

Deutsche Akkreditierungsstelle GmbH

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-PL-12089-01-02 nach DIN EN ISO/IEC 17025:2005⁴ und Richtlinien 93/42/EWG¹ und 90/385/EWG² und 98/79/EG³

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016

Urkundeninhaber:

Primara Test- und Zertifizier-GmbH Gewerbestraße 28, 87600 Kaufbeuren

Bereich Medizinprodukte

Prüfgebiete / Prüfgegenstände Sicherheitsprüfungen von aktiven Medizinprodukten, IVD-

Geräten und aktiven implantierbaren medizinischen

Geräten

Verwendete Abkürzungen: siehe letzte Seite



Geltungsbereich

Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Sicherheitsprüfungen	Medizinprodukte, aktive	Prüfung auf Übereinstimmung	DIN EN 60601-1 IEC 60601-1
		Bauelemente und ME-Systeme	DIN EN 60601-1-1⊗ IEC 60601-1-1⊗
		elektrische Prüfungen und Schutz gegen elektrischen Gefährdungen	
		- ohne Prüfungen nach Anhang L	
		mechanische Festigkeit und Schutz gegen mechanische Gefährdungen	
		Schutz gegen übermäßige Temperaturen einschl. Brandverhütung	
		- ohne Prüfungen nach Anhang G (Entzündbarkeit)	
		Umweltsimulationsprüfungen	
	vom Hersteller vorgelegte Informationen	Prüfung auf Übereinstimmung	
	- zu Bauelementen und Baugruppen		
	- zur Biokompatibilität		
	 Gebrauchsan- weisung/Begleit- papiere 		
	- Gebrauchstaug- lichkeitsakte		
	- zu programmier- baren elektrischen medizinischen Systemen (PEMS)		DIN EN 60601-1-4⊗ IEC 60601-1-4⊗
	- Risikomanage- mentakte		
	 zur Strahlung, ionisierend/nicht- ionisierend 		

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 2 von 13



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Sicherheits- prüfungen	Medizinprodukte, aktive vom Hersteller vor- gelegte Informationen - Gebrauchstauglich- keitsakte	Prüfung auf Überein- stimmung	DIN EN 60601-1-6 IEC 60601-1-6
	Medizinprodukte, aktive	Prüfung auf Überein- stimmung	DIN EN 60601-1-8 IEC 60601-1-8
	vom Hersteller vorgelegte Informationen - Gebrauchsanweisung/Begleitpapiere/Technische Beschreibung - Risikomanagementakte Medizinprodukte,	Prüfung auf Überein-	DIN EN 60601-1-11
	aktive, zur Anwendung in häuslicher Um- gebung	stimmung	IEC 60601-1-11
		mechanische Festigkeit und Schutz gegen mechanische Gefährdungen	
		Umweltsimulationsprüfungen	
	vom Hersteller vor- gelegte Informationen		
	- Gebrauchsan- weisung/Begleit- papiere		
	- Gebrauchstauglich- keitsakte		
	- Risikomanage- mentakte		

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 3 von 13



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
Sicherheits- prüfungen	Geräte zur Stimulation oder Hemmung	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Defibrillatoren		DIN EN 60601-2-4
			IEC 60601-2-4
	- Geräte zur		DIN EN 60601-2-10
	Stimulation von Nerven und Muskeln		IEC 60601-2-10
	Chirurgiegeräte und Chirurgiehilfsgeräte	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- HF-Chirurgiegeräte		DIN EN 60601-2-2
	und Zubehör		IEC 60601-2-2
	Patientenlagerungs- und Transport- einrichtungen	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Operationstische		DIN EN 60601-2-46
			IEC 60601-2-46
	Geräte zur Überwa- chung	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- multifunktionale		DIN EN 60601-2-49
	Patientenüberwa- chungsgeräte		IEC 60601-2-49
	Geräte zur Überwachung von nicht vitalen physiologischen Parametern	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Elektroenzephal-		DIN EN 60601-2-26
	ographen		IEC 60601-2-26
	- Elektromyo-		DIN EN 60601-2-40
	graphen und Geräte für evozierte Potentiale		IEC 60601-2-40

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 4 von 13



Prüfgebiet	Prüfgegenstand Produkt(kategorie)	Prüfungsart Prüfung	Regelwerk Prüfverfahren
prüfungen Ü vi	Geräte zur Überwachung von vitalen Parametern	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	
	- Elektrokardio-		DIN EN 60601-2-25
	graphen		IEC 60601-2-25
			DIN EN 60601-2-27
			IEC 60601-2-27
	Sterilisatoren,	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen	DIN EN 61010-2-040
	Reinigungs-		IEC 61010-2-040
	Desinfektionsgeräte - Dampfsterilisatoren	Festlegungen	
	In-vitro-Diagnostik- (IVD-) Medizingeräte	Prüfung der Einhaltung der allgemeinen und besonderen Festlegungen	DIN EN 61010-2-101
			IEC 61010-2-101

Gegebenenfalls bestehende Ausschlüsse von Teilprüfungen einer Prüfung sind im Geltungsbereich der Akkreditierung nicht aufgeführt und müssen vom Labor bei Auftragsprüfung dem Auftraggeber mitgeteilt werden.

