

Die Anwendung der VDE-Bestimmungen hilft Unfälle verhüten

[Mehr Informationen zur Auswahl](#)

[Mehr Informationen zu den Normen dieser VDE-Auswahl](#)

VDE-Bestimmungen

Auswahl zur Medizintechnik

VDE VERLAG

Berlin · Offenbach

2012-05

VDE 0022:2008-08

Satzung für das Vorschriftenwerk des VDE Verband der Elektrotechnik Elektronik Informationstechnik e. V.

VDE 0024:2005-03

Satzung für das Prüf- und Zertifizierungswesen des VDE Verband der Elektrotechnik Elektronik Informationstechnik e. V.

DIN VDE 1000-10 VDE 1000-10:2009-01

Anforderungen an die im Bereich der Elektrotechnik tätigen Personen

DIN VDE 0100-710 VDE 0100-710 Beiblatt 1:2004-06

Errichten von Niederspannungsanlagen - Anforderungen für Betriebsstätten, Räume und Anlagen besonderer Art - Teil 710: Medizinisch genutzte Bereiche - Informationen zur Anwendung der DIN VDE 0100-710 (VDE 0100 Teil 710):2002-11

DIN VDE 0100-710 VDE 0100-710:2002-11

Errichten von Niederspannungsanlagen - Anforderungen für Betriebsstätten, Räume und Anlagen besonderer Art - Medizinisch genutzte Räume

DIN EN 50172 VDE 0108-100:2005-01

Sicherheitsbeleuchtungsanlagen; - Deutsche Fassung EN 50172:2004

DIN V VDE V 0108-100 VDE V 0108-100:2010-08

Sicherheitsbeleuchtungsanlagen

DIN VDE 0404-3 VDE 0404-3:2005-04

Prüf- und Messeinrichtungen zum Prüfen der elektrischen Sicherheit von elektrischen Geräten - Teil 3: Prüfeinrichtungen für Wiederholungsprüfungen und Prüfungen vor der Inbetriebnahme von medizinischen elektrischen Geräten oder Systemen

DIN EN 61010-2-040 VDE 0411-2-040:2006-02

Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte - Teil 2-040: Besondere Anforderungen an Sterilisatoren und Reinigungs-Desinfektionsgeräte für die Behandlung medizinischen Materials - (IEC 61010-2-040:2005); Deutsche Fassung EN 61010-2-040:2005

DIN EN 61010-2-101 VDE 0411-2-101:2003-09

Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte - Teil 2-101: Besondere Anforderungen an In-Vitro-Diagnostik-(IVD)-Medizingeräte - (IEC 61010-2-101:2002); Deutsche Fassung EN 61010-2-101:2002

DIN EN 60335-2-23 VDE 0700-23:2011-04

Sicherheit elektrischer Geräte für den Hausgebrauch und ähnliche Zwecke - Teil 2-23: Besondere Anforderungen für Geräte zur Behandlung von Haut oder Haar - (IEC 60335-2-23:2003 + Cor. 1:2004 + Cor. 2:2008 + A1:2008 + Cor. 3:2007); Deutsche Fassung EN 60335-2-23:2003 + A1:2008 + A11:2010

DIN EN 60335-2-27 VDE 0700-27:2011-03

Sicherheit elektrischer Geräte für den Hausgebrauch und ähnliche Zwecke - Teil 2-27: Besondere Anforderungen für Hautbestrahlungsgeräte mit Ultraviolett- und Infrarotstrahlung - (IEC 60335-2-27:2002, modifiziert + A1:2004, modifiziert + A2:2007, modifiziert); Deutsche Fassung EN 60335-2-27:2010 + Cor.:2010

DIN EN 60335-2-32 VDE 0700-32:2009-04

Sicherheit elektrischer Geräte für den Hausgebrauch und ähnliche Zwecke - Teil 2-32: Besondere Anforderungen für Massagegeräte - (IEC 60335-2-32:2002 + A1:2008); Deutsche Fassung EN 60335-2-32:2003 + A1:2008

DIN EN 60601 VDE 0750-1 Beiblatt 1:2003-08

Überlegungen zu in der zweiten Ausgabe der IEC 60601-1 nicht betrachteten Sicherheitsaspekten und Vorschläge für neue Anforderungen - (IEC/TR 62296:2003)

