

## III. OTRAS DISPOSICIONES

## MINISTERIO DE INDUSTRIA, TURISMO Y COMERCIO

**6954** *Resolución de 8 de abril de 2010, de la Dirección General de Industria, por la que se publica la relación de normas UNE anuladas durante el mes de marzo de 2010.*

En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 11, apartado f), del Reglamento de la Infraestructura para la Calidad y Seguridad Industrial, aprobado por Real Decreto 2200/1995, de 28 de diciembre («BOE» de 6 de febrero 1996), y visto el expediente de anulación de normas presentado por la Asociación Española de Normalización y Certificación (AENOR), entidad designada por Orden del Ministerio de Industria y Energía de 26 de febrero de 1986, de acuerdo con el Real Decreto 1614/1985, de 1 de agosto, y reconocida por la disposición adicional primera del citado Real Decreto 2200/1995, de 28 de Diciembre,

Esta Dirección General ha resuelto publicar, en el «Boletín Oficial del Estado», la relación de normas españolas UNE anuladas durante el mes de marzo de 2010, identificadas por su título y código numérico, que figura como anexo a la presente Resolución.

Madrid, 8 de abril de 2010.–El Director General de Industria, Jesús Candil Gonzalo.

## ANEXO

## Normas anuladas en el mes marzo de 2010

Código	Título
UNE 20317/1M:1993	Interruptores automáticos magnetotérmicos, para control de potencia, de 1,5 a 63 A.
UNE 20317:1988	Interruptores automáticos magnetotérmicos, para control de potencia, de 1,5 a 63 A.
UNE 20319:1978	Material eléctrico para atmósferas explosivas. Envolventes con sobrepresión interna.
UNE 20321:1971	Material eléctrico para atmósferas explosivas con protección por relleno con aislante pulverulento.
UNE 20323:1978	Material eléctrico para atmósferas explosivas. Marcas.
UNE 20325/1C:1981	Material eléctrico para atmósferas explosivas. Método de ensayo para la determinación de la temperatura de inflamación.
UNE 20325:1977	Material eléctrico para atmósferas explosivas. Método de ensayo para la determinación de la temperatura de inflamación.
UNE 20326:1970	Material eléctrico sumergido en aceite para su utilización en atmósferas explosivas.
UNE 20543-5:1980	Condensadores fijos para equipos electrónicos. Condensadores de mica para corriente continua de tensión nominal no superior a 3 000 V. Métodos de ensayo y exigencias generales.
UNE 20543-7:1982	Condensadores fijos para equipos electrónicos. Condensadores de poliestireno para corriente continua.
UNE 20543-10:1984	Condensadores fijos para equipos electrónicos. Condensadores chip de dieléctrico cerámico multicapa. Métodos de ensayo y reglas generales.
UNE 20543-12:1982	Condensadores fijos para equipos electrónicos. Condensadores de policarbonato, con armaduras metálicas, para corriente continua.
UNE 83609:1994	Hormigón y mortero proyectados. Determinación de la resistencia a compresión in situ. Ensayo de penetración/extracción.
UNE-CLC/TS 50354:2004	Métodos de ensayo de arco eléctrico para los materiales y prendas de vestir utilizados por los trabajadores con riesgo de exposición a un arco eléctrico.
UNE-EN 285:2007+A1:2008	Esterilización. Esterilizadores de vapor. Esterilizadores grandes.
UNE-EN 1422/AC:2002	Esterilizadores para uso médico. Esterilizadores por óxido de etileno. Requisitos y métodos de ensayo.