Die Akkreditierungsbegutachtung fand unter Berücksichtigung der normativen Verweise der europäischen Regelwerke (DIN EN) statt. Die normativen Verweise der internationalen Regelwerke (IEC, ISO) wurden nicht berücksichtigt, sofern die referenzierten internationalen Ausgabestände der Normen nicht explizit in der Anlage zum Bescheid ausgewiesen sind.

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 5 von 13



Regelwerke⁵

DIN EN 60601-1 : 2013-12 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1: Allgemeine Festlegungen

für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen

Leistungsmerkmale (IEC 60601-1:2005 + Cor. :2006 + Cor. :2007 + A1:2012); Deutsche Fassung EN 60601-1:2006 + Cor. :2010 +

A1:2013

VDE 0750-1:2013-12

DIN EN 60601-1: 2007-07⊗ - Medizinische elektrische Geräte - Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale (IEC 60601-1: 2005); Deutsche Fassung EN 60601-1: 2006; einschließlich AC:2010

VDE 0750-1:2007-07

DIN EN 60601-1:1996-03 - Medizinische elektrische Geräte; Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit (IEC 60601-1:1988+A1:1991+A2:1995); Deutsche Fassung EN 60601-1:1990+A1

: 1993 + A2 : 1995 VDE 0750-1:1996-03

DIN EN 60601-1-1 : 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); Deutsche Fassung EN 60601-1-1: 2001

VDE 0750-1-1: 2002-08⊗

DIN EN 60601-1-4 : 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); Deutsche Fassung EN 60601-1-4: 1996 + A1

: 1999

VDE 0750-1-4:2001-04⊗

DIN EN 60601-1-6: 2010-10 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-6: Allgemeine

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale - Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit (IEC

60601-1-6: 2010); Deutsche Fassung EN 60601-1-6: 2010

VDE 0750-1-6:2010-10

DIN EN 60601-1-6 : 2005-06⊗ - Medizinische elektrische Geräte -

Teil 1-6: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit -

Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit (IEC 60601-1-6:2004);

Deutsche Fassung EN 60601-1-6:2004

VDE 0750-1-6:2005-06⊗

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 6 von 13



DIN EN 60601-1-8: 2014-04

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 elektrischen Systemen (IEC 60601-1-8:2006 + A1:2012); Deutsche Fassung EN 60601-1-8:2007 + Cor.:2010 + A1:2013

VDE 0750-1-8:2014-04

DIN EN 60601-1-8: 2010-05⊗ - 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); Deutsche Fassung EN 60601-1-8: 2007 + CENELEC-Cor.: 2010 zu EN 60601-1-8: 2007

VDE 0750-1-8:2010-05⊗

DIN EN 60601-1-8: 2004-09⊗ - Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-8: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit - Ergänzungsnorm: Alarmsysteme - Allgemeine Festlegungen, Prüfungen und Richtlinien für Alarmsysteme in medizinischen elektrischen Geräten und in medizinischen Systemen (IEC 60601-1-8:2003); Deutsche Fassung EN 60601-1-8:2004

VDE 0750-1-8:2004-09⊗

DIN EN 60601-1-11: 2011-03

Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-11: Allgemeine 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); Deutsche Fassung EN 60601-1-11:2010

VDE 0750-1-11:2011-03

DIN EN 60601-1-11 Berichtigung 1 : 2011-11: 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); Deutsche Fassung EN 60601-1-11:2010, Berichtigung zu DIN EN 60601-1-11 (VDE 0750-1-11):2011-03; (IEC-Cor.: 2011 zu IEC 60601-1-11:2010)

VDE 0750-1-11 Berichtigung 1: 2011-11

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 7 von 13



DIN EN 60601-2-2 : 2010-01 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-2: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Hochfrequenz-Chirurgiegeräten und HFchirurgischem Zubehör (IEC 60601-2-2:2009); Deutsche Fassung

EN 60601-2-2:2009

VDE 0750-2-2:2010-01

DIN EN 60601-2-4 : 2012-05 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-4: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Defibrillatoren (IEC 60601-2-4:2010);

