



# CATALOGUE DES NORMES ALGERIENNES ET INTERNATIONALES ISO

## « Santé »

Janvier 2013

# SOMMAIRE

	Page
Présentation de l'IANOR.....	04
Mission de l'IANOR.....	05
Fonds documentaire.....	07
Notre savoir-faire.....	08
Service d'information & de recherche.....	09
Point d'information OTC/OMC.....	10
Normes algériennes.....	11
Normes Internationales ISO.....	19

# PRESENTATION DE L'IANOR

L'Institut Algérien de Normalisation (IANOR) a été érigé en établissement public à caractère industriel et commercial (EPIC) par Décret Exécutif n° 98-69 du 21 Février 1998 modifié et complété par le Décret exécutif Décret exécutif n° 11-20 du 25 janvier 2011

Il est sous tutelle du Ministère de l'Industrie, de la Petite et Moyenne Entreprise et de la promotion de l'investissement. Il est chargé de :

- l'élaboration, la publication et la diffusion des normes algériennes;
- la centralisation et la coordination de l'ensemble des travaux de normalisation entrepris par les structures existantes et celles qui seront créées à cet effet ;
- l'adoption de marques de conformité aux normes algériennes et de labels de qualité ainsi que la délivrance d'autorisation de l'utilisation de ces marques et le contrôle de leur usage dans le cadre de la législation en vigueur ;
- la promotion de travaux, recherches, essais en Algérie ou à l'étranger ainsi que l'aménagement d'installations d'essais nécessaires à l'établissement de normes et à la garantie de leur mise en application
- la constitution, la conservation et la mise à la disposition du public de toute documentation ou information relative à la normalisation ;
- la formation et de la sensibilisation dans les domaines de la normalisation;
- l'application des conventions, et accords internationaux dans les domaines de la normalisation auxquels l'Algérie est partie ;
- gérer le point national d'information sur les Obstacles techniques au commerce (OTC) de l'Organisation Mondiale du Commerce (OMC) ;

En outre, l'institut participe aux travaux des organisations internationales et régionales de normalisation et y représente l'Algérie, le cas échéant

## MISSION

Le développement récent de la normalisation a été marqué par l'importante impulsion donnée à la normalisation internationale par la mondialisation qui s'impose progressivement.

Avec la globalisation des marchés et l'accélération des changements technologiques, normalisation et certification deviennent pour les acteurs économiques des outils de développement des échanges.

Dans ce contexte, le rôle de l'IANOR est d'animer cette activité de normalisation et de répondre aux attentes des acteurs économiques et d'anticiper l'évolution de leurs besoins.

L'IANOR a constitué une équipe pluridisciplinaire expérimentée autour de quatre grands métiers au service des entreprises et collectivités pour :

- **Élaborer les référentiels demandés par les acteurs économiques.**

L'IANOR aide les acteurs socio-économiques à élaborer les référentiels normatifs dont ils ont besoin pour leur développement stratégique et commercial, en leur facilitant l'accès au processus de normalisation, à l'information et en assurant des services d'accompagnement

- **Aider les acteurs à accéder aux référentiels normatifs.**

L'IANOR conçoit et fait évoluer une gamme de produits et services d'information ciblés à travers des supports faisant appel aux techniques les plus récentes.

- **Aider les acteurs à appliquer les référentiels normatifs.**

A travers des prestations de formation, audit, conseil et accompagnement, l'IANOR aide les entreprises à intégrer, dans leur stratégie comme dans leur vie quotidienne, l'approche des référentiels et les démarches de progrès.

- **Proposer une offre de certification.**

Devant la prolifération de l'offre, la certification de produits devient de plus en plus un argument commercial et de marketing vis-à-vis de consommateurs de plus en plus informés. L'IANOR propose une certification de produit (marque TEDJ), en s'appuyant sur des référentiels normatifs algériens.

**Ces missions engagent l'IANOR dans tous les secteurs économiques, et notamment dans tous les domaines autres les nouvelles technologies, en s'appuyant sur de nouvelles normes, construisent le monde de demain.**

# IANOR INFORMATION

## FONDS DOCUMENTAIRE

Pour répondre aux attentes des clients, le Centre de Documentation Normes possède des documents se présentant sur différents supports correspondant aux nouvelles technologies des plus récentes : texte intégral de normes format papier ou électronique et bases de données bibliographiques sur CD-ROM. On peut consulter gratuitement le texte intégral des normes.

### ***LISTE DE COLLECTIONS ET D'OUTILS DE RECHERCHE***

#### **Collection de normes algériennes**

Texte intégral des normes (version papier et électronique) .

#### **Collection de normes internationales**

Texte intégral de normes (versions papier et électronique) :

- de l'Organisation internationale de normalisation (ISO);
- de la Commission électrotechnique internationale (CEI) ;
- Codex alimentarius (FAO/OMS)

#### **Collection de normes régionales**

Texte intégral des normes (version papier et électronique)

- de l'Organisation Arabe de normalisation (OADIM)
- de la Commission Européenne de normalisation (CEN)

#### **Collection de normes étrangères**

Texte intégral de normes étrangères :

- France ( AFNOR )
- Grande Bretagne ( BSI )
- Allemagne (DIN )

#### **Bases de données bibliographiques**

Des outils adaptés à vos besoins en matière de recherche normative :

- Réseau ISONET : réseau mondiale d'information normative
- *PERINORM* : répertorie les normes et projets de normes de l'ISO, de la CEI, du CEN et du CENELEC, et les normes étrangères (BSI, DIN, AFNOR, UNI, ASTM, JIS, etc. ).

# NOTRE SAVOIR-FAIRE

## Constituer une banque de données unique

Le centre d'information de l'IANOR est le guichet unique qui vous permet un accès, non seulement, aux normes algériennes mais aussi aux normes du monde entier, aux informations de référence en normalisation, réglementation et certification.

Sa situation privilégiée au cœur du système normatif algérien, arabe et international lui permet de disposer d'une information brute exhaustive qu'elle s'attache à sélectionner, gérer, indexer et enrichir pour constituer un fonds documentaire normatif et réglementaire sans équivalent.

## Répondre vite et juste à vos impératifs professionnels

Pour vous permettre de travailler selon vos habitudes et vos besoins, le centre d'information de l'IANOR a conçu et fait évoluer une gamme de produits et de services sur toutes sortes de supports (papier, CD-ROM, internet) qui vous offre une information fiable, directement exploitable et parfaitement adaptée à vos exigences documentaires.

Ainsi, IANOR INFORMATION vous propose des solutions innovantes et performantes pour :

- rechercher, commander, acheter en toute sécurité ;
- disposer dans un délai réduit d'une livraison papier des documents grâce à un système d'impression à la demande et d'automatisation du traitement des commandes ;
- gérer en références bibliographiques ou en texte intégral les documents de votre fonds normatif et réglementaire sur tout support adapté à vos exigences;
- construire avec vous le produit d'information répondant à vos attentes

## ADRESSE

Centre de documentation Normes  
Institut Algérien de Normalisation  
5 et 7 rue Abou Hammou Moussa  
BP 104 RP Alger

## HEURES D'OUVERTURE

de 9 h 00 à 16 h 00 du dimanche au jeudi (sauf jours fériés)

## SERVICE D'INFORMATION ET DE RECHERCHE

Une gestion de notre fonds documentaire, un audit régulier, quantitatif et qualitatif, de l'ensemble de nos collections, ainsi qu'une parfaite connaissance du réseau mondial de la normalisation, nous permettent de répondre à vos questions et de vous assurer d'une information pertinente répondant à vos préoccupations.