Código	Título
UNE-EN 1422:1998	Esterilizadores para uso médico. Esterilizadores por óxido de etileno. Requisitos y métodos de ensayo.
UNE-EN 12006-2:1998	Implantes quirúrgicos no activos. Requisitos particulares para los implantes cardíacos y vasculares. Parte 2: Prótesis vasculares incluidos los conductos de las válvulas cardíacas.
UNE-EN 12006-3:1999	Implantes quirúrgicos no activos. Requisitos particulares para los implantes cardíacos y vasculares. Parte 3: Productos endovasculares.
UNE-EN 12470-1:2000	Termómetros clínicos. Parte 1: Termómetros de vidrio de dilatación de líquido metálico con dispositivo de máxima.
UNE-EN 12470-2:2001	Termómetros clínicos. Parte 2: Termómetros de cambio de fase (matriz de puntos).
UNE-EN 12470-3:2000	Termómetros clínicos. Parte 3: Termómetros eléctricos compactos (de comparación y extrapolación) con dispositivo de máxima.
UNE-EN 12470-4:2001	Termómetros clínicos. Parte 4: Funcionamiento de los termómetros eléctricos para medición continua.
UNE-EN 13060:2005	Esterilizadores de vapor de agua pequeños.
UNE-EN 13795-1:2003	Paños, batas y trajes para aire limpio de utilización quirúrgica como productos sanitarios, para pacientes, personal clínico y equipo. Parte 1: Requisitos generales para los fabricantes, procesadores y productos
UNE-EN 13795-2:2005	Paños, batas y trajes para aire limpio de utilización quirúrgica como productos sanitarios, para pacientes, personal clínico y equipo. Parte 2: Métodos de ensayo
UNE-EN 13795-3:2007	Paños, batas y trajes para aire limpio de utilización quirúrgica como productos sanitarios, para pacientes, personal clínico y equipo. Parte 3: Requisitos y nivel de funcionamiento.
UNE-EN 13867:2003	Concentrados para hemodiálisis y terapias relacionadas.
UNE-EN 14180:2004	Esterilizadores para uso médico. Esterilizadores de vapor a baja temperatura y formaldehído. Requisitos y ensayos
UNE-EN 14180:2004+A1:2009	Esterilizadores para uso médico. Esterilizadores de vapor a baja temperatura y formaldehído. Requisitos y ensayos.
UNE-EN 14342:2006	Suelos de madera. Características, evaluación de conformidad y marcado.
UNE-EN 14342:2006/AC:2007	Suelos de madera. Características, evaluación de conformidad y marcado.
UNE-EN 50155 CORR:2003	Aplicaciones ferroviarias. Equipos electrónicos utilizados sobre material rodante.
UNE-EN 50155/A1:2004	Aplicaciones ferroviarias. Equipos electrónicos utilizados sobre material rodante.
UNE-EN 50155:2002	Aplicaciones ferroviarias. Equipos electrónicos utilizados sobre material rodante.
UNE-EN 60269-1 CORR:2004	Fusibles de baja tensión. Parte 1: Requisitos generales.
UNE-EN 60269-1:2000	Fusibles de baja tensión. Parte 1: Reglas generales.
UNE-EN 60269-1:2000/A1:2005	Fusibles de baja tensión. Parte 1: Requisitos generales
UNE-EN 60335-2-34:2002/A11:2004	Seguridad de los aparatos electrodomésticos y análogos. Parte 2-34: Requisitos particulares para motocompresores.
UNE-EN 60570 CORR:1999	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias.
UNE-EN 60570/A1:1999	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias.
UNE-EN 60570/A2:2001	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias.
UNE-EN 60570:1998	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias.
UNE-EN 60570-2-1/A1:1997	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias. Parte 2: Sistemas de alimentación mixta. Sección 1: Clases I y III.
UNE-EN 60570-2-1:1996	Sistemas de alimentación eléctrica por carril para luminarias. Parte 2: Sistemas de alimentación mixta. Sección 1: Clases I y III.
UNE-EN 60684-3-246:2003	Especificaciones para tubos flexibles aislantes. Parte 3: Especificaciones particulares para tipos específicos de tubos. Hoja 246: Tubos termorretráctiles de poliolefina, de doble pared, no retardados a la llama.
UNE-EN 61181:1996	Materiales aislantes impregnados. Aplicación de análisis de gases disueltos (DGA) a ensayos en fábrica de equipos eléctricos.
UNE-EN 61223-2-6:1996	Ensayos de evaluación e individuales en los departamentos de imagen médica. Parte 2-6: Ensayos de constancia. Equipos de rayos X para tomografía computerizada.
UNE-EN 61300-3-6:2004	Dispositivos de interconexión de fibra óptica y componentes pasivos. Ensayos básicos y procedimientos de medida. Parte 3-6: Inspecciones y medidas. Pérdida de retorno.