Deutsche Fassung EN 60601-2-4:2011

VDE 0750-2-4:2012-05

DIN EN 60601-2-10 : 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); Deutsche Fassung EN 60601-2-10:2000 +

A1:2001

VDE 0750-2-10:2003-04

DIN EN 60601-2-25 : 2001-04 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-25: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographen (IEC 60601-2-25:1993 + A1:1999); Deutsche Fassung EN 60601-2-

25:1995 + A1:1999

VDE 0750-2-25:2001-04

DIN EN 60601-2-26 : 2004-01 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-26: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit von Elektroenzephalographen (IEC

60601-2-26:2002); Deutsche Fassung EN 60601-2-26:2003

VDE 0750-2-26:2004-01

DIN EN 60601-2-27 : 2015-04 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-27: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen

Leistungsmerkmale von Elektrokardiographie-

Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-27:2011 + Cor.:2012);

Deutsche Fassung EN 60601-2-27:2014

VDE 0750-2-27:2015-04

DIN EN 60601-2-27: 2007-05[⊗] - Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-27: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Elektrokardiographie-Überwachungsgeräten (IEC 60601-2-27:2005); Deutsche Fassung

EN 60601-2-27:2006 + Berichtigung 1

VDE 0750-2-27:2007-05⊗

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 8 von 13



DIN EN 60601-2-40 : 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); Deutsche

Fassung EN 60601-2-40:1998

VDE 0750-2-40:1998-12

DIN EN 60601-2-46 : 2011-12 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-46: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Operationstischen (IEC 60601-2-46:2010);

Deutsche Fassung EN 60601-2-46:2011

VDE 0750-2-46:2011-12

DIN EN 60601-2-46 : 1999-02⊗ - Medizinische elektrische Geräte -

Teil 2-46: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von

Operationstischen (IEC 60601-2-46:1998); Deutsche Fassung EN

60601-2-46:1998

DIN EN 60601-2-49 : 2002-12 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-49: Besondere

Festlegungen für die Sicherheit von multifunktionalen

Patientenüberwachungsgeräten (IEC 60601-2-49:2001); Deutsche

Fassung EN 60601-2-49:2001

VDE 0750-2-49:2002-12

DIN EN 61010-2-040 : 2006-02 Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel-

und Laborgeräte - Teil 2-040: Besondere Anforderungen an Sterilisatoren und Reinigungs-Desinfektionsgeräte für die

Behandlung medizinischen Materials

(in Verbindung mit DIN EN 61010-1: 2002-08, solange eine gültige

Akkreditierung hierfür besteht)

VDE 0411-2-040: 2006-02

DIN EN 61010-2-101 : 2003-09 Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel-

und Laborgeräte - Teil 2-101: Besondere Anforderungen an In-

vitro-Diagnostik-(IVD-)Medizingeräte

(in Verbindung mit DIN EN 61010-1: 2002-08, solange eine gültige

Akkreditierung hierfür besteht)

VDE 0411-2-101:2003-09

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 9 von 13



IEC 60601-1 : 2005-12 Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for

basic safety and essential performance

+ Corrigendum 1 : 2006-12 + Corrigendum 2 : 2007-12 + Amendment 1 : 2012-07

ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A1:2012 & C1:2009/(R)2012 &

A2:2010/(R)2012

CAN/CSA-C22.2 NO. 60601-1:08

IEC 60601-1: 1988⊗ - Medical electrical equipment; part 1:

general requirements for safety

+ Amendment 1 : 1991-11 + Amendment 2 : 1995-03

IEC 60601-1-4 : 1996-05[⊗] Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for

safety - 4. Collateral standard: Programmable electrical medical

systems

+ Amendment 1: 1999-10

IEC 60601-1-6 : 2010-01 Medical electrical equipment - General requirements for basic

safety and essential performance - Collateral Standard: Usability

+ Amendment 1: 2013-10

IEC 60601-1-8: 2012-11 Medical electrical equipment - Part 1-8: General requirements for

basic safety and essential performance - Collateral standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems;

Amendment 1

IEC 60601-1-8 : 2006-10 - Medical electrical equipment - Part 1-8:

General requirements for basic safety and essential performance -Collateral standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical

electrical systems

IEC 60601-1-11 : 2015-01 Medical electrical equipment – Part 1-11: General requirements

for basic safety and essential performance – Collateral Standard: Requirements for medical electrical equipment and medical electrical systems used in the home healthcare environment

