



### Direktiva: 93/42/EEC - Medicinska sredstva

Službeni list Evropske unije: L 331/1 od 07. decembar 1998

Lista harmoniziranih evropskih standarda, koji su identični bosanskohercegovačkim standardima, čija upotreba ostvaruje pretpostavku o usklađenosti proizvoda sa zahtjevima Direktive: **93/42/EEC - Medicinska sredstva**

Lista evropskih standarda koji su preuzeti po preporuci Evropske komisije, objavljenih u: **OJ C 389 od 17. novembra 2017, OJ L 90 od 25. marta 2020 i OJ L 129 od 15. aprila 2021.**

Stanje: **2022-07**

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka predpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda Napomena 1
BAS EN 285+A2:2010	Sterilizacija – Parni sterilizatori – Veliki sterilizatori	Sterilization - Steam sterilizers - Large sterilizers	EN 285:2006+A2:2009	EN 285:2006+A1:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 455-1:2003	Medicinske rukavice za jednokratnu upotrebu - dio 1: Zahtjevi i ispitivanje na postojanje rupica	Medical gloves for single use — Part 1: Requirements and testing for freedom from holes	EN 455-1:2000	EN 455-1:1993 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2001.)
BAS EN 455-2+A2:2014	Jednokratne medicinske rukavice – Dio 2: zahtjevi i ispitivanje fizikalnih osobina	Medical gloves for single use - Part 2: Requirements and testing for physical properties	EN 455-2:2009+A2:2013	EN 455-1:2009+A1:2011 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2014)
BAS EN 455-3:2008	Medicinske rukavice za jednokratnu upotrebu – dio 3: Zahtjevi i ispitivanje za biološko ocjenjivanje	Medical gloves for single use — Part 3: Requirements and testing for biological evaluation	EN 455-3:2006	EN 455-3:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (30.6.2007)
BAS EN 455-4:2011	Medicinske rukavice za jednokratnu upotrebu - dio 2: Zahtjevi i ispitivanje za određivanje roka trajanja	Medical gloves for single use - Part 4: Requirements and testing for shelf life determination	EN 455-4:2009		
BAS EN 556-1:2003	Sterilizacija medicinskih sredstava - Zahtjevi za medicinska sredstva koji su označeni sa "STERILAN" - dio 1: Zahtjevi za završetku sterilisana medicinska sredstva	Sterilization of medical devices - Requirements for medical devices to be designated "STERILE" - Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices	EN 556-1:2001	EN 556:1994+A1:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2002.)
BAS EN 556-1/Cor1:2008	Sterilizacija medicinskih sredstava - Zahtjevi za medicinska sredstva koji su označeni sa "STERILAN" - dio 1: Zahtjevi za na završetku sterilisana medicinska sredstva	Sterilization of medical devices - Requirements for medical devices to be designated "STERILE" - Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices	EN 556-1:2001/AC:2006		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 556-2:2016	Sterilizacija medicinskih sredstava - Zahtjevi za medicinska sredstva koja se označavaju sa „STERILNO“ – Dio 2: Zahtjevi za medicinska sredstva koja su podvrgnuta aseptičkom postupku	Sterilization of medical devices - Requirements for medical devices to be designated "STERILE" - Part 2: Requirements for aseptically processed medical devices	EN 556-2:2015	EN 556-2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2016.)
BAS EN 794-3+A2:2011	Plućni ventilatori - dio 3: Posebni zahtjevi za prenosne ventilatore za hitne slučajeve	Lung ventilators - Part 3: Particular requirements for emergency and transport ventilators	EN 794-3:1998+A2:2009	EN 794-3:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 1041:2010	Informacija koju obezbjeđuje proizvođač medicinskih sredstava	Information supplied by the manufacturer of medical devices	EN 1041:2008	EN 1041:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.08.2010.)
BAS EN 1060-3+A2:2011	Neinvasivni sfigmomanometri – dio 3: dodatni zahtevi za elektromehaničke sisteme za mjerenje krvnog pritiska	Non-invasive sphygmomanometers - Part 3: Supplementary requirements for electro-mechanical blood pressure measuring systems	EN 1060-3:1997+A2:2009	EN 1060-3:1997 Napomena 2.1	Datum istekao (31.05.2010)
BAS EN 1060-4:2007	Neinvasivni uređaji za mjerenje krvnog pritiska – dio 4: Postupci ispitivanja za određivanje tačnosti mjerenja automatskih neinvezivnih mjernih uređaja za mjerenje krvnog pritiska	Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers	EN 1060-4:2004		
BAS EN 1135-4:2011	Transfuziona oprema za medicinsku primjenu – dio 4: transfuzioni setovi za jednokratnu upotrebu	Transfusion equipment for medical use - Part 4: Transfusion sets for single use	EN ISO 1135-4:2011	EN ISO 1135-4:2010 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2012)
BAS EN 1282-2+A1:2011	Traheostomijske cijevi - dio 2: Pedijatrijske cijevi	Tracheostomy tubes - Part 2: Paediatric tubes	EN 1282-2:2005+A1:2009	EN 1282-2:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 1422+A1:2010	Sterilizatori za medicinske namjene - Etilenoksidni sterilizatori-zahtjevi i ispitne metode	Sterilizers for medical purposes - Ethylene oxide sterilizers - Requirements and test methods	EN 1422:1997+A1:2009	EN 1422:1997 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 1618:2002	Ostali intravaskularni kateteri - Ispitne metode za rekvizite općenito	Catheters other than intravascular catheters — Test methods for common properties	EN 1618:1997		
BAS EN 1639:2011	Stomatologija - Medicinska sredstva za stomatologiju – Instrumenti	Dentistry - Medical devices for dentistry - Instruments	EN 1639:2009	EN 1639:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2010)
BAS EN 1640:2011	Stomatologija - Medicinska sredstva za stomatologiju - Oprema	Dentistry - Medical devices for dentistry - Equipment	EN 1640:2009	EN 1640:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2010)
BAS EN 1641:2011	Stomatologija - Medicinska sredstva za stomatologiju - Materijali	Dentistry - Medical devices for dentistry - Materials	EN 1641:2009	EN 1641:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2010)
BAS EN 1642:2013	Stomatologija – medicinska sredstva za stomatologiju – Dentalni implantati	Dentistry - Medical devices for dentistry - Dental implants	EN 1642:2011	EN 1642:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2012)
BAS EN 1707:2002	Konichni nastavci sa 6 % (Luer) koničnim završetkom za šprice, igle i određenu drugu medicinsku opremu - Osigurači priključaka	Conical fittings with a 6 % (Luer) taper for syringes, needles and certain other medical equipment — Lock fittings	EN 1707:1996		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 1782+A1:2011	Trahealne cijevi i priključci	Tracheal tubes and connectors	EN 1782:1998+A1:2009	EN 1782:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 1789:2021	Medicinska prevozna sredstva i njihova oprema – Ambulantna kola	Medical vehicles and their equipment - Road ambulances	EN 1789:2020		
BAS EN 1820+A1:2011	Anesteziološki baloni za disanje	Anaesthetic reservoir bags	EN 1820:2005+A1:2009	EN 1820:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 1865-1+A1:2016	Oprema za pacijenta u ambulantnim prevoznim sredstvima - dio 1: Opći sistemi ležaja i opreme za pacijenta	Patient handling equipment used in road ambulances - Part 1: General stretcher systems and patient handling equipment	EN 1865-1:2010+A1:2015		
BAS EN 1865-2+A1:2016	Oprema za pacijenta u ambulantnim prevoznim sredstvima – Dio 2: Ležaj s dodatnim pogonom	Patient handling equipment used in road ambulances - Part 2: Power assisted stretcher	EN 1865-2:2010+A1:2015		
BAS EN 1865-3:2013	Oprema koja se upotrebljava u ambulantnim prevoznim sredstvima za pacijenta – dio 3: nosila za veće terete (opterećenja)	Patient handling equipment used in road ambulances - Part 3: Heavy duty stretcher	EN 1865-3:2012	EN 1865:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2012.)
BAS EN 1865-4:2013	Oprema koja se upotrebljava u ambulantnim prevoznim sredstvima za bolesnika – dio 4: Sklopiva stolica za prenos pacijenta	Patient handling equipment used in road ambulances - Part 4: Foldable patient transfer chair	EN 1865-4:2012	EN 1865:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2012.)
BAS EN 1865-5:20123	Oprema koja se upotrebljava u ambulantnim prevoznim sredstvima za pacijenta – dio 5: nosači za nosila	Patient handling equipment used in road ambulances - Part 5: Stretcher support	EN 1865-5:2012	EN 1865:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2012.)
BAS EN 1985:2003	Pomagala za hodanje - Opći zahtjevi i metode za ispitivanje	Walking aids — General requirements and test methods	EN 1985:1998		
Ovaj standarda i dalje se mora izmijeniti kako bi se u obzir uzeli uslovi uvedeni Direktivom 2007/47/EC. Izmijenjeni standard objavit će bez odlaganja Europski komitet za standardizaciju. Proizvođače se upućuje da provjere jesu li obuhvaćeni svi predmetni bitni zahtjevi izmijenjene direktive.					
BAS EN ISO 3826-2:2009	Plastični sklopljivi kontejneri za ljudsku krv i krvne elemente-dio 2: grafički simboli za korištenje na etiketama i uputstva za korištenje	Plastics collapsible containers for human blood and blood components - Part 2: Graphical symbols for use on labels and instruction leaflets	EN ISO 3826-2:2008		
BAS EN ISO 3826-3:2009	Plastični sklopljivi kontejneri za ljudsku krv i krvne elemente-dio 3: Sistemi za skupljanje krvi sa integriranim obilježjima	Plastics collapsible containers for human blood and blood components - Part 3: Blood bag systems with integrated features	EN ISO 3826-3:2007		
BAS EN ISO 3826-4:2016	Plastični sklopivi spremnici za ljudsku krv i krvne komponente – Dio 4: Sistemi vrećica za prikupljanje krvi za afairezu s integriranim funkcijama	Plastics collapsible containers for human blood and blood components - Part 4: Aphaeresis blood bag systems with integrated features	EN ISO 3826-4:2015		
BAS EN ISO 4074:2004	Prezervativi od prirodne lateks gume - Zahtjevi i ispitne metode	Natural latex rubber condoms — Requirements and test methods	EN ISO 4074:2002	EN 600:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (31.8.2005)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 4135:2002	Anesteziološka i respiratorna oprema - Rječnik	Anaesthetic and respiratory equipment — Vocabulary	EN ISO 4135:2001	EN ISO 4135:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (28.2.2002)
BAS EN ISO 5359:2009	Sastavni dijelovi crijeva niskog pritiska za primjenu medicinskih gasova	Low-pressure hose assemblies for use with medical gases	EN ISO 5359:2008	EN 739:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2010)
BAS EN ISO 5359/A1:2013	Sastavni dijelovi za crijeva niskog pritiska kod korištenja medicinskih gasova – Amandman 1	Low-pressure hose assemblies for use with medical gases	EN ISO 5359:2008/A1:2011	Napomena 3	Datum istekao (30.06.2012)
BAS EN ISO 5360:2010	Anesteziološki isparivači – Sistemi punjeni posebnim agensom	Anaesthetic vaporizers - Agent-specific filling systems	EN ISO 5360:2009	EN ISO 5360:2007 Napomena 2.1	Datum istekeo (21.3.2010)
BAS EN ISO 5361:2018	Anesteziološka i respiratorna oprema - Trahealne cijevi i priključci	Anaesthetic and respiratory equipment - Tracheal tubes and connectors	EN ISO 5361:2016		
BAS EN ISO 5366-1:2010	Anesteziološka i respiratorna oprema - Traheostomijske cijevi - dio 1: Cijevi i priključci za upotrebu kod odraslih	Anaesthetic and respiratory equipment - Tracheostomy tubes - Part 1: Tubes and connectors for use in adults	EN ISO 5366-1:2009	EN ISO 5366-1:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 5840:2010	Kardiovaskularni implatanti - Srčane valvularne proteze	Cardiovascular implants - Cardiac valve prostheses	EN ISO 5840:2009	EN ISO 5840:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 7197:2010	Neurohirurški implatanti - Sterilni, jednokratni hidrocefalni šantovi i komponente	Neurosurgical implants - Sterile, single-use hydrocephalus shunts and components	EN ISO 7197:2009	EN ISO 7197:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 7376:2010	Anesteziološka i respiratorna oprema - Laringoskopi za trahealnu intubaciju	Anaesthetic and respiratory equipment - Laryngoscopes for tracheal intubation	EN ISO 7376:2009	EN ISO 7376:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 7396-1:2008	Cijevni sistemi za medicinski gas - dio 1: Cijevni sistemi za komprimirane medicinske gasove i vakuum	Medical gas pipeline systems - Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum	EN ISO 7396-1:2007	EN 737-3:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2009.)
BAS EN ISO 7396-1/A1:2011	Cjevovodni sistemi za medicinske plinove – dio 1: cjevovodi za komprimirane medicinske plinove i vakum – A 1: zahtjevi za vakuumske terminalne jedinice medicinskih sredstava sa podesivim pokretnim dijelovima i povezanim cijevima kroz plinovode	Medical gas pipeline systems - Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum - Amendment 1: Requirements for terminal units for vacuum fitted on medical supply units with operator-adjustable portions and connected to the pipeline through flexible hoses	EN ISO 7396-1:2007/A1:2010	Napomena 3	Datum istekao (31.07.2010.)
BAS EN ISO 7396-1/A2:2011	Cjevovodni sistemi za medicinske plinove – dio 1: cjevovodi za komprimirane medicinske plinove i vakum-A2	Medical gas pipeline systems - Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum - Amendment 2	EN ISO 7396-1:2007/A2:2010	Napomena 3	Datum istekao (31.08.2010.)
BAS EN ISO 7396-2:2008	Cijevni sistemi za medicinski gas - dio 2: Sistemi za odstranjivanje anesteziološkog gasa i isparenja	Medical gas pipeline systems - Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum - Amendment 2	EN ISO 7396-2:2007	EN 737-2:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2009.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 7886-3:2011	Sterilne podkožne injekcijske šprice za jednokratnu upotrebu - dio 3: šprice koje karakteriše sprečavanje ponovne upotrebe za tačno određenu dozu kod imunizacije	Sterile hypodermic syringes for single use - Part 3: Auto-disable syringes for fixed-dose immunization	EN ISO 7886-3:2009	EN ISO 7886-3:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 7886-4:2011	Sterilne podkožne injekcijske šprice za jednokratnu upotrebu - dio 4: Šprice koje karakteriše sprečavanje ponovne upotrebe	Sterile hypodermic syringes for single use - Part 4: Syringes with re-use prevention feature	EN ISO 7886-4:2009	EN ISO 7886-4:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 8185:2010	Ovlaživači respiratornog trakta za medicinsku primjenu - Posebni zahtjevi za sisteme respiratornog ovlaživanja	Respiratory tract humidifiers for medical use - Particular requirements for respiratory humidification systems	EN ISO 8185:2009	EN ISO 8185:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 8359:2010	Koncentratori kisika za korištenje u medicini - Sigurnosni zahtjevi	Oxygen concentrators for medical use - Safety requirements	EN ISO 8359:2009	EN ISO 8359:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
		Oxygen concentrators for medical use - Safety requirements - Amendment 1	EN ISO 8359:2009/A1:2012	Napomena 3	Datum istekao (31.01.2013.)
BAS EN ISO 8835-2:2010	Inhalacijski sistemi za anesteziju –dio 2: Anestetički dišni sistemi	Inhalational anaesthesia systems - Part 2: Anaesthetic breathing systems	EN ISO 8835-2:2009	EN ISO 8835-2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 8835-3:2010	Inhalacijski sistemi za anesteziju – dio 3: Sistemi provođenja i aktivnog odstranjivanja anestetičkih plinova	Inhalational anaesthesia systems - Part 3: Transfer and receiving systems of active anaesthetic gas scavenging systems	EN ISO 8835-3:2009	EN ISO 8835-3:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 8835-3/A1:2012	Inhalacioni anestetički sistemi - dio 3: Sistemi za transfer i prijem aktivnog anestetičkog gasa dejonizirajućih sistema	Inhalational anaesthesia systems - Part 3: Transfer and receiving systems of active anaesthetic gas scavenging systems	EN ISO 8835-3:2009/A1:2010	Napomena 3	Datum istekao (30.04.2011.)
BAS EN ISO 8835-4:2010	Sistemi za inhalacionu anesteziju - dio 4: uređaji za opskrbu anestetičkim parama	Inhalational anaesthesia systems - Part 4: Anaesthetic vapour delivery devices	EN ISO 8835-4:2009	EN ISO 8835-4:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 8835-5:2010	Sistemi za inhalacionu anesteziju -dio 5: Anestetički ventilatori	Inhalational anaesthesia systems - Part 5: Anaesthetic ventilators	EN ISO 8835-5:2009	EN ISO 8835-5:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 9170-1:2010	Priključne jedinice za sistem cjevovoda medicinskih plinova - dio 1: Priključne jedinice za primjenu sa komprimiranim medicinskim plinovima i vakumom	Terminal units for medical gas pipeline systems - Part 1: Terminal units for use with compressed medical gases and vacuum	EN ISO 9170-1:2008	EN 737-1:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.7.2010.)
BAS EN ISO 9170-2:2010	Priključne jedinice za sistem cjevovoda medicinskih gasova - dio 2: Priključne jedinice sistema za odstranjivanje anestetičkih gasova	Terminal units for medical gas pipeline systems - Part 2: Terminal units for anaesthetic gas scavenging systems	EN ISO 9170-2:2008	EN 737-4:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.7.2010.)