Código	Título
UNE-EN 61557-1:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 1: Requisitos generales.
UNE-EN 61557-2:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 2: Resistencia de aislamiento.
UNE-EN 61557-2:1999 ERRATUM	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 2: Resistencia de aislamiento.
UNE-EN 61557-3:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 3: Impedancia de bucle.
UNE-EN 61557-4:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 4: Resistencia de los conductores de puesta a tierra y conexiones de equipotencial.
UNE-EN 61557-5:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 5: Resistencia a tierra.
UNE-EN 61557-7:1998	Seguridad eléctrica en redes de distribución de baja tensión de hasta 1 000 V en c.a. y 1 500 V en c.c. Equipos para ensayo, medida o vigilancia de las medidas de protección. Parte 7: Secuencia de fases.
UNE-EN 62086-1:2006	Material eléctrico para atmósferas de gas explosivas. Calefactores para traceado por resistencia eléctrica. Parte 1: Requisitos generales y de ensayo (IEC 62086-1:2001+ Corrigendum 1:2003)
UNE-EN 62086-2:2007	Material eléctrico para atmósferas de gas explosivas. Calefactores para traceado por resistencia eléctrica. Parte 2: Guía de aplicación para el diseño, instalación y mantenimiento. (IEC 62086-2:2001).
UNE-EN ISO 5360:2008	Vaporizadores anestésicos. Sistemas de llenado específicos del agente (ISO 5360:2006)
UNE-EN ISO 5366-1:2005	Equipo respiratorio y de anestesia. Tubos de traqueostomía. Parte 1: Tubos y conectores para uso en adultos (ISO 5366-1:2000)
UNE-EN ISO 5840:2007	Implantes cardiovasculares. Prótesis de válvulas cardíacas. (ISO 5840:2005)
UNE-EN ISO 7197:2007	Implantes neuroquirúrgicos. Sistemas de derivación y componentes estériles, no reutilizables para hidrocefalia. (ISO 7197:2006)
UNE-EN ISO 7197:2007/AC:2008	Implantes neuroquirúrgicos. Sistemas de derivación y componentes estériles, no reutilizables para hidrocefalia. (ISO 7197:2007/Cor 1:2007)
UNE-EN ISO 7376:2004	Equipo respiratorio y de anestesia. Laringoscopios para intubación traqueal (ISO 7376:2003)
UNE-EN ISO 7439:2002	Dispositivos intrauterinos contraceptivos que contienen cobre. Requisitos, ensayos. (ISO 7439:2002)
UNE-EN ISO 7886-3:2005	Jeringuillas hipodérmicas estériles de un solo uso. Parte 3: Jeringuillas autobloqueantes para inmunización con dosis fija (ISO 7886-3:2005)
UNE-EN ISO 7886-4:2007	Jeringuillas hipodérmicas estériles de un solo uso. Parte 4: Jeringuillas con dispositivo que impiden la reutilización. (ISO7886-4:2006)
UNE-EN ISO 8185:2008	Humidificadores del tracto respiratorio para uso médico. Requisitos particulares para los sistemas de humidificación respiratoria. (ISO 8185:2007)
UNE-EN ISO 8359:1998	Concentradores de oxígeno para uso médico. Requisitos de seguridad. (ISO 8359:1996).
UNE-EN ISO 8835-2:2008	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 2: Sistemas de anestesia por respiración. (ISO 8835-2:2007)
UNE-EN ISO 8835-3:2008	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 3: Sistemas de transferencia y recepción de sistemas de evacuación de gases anestésicos. (ISO 8835-3:2007)
UNE-EN ISO 8835-4:2005	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 4: Dispositivos de suministro de vapor anestésico (ISO 8835-4:2004)