Les principaux types d'intervention sont les suivants :

- la correspondance entre références de normes algériennes et étrangères,
- les relations entre normes et réglementation,
- l'établissement d'une liste de documents normatifs pertinents sur un sujet donné.

Cette liste pourra éventuellement être accompagnée d'éléments complémentaires : sommaire de norme, informations techniques telles que formules de calcul, composition chimique...

La flexibilité de notre service permet de prendre en compte vos demandes ponctuelles ou régulières grâce à un service personnalisé sur abonnement.

Pour savoir quelles sont les normes à respecter, s'il existe une norme sur un sujet particulier, si une norme étrangère est équivalente à une norme algériennes, l'IANOR a développé pour vous un service d'information et de recherche

L'IANOR s'engage à vous communiquer gratuitement et en 3 jours un devis pour une réponse complète.

### **Pour en savoir plus :**

**Institut Algérien de Normalisation**  
**Centre d'information**  
**5 et 7 rue Abou Hammou Moussa**  
**BP 104 RP Alger Algérie**  
**Téléphone : +213 21 63 05 89**  
**Télécopieur +213 21 63 05 89**  
**E-mail : [cinfo@ianor.org](mailto:cinfo@ianor.org)**



## POINT D'INFORMATION OTC/OMC

Le point d'information OTC est placé sous la responsabilité de la Direction Information et Documentation (DID) de l'Institut Algérien de Normalisation « IANOR ». Il est institué par l'article 10 de l'accord sur les OTC transparence , et les dispositions concernant le code de bonne pratique pour l'élaboration, l'adoption et l'application des normes (annexe 3 de l'accord OTC) qui sont repris dans la loi 04-04 du 27 06 2004, relative à la normalisation, et Décret exécutif n° 05-464 du 6 décembre 2005 relatif à l'organisation et au fonctionnement de la normalisation..

### Principales responsabilités :

- Répondre à toutes les demandes de renseignements émanant des autres points d'informations OTC et de fournir les documents pertinents concernant :
  - tout règlement technique adopté ou qu'on projette d'adopter en Algérie ;
  - toute norme adoptée ou qu'on projette d'adopter à l'IANOR ;
  - toute procédure d'évaluation de la conformité existante ou projetée, applicable en Algérie.
- Diffuser auprès des exportateurs de renseignements sur les normes, les règlements techniques et les prescriptions en matière de certification sur les marchés ciblés ;
- Diffuser des notifications aux parties intéressées algériennes et étrangères ;
- Fournir aux points d'information OTC membres de l'OMC, sur demande, des copies de documents se rapportant aux notifications nationales ;
- Notifier l'existence du programme semestriel, au centre d'information ISO/CEI à Genève ;
- Publier et diffuser le programme de normalisation de l'IANOR, conformément au paragraphe J du code de pratique de normes (les normes en cours d'élaboration et celles adoptées) ;
- Élaborer de nouveaux produits et services d'information susceptibles de répondre aux besoins du marché.

### Pour en savoir plus :

Pour obtenir plus de précisions sur la manière d'accéder aux ressources du Point d'information OTC/OMC Algérie, contactez le :

**Point d'information OTC/OMC Algérie**  
**Institut Algérien de Normalisation**  
**5 et 7 rue Abou Hammou Moussa**  
**BP 104 RP Alger Algérie**  
**Téléphone : +213 21 63 05 89**  
**Télécopieur +213 21 63 05 89**  
**E-mail [Pi.otc@ianor.org](mailto:Pi.otc@ianor.org)**

# **NORMES ALGERIENNES**

## **« NA »**

## CTN 54 « Santé »

Réf.NA	Intitulé	Source documentaire	Degré EQV	Date
NA 3487	Hémodialyseurs - Hémofiltres et Hémoco concentrateurs	ISO 8637 1989	IDT	1995
NA 10301	Matériel médico chirurgical - Appareils d'hémodialyse - Caractéristique de fonctionnement	NF S90-304 1989	EQV	1995
NA 10302	Matériel médico chirurgical - Moniteurs - Distributeurs de dialyse péritonéales - Aptitude à la fonction	NF S90-305 1986	IDT	1995
NA 10316	Matériel médico chirurgical - Pompes à perfusion à réglage de débit, pompes à comptage de gouttes et pompes accélératrices de perfusion - Caractéristiques de fonctionnement	NF S 90-250 (	EQV	1996
NA 10319	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Lignes directrices pour le choix des essais	ISO 10993-1 : 2003	EQV	2011
NA 10320	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Exigences concernant la protection des animaux	ISO 10993-2 (1992)	EQV	2005
NA 10321	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais concernant la génotoxicité, la cancérogénicité et la toxicité sur la reproduction	ISO 10993-3 (1992)	EQV	1996
NA 10322	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Choix des essais concernant les interactions avec le sang	ISO 10993-4 (1992)	IDT	2007
NA 10323	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais de cytotoxicité - Méthode in vitro	ISO 10993-5 (2007)	IDT	2009
NA 10324	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais concernant les effets locaux après implantation	ISO 10993-6 (1994)	IDT	1996
NA 10325	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Résidus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène	ISO 10993-7 (1995)	IDT	2005
NA 10326	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Dégradation des matériaux relative à l'évaluation biologique	ISO/TR 10993-9 (1994)	IDT	1997
NA 10327	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais d'irritation et de sensibilisation	ISO 10993-10 2002	IDT	2006

<b>NA 10328</b>	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais de toxicité systémique	ISO 10993-11 (1993)	IDT	2008
<b>NA 10331</b>	Dispositifs médicaux - Validation et contrôle de routine de la stérilisation à l'oxyde d'éthylène	ISO 11135 (1994)	IDT	1996
<b>NA 10332</b>	Matériel médicaux-chirurgical - Dispositifs pour cathétérisme avec cathéter court stériles, non réutilisables	NF S 90-040 (1987)	IDT	1996
<b>NA 10337</b>	Circuits extracorporels - Identification des solutions concentrées pour hémodialyse	NF S 93-308 (1992)	IDT	1997
<b>NA 10347</b>	Réceptacles non réutilisables pour échantillons de sang jusqu'à 25ml de capacité	ISO 4822 (1981)	IDT	2005
<b>NA 221</b>	Seringues à usage médical courant, stériles, non réutilisables.	ISO 7886-1 1997	IDT	2006
<b>NA 10348</b>	Matériel de transfusion à usage médical nécessaire pour prélèvement sanguin	ISO 1135-3 (1986)	IDT	2005
<b>NA 473</b>	Bouteille à gaz usage médical- Identification des gaz par couleurs conventionnelles	NF X08-107 (1986)	IDT	1989
<b>NA 476-1</b>	Flacons de transfusion en verre de 250 ml à usage médical	NF S90-222 (1986)	IDT	2008
<b>NA 476-2</b>	Matériel médico-chirurgical. Matériel pour transfusion - Flacons en verre de 500 ml.	NF S90-221 (1986)	IDT	2008
<b>NA 476-3</b>	Matériel médico-chirurgical. Matériel pour transfusion - Flacons en verre de 1 000 ml.	NF S90-223 (1986)	IDT	2008
<b>NA 870</b>	Matériel médico-chirurgical. Ventilateurs à usage médical - Partie 1 : définitions et caractéristiques des ventilateurs par manœuvres internes et des humidificateurs	NF S90-118 (1986)	IDT	1989
<b>NA 2131</b>	Aiguilles hypodermiques non réutilisables; code de couleurs pour l'identification	ISO 6009 (1992)	IDT	2006
<b>NA 2132</b>	Seringues, aiguilles et appareils à usages médicaux pouvant s'y raccorder. Assemblages coniques. Spécifications générales.	ISO 594-1 1986	IDT	2008
<b>NA 3479</b>	Matériel de transfusion à usage médical - Partie 4: Appareils de transfusion non réutilisables	ISO 1135-4 (1987)	IDT	1994
<b>NA 3480</b>	Matériel de perfusion à usage médical - Partie 4: Appareils de perfusion non réutilisables, à alimentation par gravité	ISO 8536-4 (1987)	IDT	2011
<b>NA 3481</b>	Circuit sanguin extracorporel pour les hémodialyseurs, les hémofiltres et les hémoco concentrateurs	ISO 8638 (1989)	IDT	2005