DIN EN 60601-1 VDE 0750-1:2007-07

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

DIN EN 60601-1 VDE 0750-1 Berichtigung 1:2008-08

Berichtigungen zu DIN EN 60601-1 (VDE 0750-1):2007-07

DIN EN 60601-1 VDE 0750-1 Berichtigung 2:2010-05

Berichtigung zu DIN EN 60601-1 (VDE 0750-1):2007-07; Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2010 zu EN 60601-1:2006

DIN EN 60601-1 VDE 0750-1 Beiblatt 2:2009-09

Graphische Symbole für elektrische Geräte in der medizinischen Anwendung - (IEC/TR 60878:2003, modifiziert), Text Deutsch und Englisch

DIN EN 60601-1-1 VDE 0750-1-1:2002-08

Medizinische elektrische Geräte - Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit; Ergänzungsnorm: Festlegungen für die Sicherheit von medizinischen elektrischen Systemen - (IEC 60601-1-1:2000); Deutsche Fassung EN 60601-1-1:2001

DIN EN 60601-1-2 VDE 0750-1-2:2007-12

Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Prüfungen - (IEC 60601-1-2:2007, modifiziert); Deutsche Fassung EN 60601-1-2:2007

DIN EN 60601-1-2 VDE 0750-1-2 Berichtigung 1:2010-05

Berichtigung zu DIN EN 60601-1-2 (VDE 0750-1-2):2007-12; Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2010 zu EN 60601-1-2:2007

- DIN EN 60601-1-3 **VDE 0750-1-3:2008-12**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-3: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Strahlenschutz von diagnostischen Röntgengeräten - (IEC 60601-1-3:2008); Deutsche Fassung EN 60601-1-3:2008
- DIN EN 60601-1-3 **VDE 0750-1-3** Berichtigung 1:2010-05
Berichtigung zu DIN EN 60601-1-3 (VDE 0750-1-3):2008-12; Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2010 zu EN 60601-1-3:2008
- DIN EN 60601-1-4 **VDE 0750-1-4:2001-04**
Medizinische elektrische Geräte - Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit - Ergänzungsnorm: Programmierbare elektrische medizinische Systeme - (IEC 60601-1-4:1996 + A1:1999); Deutsche Fassung EN 60601-1-4:1996 + A1:1999
- DIN EN 60601-1-6 **VDE 0750-1-6:2010-10**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-6: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit - (IEC 60601-1-6:2010); Deutsche Fassung EN 60601-1-6:2010
- DIN EN 60601-1-8 **VDE 0750-1-8:2008-02**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-8: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Alarmsysteme – Allgemeine Festlegungen, Prüfungen und Richtlinien für Alarmsysteme in medizinischen elektrischen Geräten und in medizinischen Systemen - (IEC 60601-1-8:2006); Deutsche Fassung EN 60601-1-8:2007
- DIN EN 60601-1-8 **VDE 0750-1-8** Berichtigung 1:2010-05
Berichtigung zu DIN EN 60601-1-8 (VDE 0750-1-8):2008-02; Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2010 zu EN 60601-1-8:2007
- DIN EN 60601-1-9 **VDE 0750-1-9:2008-09**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-9: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen zur Reduzierung von Umweltauswirkungen - (IEC 60601-1-9:2007); Deutsche Fassung EN 60601-1-9:2008
- DIN EN 60601-1-10 **VDE 0750-1-10:2008-11**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-10: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen an die Entwicklung von physiologischen geschlossenen Regelkreisen - (IEC 60601-1-10:2007); Deutsche Fassung EN 60601-1-10:2008
- DIN EN 60601-1-11 **VDE 0750-1-11:2011-03**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-11: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme für die medizinische Versorgung in häuslicher Umgebung - (IEC 60601-1-11:2010); Deutsche Fassung EN 60601-1-11:2010
- DIN EN 60601-1-11 **VDE 0750-1-11** Berichtigung 1:2011-11
Berichtigung zu DIN EN 60601-1-11 (VDE 0750-1-11):2011-03; (IEC-Cor.:2011 zu IEC 60601-1-11:2010)
- DIN EN 60601-2-1 **VDE 0750-2-1:2003-12**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-1: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektronenbeschleunigern im Bereich von 1 MeV bis 50 MeV - (IEC 60601-2-1:1998 + A1:2002); Deutsche Fassung EN 60601-2-1:1998 + A1:2002
- DIN EN 60601-2-2 **VDE 0750-2-2:2010-01**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Hochfrequenz-Chirurgiegeräten und HF-chirurgischem Zubehör - (IEC 60601-2-2:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-2:2009
- DIN EN 60601-2-3 **VDE 0750-2-3:1999-10**
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Kurzwellen-Therapiegeräten - (IEC 60601-2-3:1991 + A1:1998); Deutsche Fassung EN 60601-2-3:1993 + A1:1998
- DIN EN 60601-2-4 **VDE 0750-2-4:2012-05**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-4: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Defibrillatoren - (IEC 60601-2-4:2010); Deutsche Fassung EN 60601-2-4:2011
- DIN EN 60601-2-5 **VDE 0750-2-5:2001-12**
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Ultraschall-Physiotherapiegeräten - (IEC 60601-2-5:2000); Deutsche Fassung EN 60601-2-5:2000
- DIN EN 60601-2-8 **VDE 0750-2-8:2002-11**
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgeneinrichtungen im Bereich von 10 kV bis 1 MV - (IEC 60601-2-8:1997); Deutsche Fassung EN 60601-2-8:1997 + A1:1997
- DIN EN 60601-2-10 **VDE 0750-2-10:2003-04**
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten zur Stimulation von Nerven und Muskeln - (IEC 60601-2-10:1987 + A1:2001-09 + Corrigendum 1:2002); Deutsche Fassung EN 60601-2-10:2000 + A1:2001
- DIN EN 60601-2-11 **VDE 0750-2-11:2005-04**
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-11: Besondere Festlegungen für die Strahlensicherheit von Gamma-Bestrahlungseinrichtungen - (IEC 60601-2-11:1997 + A1:2004); Deutsche Fassung EN 60601-2-11:1997 + A1:2004
- DIN EN 60601-2-11 **VDE 0750-2-11** Berichtigung 1:2005-07
Berichtigungen zu DIN EN 60601-2-11 (VDE 0750-2-11):2005-04