Código	Título
UNE-EN ISO 8835-4:2005/AC:2006	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 4: Dispositivos de suministro de vapor anestésico (ISO 8835-4:2004)
UNE-EN ISO 8835-5:2004	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 5: Ventiladores anestésicos (ISO 8835-5:2004)
UNE-EN ISO 8835-5:2004/AC:2006	Sistemas de anestesia por inhalación. Parte 5: Ventiladores anestésicos (ISO 8835-5:2004)
UNE-EN ISO 8836:2008	Sondas de aspiración para utilización en las vías respiratorias. (ISO 8836:2007)
UNE-EN ISO 9360-1:2000	Equipo respiratorio y de anestesia. Intercambiadores de calor y humedad (ICH) para humidificar gases respirados por humanos. Parte 1: ICH para su utilización con volúmenes de respiración mínimos de 250 ml. (ISO 9360-1:2000).
UNE-EN ISO 9360-2:2003	Equipo respiratorio y de anestesia. Intercambiadores de calor y humedad (ICH) para humidificar gases respirados por humanos. Parte 2: ICH para su utilización con pacientes traqueostomizados con volúmenes de respiración mínimos de 250 ml. (ISO 9360-2:2001).
UNE-EN ISO 9713:2004	Implantes neuroquirúrgicos. Clips con autocerrado para aneurisma intracraneal. (ISO 9713:2002)
UNE-EN ISO 9919:2006	Equipos electromédicos. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esenciales de pulsioxímetros para uso médico (ISO 9919:2005)
UNE-EN ISO 9919:2006 ERRATUM:2006	Equipos electromédicos. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esenciales de pulsioxímetros para uso médico (ISO 9919:2005)
UNE-EN ISO 10079-1:2000	Equipo médico de aspiración. Parte 1: Equipos de aspiración eléctricos. Requisitos de seguridad. (ISO 10079-1:1999)
UNE-EN ISO 10079-2:2000	Equipo médico de aspiración. Parte 2: Equipos de aspiración manual. (ISO 10079-2:1999).
UNE-EN ISO 10079-3:2000	Equipo médico de aspiración. Parte 3: Equipos de aspiración alimentados por una fuente de vacío o de presión. (ISO 10079-3:1999).
UNE-EN ISO 10555-1/A1:2000	Catéteres intravasculares estériles para un solo uso. Parte 1: Requisitos generales. (ISO 10555-1:1996/A1:1999).
UNE-EN ISO 10555-1/A2:2004	Catéteres intravasculares estériles, para un solo uso. Parte 1: Requisitos generales. (ISO 10555-1:1996/AM 2:2004).
UNE-EN ISO 10555-1:1997	Catéteres intravasculares estériles, para un solo uso. Parte 1: Requisitos generales. (ISO 10555-1:1995).
UNE-EN ISO 10651-2:2005	Respiradores pulmonares de uso médico. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esencial. Parte 2: Respiradores de uso domiciliario para pacientes dependientes. (ISO 10651-2:2004)
UNE-EN ISO 10651-4:2002	Respiradores pulmonares. Parte 4: Requisitos particulares para resucitadores accionados por el operador. (ISO 10651-4:2002)
UNE-EN ISO 10651-4:2002/AC:2006	Respiradores pulmonares. Parte 4: Requisitos particulares para resucitadores accionados por el operador. (ISO 10651-4:2002)
UNE-EN ISO 10651-6:2005	Respiradores pulmonares de uso médico. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esencial. Parte 6: Dispositivos de asistencia respiratoria a domicilio (ISO 10651-6:2004)
UNE-EN ISO 10993-3:2004	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 3: Ensayos de genotoxicidad, carcinogenicidad y toxicidad para la reproducción (ISO 10993-3:2003)
UNE-EN ISO 10993-4:2003	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 4: Selección de los ensayos para las interacciones con la sangre. (ISO 10993-4:2002)
UNE-EN ISO 10993-4:2003/A1:2007	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 4: Selección de los ensayos para las interacciones con la sangre. Modificación 1 (ISO 10993-4:2002/Amd 1:2006)
UNE-EN ISO 10993-6:2007	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 6: Ensayos relativos a los efectos locales después de la implantación. (ISO 10993-6:2007)
UNE-EN ISO 10993-9:2000	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 9: Marco para la identificación y cuantificación de productos potenciales de degradación. (ISO 10993-9:1999).
UNE-EN ISO 10993-10:2003	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 10: Ensayos de irritación y de hipersensibilidad retardada. (ISO 10993-10:2002)
UNE-EN ISO 10993-10:2003/A1:2007	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 10: Ensayos de irritación y de hipersensibilidad retardada. (ISO 10993-10:2002/Amd 1:2006)