<b>NA 4839</b>	Fauteuils roulants; Nomenclature, termes et définitions	ISO 6440 (1985)	IDT	2005
<b>NA 4840</b>	Fauteuils roulants; Dimensions maximales hors tout	ISO 7193 (1985)	IDT	2009
<b>NA 4841</b>	Fauteuils roulants; partie 3: détermination de l'efficacité des freins	ISO 7176-3 (1988)	IDT	2009
<b>NA 4842</b>	Fauteuils roulants - Partie 7: Mesurage des dimensions d'assise et des roues	ISO 7176-7 (1998)	IDT	2009
<b>NA 4843</b>	Fauteuils roulants - Partie 8: Prescriptions et méthodes d'essai pour la résistance statique, la résistance aux chocs et la résistance à la fatigue	ISO 7176-8 (1998)	IDT	1999
<b>NA 4844</b>	Fauteuils roulants; partie 11: mannequins d'essai	ISO 7176-11 (1992)	IDT	1999
<b>NA 4848</b>	Fauteuils roulants; Partie 1 : Détermination de la stabilité statique	ISO 7176-1(1999)	IDT	2000
<b>NA 4849</b>	Fauteuils roulants; Partie 5 : Détermination des dimensions hors tout, de la masse et de l'espace de giration	ISO 7176-5 (1986)	IDT	2000
<b>NA 13156</b>	Fauteuils roulants; part 13: détermination du coefficient de frottement des surfaces d'essai	ISO 7176-13 (1989)	IDT	2010
<b>NA 13162</b>	Fauteuils roulants; partie 2: détermination de la stabilité dynamique des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-2 (2002)	IDT	2010
<b>NA 13163</b>	Fauteuils roulants; partie 6: détermination de la vitesse, de l'accélération et du ralentissement maximaux des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-6 (2001)	IDT	2010
<b>NA 13164</b>	Fauteuils roulants; partie 4: détermination de la consommation d'énergie des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-4 (2008)	IDT	2010
<b>NA 10349</b>	Dispositif médical - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux	ISO 14971 (2000)	IDT	2004
<b>NA 10350</b>	Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 8: Sélection et qualification des matériaux de référence utilisés pour les essais biologiques	ISO 10993-8 (2000)	IDT	2000
<b>NA 10356</b>	Aiguilles dentaires stériles pour injection, non réutilisables	ISO 7885 (2000)	IDT	2004
<b>NA 10351</b>	Stérilisation des produits de santé - Exigences générales pour la caractérisation d'un agent stérilisant et pour le développement, la validation et la vérification de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux	ISO 14937 (2009)	IDT	2011
<b>NA 10354</b>	Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques - Partie 5: Compte- gouttes	ISO 11418-5 (1997)	IDT	2008

<b>NA 10352</b>	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 16: Conception des études toxicocinétiques des produits de dégradation et des substances relargables	ISO 10993-16 (1997)	IDT	2008
<b>NA 10357</b>	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs chimiques - Lignes directrices pour le choix, l'emploi et l'interprétation des résultats	ISO 15882 (2003)	IDT	2007
<b>NA 14000</b>	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 13: Identification et quantification de produits de dégradation de dispositifs médicaux à base de polymères	ISO 10993-13 (1998)	IDT	2011
<b>NA 14001</b>	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie. Partie 1 : absorption	NF EN 13726- 1 (2002)	IDT	2004
<b>NA 13170</b>	Fauteuils roulants; partie 9: essais climatiques pour fauteuils roulants électriques	ISO 7176-9 (1988)	IDT	2002
<b>NA 13169</b>	Fauteuils roulants; partie 10: détermination de l'aptitude des fauteuils roulants électriques à gravir les obstacles	ISO 7176-10 (1988)	IDT	2002
<b>NA 13171</b>	Fauteuils roulants - Partie 15: Exigences relatives à la diffusion des informations, à la documentation et à l'étiquetage	ISO 7176-15 (1996)	IDT	2011
<b>NA 13172</b>	Fauteuils roulants - Partie 16: Résistance à l'inflammabilité des parties rembourrées - Exigences et méthodes d'essai	ISO 7176-16 (1997)	IDT	2002
<b>NA 10360</b>	Stérilisation des produits de santé -- Oxyde d'éthylène -- Partie 1: Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux	ISO11135-1 2007	IDT	2008
<b>NA 10363</b>	Salles propres et environnements maîtrisés apparentés - Maîtrise de la bio contamination - Partie 1: Principes généraux et méthodes	ISO 14698-1 2003	IDT	2006
<b>NA 10364</b>	Salles propres et environnements maîtrisés apparentés - Maîtrise de la bio contamination - Partie 2: Évaluation et interprétation des données de bio contamination	ISO 14698-2 2003	IDT	2006
<b>NA 10361</b>	Textiles. Bandes élastiques médicales de contention - détermination de la force de traction pour une extension donnée	NF G30-104-1 (1994)	EQV	2006
<b>NA 10362</b>	Textiles. Bandes élastiques médicales de contention - détermination de la force de traction après un vieillissement accéléré ou une stérilisation à la vapeur.	NF G30-104-2 (1994)	EQV	2006
<b>NA14002</b>	Art dentaire - Code de désignation des dents et des régions de la cavité buccale	ISO 3950 (1984)	IDT	2007

<b>NA 14003</b>	Préservatifs masculins en latex de caoutchouc naturel Exigences et méthodes d'essai	ISO 4074(2002)	IDT	2007
<b>NA 14004-1</b>	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés en tant que dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel et les équipements. Partie 1 : exigences générales pour les fabricants, les prestataires et les produits	NF EN 13795-1 2003	EQV	2007
<b>NA 14004-2</b>	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés comme dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel médical et les équipements. Partie 2 : méthodes d'essais	NF EN 13795-2 2005	EQV	2007
<b>NA 14004-3</b>	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés en tant que dispositifs médicaux pour les patients, le personnel et les équipements. Partie 3 : exigences et niveaux de performance	NF EN 13795-3 2006	EQV	2007
<b>NA 14005</b>	Codage numérique de l'état de santé et des interventions bucco-dentaires (COSI)	ISO 13668 1998	IDT	2007
<b>NA 14006</b>	Préservatifs en caoutchouc Directives sur l'utilisation de la NA 14003 dans le management de la qualité des préservatifs en latex de caoutchouc nature	ISO 16038 2005	IDT	2007
<b>NA ISO 5838-1</b>	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 1: Matériaux et propriétés mécaniques	ISO 5838-1: 1995	IDT	2008
<b>NA ISO 5838-2</b>	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 2: Broches de type Steinmann -- Dimensions	ISO 5838-2: 1991	IDT	2008
<b>NA ISO 5838-3</b>	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 3: Fils pour os de type Kirchner	ISO 5838-3: 1993	IDT	2008
<b>NA ISO 5832-1</b>	Implants chirurgicaux - Matériaux métalliques - Partie 1: Acier inoxydable corroyé.	ISO 5832-1 2007	IDT	2008
<b>NA ISO 13485</b>	Dispositifs médicaux — Systèmes de management de la qualité — Exigences à des fins réglementaires	ISO 13485 2003	IDT	2011
<b>NA ISO 15300</b>	Art dentaire - Application de la codification clinique OSI au domaine de la classification et du codage des fournitures dentaires	ISO/TR15300 2001	IDT	2008
<b>NA ISO11138-1</b>	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs biologiques - Partie 1: Exigences générales	ISO 11138-1 2006	IDT	2008
<b>NA ISO11138-2</b>	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs biologiques - Partie 2: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à l'oxyde d'éthylène	ISO 11138-2 2006	IDT	2008
<b>NA 14001-2</b>	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie - Partie 2: Perméabilité à la vapeur d'eau des pansements comprenant un	EN 13726-2 2002	IDT	2008