DIN EN ISO 80601-2-12 VDE 0750-2-12:2012-02

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-12: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Beatmungsgeräten für die Intensivpflege - (ISO/IEC 80601-2-12:2011 + Cor.:2011); Deutsche Fassung EN ISO 80601-2-12:2011 + AC:2011

DIN EN 60601-2-13 VDE 0750-2-13:2007-05

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-13: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Anästhesiesystemen - (IEC 60601-2-13:2003 + A1:2006); Deutsche Fassung EN 60601-2-13:2006 + A1:2007

DIN EN 60601-2-16 VDE 0750-2-16:1999-02

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für Hämodialyse-, Hämodiafiltrations- und Hämofiltrationsgeräte - (IEC 60601-2-16:1998); Deutsche Fassung EN 60601-2-16:1998

DIN EN 60601-2-17 VDE 0750-2-17:2004-12

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-17: Besondere Festlegungen für die Sicherheit ferngesteuerter, automatisch betriebener Afterloading-Geräte für die Brachytherapie - (IEC 60601-2-17:2004); Deutsche Fassung EN 60601-2-17:2004

DIN EN 60601-2-18 VDE 0750-2-18:2001-12

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von endoskopischen Geräten - (IEC 60601-2-18:1996 + A1:2000); Deutsche Fassung EN 60601-2-18:1996 + A1:2000

DIN EN 60601-2-19 VDE 0750-2-19:2010-01

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-19: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Säuglingsinkubatoren - (IEC 60601-2-19:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-19:2009

DIN EN 60601-2-20 VDE 0750-2-20:2010-06

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-20: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Transportinkubatoren - (IEC 60601-2-20:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-20:2009

DIN EN 60601-2-21 VDE 0750-2-21:2010-01

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-21: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Säuglingswärmestrahlern - (IEC 60601-2-21:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-21:2009

DIN EN 60601-2-22 VDE 0750-2-22 Beiblatt 1:2007-10

Sicherheit von Lasereinrichtungen - Leitfaden für die sichere Anwendung von Laserstrahlung am Menschen - (IEC/TR 60825-8:2006)