Código	Título
UNE-EN ISO 10993-11:2007	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 11: Ensayos de toxicidad sistémica. (ISO 10993-11:2006)
UNE-EN ISO 10993-12:2008	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 12: Preparación de muestras y materiales de referencia. (ISO 10993-12:2007)
UNE-EN ISO 10993-13:2000	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 13: Identificación y cuantificación de los productos de degradación de productos sanitarios poliméricos. (ISO 10993-13:1998).
UNE-EN ISO 10993-14:2002	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 14: Identificación y cuantificación de los productos de degradación de materiales cerámicos. (ISO 10993-14:2001)
UNE-EN ISO 10993-15:2001	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 15: Identificación y cuantificación de los productos de degradación de metales y aleaciones. (ISO 10993-15:2000)
UNE-EN ISO 10993-16:1998	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 16: Diseño del estudio toxicocinético de productos de degradación y sustancias lixiviables. (ISO 10993-16:1997).
UNE-EN ISO 10993-17:2003	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 17: Establecimiento de los límites permisibles para sustancias lixiviables. (ISO 10993-17:2002)
UNE-EN ISO 10993-18:2006	Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 18: Caracterización química de materiales. (ISO 10993-18:2005).
UNE-EN ISO 11138-2:2007	Esterilización de productos sanitarios. Indicadores biológicos. Parte 2: Indicadores biológicos para procesos de esterilización por óxido de etileno. (ISO 11138-2:2006)
UNE-EN ISO 11138-3:2007	Esterilización de productos sanitarios. Indicadores biológicos. Parte 3: Indicadores biológicos para procesos de esterilización por vapor de agua. (ISO 11138-3:2006)
UNE-EN ISO 11140-1:2006	Esterilización de productos sanitarios. Indicadores químicos. Parte 1: Requisitos generales (ISO 11140-1:2005)
UNE-EN ISO 11140-3:2007	Esterilización de productos sanitarios. Indicadores químicos. Parte 3: Sistemas de indicador de clase 2 para utilización en el ensayo de penetración del vapor de Bowie y Dick. (ISO 11140-3:2007)
UNE-EN ISO 11140-3:2007/AC:2008	Esterilización de productos sanitarios. Indicadores químicos. Parte 3: Sistemas de indicador de clase 2 para utilización en el ensayo de penetración del vapor de Bowie y Dick. (ISO 11140-3:2007/Cor 1:2007)
UNE-EN ISO 11197:2005	Unidades de suministro médico. (ISO 11197:2004)
UNE-EN ISO 11607-1:2007	Envasado para productos sanitarios esterilizados terminalmente. Parte 1: Requisitos para los materiales, los sistemas de barrera estéril y sistemas de envasado. (ISO 11607-1:2006)
UNE-EN ISO 11810-1:2006	Láseres y equipos relacionados con los láseres. Método de ensayo y clasificación para la resistencia al láser de paños quirúrgicos y/o cubiertas protectoras del paciente. Parte 1: Ignición primaria y penetración. (ISO 11810-1:2005)
UNE-EN ISO 11810-2:2008	Láseres y equipos relacionados con láseres. Método de ensayo y clasificación para la resistencia al láser de paños quirúrgicos y/o cubiertas protectoras de los pacientes. Parte 2: Ignición secundaria. (ISO 11810-2:2007)
UNE-EN ISO 11979-8:2007	Implantes oftálmicos. Lentes intraoculares. Parte 8: Requisitos fundamentales. (ISO 11979-8:2006)
UNE-EN ISO 12870:2005	Óptica oftálmica. Monturas de gafas. Requisitos generales y métodos de ensayo. (ISO 12870:2004).
UNE-EN ISO 14155-1:2003	Investigación clínica de productos sanitarios para humanos. Parte 1: Requisitos generales. (ISO 14155-1:2003)
UNE-EN ISO 14155-1:2003 ERRATUM:2005	Investigación clínica de productos sanitarios para humanos. Parte 1: Requisitos generales. (ISO 14155-1:2003)
UNE-EN ISO 14155-2:2004	Investigación clínica de productos sanitarios para humanos. Parte 2: Planes de investigación clínica (ISO 14155-2:2003)
UNE-EN ISO 14408:2006	Tubos traqueales para cirugía con láser - Requisitos para el marcado y la información que acompaña al producto (ISO 14408:2005)
UNE-EN ISO 14602:1999	Implantes quirúrgicos no activos. Implantes para osteosíntesis. Requisitos particulares. (ISO 14602:1998).
UNE-EN ISO 14607:2007	Implantes quirúrgicos no activos. Implantes mamarios. Requisitos particulares. (ISO 14607:2007)
UNE-EN ISO 14630:2008	Implantes quirúrgicos no activos. Requisitos generales. (ISO 14630:2008)