IEC 60601-1-11: 2010-04⊗: Medical electrical equipment - Part 1-

11: General requirements for basic safety and essential

performance - Collateral standard: Requirements for medical electrical equipment and medical electrical systems used in the

home healthcare environment

+ Corrigendum 1: 2011-04

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 10 von 13



IEC 60601-2-2 : 2009-02	Medical electrical equipment - Part 2-2: Particular requirements for the basic safety and essential performance of high frequency surgical equipment and high frequency surgical accessories IEC 60601-2-2: 2006-07⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-2: Particular requirements for the basic safety and essential performance of high frequency surgical equipment and high frequency surgical accessories
IEC 60601-2-4 : 2010-12	Medical electrical equipment - Part 2-4: Particular requirements for basic safety and essential performance of cardiac defibrillators IEC 60601-2-4: 2002-08⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-4: Particular requirements for the safety of cardiac defibrillators
IEC 60601-2-10 : 2012-06	Medical electrical equipment - Part 2-10: Particular requirements for the basic safety and essential performance of nerve and muscle stimulators IEC 60601-2-10: 1987⊗ - Medical electrical equipment; part 2: particular requirements for the safety of nerve and muscle stimulators
	+ Amendment 1 : 2001-09
IEC 60601-2-25 : 2011-10	+ Corrigendum 1 : 2002-02 Medical electrical equipment - Part 2-25: Particular requirements
120 00001 2 23 . 2011 10	for basic safety and essential performance of electrocardiographs IEC 60601-2-25: 1993-03® - Medical electrical equipment; part 2: particular requirements for the safety of electrocardiographs + Amendment 1: 1999-05
IEC 60601-2-26 : 2012-05	Medical electrical equipment - Part 2-26: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electroencephalographs
	IEC 60601-2-26: 2002-11 \otimes - Medical electrical equipment - Part 2-26: Particular requirements for the safety of electroencephalographs
IEC 60601-2-27 : 2011-03	Medical electrical equipment - Part 2-27: Particular requirements for the basic safety and essential performance of electrocardiographic monitoring equipment
	IEC 60601-2-27 : 2005-08⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-27: Particular requirements for the safety, including essential performance, of electrocardiographic monitoring equipment
IEC 60601-2-40 : 1998-02	Medical electrical equipment - Part 2-40: Particular requirements for the safety of electromyographs and evoked response equipment

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 11 von 13



IEC 60601-2-46 : 2010-12	Medical electrical equipment - Part 2-46: Particular requirements for the basic safety and essential performance of operating tables IEC 60601-2-46: 1998-06⊗ - Medical electrical equipment - Part 2-46: Particular requirements for the safety of operating tables
IEC 60601-2-49 : 2011-02	Medical electrical equipment - Part 2-49: Particular requirements for the basic safety and essential performance of multifunction patient monitoring equipment
	IEC 60601-2-49 : 2001-07 \otimes - Medical electrical equipment - Part 2-49: Particular requirements for the safety of multifunction patient monitoring equipment
IEC 61010-2-040 : 2005-01	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-040: Particular requirements for sterilizers and washer-disinfectors used to treat medical materials
	(in conjunction with IEC 61010-1 : 2001-02⊗, as long as a valid accreditation therefor exists)
IEC 61010-2-101 : 2015-01	Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use – Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment
	(in conjunction with IEC 61010-1 : 2010-06 as long as a valid accreditation therefor exists)
	IEC 61010-2-101: $2002-01^{\otimes}$ - Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment
	(in conjunction with IEC 61010-1 : 2001-02 $^{\otimes}$, as long as a valid

accreditation therefor exists)

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 12 von 13



Abkürzungen

ANSI/AAMI American National Standards Institute/Association for the Advancement of Medical

Instrumentation

CAN/CSA Canadian Standards Association

CENELEC European Committee for Electrotechnical Standardization

DIN Deutsches Institut für Normung

EN Europäische Norm

IEC International Electrotechnical Commission

ISO International Organization for Standardization

Medizinpro medizinisch-elektrische Geräte, medizinisch-elektrische Systeme und Komponenten

dukte, aktive

VDE Verband der Elektrotechnik und Elektronik Informationstechnik e.V.

Gültigkeitsdauer: 01.03.2016 bis 28.02.2021 Ausstellungsdatum: 01.03.2016 Seite 13 von 13

¹ Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte,

² Richtlinie 90/385/EWG des Rates vom 20. Juni 1990 zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über aktive implantierbare medizinische Geräte,

³ Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27.Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostika

⁴ DIN EN ISO/IEC 17025 : 2005-08 Allgemeine Anforderungen an die Kompetenz von Prüf- und Kalibrierlaboratorien

⁵ Zu den Übergangsfristen vergl. die Liste harmonisierter Normen auf der Homepage der EU