DIN EN 60601-2-22 VDE 0750-2-22:1996-12

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von diagnostischen und therapeutischen Lasergeräten - (IEC 60601-2-22:1995); Deutsche Fassung EN 60601-2-22:1996

DIN EN 60601-2-22 VDE 0750-2-22 Berichtigung 1:1997-11

Berichtigungen zu DIN EN 60601-2-22 (VDE 0750 Teil 2-22):1996-12

DIN EN 60601-2-23 VDE 0750-2-23:2000-11

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von Geräten für die transkutane Partialdrucküberwachung - (IEC 60601-2-23:1999); Deutsche Fassung EN 60601-2-23:2000

DIN EN 60601-2-24 VDE 0750-2-24:1999-02

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Infusionspumpen und Infusionsreglern - (IEC 60601-2-24:1998); Deutsche Fassung EN 60601-2-24:1998

DIN EN 60601-2-25 VDE 0750-2-25:2001-04

Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektrokardiographen - (IEC 60601-2-25:1993 + A1:1999); Deutsche Fassung EN 60601-2-25:1995 + A1:1999

DIN EN 60601-2-26 VDE 0750-2-26:2004-01

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-26 Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektroenzephalographen - (IEC 60601-2-26:2002); Deutsche Fassung EN 60601-2-26:2003

DIN EN 60601-2-27 VDE 0750-2-27:2006-08

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-27: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Elektrokardiographie-Überwachungsgeräten - (IEC 60601-2-27:2005); Deutsche Fassung EN 60601-2-27:2006

DIN EN 60601-2-27 VDE 0750-2-27 Berichtigung 1:2007-05

Berichtigungen zu DIN EN 60601-2-27 (VDE 0750-2-27):2006-08

DIN EN 60601-2-28 VDE 0750-2-28:2010-11

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-28: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgenstrahlern für die medizinische Diagnostik - (IEC 60601-2-28:2010); Deutsche Fassung EN 60601-2-28:2010

DIN EN 60601-2-29 VDE 0750-2-29:2009-06

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-29: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Strahlentherapiesimulatoren - (IEC 60601-2-29:2008); Deutsche Fassung EN 60601-2-29:2008

DIN EN 80601-2-30 VDE 0750-2-30:2011-05

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-30: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von automatisierten nicht-invasiven Blutdruckmessgeräten - (IEC 80601-2-30:2009 + Cor.:2010); Deutsche Fassung EN 80601-2-30:2010

