

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-02

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: 2026-02

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 | 2025-011 |
| | | Aktualisierung | Sektorspezifisch relevante Rechtsbestimmungen | 2025-011 |
| 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 Berichtigung 1 | 2021-02 | 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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

| 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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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

Update-Verzeichnis Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

| | | | | |
|--|---------|---------------|--|---------|
| 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: 2026-02

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>

Update-Verzeichnis

Medizinprodukte in Europa online

Stand: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

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: 2026-02

| 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 |