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 9360-1:2010	Anesteziološka i respiratorna oprema - Izmjenjivači topline i vlage (HMEs) za ovlaživanje respiratornih gasova za ljude – dio 1: HMEs za upotrebu s minimalnim volumenom udisaja od 250 ml	Anaesthetic and respiratory equipment - Heat and moisture exchangers (HMEs) for humidifying respired gases in humans - Part 1: HMEs for use with minimum tidal volumes of 250 ml	EN ISO 9360-1:2009	EN ISO 9360-1:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 9360-2:2010	Anesteziološka i respiratorna oprema - Izmjenjivači toplote i vlage (HMEs) za vlaženje respiratornih gasova kod ljudi - Dio 2: HMEs za upotrebu kod traheostomiziranih pacijenata koji imaju minimalnu promjenu volumena (VT - Tidal volume) od 250 ml	Anaesthetic and respiratory equipment - Heat and moisture exchangers (HMEs) for humidifying respired gases in humans - Part 2: HMEs for use with tracheostomized patients having minimum tidal volumes of 250 ml	EN ISO 9360-2:2009	EN ISO 9360-2:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 9713:2010	Neurohirurški implantati - samozatvarajuće intrakranijalne aneurizmične klipse	Neurosurgical implants - Self-closing intracranial aneurysm clips	EN ISO 9713:2009	EN ISO 9713:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10079-1:2010	Medicinska usisna oprema-dio 1: usisna oprema na električni pogon- sigurnosni zahtjevi	Medical suction equipment - Part 1: Electrically powered suction equipment - Safety requirements	EN ISO 10079-1:2009	EN ISO 10079-1:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10079-2:2010	Medicinska usisna oprema-dio 2: usisna oprema na manualni pogon	Medical suction equipment - Part 2: Manually powered suction equipment	EN ISO 10079-2:2009	EN ISO 10079-2:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10079-3:2010	Medicinska usisna oprema-dio 3: usisna oprema pokrenuta iz izvora vakuuma ili pritiska	Medical suction equipment - Part 3: Suction equipment powered from a vacuum or pressure source	EN ISO 10079-3:2009	EN ISO 10079-3:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10328:2017	Protetika - Strukturno ispitivanje proteza za donje ekstremitete - Zahtjevi i metode ispitivanja	Prosthetics - Structural testing of lower-limb prostheses - Requirements and test methods	EN ISO 10328:2016	EN ISO 10328:2006 Napomena 2.1	30.6.2018
BAS EN ISO 10524-1:2008	Regulatori pritiska za upotrebu kod medicinskih gasova – Dio 1: Regulatori pritiska i regulatori pritiska sa instrumentima za mjerenje protoka	Pressure regulators for use with medical gases — Part 1: Pressure regulators and pressure regulators with flow-metering devices	EN ISO 10524-1:2006	EN 738-1:1997 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2008)
BAS EN ISO 10524-2:2008	Regulatori pritiska za medicinske gasove – dio 2: Regulatori pritiska u razvodnicima i cijevima	Pressure regulators for use with medical gases — Part 2: Manifold and line pressure regulators	EN ISO 10524-2:2006	EN 738-2:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2008.)
BAS EN ISO 10524-3:2008	Regulatori pritiska za medicinske gasove – dio 3: Regulatori pritiska ugrađeni sa cilindričnim ventilima	Pressure regulators for use with medical gases — Part 3: Pressure regulators integrated with cylinder valves	EN ISO 10524-3:2006	EN 738-3:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2008.)
BAS EN ISO 10524-4:2009	Regulatori pritiska za medicinske gasove - dio 4: Regulatori niskog pritiska	Pressure regulators for use with medical gases — Part 4: Low-pressure regulators	EN ISO 10524-4:2008	EN 738-4:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.6.2010.)
BAS EN ISO 10535:2008	Dizala za prenos hendikepiranih osoba - Zahtjevi i metode ispitivanja	Hoists for the transfer of disabled persons — Requirements and test methods	EN ISO 10535:2006	EN ISO 10535:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.6.2007)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
Ovaj standarda i dalje se mora izmijeniti kako bi se u obzir uzeli uslovi uvedeni Direktivom 2007/47/EC. Izmijenjeni standard objavit će bez odlaganja Europski komitet za standardizaciju. Proizvođače se upućuje da provjere jesu li obuhvaćeni svi predmetni bitni zahtjevi izmijenjene direktive.					
BAS EN ISO 10555-1:2010	Sterilni intravaskularni kateteri za jednokratnu upotrebu-dio 1: opći zahtjevi	Sterile, single-use intravascular catheters - Part 1: General requirements	EN ISO 10555-1:2009	EN ISO 10555-1:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10651-2:2010	Plućni ventilatori za medicinsku primjenu – posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance – dio 2: kućni ventilatori za pacijente ovisne o ventilaciji	Lung ventilators for medical use - Particular requirements for basic safety and essential performance - Part 2: Home care ventilators for ventilator-dependent patients	EN ISO 10651-2:2009	EN ISO 10651-2:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10651-4:2010	Plućni ventilatori – dio 4: posebni zahtjevi za aparate za umjetno disanje kojima upravlja operator	Lung ventilators - Part 4: Particular requirements for operator-powered resuscitators	EN ISO 10651-4:2009	EN ISO 10651-4:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10651-6:2010	Plućni ventilatori za medicinsku primjenu-posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance-dio 6: pomoćna ventilacijska sredstva za kućnu njegu	Lung ventilators for medical use - Particular requirements for basic safety and essential performance - Part 6: Home-care ventilatory support devices	EN ISO 10651-6:2009	EN ISO 10651-6:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-1:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 1: ocjenjivanje i ispitivanje u procesu upravljanja rizikom	Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process	EN ISO 10993-1:2009	EN ISO 10993-1:2003 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-1/Cor1:2012	Biološka ocjena medicinskih sredstava - dio 1. Ocjena i ispitivanje unutar procesa upravljanja rizikom - Tehnička ispravka 1	Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process	EN ISO 10993-1:2009/AC:2010		
BAS EN ISO 10993-3:2016	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - Dio 3: Ispitivanja genotoksičnosti, kancerogenosti i reproduktivne toksičnosti	Biological evaluation of medical devices - Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity	EN ISO 10993-3:2014	EN ISO 10993-3:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (17.11.2017)
BAS EN ISO 10993-4:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 4: izbor ispitivanja za interakcije sa krvlju	Biological evaluation of medical devices - Part 4: Selection of tests for interactions with blood	EN ISO 10993-4:2009	EN ISO 10993-4:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-5:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava – dio 5: ispitivanja za “in vitro” citotoksičnost	Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity	EN ISO 10993-5:2009	EN ISO 10993-5:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2009.)
BAS EN ISO 10993-6:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 6: ispitivanja lokalnih djelovanja nakon implantacije	Biological evaluation of medical devices - Part 6: Tests for local effects after implantation	EN ISO 10993-6:2009	EN ISO 10993-6:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-7:2009	Biološka evaluacija medicinskih sredstava - dio 7: Ostaci nakon sterilizacije sa etilenoksidom	Biological evaluation of medical devices - Part 7: Ethylene oxide sterilization residuals	EN ISO 10993-7:2008		
BAS EN ISO 10993-7/Cor:2011	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 7: ostaci pri sterilizaciji etilen oksidom	Biological evaluation of medical devices - Part 7: Ethylene oxide sterilization residuals; Technical Corrigendum 1	EN ISO 10993-7/AC:2009		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 10993-9:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 9: okvir za identifikaciju i kvantifikaciju potencijalnih proizvoda razgradnje	Biological evaluation of medical devices - Part 9: Framework for identification and quantification of potential degradation products	EN ISO 10993-9:2009	EN ISO 10993-9:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-11:2019	Biološka procjena medicinskih proizvoda - Dio 11: Ispitivanja sistemske toksičnosti	Biological evaluation of medical devices - Part 11: Tests for systemic toxicity	EN ISO 10993-11:2018		
BAS EN ISO 10993-12:2013	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 12: priprema uzorka i referentnih materijala	Biological evaluation of medical devices - Part 12: Sample preparation and reference materials	EN ISO 10993-12:2012	EN ISO 10993-12:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (31.01.2013)
BAS EN ISO 10993-13:2012	Biološka ocjena medicinskih sredstava – dio 13: Identifikacija i kvantifikacija produkata razgradnje polimernih medicinskih sredstava	Biological evaluation of medical devices - Part 13: Identification and quantification of degradation products from polymeric medical devices	EN ISO 10993-13:2010	EN ISO 10993-13:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2010)
BAS EN ISO 10993-14:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 14: identifikacija i utvrđivanje količine razgradnih proizvoda od keramike	Biological evaluation of medical devices - Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics	EN ISO 10993-14:2009	EN ISO 10993-14:2001 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-15:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 15: identifikacija i utvrđivanje količine razgradnih proizvoda od metala i legura	Biological evaluation of medical devices - Part 15: Identification and quantification of degradation products from metals and alloys	EN ISO 10993-15:2009	EN ISO 10993-15:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-16:2019	Biološka procjena medicinskih proizvoda - Dio 16: Dizajn za toksikokinetičke studije za razgradne produkte i izlučive supstance	Biological evaluation of medical devices - Part 16: Toxicokinetic study design for degradation products and leachables	EN ISO 10993-16:2017		
BAS EN ISO 10993-17:2010	Biološko ocjenjivanje medicinskih sredstava - dio 17: utvrđivanje dozvoljenih graničnih vrijednosti rastvorljivih supstanci	Biological evaluation of medical devices - Part 17: Establishment of allowable limits for leachable substances	EN ISO 10993-17:2009	EN ISO 10993-17:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 10993-18:2021	Biološka procjena medicinskih sredstava - Dio 18: Hemijska karakterizacija materijala za medicinska sredstva u procesu upravljanja rizikom	Biological evaluation of medical devices - Part 18: Chemical characterization of medical device materials within a risk management process	EN ISO 10993-18:2020		
BAS EN ISO 11135-1:2008	Sterilizacija proizvoda zdravstvene zaštite – Etilenoksid – Dio 1: Zahtjevi za razvoj, validaciju i rutinsku kontrolu procesa sterilizacije kod medicinskih sredstava	Sterilization of health care products - Ethylene oxide - Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices	EN ISO 11135-1:2007	EN 550:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (31.05.2010.)
BAS EN ISO 11137-1:2016	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu zaštitu - Zračenje - Dio 1: Zahtjevi za razvoj, validaciju i rutinsku kontrolu procesa sterilizacije medicinskih sredstava	Sterilization of health care products — Radiation — Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices	EN ISO 11137-1:2015	EN ISO 11137-1:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2016.)