- DIN EN 60601-2-31 **VDE 0750-2-31**:2012-04
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-31: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von externen Schrittmachern mit interner Stromversorgung - (IEC 60601-2-31:2008 + A1:2011); Deutsche Fassung EN 60601-2-31:2008 + A1:2011
- DIN EN 60601-2-33 **VDE 0750-2-33**:2011-07
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-33: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Magnetresonanzgeräten für die medizinische Diagnostik - (IEC 60601-2-33:2010); Deutsche Fassung EN 60601-2-33:2010 + Cor.:2010
- DIN EN 60601-2-34 **VDE 0750-2-34**:2001-11
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von invasiven Blutdruck-Überwachungsgeräten - (IEC 60601-2-34:2000); Deutsche Fassung EN 60601-2-34:2000
- DIN EN 80601-2-35 **VDE 0750-2-35**:2010-08
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-35: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Decken, Matten und Matratzen zur Erwärmung von Patienten in der medizinischen Anwendung - (IEC 80601-2-35:2009); Deutsche Fassung EN 80601-2-35:2009
- DIN EN 60601-2-36 **VDE 0750-2-36**:1997-12
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Geräten zur extrakorporal induzierten Lithotripsie - (IEC 60601-2-36:1997); Deutsche Fassung EN 60601-2-36:1997
- DIN EN 60601-2-37 **VDE 0750-2-37**:2012-05
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-37: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Ultraschallgeräten für die medizinische Diagnose und Überwachung - (IEC 60601-2-37:2007); Deutsche Fassung EN 60601-2-37:2008 + A1:2011
- DIN EN 60601-2-39 **VDE 0750-2-39**:2008-09
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-39: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Peritoneal-Dialyse-Geräten - (IEC 60601-2-39:2007); Deutsche Fassung EN 60601-2-39:2008
- DIN EN 60601-2-40 **VDE 0750-2-40**:1998-12
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Elektromyographen und Geräten für evozierte Potentiale - (IEC 60601-2-40:1998); Deutsche Fassung EN 60601-2-40:1998
- DIN EN 60601-2-41 **VDE 0750-2-41**:2010-05
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-41: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Operationsleuchten und Untersuchungsleuchten - (IEC 60601-2-41:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-41:2009
- DIN EN 60601-2-43 **VDE 0750-2-43**:2011-03
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-43: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgeneinrichtungen für interventionelle Verfahren - (IEC 60601-2-43:2010); Deutsche Fassung EN 60601-2-43:2010
- DIN EN 60601-2-44 **VDE 0750-2-44**:2010-02
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-44: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgeneinrichtungen für die Computertomographie - (IEC 60601-2-44:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-44:2009
- DIN EN 60601-2-44 **VDE 0750-2-44** Berichtigung 1:2010-10
Berichtigung zu DIN EN 60601-2-44 (VDE 0750-2-44):2010-02; (IEC-Cor.:2010 zu IEC 60601-2-44:2009)
- DIN EN 60601-2-45 **VDE 0750-2-45**:2012-03
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-45: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgen-Mammographiegeräten und mammographischen Stereotaxie-Einrichtungen - (IEC 60601-2-45:2011); Deutsche Fassung EN 60601-2-45:2011
- DIN EN 60601-2-46 **VDE 0750-2-46**:2011-12
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-46: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Operationstischen - (IEC 60601-2-46:2010); Deutsche Fassung EN 60601-2-46:2011
- DIN EN 60601-2-47 **VDE 0750-2-47**:2002-11
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von ambulanten elektrokardiographischen Systemen - (IEC 60601-2-47:2001); Deutsche Fassung EN 60601-2-47:2001
- DIN EN 60601-2-49 **VDE 0750-2-49**:2002-12
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von multifunktionalen Patientenüberwachungsgeräten - (IEC 60601-2-49:2001); Deutsche Fassung EN 60601-2-49:2001
- DIN EN 60601-2-50 **VDE 0750-2-50**:2010-02
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-50: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Säuglings-Phototherapiegeräten - (IEC 60601-2-50:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-50:2009
- DIN EN 60601-2-51 **VDE 0750-2-51**:2004-02
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-51: Besondere Festlegungen für die Sicherheit, einschließlich wesentlicher Leistungsmerkmale von aufzeichnenden und interpretierenden Einkanal- und Mehrkanal-Elektrokardiographen - (IEC 60601-2-51:2003); Deutsche Fassung EN 60601-2-51:2003
- DIN EN 60601-2-52 **VDE 0750-2-52**:2010-12
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-52: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von medizinischen Betten - (IEC 60601-2-52:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-52:2010