	film perméable			
<b>NA 14001-3</b>	Dispositifs médicaux non-actifs - Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie - Partie 3: Résistance à la pénétration de l'eau	EN 13726-3 2003	IDT	2008
<b>NA ISO 11607-1</b>	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 1: Exigences relatives aux matériaux, aux systèmes de barrière stérile et aux systèmes d'emballage	ISO 11607-1:2006	IDT	2008
<b>NA ISO 11607-2</b>	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal -- Partie 2: Exigences de validation pour les procédés de formage, scellage et assemblage	ISO 11607-2:2006	IDT	2008
<b>NA ISO 7494-1</b>	Art dentaire - Units dentaires - Partie 1: Exigences et méthodes d'essai générales	ISO 7494-1 2004	IDT	2008
<b>NA ISO 7494-2</b>	Art dentaire - Units dentaires - Partie 2: Alimentation en eau et en air	ISO 7494-2 2004	IDT	2008
<b>NA ISO 15223-1</b>	Dispositifs médicaux Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux - Partie 1: Exigences générales	ISO 15223-1:2007	IDT	2009
<b>NA ISO 16037</b>	Préservatifs masculins en caoutchouc destinés aux essais cliniques Mesurage des propriétés physiques	ISO 16037:2002	IDT	2009
<b>NA EN 455-1</b>	Gants médicaux non réutilisables Partie 1: Détection des trous; Prescriptions et essais	EN 455- 1 : 2000	IDT	2009
<b>NA EN 455-2</b>	Gants médicaux non réutilisables Partie 2: Propriétés physiques: Exigences et essais	EN 455-2 :2000	IDT	2009
<b>NA EN 1041</b>	Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux	EN 1041 2008	IDT	2010
<b>NA EN 1422</b>	Stérilisateur à usage médical Stérilisateur à l'oxyde d'éthylène - Exigences et méthodes d'essai	EN 1422 :1997	IDT	2010
<b>NA EN 556-1</b>	Stérilisation des dispositifs médicaux - Exigences relatives aux dispositifs médicaux en vue d'obtenir l'étiquetage STERILE - Partie 1: Exigences relatives aux dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal	EN 556-1 2001	IDT	2010
<b>NA EN 980</b>	Symboles utilisés pour l'étiquetage des dispositifs médicaux	EN 980 2008	IDT	2010
<b>NA ISO 7405</b>	Art dentaire - Évaluation de la biocompatibilité des dispositifs médicaux utilisés en art dentaire	ISO 7405 2008	IDT	2010
<b>NA ISO 7153-1</b>	Instruments chirurgicaux; matériaux métalliques; partie 1: acier inoxydable	ISO 7153-1 1991	IDT	N°02 09/05/10



<b>NA ISO 6475</b>	Implants chirurgicaux; vis métalliques à filetage asymétrique et à embase sphérique pour os; caractéristiques mécaniques et méthodes d'essai	ISO 6475 1998	IDT	2010
<b>NA ISO 9585</b>	Implants chirurgicaux; détermination de la résistance au pliage et de la rigidité des plaques pour os	ISO 9585 1990	IDT	2010
<b>NA ISO 6875</b>	Fauteuil dentaire	ISO 6875 1995	IDT	2010
<b>NA ISO 11737-1</b>	Stérilisation des dispositifs médicaux Méthodes microbiologiques Partie 1: Détermination d'une population de micro-organismes sur des produits	ISO 11737-1 2006 +corr 2007	IDT	2012
<b>NA ISO 11737-2</b>	Stérilisation des dispositifs médicaux -- Méthodes microbiologiques -- Partie 2: Contrôles de stérilité pratiqués au moment de la définition, de la validation et de la maintenance d'un procédé de stérilisation	ISO 11737-2 2009	IDT	2011
<b>NA ISO 15223</b>	Dispositifs médicaux Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux	ISO 15223 2000	IDT	2011
<b>NA ISO 14161</b>	Stérilisation des produits de santé -Indicateurs biologiques-Directives générales pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats	ISO 14161 2009	IDT	2011
<b>NA ISO 17665-2</b>	Stérilisation des produits de santé -Chaleur humide- Partie 2: Directives relatives à l'application de l'ISO 17665-1	ISO 17665-2	IDT	2011
<b>NA EN 868-4</b>	Systèmes biologiques pour l'essai des stérilisateur et les procédés de stérilisation. Systèmes particuliers destinés à être utilisés dans des stérilisateur à irradiation	EN 866-4 :2000	IDT	2012
<b>NA EN 868-5</b>	Matériaux et systèmes d'emballage pour les dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 5 : sachets et gaines thermoscellables constitués d'une face matière poreuse et d'une face film plastique - Exigences et méthodes d'essai	EN 866-5 :2009	IDT	2012
<b>NA EN 868-7</b>	Matériaux et systèmes d'emballage pour les dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 7 : papier enduit d'adhésif à destination des procédés de stérilisation à basses températures - Exigences et méthodes d'essai	EN 868-7 : 2009	IDT	2012
<b>NA ISO 11737-1</b>	<b>Stérilisation des dispositifs médicaux - Méthodes microbiologiques - Partie 1: Détermination d'une population de micro-organismes sur des produits</b>		IDT	2012
<b>NA EN 868-4</b>	Systèmes biologiques pour l'essai des stérilisateur et les procédés de stérilisation. Systèmes particuliers destinés à être utilisés dans des stérilisateur à irradiation		IDT	2012

<b>NA EN 868-5</b>	Matériaux et systèmes d'emballage pour les dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 5 : sachets et gaines thermo scellables constitués d'une face matière poreuse et d'une face film plastique - Exigences et méthodes d'essai		IDT	2012
<b>NA EN 868-7</b>	Matériaux et systèmes d'emballage pour les dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 7 : papier enduit d'adhésif à destination des procédés de stérilisation à basses températures - Exigences et méthodes d'essai.		IDT	2012
<b>NA ISO 10993-6</b>	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - essais concernant les effets locaux après implantation		IDT	2012
<b>NA ISO 14937</b>	Stérilisation des produits de sante -- exigences générales pour la caractérisation d'un agent stérilisant et pour la mise au point, la validation et la vérification de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux		IDT	2012
<b>NA ISO 10993-13</b>	Evaluation biologique des dispositifs médicaux -- partie 13: identification et quantification de produits de dégradation de dispositifs médicaux a base de polymères		IDT	2012