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 11137-2:2016	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu zaštitu - Zračenje - Dio 2: Utvrđivanje doze za sterilizaciju	Sterilization of health care products - Radiation - Part 2: Establishing the sterilization dose	EN ISO 11137-2:2015	EN ISO 11137-2:2013 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2016.)
BAS EN ISO 11138-2:2010	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu njegu – Biološki indikatori – dio 2: Biološki indikatori za procese sterilizacije etilen oksidom	Sterilization of health care products - Biological indicators - Part 2: Biological indicators for ethylene oxide sterilization processes	EN ISO 11138-2:2009	EN ISO 11138-2:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11138-3:2010	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu njegu - Biološki indikatori – dio 3: Biološki indikatori za procese sterilizacije vlažnom toplotom	Sterilization of health care products - Biological indicators - Part 3: Biological indicators for moist heat sterilization processes	EN ISO 11138-3:2009	EN ISO 11138-3:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11140-1:2010	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu njegu – Hemijski indikatori – dio 1: opći zahtjevi	Sterilization of health care products - Chemical indicators - Part 1: General requirements	EN ISO 11140-1:2009	EN ISO 11140-1:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11140-3:2010	Sterilizacija proizvoda za zdravstvenu njegu – Hemijski indikatori – dio 3: Indikatorski sistemi klase 2 za ispitivanje prodiranja pare po Bowie-Dick testu	Sterilization of health care products - Chemical indicators - Part 3: Class 2 indicator systems for use in the Bowie and Dick-type steam penetration test	EN ISO 11140-3:2009	EN ISO 11140-3:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11197:2010	Napajanje medicinskih uređaja	Medical supply units	EN ISO 11197:2009	EN ISO 11197:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11607-1:2022	Pakovanja za finalnu sterilizaciju medicinskih sredstava – Dio 1: Zahtjevi za materijale, sterilne pregradne sisteme i pakovne sisteme	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems	EN ISO 11607-1:2020		
BAS EN ISO 11607-2:2022	Pakovanja za finalno sterilisane medicinske proizvode - Dio 2: Validacioni zahtjevi za procese oblikovanja, zatvaranja i sastavljanja	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes	EN ISO 11607-2:2020		
BAS EN ISO 11608-7:2018	Injekcioni sistemi sa iglom za medicinsku upotrebu – Zahtevi i metode ispitivanja – Dio 7: Pristupačnost za osobe sa oštećenjem vida	Needle-based injection systems for medical use - Requirements and test methods - Part 7: Accessibility for persons with visual impairment	EN ISO 11608-7:2017		
BAS EN ISO 11737-1:2008	Sterilizacija medicinskih sredstava – Mikrobiološke metode – Dio 1: Određivanje populacije mikroorganizama na proizvodima	Sterilization of medical devices — Microbiological methods — Part 1: Determination of a population of microorganisms on products	EN ISO 11737-1:2006	EN 1174-1:1996 EN 1174-2:1996 EN 1174-3:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (31.10.2006)
BAS EN ISO 11737-1/Cor1:2010	Sterilizacija medicinskih sredstava - Mikrobiološke metode - dio 1: određivanje broja mikroorganizama na proizvodima	Sterilization of medical devices - Microbiological methods - Part 1: Determination of a population of microorganisms on products	EN ISO 11737-1:2006/AC:2009		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 11737-2:2021	terilizacija proizvoda za zaštitu zdravlja – Mikrobiološke metode – Dio 2: Ispitivanja sterilnosti pri definisanju, validaciji i održavanju procesa sterilizacije	Sterilization of health care products - Microbiological methods - Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process	EN ISO 11737-2:2020		
BAS EN ISO 11810-1:2010	Laseri i laserska oprema-ispitna metoda i klasifikacija laserske otpornosti hirurških zastora i/ili zaštitnih prekrivača za pacijente – dio 1: primarno zapaljenje i penetracija	Lasers and laser-related equipment - Test method and classification for the laser resistance of surgical drapes and/or patient protective covers - Part 1: Primary ignition and penetration	EN ISO 11810-1:2009		
BAS EN ISO 11810- 2:2010	Laseri i laserska oprema – metoda ispitivanja i klasifikacija za lasersku otpornost hirurških zavjesa i/ili zaštitnih pokrivača za pacijenta – dio 2: sekundarno zapaljenje	Lasers and laser-related equipment - Test method and classification for the laser-resistance of surgical drapes and/or patient-protective covers - Part 2: Secondary ignition	EN ISO 11810-2:2009	EN ISO 11810- 2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11979-8:2010	Oftamološki implantati - Intraokularne leće - dio 8: osnovni zahtjevi	Ophthalmic implants - Intraocular lenses - Part 8: Fundamental requirements	EN ISO 11979-8:2009	EN ISO 11979-8:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 11990:2020	Laseri i odgovarajuća laserska oprema - Određivanje otpornosti tijela trahealne intubacijske cijevi i balonskih završetaka trahealnih intubacijskih cijevi na lasersko zračenje	Lasers and laser-related equipment - Determination of laser resistance of tracheal tube shaft and tracheal cuffs	EN ISO 11990:2018		
BAS EN 12006-2+A1:2010	Neaktivni hirurški implantati - posebni zahtjevi za kardiovaskularne implantate - dio 2: Vaskularne proteze uključujući cjevaste implantate sa srčanim zaliscima	Non active surgical implants - Particular requirements for cardiac and vascular implants - Part 2: Vascular prostheses including cardiac valve conduits	EN 12006-2:1998+A1:2009	EN 12006-2:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12006-3+A1:2010	Neaktivni hirurški implantati - Posebni zahtjevi za srčane i vaskularne implantate - dio 3 : Endovaskularna sredstva	Non active surgical implants - Particular requirements for cardiac and vascular implants - Part 3: Endovascular devices	EN 12006-3:1998+A1:2009	EN 12006-3:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12183:2011	Invalidska kolica na ručni pogon - Zahtjevi i metode za ispitivanje	Manual wheelchairs - Requirements and test methods	EN 12183:2009		
BAS EN 12184:2011	Invalidska kolica na električni pogon, motori i njihovo punjenje - Zahtjevi i metode za ispitivanje	Electrically powered wheelchairs, scooters and their chargers - Requirements and test methods	EN 12184:2009		
BAS EN 12342+A1:2011	Cijevi za disanje namijenjene za upotrebu kod anestezioloških aparata i ventilatora	Breathing tubes intended for use with anaesthetic apparatus and ventilators	EN 12342:1998+A1:2009	EN 12342:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12470-1+A1:2010	Klinički termometri - dio 1: stakleni termometri punjeni tečnim metalima sa uređajem za pokazivanje najviše temperature	Clinical thermometers - Part 1: Metallic liquid-in-glass thermometers with maximum device	EN 12470-1:2000+A1:2009	EN 12470-1:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 12470-2+A1:2010	Klinički termometri - dio 2: Termometri promjenljive faze (obilježena matrica)	Clinical thermometers - Part 2: Phase change type (dot matrix) thermometers	EN 12470-2:2000+A1:2009	EN 12470-2:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12470-3+A1:2010	Klinički termometri - dio 3: Izvedba čvrstih električnih termometara (predvidivi i nepredvidivi) s uređajem za čuvanje i pokazivanje vrijednosti maksimalne temperature tijela	Clinical thermometers - Part 3: Performance of compact electrical thermometers (non-predictive and predictive) with maximum device	EN 12470-3:2000+A1:2009	EN 12470-3:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12470-4+A1:2010	Klinički termometri - dio 4: Izvedba električnih termometara za kontinuirano mjerenje	Clinical thermometers - Part 4: Performance of electrical thermometers for continuous measurement	EN 12470-4:2000+A1:2009	EN 12470-4:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 12470-5:2003	Klinički termometri - Dio 5: Izvedba termometara za uho sa infracrvenim zračenjem (s uređajem za čuvanje i pokazivanje vrijednosti maksimalne temperature tijela)	Clinical thermometers - Part 5: Performance of infra-red ear thermometers (with maximum device)	EN 12470-5:2003		
Ovaj standarda i dalje se mora izmijeniti kako bi se u obzir uzeli uslovi uvedeni Direktivom 2007/47/EC. Izmijenjeni standard objavit će bez odlaganja Europski komitet za standardizaciju. Proizvođače se upućuje da provjere jesu li obuhvaćeni svi predmetni bitni zahtjevi izmijenjene direktive.					
BAS EN ISO 12870:2010	Oftalmološka optika - okviri za naočale - zahtjevi i ispitne metode	Ophthalmic optics - Spectacle frames - Requirements and test methods	EN ISO 12870:2009	EN ISO 12870:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)
BAS EN 13060:2016	Mali parni sterilizatori	Small steam sterilizers	EN 13060:2014	EN 13060:2004+A2:2010 Napomena 2.1	Datum istekao (17.11.2017)
BAS EN ISO 13408-1:2016	Aseptička obrada proizvoda za zdravstvenu zaštitu - Dio 1: Opći zahtjevi	Aseptic processing of health care products - Part 1: General requirements	EN ISO 13408-1:2015	EN ISO 13408-1:2011 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2016.)
BAS EN ISO 13408-2:2019	Aseptički postupci za proizvode zdravstvene zaštite – Dio 2: Sterilizacija filtracijom	Aseptic processing of health care products - Part 2: Sterilizing filtration	EN ISO 13408-2:2018		
BAS EN ISO 13408-3:2012	Aseptička izrada proizvoda za zdravstvenu njegu – dio 3: Liofilizacija	Aseptic processing of health care products - Part 3: Lyophilization	EN ISO 13408-3:2011	EN 13824:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2011)
BAS EN ISO 13408-4:2012	Aseptička izrada proizvoda za zdravstvenu njegu – dio 4: tehnologija čišćenja na mjestu proizvodnje	Aseptic processing of health care products - Part 4: Clean-in-place technologies	EN ISO 13408-4:2011	EN 13824:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2011)
BAS EN ISO 13408-5:2012	Aseptička izrada proizvoda za zdravstvenu njegu – dio 5: sterilizacija na mjestu proizvodnje	Aseptic processing of health care products - Part 5: Sterilization in place	EN ISO 13408-5:2011	EN 13824:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2011)
BAS EN ISO 13408-6:2012	Aseptička izrada proizvoda za zdravstvenu njegu – dio 6: izolator sistemi	Aseptic processing of health care products - Part 6: Isolator systems	EN ISO 13408-6:2011	EN 13824:2004 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2011)
BAS EN ISO 13408-7:2016	Aseptički postupci za proizvode zdravstvene zaštite – Dio 7: Alternativni postupci za medicinska sredstva i kombinovane proizvode	Aseptic processing of health care products - Part 7: Alternative processes for medical devices and combination products	EN ISO 13408-7:2015		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 13485:2017	Medicinska sredstva - Sistemi upravljanja kvalitetom - Zahtjevi zakonske regulative	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes	EN ISO 13485:2016	EN ISO 13485:2012 Napomena 2.1	31.3.2019.
BAS EN ISO 13485/Cor1:2018	Medicinska sredstva - Sistemi upravljanja kvalitetom - Zahtjevi za regulatorne svrhe	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes	EN ISO 13485:2016/AC:2016		
BAS EN 13544-1+A1:2011	Oprema za respiratornu terapiju - dio 1: Sistemi za raspršivanje i njihove komponente	Respiratory therapy equipment - Part 1: Nebulizing systems and their components	EN 13544-1:2007+A1:2009	EN 13544-1:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 13544-2+A1:2011	Oprema za respiratornu terapiju - dio 2: Cijevi i priključci	Respiratory therapy equipment - Part 2: Tubing and connectors	EN 13544-2:2002+A1:2009	EN 13544-2:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 13544-3+A1:2011	Oprema za respiratornu terapiju - dio 3: Uređaji za vazdušno punjenje	Respiratory therapy equipment - Part 3: Air entrainment devices	EN 13544-3:2001+A1:2009	EN 13544-3:2001 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN 13624:2008	Hemijska dezinfekcijska sredstva i antiseptici – Kvantitativno ispitivanje suspenzije za ocjenjivanje fungicidne aktivnosti hemijskih dezinfekcijskih sredstva za instrumente koji se upotrebljavaju u medicini – Metoda ispitivanja i zahtjevi (faza 2, korak 1)	Chemical disinfectants and antiseptics — Quantitative suspension test for the evaluation of fungicidal activity of chemical disinfectants for instruments used in the medical area — Test method and requirements (phase 2, step 1)	EN 13624:2003		
BAS EN 13718-1+A1:2021	Medicinska prevozna sredstva i njihova oprema- Ambulantna zračna prevozna sredstva - Dio 1: Zahtjevi za medicinska sredstva koja se koriste u ambulantskim zračnim prevoznim sredstvima	Medical vehicles and their equipment - Air ambulances - Part 1: Requirements for medical devices used in air ambulances	EN 13718-1:2014+A1:2020		
BAS EN 13718-2+A1:2021	Medicinska prevozna sredstva i njihova oprema – Ambulantna zračna prevozna sredstva - Dio 2: Radni i tehnički zahtjevi za ambulantska zračna prevozna sredstva	Medical vehicles and their equipment - Air ambulances - Part 2: Operational and technical requirements for air ambulances	EN 13718-2:2015+A1:2020		
BAS EN 13726-1:2007	Metode ispitivanja primarnog zavojnog materijal – Dio 1: Apsorpcija	Test methods for primary wound dressings - Part 1: Aspects of absorbency	EN 13726-1:2002		
BAS EN 13726-1/Cor1:2007	Metode ispitivanja primarnog zavojnog materijal - dio 1: Apsorpcija; Amandman AC	Test methods for primary wound dressings - Part 1: Aspects of absorbency; Amendment AC	EN 13726-1:2002/AC:2003		
BAS EN 13726-2:2007	Metode ispitivanja primarnog zavojnog materijal – dio 2: Propuštanje pare u odnosu na propustljivost filma zavoja	Test methods for primary wound dressings - Part 2: Moisture vapour transmission rate of permeable film dressings	EN 13726-2:2002		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 13727:2013	Hemijski dezinficijensi i antiseptici – Kvantitativni suspenzijski test za određivanje baktericidne aktivnosti hemijskih dezinficijenasa i antiseptika u medicini – Metod testiranja i zahtjevi (faza 2, korak 1)	Chemical disinfectants and antiseptics - Quantitative suspension test for the evaluation of bactericidal activity in the medical area - Test method and requirements (phase 2, step 1)	EN 13727:2012	EN 13727:2003 Napomena 2.1	Datum istekao (30.11.2012)
BAS EN 13795-1:2020	Hirurška odjeća i prekrivači – Zahtjevi i metode ispitivanja – Dio 1: Hirurški prekrivači i ogrtači	Surgical clothing and drapes - Requirements and test methods - Part 1: Surgical drapes and gowns	EN 13795-1:2019		
BAS EN 13795-2:2020	Hirurška odjeća i prekrivači – Zahtjevi i metode ispitivanja – Dio 2: Zaštitna odijela	Surgical clothing and drapes - Requirements and test methods - Part 2: Clean air suits	EN 13795-2:2019		
BAS EN 13867+A1:2010	Koncentrati za hemodijalize i slične terapije	Concentrates for haemodialysis and related therapies	EN 13867:2002+A1:2009	EN 13867:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)
BAS EN 13976-1:2012	Sistemi za spašavanje – Transport inkubatora – dio 1: Uslovi povezivanja	Rescue systems - Transportation of incubators - Part 1: Interface conditions	EN 13976-1:2011	EN 13976-1:2003 Napomena 2.1	Datum istekao (30.11.2011)
BAS EN 13976-2:2019	Sistemi za spašavanje – Transport inkubatora - Dio 2: Zahtjevi za transportni sistem	Rescue systems - Transportation of incubators - Part 2: System requirements	EN 13976-2:2018		
BAS EN 14079:2007	Neaktivna medicinska sredstva – Zahtjevi za osobine i metode ispitivanja za gaze od pamuka i gaze od pamuka i viskoze	Non-active medical devices - Performance requirements and test methods for absorbent cotton gauze and absorbent cotton and viscose gauze	EN 14079:2003		
BAS EN 14139:2011	Ofthalmološka optika -- Specifikacije za gotove naočale	Ophthalmic optics - Specifications for ready-to-wear spectacles	EN 14139:2010		
BAS EN ISO 14155:2021	Kliničko ispitivanje medicinskih sredstava na ljudima – Dobra klinička praksa	Clinical investigation of medical devices for human subjects - Good clinical practice	EN ISO 14155:2020		
BAS EN ISO 14155/Cor1:2012	Kliničko ispitivanje medicinskih sredstava za ljude – Dobra klinička praksa – Tehnička ispravka 1	Clinical investigation of medical devices for human subjects - Good clinical practice	EN ISO 14155:2011/AC:2011		
BAS EN 14180+A2:2010	Sterilizatori za medicinske namjene — Niskotemperaturni parni i formaldehid sterilizatori - Zahtjevi i ispitivanje	Sterilizers for medical purposes - Low temperature steam and formaldehyde sterilizers - Requirements and testing	EN 14180:2003+A2:2009	EN 14180:2003+A1 :2009 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 14348:2008	Hemijska dezinfekcijska sredstva i antiseptici – Kvantitativno ispitivanje suspenzije za ocjenjivanje mikobaktericidne aktivnosti hemijskih dezinfekcijskih sredstva za instrumente koji se upotrebljavaju u medicini uljučujući dezinfekcijska sredstva za instrumente – Metoda ispitivanja i zahtjevi (faza 2, korak 1)	Chemical disinfectants and antiseptics — Quantitative suspension test for the evaluation of mycobactericidal activity of chemical disinfectants in the medical area including instrument disinfectants — Test methods and requirements (phase 2, step 1)	EN 14348:2005		
BAS EN ISO 14408:2010	Trahealne cijevi dizajnirane za lasersku hirurgiju - zahtjevi za obilježavanje i popratnu informaciju	Tracheal tubes designed for laser surgery - Requirements for marking and accompanying information	EN ISO 14408:2009	EN ISO 14408:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)
BAS EN 14561:2008	Hemijska dezinfekcijska sredstva i antiseptici – Kvantitativno ispitivanje na nosaču za ocjenjivanje baktericidne aktivnosti za instrumente koji se upotrebljavaju u području medicine (faza 2, korak 2)	Chemical disinfectants and antiseptics — Quantitative carrier test for the evaluation of bactericidal activity for instruments used in the medical area — Test method and requirements (phase 2, step 2)	EN 14561:2006		
BAS EN 14562:2008	Hemijska dezinfekcijska sredstva i antiseptici – Kvantitativno ispitivanje na nosaču za ocjenjivanje fungicidne ili aktivnosti kvasaca na instrumente koji se upotrebljavaju u medicini – Metoda ispitivanja i zahtjevi (faza 2, korak 2)	Chemical disinfectants and antiseptics — Quantitative carrier test for the evaluation of fungicidal or yeasticidal activity for instruments used in the medical area — Test method and requirements (phase 2, step 2)	EN 14562:2006		
BAS EN 14563:2010	Hemijski dezinficijensi i antiseptici - Kvantitativni test sa staklenim nosačem za procjenu mikobaktericidnog ili tuberkulocidnog djelovanja hemijskih dezinficijensa za instrumente u medicini - Metoda ispitivanja i zahtjevi (faza 2, korak 2)	Chemical disinfectants and antiseptics - Quantitative carrier test for the evaluation of mycobactericidal or tuberculocidal activity of chemical disinfectants used for instruments in the medical area - Test method and requirements (phase 2, step 2)	EN 14563:2008		
BAS EN ISO 14602:2012	Neaktivni hirurški implantati – Implantati za osteosinteze Posebni zahtjevi	Non-active surgical implants - Implants for osteosynthesis - Particular requirements	EN ISO 14602:2011	EN ISO 14602:2010 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2012)
BAS EN ISO 14607:2019	Neaktivni hirurški implantati - Implantati za dojke - Posebni zahtjevi	Non-active surgical implants - Mammary implants - Particular requirements	EN ISO 14607:2018		
BAS EN ISO 14630:2010	Neaktivni hirurški implantati - Opći zahtjevi	Non-active surgical implants - General requirements	EN ISO 14630:2009	EN ISO 14630:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)
BAS EN 14683+Cor1:2020	Medicinske maske za lice - Zahtjevi i metode ispitivanja	Medical face masks - Requirements and test methods	EN 14683:2019+AC:2019		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 14889:2010	Oftalmološka optika - leće za naočale - osnovni zahtjevi za neobrađene leće	Ophthalmic optics - Spectacle lenses - Fundamental requirements for uncut finished lenses	EN ISO 14889:2009	EN ISO 14889:2003 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010)
BAS EN 14931:2008	Posude pod pritiskom za ljudsku upotrebu (PVHO) - Višeprostorni sistemi za hiperbaričnu terapiju – Performanse, sigurnosni zahtjevi i ispitivanje	Pressure vessels for human occupancy (PVHO) — Multi-place pressure chamber systems for hyperbaric therapy — Performance, safety requirements and testing	EN 14931:2006		
BAS EN ISO 14937:2011	Sterilizacija proizvoda za zaštitu zdravlja – opći zahtjevi za karakterizaciju agensa za sterilisanje i razvoj, validacija i rutinska kontrola procesa sterilizacije medicinskih sredstava	Sterilization of health care products - General requirements for characterization of a sterilizing agent and the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices	EN ISO 14937:2009	EN ISO 14937:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2010)
BAS EN ISO 14971:2013	Medicinska sredstva – primjena upravljanja rizikom kod medicinskih sredstava	Medical devices - Application of risk management to medical devices	EN ISO 14971:2012	EN ISO 14971:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (30.08.2012)
BAS EN ISO 15001:2013	Anestetička i respiratorna oprema - Kompatibilnost sa kisikom	Anaesthetic and respiratory equipment - Compatibility with oxygen	EN ISO 15001:2011	EN ISO 15001:2010 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2012)
BAS EN ISO 15002:2010	Protočna mjerila za priključenje na utičnice cijevnih sistema za medicinski gas	Flow-metering devices for connection to terminal units of medical gas pipeline systems	EN ISO 15002:2008	EN 13220:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (31.07.2010)
BAS EN ISO 15004-1:2010	Oftalmološki instrumenti - Osnovni zahtjevi i metode ispitivanja – dio 1: Opći zahtjevi primjenjivi za sve oftalmološke instrumente	Ophthalmic instruments — Fundamental requirements and test methods — Part 1: General requirements applicable to all ophthalmic instruments	EN ISO 15004-1:2009	EN ISO 15004:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 15223-1:2018	Medicinska sredstva - Simboli za upotrebu u označavanju medicinskih sredstava, oznake i informacije uz medicinske proizvode – Dio 1: Opći	Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements	EN ISO 15223-1:2016	EN 980:2008 Napomena 2.1	31.12.2017.
BAS EN ISO 15747:2020	Plastični spremnici za intravenske injekcije	Plastic containers for intravenous injections	EN ISO 15747:2019		
BAS EN ISO 15798:2011	Oftalmološki implantati – oftalmološka viskoznohirurška sredstva	Ophthalmic implants - Ophthalmic viscosurgical devices	EN ISO 15798:2010		
BAS EN ISO 15883-1:2010	Uređaji za pranje i dezinfekciju – dio 1: opći zahtjevi, pojmovi i definicije i ispitivanja	Washer-disinfectors - Part 1: General requirements, terms and definitions and tests	EN ISO 15883-1:2009	EN ISO 15883-1:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 15883-2:2010	Uređaji za pranje i dezinfekciju - dio 2: zahtjevi i ispitivanja uređaja za pranje i dezinfekciju sa termičkom dezinfekcijom hirurških instrumenata, anesteziološke opreme, posuda, pribora, staklenog posuđa i sl.	Washer-disinfectors - Part 2: Requirements and tests for washer-disinfectors employing thermal disinfection for surgical instruments, anaesthetic equipment, bowls, dishes, receivers, utensils, glassware, etc.	EN ISO 15883-2:2009	EN ISO 15883-2:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 15883-3:2010	Uređaji za pranje i dezinfekciju - dio 3: zahtjevi i ispitivanja uređaja za pranje i dezinfekciju sa termičkom dezinfekcijom posuda za ljudske izlučevine	Washer-disinfectors - Part 3: Requirements and tests for washer-disinfectors employing thermal disinfection for human waste containers	EN ISO 15883-3:2009	EN ISO 15883-3:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 15883-4:2020	Uređaji za pranje i dezinfekciju – Dio 4: Zahtjevi i ispitivanja uređaja za pranje i dezinfekciju primjenom hemijske dezinfekcije za termolabilne endoskope	Washer-disinfectors - Part 4: Requirements and tests for washer-disinfectors employing chemical disinfection for thermolabile endoscopes	EN ISO 15883-4:2018		
BAS EN 15986:2012	Simbol za upotrebu u označavanju medicinskih proizvoda - Zahtjevi za označavanje medicinskih proizvoda koji sadrže ftalate	Symbol for use in the labelling of medical devices - Requirements for labelling of medical devices containing phthalates	EN 15986:2011		
BAS EN ISO 16061:2010	Instrumenti koji se primjenjuju sa neaktivnim hirurškim implantatima – Opći zahtjevi	Instrumentation for use in association with non-active surgical implants - General requirements	EN ISO 16061:2009	EN ISO 16061:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (28.02.2010.)
BAS EN ISO 16201:2008	Tehnička pomagala za invalidne osobe - Sistemi za kontrolu okoline za svakodnevni život	Technical aids for disabled persons - Environmental control systems for daily living	EN ISO 16201:2006		
BAS EN ISO 17510-1:2010	Respiratorna terapija apneje pri spavanju – dio 1: uređaji za respiratornu terapiju apneje pri spavanju	Sleep apnoea breathing therapy - Part 1: Sleep apnoea breathing therapy equipment	EN ISO 17510-1:2009	EN ISO 17510-1:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 17510-2:2010	Respiratorna terapija apneje pri spavanju – dio 2: maske i pribor za primjenu	Sleep apnoea breathing therapy - Part 2: Masks and application accessories	EN ISO 17510-2:2009	EN ISO 17510-2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 17664:2019	Postupci za proizvode zdravstvene zaštite - Informacije za obradu medicinskih sredstava koje osigurava proizvođač medicinskih sredstava	Processing of health care products - Information to be provided by the medical device manufacturer for the processing of medical devices	EN ISO 17664:2017		
BAS EN ISO 17665-1:2008	Sterilizacija proizvoda zdravstvene zaštite – Vlažna toplota – dio 1: Zahtjevi za razvoj, validaciju i rutinsku kontrolu postupka sterilizacija za medicinska sredstava	Sterilization of health care products — Moist heat — Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices	EN ISO 17665-1:2006	EN 554:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (31.8.2009.)
BAS EN ISO 18777:2010	Sistemi za prenos tečnog kiseonika za medicinsku upotrebu – posebni zahtjevi	Transportable liquid oxygen systems for medical use - Particular requirements	EN ISO 18777:2009	EN ISO 18777:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 18778:2010	Respiratorna oprema – monitori za dojenčad – posebni zahtjevi	Respiratory equipment - Infant monitors - Particular requirements	EN ISO 18778:2009	EN ISO 18778:2005 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 18779:2007	Medicinska sredstava za očuvanje kiseonika i mješavine kiseonika – Posebni zahtjevi	Medical devices for conserving oxygen and oxygen mixtures - Particular requirements	EN ISO 18779:2005		
BAS EN ISO 19054:2008	Tračni sistemi za kačenje i pridržavanje medicinske opreme	Rail systems for supporting medical equipment	EN ISO 19054:2006	EN 12218:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (30.6.2008.)
BAS EN 20594-1:2002	Konični nastavci sa 6% (Luer) konusom za šprice, igle i određenu drugu medicinsku opremu - dio 1: Generalni zahtjevi	Conical fittings with a 6% (Luer) taper for syringes, needles and certain other medical equipment — Part 1: General requirements	EN 20594-1:1993		
BAS EN 20594-1/A1:2002	Konični nastavci sa 6% (Luer) konusom za šprice, igle i određenu drugu medicinsku opremu - Dio 1: Generalni zahtjevi; Amandman AC	Conical fittings with a 6 % (Luer) taper for syringes, needles and certain other medical equipment - Part 1: General requirements; Amendment AC	EN 20594-1:1993/A1:1997	Napomena 3	Datum istekao (31.5.1998.)
BAS EN 20594-1/Cor1:2002	Konični nastavci sa 6% (Luer) konusom za šprice, igle i određenu drugu medicinsku opremu - Dio 1: Generalni zahtjevi; Amandman AC	Conical fittings with a 6 % (Luer) taper for syringes, needles and certain other medical equipment - Part 1: General requirements; Amendment AC	EN 20594-1:1993/AC:1996		
BAS EN ISO 21534:2010	Neaktivni hirurški implantati - zamjenljivi zglobni implantati – posebni zahtjevi	Non-active surgical implants - Joint replacement implants - Particular requirements	EN ISO 21534:2009	EN ISO 21534:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 21535:2010	Neaktivni hirurški implantati - zamjenljivi zglobni implantati – posebni zahtjevi za zamjenjive implantate zgloba kuka	Non-active surgical implants - Joint replacement implants - Specific requirements for hip-joint replacement implants	EN ISO 21535:2009	EN ISO 21535:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 21536:2010	Neaktivni hirurški implantati - Zamjenljivi zglobni implantati – Posebni zahtjevi za zamjenjive implantate zgloba koljena	Non-active surgical implants - Joint replacement implants - Specific requirements for knee-joint replacement implants	EN ISO 21536:2009	EN ISO 21536:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 21649:2011	Injektori bez igle za medicinsku upotrebu – Zahtjevi i metode ispitivanja	Needle-free injectors for medical use - Requirements and test methods	EN ISO 21649:2009	EN ISO 21649:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 21969:2011	Visokotlačni fleksibilni priključci za upotrebu kod medicinskih gasnih sistema	High-pressure flexible connections for use with medical gas systems	EN ISO 21969:2009	EN ISO 21969:2006 Napomena 2.1	Datum istekao (31.05.2010.)
BAS EN ISO 21987:2019	Oftalmološka optika - Ugrađena sočiva za naočale	Ophthalmic optics - Mounted spectacle lenses	EN ISO 21987:2017		
BAS EN ISO 22442-1:2022	Medicinska sredstva koja koriste životinjska tkiva i njihove derivate – Dio 1: Primjena upravljanja rizikom	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives - Part 1: Application of risk management	EN ISO 22442-1:2020		
BAS EN ISO 22442-2:2022	Medicinska sredstva koja koriste životinjska tkiva i njihove derivate – Dio 2: Kontrole porijekla, prikupljanja i rukovanja	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives - Part 2: Controls on sourcing, collection and handling	EN ISO 22442-2:2020		