- DIN EN 60601-2-54 **VDE 0750-2-54**:2010-05
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-54: Besondere Festlegungen für die Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von Röntgeneinrichtungen für Radiographie und Radioskopie - (IEC 60601-2-54:2009); Deutsche Fassung EN 60601-2-54:2009
- DIN EN 60601-2-54 **VDE 0750-2-54** Berichtigung 1:2010-07
Berichtigung zu DIN EN 60601-2-54 (VDE 0750-2-54):2010-05; (IEC-Cor.:2010 zu IEC 60601-2-54:2009)
- DIN EN 60601-2-54 **VDE 0750-2-54** Berichtigung 2:2011-12
Berichtigung zu DIN EN 60601-2-54 (VDE 0750-2-54):2010-05; (IEC-Cor.:2011 zu IEC 60601-2-54:2009)
- DIN EN 60601-2-54 **VDE 0750-2-54** Berichtigung 3:2012-04
Berichtigung zu DIN EN 60601-2-54 (VDE 0750-2-54):2010-05
- DIN EN ISO 80601-2-55 **VDE 0750-2-55**:2012-03
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-55: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Überwachungsgeräten für Atemgase - (ISO 80601-2-55:2011); Deutsche Fassung EN ISO 80601-2-55:2011
- DIN EN 60601-2-57 **VDE 0750-2-57**:2011-11
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-57: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Geräten mit Nicht-Laser-Lichtquellen für die Anwendung in der Therapie, Diagnose, Überwachung und für kosmetische/ästhetische Zwecke - (IEC 60601-2-57:2011); Deutsche Fassung EN 60601-2-57:2011
- DIN EN 80601-2-58 **VDE 0750-2-58**:2009-10
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-58: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale für Geräte zur Linsenentfernung und Geräte zur Glaskörperentfernung in der Augenchirurgie - (IEC 80601-2-58:2008); Deutsche Fassung EN 80601-2-58:2009
- DIN EN 80601-2-59 **VDE 0750-2-59**:2010-07
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-59: Besondere Anforderungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Wärmebildkameras für Reihenuntersuchungen von Menschen auf Fieber - (IEC 80601-2-59:2008 + Corrigendum 2009); Deutsche Fassung EN 80601-2-59:2009
- DIN EN ISO 80601-2-61 **VDE 0750-2-61**:2012-01
Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-61: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von Pulsoximetriegegeräten - (ISO 80601-2-61:2011); Deutsche Fassung EN ISO 80601-2-61:2011
- DIN EN 45502-1 **VDE 0750-10**:1998-07
Aktive implantierbare medizinische Geräte - Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit, Aufschriften und vom Hersteller zur Verfügung zu stellende Informationen; - Deutsche Fassung EN 45502-1:1997
- VDE-AR-E 2750-10** Anwendungsregel:2010-09
Regeln zum technisch optimalen Gebrauch von implantierbaren Herzschrittmachern, Defibrillatoren und CRT-Geräten
- DIN EN 45502-2-1 **VDE 0750-10-1**:2004-08
Aktive implantierbare medizinische Geräte - Teil 2-1: Besondere Festlegungen für aktive implantierbare medizinische Geräte zur Behandlung von Bradyarrhythmie (Herzschrittmacher); - Deutsche Fassung EN 45502-2-1:2003
- DIN EN 45502-2-2 **VDE 0750-10-2**:2008-10
Aktive implantierbare Medizingeräte - Teil 2-2: Besondere Festlegungen für aktive implantierbare medizinische Produkte zur Behandlung von Tachyarrhythmie (einschließlich implantierbaren Defibrillatoren); - Deutsche Fassung EN 45502-2-2:2008
- DIN EN 45502-2-2 **VDE 0750-10-2** Berichtigung 1:2009-09
Berichtigung zu DIN EN 45502-2-2 (VDE 0750-10-2):2008-10; - Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2009 zu EN 45502-2-2:2008
- DIN EN 45502-2-3 **VDE 0750-10-3**:2010-07
Aktive implantierbare Medizingeräte - Teil 2-3: Besondere Festlegungen für Cochlea-Implantatsysteme und auditorische Hirnstammimplantatsysteme; - Deutsche Fassung EN 45502-2-3:2010
- DIN EN 60118-13 **VDE 0750-11**:2012-02
Akustik – Hörgeräte - Teil 13: Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) - (IEC 60118-13:2011); Deutsche Fassung EN 60118-13:2011
- DIN EN 62304 **VDE 0750-101**:2007-03
Medizingeräte-Software - Software-Lebenszyklus-Prozesse - (IEC 62304:2006); Deutsche Fassung EN 62304:2006
- DIN EN 62304 **VDE 0750-101** Berichtigung 1:2009-05
Berichtigung zu DIN EN 62304 (VDE 0750-101):2007-03; - Deutsche Fassung CENELEC-Cor.:2008 zu EN 62304:2006
- DIN VDE 0750-209 **VDE 0750-209**:1985-10
Medizinische elektrische Geräte - Mikrowellen-Therapiegeräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit - Identisch mit IEC 60601-2-6:1984
- DIN EN ISO 11197 **VDE 0750-211**:2009-09
Medizinische Versorgungseinheiten - (ISO 11197:2004); Deutsche Fassung EN ISO 11197:2009
- DIN VDE 0750-224 **VDE 0750-224**:2003-08
Medizinische elektrische Geräte - Teil 224: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von elektromedizinischen Badeeinrichtungen
- DIN VDE 0750-238 **VDE 0750-238**:2002-10
Medizinische elektrische Geräte - Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Kurbelergometern

