10993-9	2022-03
In-vitro-Diagnostika				
DIN EN ISO 20776-2	2007-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 20776-2	2022-04
Nichtaktive chirurgische Implantate				
DIN EN ISO 5832-3	2017-03	ersetzt durch	DIN EN ISO 5832-3	2022-03
DIN EN ISO 9713	2009-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 9713	2022-04
Nichtaktive Medizinprodukte				
DIN EN 455-1	2022-04	ersetzt durch	DIN EN 455-1	2022-04
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte für Medizinprodukte				
DIN EN ISO 14971	2020-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 14971	2022-04
DIN EN ISO 15223-1	2017-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 15223-1	2022-02
DIN EN ISO 20417	2021-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 20417	2022-03

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Januar 2022

Änderungen im Normenpool

Gesamtmodul				
		Neuaufnahme	DIN 96298-4	2021-07
DIN EN 285	2016-05	ersetzt durch	DIN EN 285	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN 285 - engl. Übersetzung	2021-12
DIN EN 13624	2013-12	ersetzt durch	DIN EN 13624	2022-01
		Neuaufnahme	DIN EN 17387	2021-10
DIN EN 60601-2-4 * VDE 0750-2-4	2012-05	ersetzt durch	DIN EN 60601-2-4 (VDE 0750-2-4)	2021-09
		Neuaufnahme	DIN EN 62366-1 (VDE 0750-241-1)	2021-08
DIN EN 14254	2004-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 6717	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 10651-5	2021-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 10993-1 - engl. Übersetzung	2021-05
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11137-2	2015-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11138-8	2021-11
DIN EN ISO 13485	2016-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 13485	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 15223-1 - engl. Übersetzung	2017-04
DIN EN ISO 17664	2018-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 17664-1	2021-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 17664-1 - engl. Übersetzung	2021-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 19223	2021-09
DIN EN 1041	2013-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 20417	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 20417 - engl. Übersetzung	2021-12
DIN EN ISO 80601-2-74	2020-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-74	2022-01
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80601-2-87	2021-10
Aufbereitung von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN 96298-4	2021-07
DIN EN 285	2016-05	ersetzt durch	DIN EN 285	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN 285 - engl. Übersetzung	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11137-2	2015-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 11138-8	2021-11
DIN EN ISO 17664	2018-04	ersetzt durch	DIN EN ISO 17664-1	2021-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 17664-1 - engl. Übersetzung	2021-11
Beatmungs- und Anästhesiegeräte				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 10651-5	2021-11
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 19223	2021-09
DIN EN ISO 80601-2-74	2020-07	ersetzt durch	DIN EN ISO 80601-2-74	2022-01
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 80601-2-87	2021-10

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-05

Biokompatibilität von Medizinprodukten				
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 10993-1 - engl. Übersetzung	2021-05
In-vitro-Diagnostika				
DIN EN 14254	2004-09	ersetzt durch	DIN EN ISO 6717	2021-12
Qualitätsmanagement und allgemeine Aspekte für Medizinprodukte				
		Neuaufnahme	DIN EN 62366-1 (VDE 0750-241-1)	2021-08
DIN EN ISO 13485	2016-08	ersetzt durch	DIN EN ISO 13485	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 15223-1 - engl. Übersetzung	2017-04
DIN EN 1041	2013-12	ersetzt durch	DIN EN ISO 20417	2021-12
		Neuaufnahme	DIN EN ISO 20417 - engl. Übersetzung	2021-12