# **NORMES INTERNATIONALES ISO**

# Sommaire

TC 76	Appareils de transfusion, de perfusion et d'injection et appareils au traitement du sang à usage médical et pharmaceutique
TC 84	Dispositifs pour administration des produits médicaux et cathéters intra vasculaires
TC 106	Médecine bucco-dentaire
TC 106/SC 1	Produits pour obturation et restauration
TC 106/SC 2	Produits pour prothèses dentaires
TC 106/SC 3	Terminologie
TC 106/SC 4	Instruments dentaires
TC 106/SC 6	Matériel dentaire
TC 106/SC 7	Fournitures pour l'hygiène bucco-dentaire
TC 106/SC 8	Implants dentaires
TC 106/SC 9	Systèmes dentaires de CFAO
TC 170	Instruments chirurgicaux
TC 198	Stérilisation des produits de santé
TC 212	Laboratoires d'analyses de biologie médicale et systèmes de Diagnostic in vitro
TC 215	Informatique de santé

## **TC 76 - Appareils de transfusion, de perfusion et d'injection et appareils au traitement du sang à usage médical et pharmaceutique**

### **ISO 1135-3:1986**

Matériel de transfusion à usage médical -- Partie 3: Nécessaires pour prélèvement sanguin

### **ISO 1135-4:2012**

Matériel de transfusion à usage médical -- Partie 4: Appareils de transfusion non réutilisables

### **ISO 3826-1:2003**

Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang -- Partie 1: Poches conventionnelles

### **ISO/FDIS 3826-1**

Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang -- Partie 1: Poches conventionnelles

### **ISO 3826-2:2008**

Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang -- Partie 2: Symboles graphiques à utiliser sur les étiquettes et les notices d'utilisation

### **ISO 3826-3:2006**

Poches en plastique souple pour le sang et les composants du sang -- Partie 3: Systèmes de poches pour le sang avec accessoires intégrés

### **ISO 4802-1:2010**

Verrerie -- Résistance hydrolytique des surfaces internes des récipients en verre -- Partie 1: Détermination par analyse titrimétrique et classification

### **ISO 4802-2:2010**

Verrerie -- Résistance hydrolytique des surfaces internes des récipients en verre -- Partie 2: Détermination par spectrométrie de flamme et classification

### **ISO 6710:1995**

Récipients non réutilisables pour prélèvements de sang veineux

### **ISO 8362-1:2009**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 1: Flacons en verre étiré

**ISO 8362-2:2008**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 2: Bouchons pour flacons

**ISO 8362-3:2001**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 3: Capsules en aluminium pour flacons

**ISO 8362-4:2011**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 4: Flacons en verre moulé

**ISO 8362-5:2008**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 5: Bouchons à lyophilisation pour flacons d'injection

**ISO 8362-6:2010**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 6: Capsules pour flacons d'injection fabriquées en un mélange aluminium-plastique

**ISO 8362-7:2006**

Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 7: Capsules d'injection en combinaison aluminium-plastique avec élément plastique non débordant

**ISO 8536-1:2011**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 1: Flacons en verre pour perfusion

**ISO 8536-2:2010**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 2: Bouchons pour flacons de perfusion

**ISO 8536-3:2009**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 3: Capsules en aluminium pour flacons de perfusion

**ISO 8536-4:2010**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 4: Appareils de perfusion non réutilisables, à alimentation par gravité

**ISO 8536-5:2004**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 5: Appareils non réutilisables de perfusion à

burette, à alimentation par gravité

**ISO 8536-6:2009**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 6: Bouchons à lyophilisation pour flacons de perfusion

**ISO 8536-7:2009**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 7: Capsules en combinaison aluminium-plastique pour flacons de perfusion

**ISO 8536-8:2004**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 8: Matériel de perfusion pour utilisation avec des appareils de perfusion sous pression

**ISO 8536-9:2004**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 9: Tubulures pour utilisation avec des appareils de perfusion sous pression

**ISO 8536-10:2004**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 10: Accessoires de tubulures pour utilisation avec des appareils de perfusion sous pression

**ISO 8536-11:2004**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 11: Filtres de perfusion pour utilisation avec des appareils de perfusion sous pression

**ISO 8536-12:2007**

Matériel de perfusion à usage médical -- Partie 12: Clapet antiretour

**ISO 8536-12:2007/Amd 1:2012**

**ISO 8871-1:2003**

Éléments en élastomère pour administration parentérale et dispositifs à usage pharmaceutique -- Partie 1: Substances extractibles par autoclavage en milieu aqueux

**ISO 8871-2:2003**

Éléments en élastomère pour administration parentérale et dispositifs à usage pharmaceutique -- Partie 2: Identification et caractérisation

ISO 8871-2:2003/Amd 1:2005

ISO 8871-3:2003

Éléments en élastomère pour administration parentérale et dispositifs à usage pharmaceutique -- Partie 3: Détermination des particules libérées

ISO 8871-4:2006

Éléments en élastomère pour administration parentérale et dispositifs à usage pharmaceutique -- Partie 4: Exigences biologiques et méthodes d'essai

ISO 8871-5:2005

Éléments en élastomère pour administration parentérale et dispositifs à usage pharmaceutique -- Partie 5: Exigences fonctionnelles et essais

ISO 8872:2003

Capsules en aluminium pour flacons de transfusion, perfusion et injection -- Spécifications générales et méthodes d'essai

ISO 9187-1:2010

Matériel d'injection à usage médical -- Partie 1: Ampoules pour produits injectables

ISO 9187-2:2010

Matériel d'injection à usage médical -- Partie 2: Ampoules à un seul point de cassure (OPC)

ISO 10985:2009

Capsules en combinaison aluminium-plastique pour flacons de perfusion et d'injection -- Spécifications et méthodes d'essai

ISO 11040-1:1992

Seringues préremplies -- Partie 1: Tubes en verre pour cartouches dentaires d'anesthésie locale

ISO 11040-2:2011

Seringues préremplies -- Partie 2: Bouchons-pistons pour cartouches dentaires d'anesthésie locale

ISO 11040-3:2012

Seringues préremplies -- Partie 3: Rondelles d'étanchéité pour cartouches dentaires d'anesthésie locale

ISO 11040-4:2007



Seringues préremplies -- Partie 4: Cylindres en verre pour produits injectables

**ISO 11040-5:2012**

Seringues préremplies -- Partie 5: Bouchons-pistons pour produits injectables

**ISO 11040-6:2012**

Seringues préremplies -- Partie 6: Cylindres en plastique pour produits injectables

**ISO 11418-1:2005**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 1: Flacons compte-gouttes en verre

**ISO 11418-2:2005**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 2: Flacons en verre à bouchon à vis pour sirops

**ISO 11418-3:2005**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 3: Flacons en verre à bouchon à vis (veral) pour formes sèches et liquides

**ISO 11418-4:2005**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 4: Piluliers en verre

**ISO 11418-5:1997**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 5: Compte-gouttes

**ISO 11418-7:1998**

Réipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques -- Partie 7: Flacons avec bague à vis en verre étiré pour diagnostics forme liquide

**ISO 13926-1:2004**

Systèmes de stylos-injecteurs -- Partie 1: Cylindres en verre pour des stylos-injecteurs à usage médical

**ISO 13926-2:2011**

Systèmes de stylos-injecteurs -- Partie 2: Bouchons-pistons pour stylos-injecteurs à usage médical

**ISO 13926-3:2012**

## Systèmes de stylos-injecteurs -- Partie 3: Joints pour stylos-injecteurs à usage médical

### ISO 15010:1998

Dispositifs de suspension à usage unique pour flacons de transfusion et de perfusion -- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 15137:2005

Systèmes de suspension autoadhésifs pour flacons de perfusion -- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 15375:2010

Flacons médicaux de transfusion et de perfusion -- Dispositifs de suspension à usage multiple -  
- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 15378:2011

Articles de conditionnement primaire pour médicaments -- Exigences particulières pour l'application de l'ISO 9001:2008 prenant en considération les Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF)