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 22442-3:2009	Medicinska sredstva koja koriste životinjska tkiva i njihove derivate – dio 3: Validacija eliminacije i/ili inaktivacije virusa i transmittivnih agenasa spongiformne encefalopatije (TSE)	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives - Part 3: Validation of the elimination and/or inactivation of viruses and transmissible spongiform encephalopathy (TSE) agents	EN ISO 22442-3:2007	EN 12442-3:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (30.06.2008.)
BAS EN ISO 22523:2008	Vanjske proteze za udove i vanjske ortoze - Zahtjevi i metode ispitivanja	External limb prostheses and external orthoses - Requirements and test methods	EN ISO 22523:2006	EN 12523:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (30.04.2007.)
Ovaj standarda i dalje se mora izmijeniti kako bi se u obzir uzeli uslovi uvedeni Direktivom 2007/47/EC. Izmijenjeni standard objavit će bez odlaganja Europski komitet za standardizaciju. Proizvođače se upućuje da provjere jesu li obuhvaćeni svi predmetni bitni zahtjevi izmijenjene direktive.					
BAS EN ISO 22675:2017	Protetika – Ispitivanje komponenti proteza za skočne zglobove i stopala - Zahtjevi i metode ispitivanja	Prosthetics - Testing of ankle-foot devices and foot units - Requirements and test methods	EN ISO 22675:2016	EN ISO 22675:2006 Napomena 2.1	30.06.2018.
BAS EN ISO 23328-1:2009	Sistem respiratornih filtera za anesteziološku i respiratornu upotrebu – Dio 1: Metoda ispitivanja sa solima za ocjenjivanje učinkovitosti filtracije	Breathing system filters for anaesthetic and respiratory use - Part 1: Salt test method to assess filtration performance	EN ISO 23328-1:2008	EN 13328-1:2001 Napomena 2.1	Datum istekao (30.09.2008.)
BAS EN ISO 23328-2:2010	Sistem respiratornih filtera za anesteziološku i respiratornu upotrebu – dio 2: Nefiltracijski aspekti	Breathing system filters for anaesthetic and respiratory use - Part 2: Non-filtration aspects	EN ISO 23328-2:2009	EN ISO 23328-2:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 23747:2010	Anestetička i respiratorna oprema — Uređaj za mjerenje vršnoga izdisajnog protoka za ocjenjivanje plućne funkcije	Anaesthetic and respiratory equipment - Peak expiratory flow meters for the assessment of pulmonary function in spontaneously breathing humans	EN ISO 23747:2009	EN ISO 23747:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 25424:2020	Sterilizacija proizvoda zdravstvene zaštite - Niskotemperaturna para i formaldehid - Zahtjevi za razvoj, validaciju i rutinsku kontrolu procesa sterilizacije za medicinska sredstva	Sterilization of health care products -- Low temperature steam and formaldehyde -- Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices	EN ISO 25424:2019		
BAS EN ISO 25539-1:2010	Kardiovaskularni implantati – Endovaskularna sredstva – dio 1: endovaskularne proteze	Cardiovascular implants - Endovascular devices - Part 1: Endovascular prostheses	EN ISO 25539-1:2009	EN 12006-3:1998+A1:2009 EN ISO 25539-1:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)
BAS EN ISO 25539-1/Cor1:2012	Kardiovaskularni implantati - Endovaskularna sredstva – dio 1: Endovaskularne proteze	Cardiovascular implants - Endovascular devices - Part 1: Endovascular prostheses	EN ISO 25539-1:2009/AC:2011		
BAS EN ISO 25539-2:2010	Kardiovaskularni implantati – Endovaskularna sredstva – Dio 2: vaskularni stentovi	Cardiovascular implants — Endovascular devices — Part 2: Vascular stents	EN ISO 25539-2:2009	EN 12006-3:1998+A1:2009 EN ISO 25539-1:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (21.03.2010.)