Código	Título
UNE-EN ISO 14889:2004	Óptica oftálmica. Lentes para gafas. Requisitos fundamentales para las lentes terminadas sin biselar. (ISO 14889:2003)
UNE-EN ISO 14971/AC:2002	Productos sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios. (ISO 14971:2000)
UNE-EN ISO 14971/A1:2003	Productos sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios. Modificación 1: Justificación de requisitos (ISO 14971:2000/AM1:2003)
UNE-EN ISO 14971:2001	Productos sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios. (ISO 14971:2000)
UNE-EN ISO 14971:2007	Productos sanitarios. Aplicación de la gestión de riesgos a los productos sanitarios. (ISO 14971:2007)
UNE-EN ISO 15004-1:2007	Instrumentos oftálmicos. Requisitos fundamentales y métodos de ensayo. Parte 1: Requisitos generales aplicables a todos los instrumentos oftálmicos (ISO 15004-1:2006)
UNE-EN ISO 15883-1:2007	Lavadoras desinfectadoras. Parte 1: Requisitos generales, definiciones y ensayos. (ISO 15883-1:2006)
UNE-EN ISO 15883-2:2007	Lavadoras desinfectadoras. Parte 2: Requisitos y ensayos de lavadoras desinfectadoras que utilizan desinfección térmica para instrumentos quirúrgicos, equipos de anestesia, cuencos, platos, recipientes, utensilios, recipientes de vidrio, etc. (ISO 15883-2:2006)
UNE-EN ISO 15883-3:2007	Lavadoras desinfectadoras. Parte 3: Requisitos y ensayos de lavadoras desinfectadoras que utilizan desinfección térmica para contenedores de residuos humanos (ISO 15883-3:2006)
UNE-EN ISO 15883-4:2008	Lavadoras desinfectadoras. Parte 4: Requisitos y ensayos para las lavadoras desinfectadoras destinadas a la desinfección química de endoscopios termolábiles. (ISO 15883-4:2008)
UNE-EN ISO 17510-1:2008	Terapia respiratoria para la apnea del sueño. Parte 1: Equipo de terapia respiratoria para la apnea del sueño. (ISO 17510-1:2007)
UNE-EN ISO 17510-2:2008	Terapia respiratoria para la apnea del sueño. Parte 2: Mascarillas y accesorios de aplicación. (ISO 17510-2:2007)
UNE-EN ISO 18777:2005	Sistemas transportables de oxígeno líquido para uso médico. Requisitos particulares (ISO 18777:2005)
UNE-EN ISO 18778:2005	Equipo respiratorio. Monitores para niños. Requisitos particulares. (ISO 18778:2005)
UNE-EN ISO 21534:2008	Implantes quirúrgicos no activos. Implantes de sustitución articulares. Requisitos particulares (ISO 21534:2007)
UNE-EN ISO 21535:2008	Implantes quirúrgicos no activos. Implantes de sustitución articular. Requisitos específicos para los implantes de sustitución de la articulación de cadera. (ISO 21535:2007)
UNE-EN ISO 21536:2008	Implantes quirúrgicos no activos. Implantes de sustitución articular. Requisitos específicos para los implantes de sustitución de la articulación de rodilla. (ISO 21536:2007)
UNE-EN ISO 21647:2005	Equipos electromédicos. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esencial de los monitores de gas respiratorio. (ISO 21647:2004)
UNE-EN ISO 21647:2005/AC:2006	Equipos electromédicos. Requisitos particulares para la seguridad básica y características de funcionamiento esencial de los monitores de gas respiratorio. (ISO 21647:2004/Cor.1:2005)
UNE-EN ISO 21649:2007	Inyectores sin aguja para uso médico. Requisitos y métodos de ensayo. (ISO 21649:2006)
UNE-EN ISO 23328-2:2008	Filtros de sistema respiratorio para utilización anestésica y respiratoria. Parte 2: Aspectos diferentes al de la filtración. (ISO 23328-2:2002).
UNE-EN ISO 23747:2008	Equipo respiratorio y anestésico. Espirómetros para flujo espiratorio de cresta para la evaluación de la función pulmonar en seres humanos que respiran espontáneamente. (ISO 23747:2007)