### ISO 15747:2010

Réceptacles en plastique pour injections intraveineuses

### ISO 15759:2005

Matériel de perfusion à usage médical -- Capsules plastiques avec un joint à base d'élastomère pour réceptacles produits par le procédé d'extrusion/soufflage/remplissage (ESR)

### ISO 22413:2010

Ensemble de transfert pour préparations pharmaceutiques -- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 28620:2010

Dispositifs médicaux -- Diffuseurs portables de médicaments, non mus électriquement

## **TC 84 - Dispositifs pour administration des produits médicaux et cathéters intra vasculaires**

### **ISO 595-1:1986**

Seringues réutilisables en verre ou en verre et métal à usage médical -- Partie 1: Dimensions

### **ISO 595-2:1987**

Seringues réutilisables en verre ou en verre et métal à usage médical -- Partie 2: Conception, performances et essais

### **ISO 6009:1992**

Aiguilles hypodermiques non réutilisables -- Code de couleurs pour l'identification

### **ISO 6009:1992/Cor 1:2008**

### **ISO 7864:1993**

Aiguilles hypodermiques stériles, non réutilisables

### **ISO 7886-1:1993**

Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables -- Partie 1: Seringues pour utilisation manuelle

### **ISO 7886-1:1993/Cor 1:1995**

### **ISO 7886-2:1996**

Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables -- Partie 2: Seringues pour pousse-seringues mus par un moteur

### **ISO 7886-3:2005**

Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables -- Partie 3: Seringues autobloquantes pour vaccination à dose fixe

### **ISO 7886-4:2006**

Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables -- Partie 4: Seringues avec dispositif empêchant la réutilisation

### **ISO 8537:2007**

Seringues à insuline, stériles, non réutilisables, avec ou sans aiguille

**ISO 9626:1991**

Tubes d'aiguilles en acier inoxydable pour la fabrication de matériel médical

**ISO 9626:1991/Amd 1:2001**

**ISO 10555-1:1995**

Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables -- Partie 1: Prescriptions générales

**ISO 10555-1:1995/Amd 1:1999 ; ISO 10555-1:1995/Amd 2:2004**

**ISO 10555-2:1996**

Cathéters intra vasculaires stériles, non réutilisables -- Partie 2: Cathéters agiographiques

**ISO 10555-2:1996/Cor 1:2002**

**ISO 10555-3:1996**

Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables -- Partie 3: Cathéters centraux veineux

**ISO 10555-3:1996/Cor 1:2002**

**ISO 10555-4:1996**

Cathéters intra vasculaires stériles, non réutilisables -- Partie 4: Cathéters de dilatation à ballonnets

**ISO 10555-4:1996/Cor 1:2002**

**ISO 10555-5:1996**

Cathéters intravasculaires stériles, non réutilisables -- Partie 5: Cathéters périphériques à aiguille interne

**ISO 10555-5:1996/Cor 1:2002 ; ISO 10555-5:1996/Amd 1:1999**

**ISO 11070:1998**

Introduceurs de cathéters intra vasculaires stériles, non réutilisables

**ISO 11608-1:2012**

Systèmes d'injection à aiguille pour usage médical -- Exigences et méthodes d'essai -- Partie

## 1: Systèmes d'injection à aiguille

### ISO 11608-2:2012

Systèmes d'injection à aiguille pour usage médical -- Exigences et méthodes d'essai -- Partie 2: Aiguilles

### ISO 11608-3:2012

Systèmes d'injection à aiguille pour usage médical -- Exigences et méthodes d'essai -- Partie 3: Conteneurs prêts à l'emploi

### ISO 11608-4:2006

Stylos-injecteurs à usage médical -- Partie 4: Exigences et méthodes d'essai pour stylos-injecteurs électroniques et électromécaniques

### ISO 11608-5:2012

Systèmes d'injection à aiguille pour usage médical -- Exigences et méthodes d'essai -- Partie 5: Fonctions automatisées

### ISO 14972:1998

Obturateurs stériles non réutilisables pour cathéters intravasculaires périphériques à aiguille interne

### ISO/PAS 18761

Utilisation et manipulation des dispositifs médicaux couverts par le domaine d'application du ISO/TC 84 -- Évaluation du risque concernant l'exposition au sang mucocutané

### ISO 20072:2009

Vérification de la conception d'un dispositif d'administration de médicament sous forme d'aérosol -- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 21649:2006

Injecteurs sans aiguille à usage médical -- Exigences et méthodes d'essai

### ISO 23907:2012

Protection contre les blessures par perforants -- Exigences et méthodes d'essai -- Conteneurs pour objets coupants, tranchants et perforants

### ISO 23908:2011

Protection contre les blessures par perforants -- Exigences et méthodes d'essai -- Dispositifs de protection des aiguilles hypodermiques, des introducteurs pour cathéters et des aiguilles

utilisées pour les prélèvements sanguins, non réutilisables

## TC 106 - Médecine bucco-dentaire

### TC 106/SC 1 : Produits pour obturation et restauration

#### ISO 3107:2011

Médecine bucco-dentaire -- Ciments dentaires à base d'oxyde de zinc-eugénol et à base d'oxyde de zinc sans eugénol

#### ISO 4049:2009

Art dentaire -- Produits de restauration à base de polymères

#### ISO 6874:2005

Art dentaire -- Produits dentaires à base de polymères pour comblement des puits et fissures

#### ISO 6876:2012

Médecine bucco-dentaire -- Matériaux de scellement des canaux radiculaires

#### ISO 6877:2006

Art dentaire -- Cônes d'obturation dentaires pour canaux radiculaires

#### ISO 7551:1996

Cônes absorbants à usage dentaire

#### ISO 9917-1:2007

Art dentaire -- Ciments à base d'eau -- Partie 1: Ciments acido-basiques liquides/en poudre

#### ISO 9917-2:2010

Médecine bucco-dentaire -- Ciments à base d'eau -- Partie 2: Ciments modifiés par addition de résine

#### ISO/TS 11405:2003

Produits dentaires -- Essais d'adhésion à la structure de la dent

**ISO 15841:2006**

Art dentaire -- Fils pour utilisation en orthodontie

**ISO 21606:2007**

Art dentaire -- Auxiliaires élastomères utilisés en orthodontie

**ISO 24234:2004**

Art dentaire -- Mercure et alliages pour amalgame dentaire

**ISO 24234:2004/Amd 1:2011**

Exigences quant au marquage et aux instructions du fabricant, concernant le mercure

**ISO 27020:2010**

Médecine bucco-dentaire -- Consoles et tubes utilisés en orthodontie

## TC 106/SC 2 : Produits pour prothèses dentaires

### ISO 1563:1990

Produits pour empreintes dentaires à base d'alginate

### ISO 1564:1995

Produits dentaires hydrauliques pour empreintes à base d'agar-agar

### ISO 4823:2000

Art dentaire -- Produits pour empreintes, à base d'élastomères

### ISO/NP 4823

Médecine bucco-dentaire -- Produits pour empreintes, à base d'élastomères

### ISO 4823:2000/Amd 1:2007

### ISO 4823:2000/Cor 1:2004

### ISO/NP 6872

Art dentaire -- Produits céramiques

### ISO 6872:2008

Art dentaire -- Produits céramiques

### ISO 6873:1998

Produits dentaires à base de gypse

### ISO/FDIS 6873

Médecine bucco-dentaire -- Produits à base de gypse

### ISO 7491:2000

Produits dentaires -- Détermination de la stabilité de couleur

### ISO 9333:2006

Art dentaire -- Produits pour brasage



**ISO 9693:1999**

Systèmes pour restaurations dentaires métallo-céramiques

**ISO 9693:1999/Amd 1:2005**

**ISO 9693-1:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Essais de compatibilité -- Partie 1: Systèmes métallo-céramiques