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN ISO 25539-2/Cor1:2012	Kardiovaskularni implantati – Endovaskularna sredstva - Dio 2: Vaskularni stentovi	Cardiovascular implants — Endovascular devices — Part 2: Vascular stents	EN ISO 25539-2:2009/AC:2011		
BAS EN ISO 26782:2011	Anestezioološka i respiratorna oprema – spirometri namjenjeni za mjerenje vremena forsiranog volumena izdisaja kod ljudi	Anaesthetic and respiratory equipment - Spirometers intended for the measurement of time forced expired volumes in humans	EN ISO 26782:2009		
BAS EN ISO 26782/Cor1:2011	Anestezioološka i respiratorna oprema – spirometri namjenjeni za mjerenje vremena forsiranog volumena izdisaja kod ljudi – Tehnička korekcija 1	Anaesthetic and respiratory equipment - Spirometers intended for the measurement of time forced expired volumes in humans - Technical Corrigendum 1	EN ISO 26782:2009/AC+2009		
BAS EN 27740:2001	Instrumenti za hirurgiju, skalpeli sa odvojenim britvama, odgovarajuće dimenzije	Instruments for surgery, scalpels with detachable blades, fitting dimensions	EN 27740:1982		
BAS EN 27740/A1:2001	Instrumenti za hirurgiju, skalpeli sa odvojenim britvama, odgovarajuće dimenzije	Instruments for surgery, scalpels with detachable blades, fitting dimensions	EN 27740:1982/A1:1997	Napomena 3	Datum istekao (31.05.1998.)
BAS EN 27740/Cor1:2009	Hirurški instrumenti-skalpeli sa odvojenim britvama-odgovarajućih dimenzija; Amandman AC	Instruments for surgery - Scalpels with detachable blades - Fitting dimensions; Amendment AC	EN 27740:1982/AC:1996		
BAS EN IEC 60118-13:2021	Elektroakustika – Slušna pomagala – Dio 13: Zahtjevi i metode mjerenja otpornosti na elektromagnetske smetnje digitalnih mobilnih bežičnih uređaja	Electroacoustics - Hearing aids - Part 13: Requirements and methods of measurement for electromagnetic immunity to mobile digital wireless devices	EN IEC 60118-13:2020		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60522:2005	Određivanje trajne filtracije sastavnih dijelova rendgenske cijevi	Determination of the permanent filtration of X-ray tube assemblies	EN 60522:1999		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60580:2005	Medicinska električna oprema - Mjerač proizvoda površine snopa zračenja i prosječne doze	Medical electrical equipment - Dose area product meters	EN 60580:2000		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1:2010	Medicinska električna oprema-dio 1: opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance	Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for basic safety and essential performance	EN 60601-1:2006	EN 60601-1:1990 i njegovi amandmani + 60601-1-1:2001 + 60601-1-4:1996 i njihovi amandmani Napomena 2.1	Datum istekao (01.06.2012.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-1/Cor1:2012	Medicinska električna oprema – dio 1: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance	Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for basic safety and essential performance	EN 60601-1:2006/AC:2010		
BAS EN 60601-1/A1:2015	Medicinska električna oprema – Dio1: Opšti zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance	Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for basic safety and essential performance	EN 60601-1:2006/A1:2013	Napomena 3	31.12.2017
BAS EN 60601-1-1:2003	Medicinska električna oprema - Dio 1-1: Opći zahtjevi sigurnosti - Uporedni standard: Sigurnosni zahtjevi za medicinske električne sisteme	Medical electrical equipment - Part 1-1: General requirements for safety - Collateral standard: Safety requirements for medical electrical systems	EN 60601-1-1:2001	EN 60601-1-1:1993 + A1:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (01.11.2003.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1-2:2015	Medicinska električna oprema - dio 1-2: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance - prateći standard: elektromagnetna kompatibilnost -Zahtjevi i ispitivanja	Medical electrical equipment - Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral standard: Electromagnetic compatibility - Requirements and tests	EN 60601-1-2:2015	EN 60601-1-2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (31.12.2018.)
BAS EN 60601-1-3:2009	Medicinska električna oprema -dio 1-3: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike - Prateći standard: zaštita od X- zračenja kod dijagnostičke opreme	Medical electrical equipment - Part 1-3: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral standard: Radiation protection in diagnostic X-ray equipment	EN 60601-1-3:2008	EN 60601-1-3:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (01.06.2012.)
BAS EN 60601-1-3/Cor1:2012	Medicinska električna oprema - dio 1-8: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance - Prateći standard: zaštita od zračenja dijagnostičke rendgenske opreme	Medical electrical equipment -- Part 1-3: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral Standard: Radiation protection in diagnostic X-ray equipment	EN 60601-1-3:2008/AC:2010		
BAS EN 60601-1-3/A11:2018	Medicinski električni uređaji – Dio 1-3: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse – Dodatni standard: Zaštita od zračenja u dijagnostičkoj rendgenskoj opremi	Medical electrical equipment - Part 1-3: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral Standard: Radiation protection in diagnostic X-ray equipment	EN 60601-1-3:2008/A11:2016	Napomena 3	1.11.2019.
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1-4:2002	Medicinska električna oprema - Dio 1-4: Opći zahtjevi za sigurnost - Uporedni standard: Programabilni električni medicinski sistemi	Medical electrical equipment - Part 1-4: General requirements for safety - Collateral standard: Programmable electrical medical systems	EN 60601-1-4:1996		
BAS EN 60601-1-4/A1:2002	Medicinska električna oprema - Dio 1: Opći zahtjevi za sigurnost - Uporedni standard: Programabilni električni medicinski sistemi - Amandman A1	Medical electrical equipment - Part 1-4: General requirements for safety - Collateral standard: Programmable electrical medical systems - Amendment A1	EN 60601-1-4:1996/A1:1999	Napomena 3	Datum istekao (01.12.2002.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1-6:2011	Medicinska električna oprema – dio 1-6: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike - Prateći standard: Upotrebljivost	Medical electrical equipment -- Part 1-6: General requirements for basic safety and essential performance - Collateral standard: Usability	EN 60601-1-6:2010	EN 60601-1-6:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (01.04.2013.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1-8:2009	Medicinski električni uređaji -dio 1-8: Opći zahtjevi za sigurnost i esencijalne radne karakteristike - Prateći standard: opći zahtjevi, ispitivanje i smjernice za alarmne sisteme u medicinskim električnim uređajima i medicinskim električnim sistemima.	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	EN 60601-1-8:2007	EN 60601-1-8:2004 +A1:2006 Napomena 2.1.	Datum istekao (01.06.2012.)
BAS EN 60601-1-8/Cor1:2012	Medicinska električna oprema -dio 1-8: opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse - Prateći standard: opći zahtjevi, ispitivanje i smjernica za alarmne sisteme u medicinskim električnim uređajima i medicinskim električnim sistemima	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	EN 60601-1-8:2007/AC:2010		
BAS EN 60601-1-8/A11:2018	Medicinska električnaoprema – Dio 1-3: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse – Dodatni standard: Opći zahtjevi, ispitivanja i vodič za alarmne sisteme u medicinskoj električnojopremi i medicinskim električnim sistemima	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	EN 60601-1-8:2007/A11:2017	Napomena 3	7.01.2020.
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-1-10:2009	Medicinski električni uređaji -dio 1-10: Opći zahtjevi za sigurnost i esencijalne radne karakteristike - Prateći standard: Zahtjevi za razvoj fizioloških kontrolera u zatvorenoj petlji	Medical electrical equipment — Part 1-10: General requirements for basic safety and essential performance — Collateral standard: Requirements for the development of physiologic closed-loop controllers	EN 60601-1-10:2008		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-1-11:2011	Medicinska električna oprema - dio 1-11: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike - Prateći standard: zahtjevi za medicinsku električnu opremu i medicinske električne sisteme koji se koriste za zdravstvenu brigu u kućnom okruženju	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	EN 60601-1-11:2010		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-1: Posebni zahtjevi za sigurnost elektronskih akcelatora u području od 1MeV do 50 MeV	Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the safety of electron accelerators in the range of 1 MeV to 50 MeV	EN 60601-2-1:1998		
BAS EN 60601-2-1/A1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-1: Posebni zahtjevi za sigurnost elektronskih akcelatora u području od 1MeV do 50 MeV - Amandman 1	Medical electrical equipment - Part 2-1: Particular requirements for the safety of electron accelerators in the range of 1 MeV to 50 MeV - Amendment A1	EN 60601-2-1:1998/A1:2002	Napomena 3	Datum istekao (01.06.2005)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-2:2009	Medicinska električna oprema -dio 2-2: Posebni zahtjevi za sigurnost visokofrekventne hirurške opreme	Medical electrical equipment - Part 2-2: Particular requirements for the safety of high frequency surgical equipment	EN 60601-2-2:2009	EN 60601-2-2:2007 Napomena 2.1	Datum istekao (01.04.2012.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-3:2003	Medicinska električna oprema - dio 2: Posebni sigurnosni zahtjevi za opremu za kratkotalasnu terapiju	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of short-wave therapy equipment	EN 60601-2-3:1993		
BAS EN 60601-2-3/A1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2: Posebni zahtjevi za sigurnost stimulatora nerava i mišića; Amandman 1	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of nerve and muscle stimulators; Amendment A1	EN 60601-2-3:1993/A1:1998	Napomena 3	Datum istekao (01.07.2001.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-4:2013	Medicinska električna oprema - dio 2-4: Posebni zahtjevi sigurnosti srčanih defibrilatora	Medical electrical equipment - Part 2-4: Particular requirements for the basic safety and essential performance of cardiac defibrillators	EN 60601-2-4:2011		
BAS EN 60601-2-5:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-5: Posebni sigurnosni zahtjevi za opremu za ultrazvučnu fizikalnu terapiju	Medical electrical equipment - Part 2-5: Particular requirements for the safety of ultrasonic physiotherapy equipment	EN 60601-2-5:2000		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-2-8:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-8: Posebni zahtjevi za sigurnost terapijske rendgenske opreme operativne u području od 10 kV do 1 MV	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV	EN 60601-2-8:1997		
BAS EN 60601-2-8/A1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-8: Posebni zahtjevi za sigurnost terapijske rendgenske opreme operativne u području od 10 kV do 1 MV; Amandman 1	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV; Amendment A1	EN 60601-2-8:1997/A1:1997	Napomena 3	Datum istekao (01.07.1998.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-10:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-10: Posebni zahtjevi za sigurnost stimulatora nerava i mišića	Medical electrical equipment - Part 2-10: Particular requirements for the safety of nerve and muscle stimulators	EN 60601-2-10:2000		
BAS EN 60601-2-10/A1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-10: Posebni zahtjevi za sigurnost stimulatora nerava i mišića; Amandman 1	Medical electrical equipment - Part 2-10: Particular requirements for the safety of nerve and muscle stimulators; Amendment A1	EN 60601-2-10:2000/A1:2001	Napomena 3	Datum istekao (01.11.2004.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-11:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-11: Posebni sigurnosni zahtjevi za terapijsku opremu koja primjenjuje gama-zrake	Medical electrical equipment - Part 2-11: Particular requirements for the safety of gamma beam therapy equipment	EN 60601-2-11:1997		
BAS EN 60601-2-11/A1:2007	Medicinska električna oprema – dio 2-11: Posebni zahtjevi za sigurnost opreme kod terapije gama snopom	Medical electrical equipment - Part 2-11: Particular requirements for the safety of gamma beam therapy equipment	EN 60601-2-11:1997/A1:2004	Napomena 3	Datum istekao (01.09.2007.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-12:2009	Medicinski električni oprema-dio 2-12: posebni zahtjevi za sigurnost plućnih ventilatora-Ventilatori u intenzivnoj njezi	Medical electrical equipment - Part 2-12: Particular requirements for the safety of lung ventilators - Critical care ventilators	EN 60601-2-12:2006		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-13:2009	Medicinska električna oprema -dio 2-13: posebni zahtjevi za sigurnost i esencijalni zahtjevi sistema za anesteziju	Medical electrical equipment -- Part 2-13: Particular requirements for the safety and essential performance of anaesthetic systems	EN 60601-2-13:2006		
BAS EN 60601-2-13/A1:2009	Medicinska električna oprema dio 2-13: Posebni sigurnosni zahtjevi i esencijalne radne karakteristike sistema za anesteziju	Medical electrical equipment - Part 2-13: Particular requirements for the safety and essential performance of anaesthetic systems	EN 60601-2-13:2006/A1:2007	Napomena 3	Datum istekao (01.03.2010.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-2-16:2003	Medicinska električna oprema - Dio 2-16: Posebni zahtjevi za sigurnost opreme za hemodijalizu, hemodijafiltriranje i hemofiltriranje	Medical electrical equipment - Part 2-16: Particular requirements for the safety of haemodialysis, haemodiafiltration and haemofiltration equipment	EN 60601-2-16:1998		
BAS EN 60601-2-16/Cor1:2012	Medicinska električna oprema - dio 2-16: Posebni zahtjevi za sigurnost hemodijalize, hemofiltracije i opreme za hemofiltraciju	Medical electrical equipment -- Part 2-16: Particular requirements for the safety of haemodialysis, haemodiafiltration and haemofiltration equipment	EN 60601-2-16:1998/AC:1999		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-17:2005	Medicinska električna oprema - Dio 2-17: Posebni zahtjevi za sigurnost brahiterapijske opreme sa naknadnim uvođenjem izvora pod automatskom kontrolom	Medical electrical equipment - Part 2-17: Particular requirements for the safety of automatically-controlled brachytherapy afterloading equipment	EN 60601-2-17:2004	EN 60601-2-17:1996 + A1:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (01.03.2007)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-18:2002	Medicinska električna oprema - Dio 2-18: Posebni zahtjevi za sigurnost endoskopske opreme	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of endoscopic equipment	EN 60601-2-18:1996		
BAS EN 60601-2-18/A1:2002	Medicinska električna oprema - Dio 2-18: Posebni zahtjevi za sigurnost endoskopske opreme Amandman A1	Medical electrical equipment - Part 2-18: Particular requirements for the safety of endoscopic equipment Amendment A1	EN 60601-2-18:1996/A1:2000	Napomena 3	Datum istekao (01.08.2003.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-19:2010	Medicinska električna oprema-dio 2-19: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance inkubatora za bebe	Medical electrical equipment - Part 2-19: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant incubators	EN 60601-2-19:2009	EN 60601-2-19:1996 + A1:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (01.04.2012)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-20:2012	Medicinska električna oprema - dio 2-20: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance transportnih inkubatora za novorođenčad	Medical electrical equipment -- Part 2-20: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant transport incubators	EN 60601-2-20:2009	EN 60601-2-20:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (01.09.2012)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-21:2010	Medicinska električna oprema-dio 2-21: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance novorođenčeta pri upotrebi radijacijskih grijača	Medical electrical equipment - Part 2-21: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant radiant warmers	EN 60601-2-21:2009	EN 60601-2-21:1994 + A1:1996 Napomena 2.1	Datum istekao (01.04.2012)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-2-22:2002	Medicinska električna oprema - dio 2: Posebni zahtjevi za sigurnost laserskih uređaja koji se koriste za dijagnostiku i terapijske svrhe	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of diagnostic and therapeutic laser equipment	EN 60601-2-22:1996		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-23:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-23: Posebni zahtjevi za sigurnost, uključujući esencijalnu performansu, opreme za transkutano nadziranje parcijalnog pritiska	Medical electrical equipment - Part 2-23: Particular requirements for the safety, including essential performance, of transcutaneous partial pressure monitoring equipment	EN 60601-2-23:2000	EN 60601-2-23:1997 Napomena 2.1	Datum istekao (01.01.2003.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-24:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-24: Posebni zahtjevi za sigurnost infuzionih pumpi i njihovih kontrolera	Medical electrical equipment - Part 2-24: Particular requirements for the safety of infusion pumps and controllers	EN 60601-2-24:1998		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-25:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-25: Posebni zahtjevi sigurnosti za elektrokardiografe	Medical electrical equipment - Part 2-25: Particular requirements for the safety of electrocardiographs	EN 60601-2-25:1995		
BAS EN 60601-2-25/A1:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-25: Posebni zahtjevi sigurnosti za elektrokardiografe; Amandman 1	Medical electrical equipment - Part 2-25: Particular requirements for the safety of electrocardiographs; Amendment A1	EN 60601-2-25:1995/A1:1999	Napomena 3	Datum istekao (01.05.2002.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-26:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-26: Posebni zahtjevi sigurnosti za elektroencefalografe	Medical electrical equipment - Part 2-26: Particular requirements for the safety of electroencephalographs	EN 60601-2-26:2003	EN 60601-2-26:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (01.03.2006.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-27:2008	Medicinska električna oprema – dio 2-27: Posebni zahtjevi za sigurnost uključujući bitne osobine za elektrokardiografsku monitoring opremu	Medical electrical equipment - Part 2-27: Particular requirements for the safety, including essential performance, of electrocardiographic monitoring equipment	EN 60601-2-27:2006	EN 60601-2-27:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (01.11.2008.)
BAS EN 60601-2-27/Cor1:2012	Medicinska električna oprema – dio 2-27: Posebni zahtjevi za sigurnost uključujući esencijalne performanse elektrokardiografske monitoring opreme	Medical electrical equipment -- Part 2-27: Particular requirements for the safety, including essential performance, of electrocardiographic monitoring equipment	EN 60601-2-27:2006/AC:2006		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-2-28:2011	Medicinska električna oprema - dio 2-28: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike sklopova cijevi sa X-zračenjem koji se koriste za postavljanje medicinske dijagnoze	Medical electrical equipment -- Part 2-28: Particular requirements for the basic safety and essential performance of X-ray tube assemblies for medical diagnosis	EN 60601-2-28:2010	EN 60601-2-28:1993 Napomena 2.1	Datum istekao (01.04.2013.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-29:2010	Medicinska električna oprema-dio 2-29: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance simulatora za radioterapiju	Medical electrical equipment - Part 2-29: Particular requirements for the basic safety and essential performance of radiotherapy simulators	EN 60601-2-29:2008	EN 60601-2-29:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (01.11.2011.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-30:2003	Medicinska električna oprema - Dio 2-30: Posebni zahtjevi za sigurnost, uključujući esencijalnu performansu, opreme za automatsko cikličko indirektno nadziranje krvnog pritiska	Medical electrical equipment -- Part 2-30: Particular requirements for the safety, including essential performance, of automatic cycling non-invasive blood pressure monitoring equipment	EN 60601-2-30:2000	EN 60601-2-30:1995 Napomena 2.1	Datum istekao (01.02.2003.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-33:2013	Medicinska električna oprema – dio 2-33: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance za medicinsku dijagnostiku	Medical electrical equipment - Part 2-33: Particular requirements for the basic safety and essential performance of magnetic resonance equipment for	EN 60601-2-33:2010	EN 60601-2-33:2002 + A1:2005 + A2:2008 Napomena 2.1	(31.12.2017.)
BAS EN 60601-2-33/A1:2016	Medicinska električna oprema - Dio 2-33: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne karakteristike dijagnostičkih uređaja za magnetsku rezonancu	Medical electrical equipment - Part 2-33: Particular requirements for the safety of magnetic resonance equipment for medical diagnosis	EN 60601-2-33:2010/A1:2015	Napomena 3	Datum istekao (14.04.2018.)
BAS EN 60601-2-33/A2:2017	Medicinska električna oprema - Dio 2-33: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance dijagnostičke opreme za magnetsku rezonancu	Medical electrical equipment - Part 2-33: Particular requirements for the basic safety and essential performance of magnetic resonance equipment for	EN 60601-2-33:2010/A2:2015	Napomena 3	Datum istekao (23.07.2018.)
BAS EN 60601-2-33/Cor1:2017	Medicinska električna oprema - Dio 2-33: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance dijagnostičke opreme za magnetsku rezonancu	Medical electrical equipment - Part 2-33: Particular requirements for the basic safety and essential performance of magnetic resonance equipment for	EN 60601-2-33:2010/AC:2016		
BAS EN 60601-2-33/A12:2018	Medicinska električna oprema - Dio 2-33: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse dijagnostičkih uređaja za magnetsku rezonancu	Medical electrical equipment - Part 2-33: Particular requirements for the basic safety and essential performance of magnetic resonance equipment for	EN 60601-2-33:2010/A12:2016	Napomena 3	1.11.2019.