- DIN EN 62366 **VDE 0750-241**:2008-09
Medizinprodukte - Anwendung der Gebrauchstauglichkeit auf Medizinprodukte - (IEC 62366:2007); Deutsche Fassung EN 62366:2008
- DIN EN 62353 **VDE 0751-1**:2008-08
Medizinische elektrische Geräte - Wiederholungsprüfungen und Prüfung nach Instandsetzung von medizinischen elektrischen Geräten - (IEC 62353:2007); Deutsche Fassung EN 62353:2008
- DIN VDE 0752 **VDE 0752** Beiblatt 1:2003-03
Grundlegende Aspekte von Sicherheitsnormen für medizinische elektrische Geräte - (IEC/TR3 60513:1994)
- VDE 0752**:1983-05
Grundsätzliche Aspekte der Sicherheit elektrischer Einrichtungen in medizinischer Anwendung - VDE-Merkblatt
- DIN 57753-1 **VDE 0753-1**:1983-02
Anwendungsregeln für Hochfrequenz-Chirurgiegeräte
- DIN 57753-3 **VDE 0753-3**:1983-02
Anwendungsregeln für Defibrillatoren
- DIN VDE 0753-4 **VDE 0753-4**:2009-05
Anwendungsregeln zum sicheren Betrieb/Gebrauch von Medizinprodukten in der extrakorporalen Nierenersatztherapie; - Text in Deutsch und Englisch
- DIN CLC/TS 61949 **VDE V 0754-2**:2010-03
Ultraschall - Charakterisierung von Feldern – Schätzung der In-situ-Expositionswerte in Ultraschallbündeln mit finiten Amplituden - (IEC/TS 61949:2007); Deutsche Fassung CLC/TS 61949:2008
- DIN EN 61689 **VDE 0754-3**:2008-07
Ultraschall – Physiotherapiesysteme - Feldspezifikation und Messverfahren im Frequenzbereich von 0,5 MHz bis 5 MHz - (IEC 61689:2007); Deutsche Fassung EN 61689:2007
- DIN EN 80001-1 **VDE 0756-1**:2011-11
Anwendung des Risikomanagements für IT-Netzwerke, die Medizinprodukte beinhalten - Teil 1: Aufgaben, Verantwortlichkeiten und Aktivitäten - (IEC 80001-1:2010); Deutsche Fassung EN 80001-1:2011
- VDE-AR-M 3756-1** Anwendungsregel:2009-10
Qualitätsmanagement für Telemonitoring in medizinischen Anwendungen
- VDE-AR-E 2757-1-1** Anwendungsregel:2011-05
Ambient Assisted Living (AAL) - Abkürzungen und Terminologie
- VDE-AR-E 2757-2** Anwendungsregel:2011-08
Service Wohnen zu Hause - Anforderungen an Anbieter kombinierter Dienstleistungen
- DIN VDE 0834-1 **VDE 0834-1**:2000-04
Rufanlagen in Krankenhäusern, Pflegeheimen und ähnlichen Einrichtungen - Geräteanforderungen, Errichten und Betrieb
- DIN VDE 0834-2 **VDE 0834-2**:2000-04
Rufanlagen in Krankenhäusern, Pflegeheimen und ähnlichen Einrichtungen - Umweltbedingungen und Elektromagnetische Verträglichkeit
- DIN EN 61326-2-6 **VDE 0843-20-2-6**:2006-10
Elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte - EMV-Anforderungen - Teil 2-6: Besondere Anforderungen - Medizinische In-vitro-Diagnosegeräte (IVD) - (IEC 61326-2-6:2005); Deutsche Fassung EN 61326-2-6:2006
- DIN EN 61326-2-6 **VDE 0843-20-2-6** Berichtigung 1:2008-06
Berichtigungen zu DIN EN 61326-2-6 (VDE 0843-20-2-6):2006-10
- DIN EN 50527-2-1 **VDE 0848-527-2-1**:2012-05
Verfahren zur Beurteilung der Exposition von Arbeitnehmern mit aktiven implantierbaren medizinischen Geräten (AIMD) gegenüber elektromagnetischen Feldern - Teil 2-1: Besondere Beurteilung für Arbeitnehmer mit Herzschrittmachern; - Deutsche Fassung EN 50527-2-1:2011
- DIN EN 55011 **VDE 0875-11**:2011-04
Industrielle, wissenschaftliche und medizinische Geräte - Funkstörungen – Grenzwerte und Messverfahren - (IEC/CISPR 11:2009, modifiziert + A1:2010); Deutsche Fassung EN 55011:2009 + A1:2010