**ISO/CD 9693-2**

Médecine bucco-dentaire -- Essais de compatibilité -- Partie 2: Systèmes céramiques-céramiques

**ISO 10139-1:2005**

Art dentaire -- Produits souples pour intrados de prothèses dentaires amovibles -- Partie 1: Produits pour usage à court terme

**ISO 10139-1:2005/Cor 1:2006**

**ISO 10139-2:2009**

Art dentaire -- Produits souples pour intrados de prothèses dentaires amovibles -- Partie 2: Produits pour usage à long terme

**ISO 10271:2011**

Médecine bucco-dentaire -- Méthodes d'essai de corrosion des matériaux métalliques

**ISO 10477:2004**

Art dentaire -- Produits à base de polymères pour couronnes et ponts

**ISO 13017:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Attaches magnétiques

**ISO 13078**

Médecine bucco-dentaire -- Four dentaire -- Méthode d'essai pour le mesurage de la température au moyen d'un thermocouple

**ISO 13716:1999**

Art dentaire -- Systèmes de produits pour empreintes à base d'hydrocolloïdes réversibles-irréversibles

**ISO 14233:2003**

Art dentaire -- Produits à base de polymère pour matrices

**ISO 14356:2003**

Art dentaire -- Produits pour duplication

**ISO/TR 14569-1:2007**

Produits dentaires -- Recommandations relatives aux essais de résistance à l'usure -- Partie 1: Usure par brossage des dents

**ISO/TS 14569-2:2001**

Produits dentaires -- Lignes directrices sur les essais de résistance à l'usure -- Partie 2: Usure par contact entre deux et/ou trois corps

**ISO 15854:2005**

Art dentaire -- Cires pour coulée et pour plaque de base

**ISO 15912:2006**

Art dentaire -- Revêtements et matériaux pour modèles réfractaires

**ISO 15912:2006/Amd 1:2011**

Exigence et méthode d'essai pour l'adéquation d'expansion des matériaux de Type 1 et de Type 2

**ISO 20795-1:2008**

Art dentaire -- Polymères de base -- Partie 1: Polymères pour base de prothèses dentaires

**ISO/FDIS 20795-1**

Médecine bucco-dentaire -- Polymères de base -- Partie 1: Polymères pour base de prothèses dentaires

**ISO 20795-1:2008/Cor 1:2009**

**ISO 20795-2:2010**

Art dentaire -- Polymères de base -- Partie 2: Polymères pour base orthodontique

**ISO/FDIS 20795-2**

Médecine bucco-dentaire -- Polymères de base -- Partie 2: Polymères pour base orthodontique

**ISO/FDIS 21563**

Médecine bucco-dentaire -- Produits pour empreintes à base d'hydrocolloïdes

**ISO 22112:2005**

Art dentaire -- Dents artificielles pour prothèses dentaires

**ISO/CD 22674**

Art dentaire -- Matériaux métalliques pour les restaurations fixes et amovibles et les appareillages

**ISO 22674:2006**

Art dentaire -- Matériaux métalliques pour les restaurations fixes et amovibles et les appareillages

**ISO 28319:2010**

Médecine bucco-dentaire -- Soudage par laser

**ISO/TR 28642:2011**

Médecine bucco-dentaire -- Directives relatives au mesurage de la couleur

## TC 106/SC 3 : Terminologie

### ISO 1942:2009

Médecine bucco-dentaire -- Vocabulaire

### ISO 3950:2009

Art dentaire -- Code de désignation des dents et des régions de la cavité buccale

### ISO/TR 13668:1998

Codage numérique de l'état de santé et des interventions bucco-dentaires (COSI)

### ISO/TR 15300:2001

Art dentaire -- Application de la codification clinique OSI au domaine de la classification et du codage des fournitures dentaires

### ISO/TR 15599:2002

Codification numérique des procédures au laboratoire dentaire

### ISO/TR 15599:2002/Cor 1:2003

### ISO 16059:2007

Art dentaire -- Éléments requis pour la codification utilisée dans l'échange de données

## TC 106/SC 4 : Instruments dentaires

### ISO 1797-1:2011

Médecine bucco-dentaire -- Queues pour instruments rotatifs -- Partie 1: Queues en matériaux métalliques

### ISO 1797-2:1992

Instruments rotatifs dentaires -- Queues -- Partie 2: Queues en matières plastiques

### ISO 2157:1992

Instruments rotatifs dentaires -- Diamètres nominaux et désignation par numéro de code

### ISO 3630-1:2008

Art dentaire -- Instruments pour canaux radiculaires -- Partie 1: Exigences générales et méthodes d'essai

### ISO 3630-2:2000

Instruments pour canaux radiculaires utilisés en art dentaire -- Partie 2: Élargisseurs

### ISO 3630-3:1994

Instruments pour canaux radiculaires utilisés en art dentaire -- Partie 3: Condenseurs, axial et latéral

### ISO 3630-4:2009

Art dentaire -- Instruments pour canaux radiculaires -- Partie 4: Instruments auxiliaires

### ISO 3630-5:2011

Médecine bucco-dentaire -- Instruments d'endodontie -- Partie 5: Instruments de mise en forme et de nettoyage

### ISO 3823-1:1997

Instruments rotatifs dentaires -- Fraises -- Partie 1: Fraises en acier et en carbure

### ISO 3823-2:2003

Art dentaire -- Instruments rotatifs de fraisage -- Partie 2: Fraises à polir

### ISO 3823-2:2003/Amd 1:2008

### ISO 3964:1982

Pièces à main dentaires -- Dimensions d'accouplement

**ISO 6360-1:2004**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 1: Caractéristiques générales

**ISO 6360-1:2004/Cor 1:2007**

**ISO 6360-2:2004**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 2: Formes

**ISO 6360-2:2004/Amd 1:2011**

**ISO 6360-3:2005**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 3: Caractéristiques spécifiques des fraises et fraises de laboratoire

**ISO 6360-4:2004**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 4: Caractéristiques spécifiques des instruments diamantés

**ISO 6360-5:2007**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 5: Caractéristiques spécifiques des instruments pour canaux radiculaires

**ISO 6360-6:2004**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 6: Caractéristiques spécifiques des instruments abrasifs

**ISO 6360-7:2006**

Art dentaire -- Système de codification numérique pour instruments rotatifs -- Partie 7: Caractéristiques spécifiques des mandrins et instruments spéciaux

**ISO 7492:1997**

Sondes exploratrices dentaires

**ISO 7711-1:1997**

Instruments rotatifs dentaires -- Instruments diamantés -- Partie 1: Dimensions, exigences,

marquage et emballage

**ISO 7711-1:1997/Amd 1:2009**

**ISO 7711-2:2011**

Médecine bucco-dentaire -- Instruments rotatifs diamantés -- Partie 2: Disques

**ISO 7711-3:2004**

Art dentaire -- Instruments rotatifs diamantés -- Partie 3: Taille des grains, désignation et code couleur

**ISO 7786:2001**

Instruments rotatifs dentaires -- Instruments abrasifs de laboratoire

**ISO 7787-1:1984**

Instruments rotatifs dentaires -- Fraises techniques -- Partie 1: Fraises techniques en acier

**ISO 7787-2:2000**

Instruments rotatifs dentaires -- Fraises techniques -- Partie 2: Fraises techniques en carbure

**ISO 7787-3:1991**

Instruments rotatifs dentaires -- Fraises techniques -- Partie 3: Fraises techniques en carbure pour machines de meulage