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 60601-2-34:2003	Medicinska električna oprema - Dio 2-34: Posebni sigurnosni zahtjevi, uključujući esencijalnu performansu, invazivne opreme za nadzor krvnog pritiska	Medical electrical equipment - Part 2-34: Particular requirements for the safety, including essential performance, of invasive blood pressure monitoring equipment	EN 60601-2-34:2000	EN 60601-2-34:1995 Napomena 2.1	Datum istekao (01.11.2003)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-36:2003	Medicinska električna oprema - dio 2: Posebni zahtjevi za sigurnost opreme za ekstrakorporalnu indiciranu litotripsiju	Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of equipment for extracorporeally induced lithotripsy	EN 60601-2-36:1997		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-37:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-37: Posebni sigurnosni zahtjevi za ultrazvučnu medicinsku dijagnostiku i opremu za monitoring	Medical electrical equipment - Part 2-37: Particular requirements for the safety of ultrasonic medical diagnostic and monitoring equipment	EN 60601-2-37:2008	BAS EN 60601-2-37:2001 +A1:2005 +A2:2005 Napomena	Datum istekao (01.10.2010.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-39:2009	Medicinska električna oprema - dio 2-39: Posebni zahtjevi za sigurnost i esencijalne radne karakteristike - opreme za peritonealnu dijalizu	Medical electrical equipment - Part 2-39: Particular requirements for basic safety and essential performance of peritoneal dialysis equipment	EN 60601-2-39:2008	EN 60601-2-39:1999 Napomena 2.1	Datum istekao (01.03.2011.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-40:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-40: Posebni zahtjevi za sigurnost elektromiografa i opreme za evocirane odzive	Medical electrical equipment - Part 2-40: Particular requirements for the safety of electromyographs and evoked response equipment	EN 60601-2-40:1998		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-41:2011	Medicinska električna oprema - dio 2-41: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike izvora svjetlosti u hirurgiji i dijagnostici	Medical electrical equipment -- Part 2-41: Particular requirements for basic safety and essential performance of surgical luminaires and luminaires for diagnosis	EN 60601-2-41:2009	EN 60601-2-41:2000 Napomena 2.1	Datum istekao (01.11.2012.)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-43:2011	Medicinska električna oprema - Dio 2-43: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike opreme sa X-zracima za interventne procedure	Medical electrical equipment - Part 2-43: Particular requirements for the safety of X-ray equipment for interventional procedures	EN 60601-2-43:2010	EN 60601-2-43:2000 + EN 60601-2-54:2009 Napomena 2.1	Datum istekao (01.06.2013.)
BAS EN 60601-2-44:2010	Medicinska električna oprema-dio 2-44: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performance rendgenske opreme za kompjuterizovanu tomografiju	Medical electrical equipment - Part 2-44: Particular requirements for the basic safety and essential performance of X-ray equipment for computed tomography	EN 60601-2-44:2009	EN 60601-2-44:2001 Napomena 2.1	Datum istekao (01.05.2012.)

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-45:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-45: Posebni zahtjevi sigurnosti za mamografsku opremu sa X-zracima i mamografska stereotaksijska sredstva	Medical electrical equipment - Part 2-45: Particular requirements for the safety of mammographic X-ray equipment and mammographic stereotactic devices	EN 60601-2-45:2001	EN 60601-2-45:1998 Napomena 2.1	Datum istekao (01.07.2004.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-46:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-46: Posebni zahtjevi za sigurnost operacijskih stolova	Medical electrical equipment - Part 2-46: Particular requirements for the safety of operating tables	EN 60601-2-46:1998		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-47:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-47: Posebni sigurnosni zahtjevi, uključujući esencijalnu performansu, ambulantskih elektrokardiografskih sistema	Medical electrical equipment - Part 2-47: Particular requirements for the safety, including essential performance, of ambulatory electrocardiographic systems	EN 60601-2-47:2001		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-49:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-49: Posebni sigurnosni zahtjevi multifunkcionalne opreme za monitoring pacijenta	Medical electrical equipment - Part 2-49: Particular requirements for the safety of multifunction patient monitoring equipment	EN 60601-2-49:2001		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-50:2010	Medicinska električna oprema-dio 2-50: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse fototerapijske opreme za djecu	Medical electrical equipment - Part 2-50: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant phototherapy equipment	EN 60601-2-50:2009	EN 60601-2-50:2002 Napomena 2.1	Datum istekao (01.05.2012)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-51:2003	Medicinska električna oprema - dio 2-51: Posebni zahtjevi za sigurnost, uključujući esencijalnu performansu, snimanja i analiziranja kod jednokanalnih i višekanalnih elektrokardiograma	Medical electrical equipment - Part 2-51: Particular requirements for safety, including essential performance, of recording and analysing single channel and multichannel electrocardiographs	EN 60601-2-51:2003		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-52:2011	Medicinska električna oprema - dio 2-52: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike bolničkih kreveta	Medical electrical equipment -- Part 2-52: Particular requirements for basic safety and essential performance of medical beds	EN 60601-2-52:2010	EN 1970:2000 + A1:2005 EN 60601-2-38:1996 + A1:2000	Datum istekao (01.06.2012)
BAS EN 60601-2-52/Cor1:2012	Medicinska električna oprema - dio 2-52: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse medicinskih kreveta	Medical electrical equipment -- Part 2-52: Particular requirements for basic safety and essential performance of medical beds	EN 60601-2-52:2010/AC:2011		



Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60601-2-54:2012	Medicinska električna oprema – dio 2-54: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse rendgenske opreme za radiografiju i radioskopiju	Medical electrical equipment - Part 2-54: Particular requirements for the basic safety and essential performance of X-ray equipment for radiography and radioscopy	EN 60601-2-54:2009	EN 60601-2-32:1994 EN 60601-2-7:1998	Datum istekao (01.08.2012).
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN IEC 60601-2-66:2021	Medicinska električna oprema - Dio 2-66: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike slušnih pomagala i sistema slušnih pomagala	Medical electrical equipment - Part 2-66: Particular requirements for the basic safety and essential performance of hearing aids and hearing aid systems	EN IEC 60601-2-66:2020		
BAS EN IEC 60601-2-83:2021	Medicinska električna oprema - Dio 2-83: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike opreme za svjetlosnu terapiju za kućnu upotrebu	Medical electrical equipment - Part 2-83: Particular requirements for the basic safety and essential performance of home light therapy equipment	EN IEC 60601-2-83:2020		
BAS EN 60627:2005	Dijagnostička rendgenska oprema za snimanje - Karakteristike rešetki za sprječavanje rasipanja zračenja za opću namjenu i za mamografiju	Diagnostic X-ray imaging equipment - Characteristics of general purpose and mammographic anti-scatter grids	EN 60627:2001		
BAS EN 60627/Cor1:2012	Dijagnostička rendgenska oprema za snimanje - Karakteristike rešetki za sprječavanje rasipanja zračenja za opću namjenu i za mamografiju	Diagnostic X-ray imaging equipment - Characteristics of general purpose and mammographic anti-scatter grids	EN 60627:2001/AC:2002		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60645-1:2007	Elektroakustika - Uređaji za mjerenje sluha - dio 1: Uređaji za mjerenje sluha s čistim tonom	Electroacoustics - Audiological equipment - Part 1: Pure-tone audiometers	EN 60645-1:2001	EN 60645-1:1994 Napomena 2.1	Datum istekao (1.10.2004)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60645-2:2008	Audiometri – Dio 2: Oprema za govornu audiometriju	Audiometers - Part 2: Equipment for speech audiometry	EN 60645-2:1997		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60645-3:2009	Elektroakustika-Audiometrijska oprema- dio 3: kratkotrajni ispitni signali	Electroacoustics - Audiometric equipment - Part 3: Test signals of short duration	EN 60645-3:2007	EN 60645-3:1995 Napomena 2.1	Datum istekao (01.06.2010.)
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 60645-4:2007	Audiometri - Dio 4: Oprema za audiometriju u proširenom visokofrekventnom području	Audiometers - Part 4: Equipment for extended high-frequency audiometry	EN 60645-4:1995		
(*) Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 61217:2013	Oprema za radioterapiju – koordinate, pokretanje i skale	Radiotherapy equipment - Coordinates, movements and scales	EN 61217:2012	EN 61217:1996 + A1:2001 + A2:2008 Napomena 2.1	Datum istekao (11.1.2015)
BAS EN 61676:2005	Medicinska električna oprema - Dozimetrijski instrumenti korišteni za neinvazivno mjerenje napona rendgenske cijevi u dijagnostičkoj radiologiji	Medical electrical equipment - Dosimetric instruments used for non-invasive measurement of X-ray tube voltage in diagnostic radiology	EN 61676:2002		
BAS EN 61676/A1:2011	Medicinska električna oprema - Uređaji za neinvazivno mjerenje zračenja rendgenske cijevi u dijagnostičkoj radiologiji, A 1	Medical electrical equipment - Dosimetric instruments used for non-invasive measurement of X-ray tube voltage in diagnostic radiology	EN 61676:2002/A1:2009		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 62083:2011	Medicinska električna oprema - Zahtevi za bezbednost sistema za planiranje radioterapijskog tretmana	Medical electrical equipment - Requirements for the safety of radiotherapy treatment planning systems	EN 62083:2009	EN 62083:2001 Napomena 2.1	Datum istekao (1.11.2012)
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 62220-1:2005	Medicinska električna oprema - Karakteristike digitalnih rendgenskih uređaja za snimanje - dio 1: Određivanje efikasnosti detekcije kvanta	Medical electrical equipment - Characteristics of digital X-ray imaging devices - Part 1: Determination of the detective quantum efficiency	EN 62220-1:2004		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 62220-1-2:2010	Medicinska električna oprema – karakteristike digitalnih rendgenskih uređaja – dio 1-2: određivanje kvantne efikasnosti – detektori za primjenu u mamografiji	Medical electrical equipment - Characteristics of digital X-ray imaging devices - Part 1-2: Determination of the detective quantum efficiency - Detectors used in mammography	EN 62220-1-2:2007		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 62220-1-3:2010	Medicinska električna oprema – karakteristike digitalnih rendgenskih uređaja – dio 1-3: određivanje kvantne efikasnosti – detektori za dinamičnu slikovnu dijagnostiku	Medical electrical equipment - Characteristics of digital X-ray imaging devices - Part 1-3: Determination of the detective quantum efficiency - Detectors used in dynamic imaging	EN 62220-1-3:2008		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 62304:2010	Softver za medicinske uređaje -Procesi životnog ciklusa softvera	Medical device software - Software life-cycle processes	EN 62304:2006		
BAS EN 62304/Cor1:2012	Softver za medicinske uređaje – procesi životnog ciklusa softvera	Medical device software - Software life-cycle processes	EN 62304:2006/AC:2008		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
BAS EN 62366:2010	Medicinski uređaji – Primjena inženjeringa upotrebljivosti za medicinske uređaje	Medical devices - Application of usability engineering to medical devices	EN 62366:2008		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 80601-2-35:2011	Medicinska električna oprema - dio 2-52: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne radne karakteristike sredstava za grijanje koji upotrebljavaju pokrivače, jastuke i madrace, a namijenjeni su za grijanje u medicinske svrhe	Medical electrical equipment -- Part 2-35: Particular requirements for the basic safety and essential performance of heating devices using blankets, pads and mattresses and intended for heating in medical use	EN 80601-2-35:2009		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN ISO 80601-2-55:2019	Medicinska električna oprema - Dio 2-55: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse opreme za praćenje respiratornih gasova	Medical electrical equipment - Part 2-55: Particular requirements for the basic safety and essential performance of respiratory gas monitors	EN ISO 80601-2-55:2018		
BAS EN 80601-2-58:2011	Medicinska električna oprema – dio 2-58: posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalne performanse uređaja za uklanjanje leća i uređaja za vitrektomiju za oftalmološku hirurgiju	Medical electrical equipment -- Part 2-58: Particular requirements for the basic safety and essential performance of lens removal devices and vitrectomy devices for ophthalmic surgery	EN 80601-2-58:2009		
(*) : Ovaj europski standard ne obuhvaća nužno zahtjeve uvedene Direktivom 2007/47/EC.					
BAS EN 80601-2-59:2012	Medicinska električna oprema – dio 2-59: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i esencijalna performanca termografa za praćenje tjelesne temperature čovjeka	Medical electrical equipment -- Part 2-59: Particular requirements for the basic safety and essential performance of screening thermographs for human febrile temperature screening	EN 80601-2-59:2009		
BAS EN ISO 81060-1:2013	Neinvazivni sfigmomanometri – Dio 1: Zahtjevi i metode ispitivanja za tip sa neautomatizovanim mjerenjem	Non-invasive sphygmomanometers - Part 1: Requirements and test methods for non-automated measurement type	EN ISO 81060-1:2012		
BAS EN ISO 81060-2:2021	Neinvazivni sfigmomanometri – Dio 2: Klinička ispitivanja nekontinuiranog automatizovanog načina mjerenja	Non-invasive sphygmomanometers - Part 2: Clinical investigation of intermittent automated measurement type	EN ISO 81060-2:2019		

1 Oznaka BAS standarda: Standardizovana referentna oznaka standarda sastoji se od oznake bosanskohercegovačkog standarda (BAS), slovne oznake izvornog dokumenta i identifikacionog broja izvornog dokumenta i godine izdanja bosanskohercegovačkog standarda.

2 Naziv standarda na jednom od službenih jezika u Bosni i Hercegovini

3 Naziv standarda na engleskom jeziku.

Oznaka BAS standarda <sup>1</sup>	Naziv BAS standarda na jednom od službenih jezika <sup>2</sup>	Naziv standarda na engleskom jeziku <sup>3</sup>	Referentni standard(i) <sup>4</sup>	Oznaka zamijenjenog standarda <sup>5</sup>	Datum prestanka pretpostavke usklađenosti zamijenjenog standarda
-----------------------------------	--	--	-------------------------------------	--	--

<sup>4</sup> Referentni dokument(i) je(su) dokument(i), koji je(su) bio(bili) podloga za BAS standard.

<sup>5</sup> Oznaka zamijenjenog standarda je referentna oznaka standarda sa godinom izdanja.

\* Standard je preuzet metodom prevoda.

**Napomena 1:** Općenito, datum prestanka pretpostavke usklađenosti treba biti datum povlačenja (dow), stavljen van snage od Evropske organizacije za standardizaciju, ali se korisnicima ovih standarda skreće pažnja na činjenicu da u određenim iznimnim slučajevima može biti i drugačije.

**Napomena 2.1:** Novi (ili dopunjeni/izmjenjeni) standard ima isto područje primjene kao i zamijenjeni standard. Na navedeni datum, za povučeni standard prestaje pružanje pretpostavke usaglašenosti sa osnovnim zahtjevima direktive.

**Napomena 2.3:** Područje primjene novi standard je uže nego zamijenjenog standarda. Na navedeni datum (djelimično) za povučeni standard prestaje pružanje pretpostavke usaglašenosti sa osnovnim zahtjevima direktive za takve proizvode koji potpadaju u područje primjene novog standarda. Predpostavka usklađenosti sa esencijalnim zahtjevima direktive za proizvode koji još uvijek potpadaju u područje primjene (djelimično) zamijenjenog standarda, ali koji ne potpadaju u području primjene novog standarda je nepromijenjena.

**Napomena 3:** U slučaju amandmana, standard na koji se upućuje je EN CCCC:YYYY, njegovi prethodni amandmani, ako ih ima, i novi, navedeni amandman. Zamijenjeni standard (kolona 4) se stoga sastoji od EN CCCC:YYYY i njegovih prethodnih amandmana, ako ih ima, ali bez novog navedenog amandmana. Na navedeni datum, za povučeni standard prestaje pružanje pretpostavke usklađenosti sa osnovnim zahtjevima direktive.