**ISO 7787-4:2002**

Instruments rotatifs dentaires -- Fraises techniques -- Partie 4: Fraises techniques miniatures en carbure pour laboratoire

**ISO 7885:2010**

Médecine bucco-dentaire -- Aiguilles stériles pour injection, non réutilisables

**ISO 8325:2004**

Art dentaire -- Méthodes d'essai pour instruments rotatifs

**ISO 9168:2009**

Art dentaire -- Connexions pour pièces à main dentaires à air comprimé

**ISO 9173-1:2006**

Art dentaire -- Daviers -- Partie 1: Exigences générales et méthodes d'essai

**ISO 9173-2:2010**

Médecine bucco-dentaire -- Daviers -- Partie 2: Désignation

**ISO 9873:1998**

Instruments dentaires à main -- Miroirs et manches de miroirs réutilisables

**ISO 9873:1998/Cor 1:2000**

**ISO 9997:1999**

Seringues à usage dentaire pour cartouches

**ISO 10323**

Médecine bucco-dentaire -- Diamètres d'alésage des instruments rotatifs tels que disques et roues

**ISO 10323:1991**

Instruments rotatifs dentaires -- Diamètres d'alésage des disques et roues

**ISO 11499:2007**

Art dentaire -- Cartouches à usage unique pour anesthésiques locaux

**ISO 13295:2007**

Art dentaire -- Mandrins pour instruments rotatifs

**ISO 13397-1:1995**

Curettes parodontales, instruments dentaires pour détartrage et excavateurs dentaires -- Partie 1: Prescriptions générales

**ISO 13397-2:2005**

Art dentaire -- Curettes parodontales, instruments pour détartrage et excavateurs -- Partie 2: Curettes parodontales de type Gr

**ISO 13397-2:2005/Amd 1:2012**

Code de couleurs

**ISO 13397-3:1996**

Curettes parodontales, instruments dentaires pour détartrage et excavateurs dentaires -- Partie 3: Instruments dentaires pour détartrage -- Type H

**ISO 13397-4:1997**



Curettes parodontales, instruments dentaires pour détartrage et excavateurs dentaires --  
Partie 4: Excavateurs dentaires -- Type discoïde

**ISO/AWI 13397-5**

Art dentaire -- Curettes parodontales, instruments pour détartrage et excavateurs -- Partie 5:  
Détartrage de Jacquette

**ISO 13504:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Exigences générales relatives aux instruments et aux accessoires  
connexes utilisés en implantologie dentaire

**ISO 14457:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Pièces à main et moteurs

**ISO 15087-1:1999**

Élévateurs dentaires -- Partie 1: Exigences générales

**ISO 15087-2:2000**

Élévateurs dentaires -- Partie 2: Élévateurs Warwick James

**ISO 15087-3:2000**

Élévateurs dentaires -- Partie 3: Élévateurs Cryer

**ISO 15087-4:2000**

Élévateurs dentaires -- Partie 4: Élévateurs Coupland

**ISO 15087-5:2000**

Élévateurs dentaires -- Partie 5: Élévateurs Bein

**ISO 15087-6:2000**

Élévateurs dentaires -- Partie 6: Élévateurs Flohr

**ISO 15098-1:1999**

Précélles dentaires -- Partie 1: Exigences générales

**ISO 15098-2:2000**

Précélles dentaires -- Partie 2: Type Meriam

**ISO 15098-3:2000**

Précelles dentaires -- Partie 3: Type College

**ISO 15606:1999**

Pièces à main dentaires -- Instruments dentaires pour détartrage, actionnés par air comprimé, et parties actives de l'instrument pour détartrage

**ISO 16635-1**

Médecine bucco-dentaire -- Technique à digue en caoutchouc -- Partie 1: Pincés à percer la digue

**ISO 21531:2009**

Art dentaire -- Symboles graphiques pour instruments dentaires

**ISO 21533:2003**

Art dentaire -- Seringues à cartouche réutilisables pour injections intraligamentaires

**ISO 21533:2003/Cor 1:2009**

**ISO 21671:2006**

Art dentaire -- Polissoirs rotatifs

**ISO 21671:2006/Amd 1:2011**

**ISO 21672-1:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Sondes parodontales -- Partie 1: Exigences générales

**ISO 21672-2:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Sondes parodontales -- Partie 2: Désignation

**ISO 22374:2005**

Art dentaire -- Pièces à main dentaires -- Instruments pour détartrage électriques et parties actives des instruments pour détartrage

## TC 106/SC 6 : Matériel dentaire

### ISO 4073:2009

Art dentaire -- Système d'informations relatif à la localisation du matériel dentaire sur le poste de travail du prestataire de soins bucco-dentaires

### ISO 6875:2011

Médecine bucco-dentaire -- Fauteuil dentaire

### ISO 7488:1991

Amalgamateurs dentaires

### ISO 7493:2006

Art dentaire -- Siège d'opérateur

### ISO 7494-1:2011

Médecine bucco-dentaire -- Units dentaires -- Partie 1: Exigences générales et méthodes d'essai

### ISO/DIS 7494-2

Art dentaire -- Units dentaires -- Partie 2: Alimentation en eau et en air

### ISO 7494-2:2003

Art dentaire -- Units dentaires -- Partie 2: Alimentation en eau et en air

### ISO 8282:1994

Matériel dentaire -- Mélangeurs et doseurs distributeurs de mercure et d'alliages

### ISO/CD 9680

Médecine bucco-dentaire -- Éclairage opératoire

### ISO 9680:2007

Art dentaire -- Appareils d'éclairage

### ISO 9687:1993

Matériel dentaire -- Symboles graphiques

### ISO/CD 9687

Matériel dentaire -- Symboles graphiques

**ISO 10637:1999**

Matériel dentaire -- Systèmes d'aspiration à haut et moyen volume

**ISO 10650-1:2004**

Art dentaire -- Activateurs électriques de polymérisation -- Partie 1: Lampes halogènes au tungstène à quartz

**ISO 10650-2:2007**

Art dentaire -- Activateurs électriques de polymérisation -- Partie 2: Lampes à diodes émettrices de lumière (LED)

**ISO/TS 11080:2009**

Art dentaire -- Caractéristiques essentielles des méthodes d'essai pour l'évaluation des méthodes de traitement pour améliorer ou maintenir la qualité microbiologique de l'eau procédurale de l'unit dentaire

**ISO 11143:2008**

Art dentaire -- Séparateurs d'amalgame

**ISO 11144:1995**

Matériel dentaire -- Raccordements pour lignes d'alimentation et d'évacuation

**ISO 13897:2003**

Art dentaire -- Capsules pour amalgame

**ISO 13897:2003/Cor 1:2003**

**ISO 21530:2004**

Art dentaire -- Matériaux utilisés pour les surfaces du matériel dentaire -- Détermination de la résistance aux désinfectants chimiques

**ISO/TS 22595-1:2006**

Art dentaire -- Installation de la zone technique -- Partie 1: Systèmes d'aspiration

**ISO/TS 22595-2:2008**

Art dentaire -- Installation de la zone technique -- Partie 2: Systèmes de compression

**IEC 80601-2-60:2012**

Appareils électromédicaux -- Partie 2-60: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des équipements dentaires

## TC 106/SC 7 : Fournitures pour l'hygiène bucco-dentaire

### ISO 10873:2010

Médecine bucco-dentaire -- Adhésifs pour prothèses dentaires

### ISO 11609:2010

Médecine bucco-dentaire -- Dentifrices -- Exigences, méthodes d'essai et marquage

### ISO 16408:2004

Art dentaire -- Produits d'hygiène buccale -- Bains de bouche

### ISO 16409:2006

Art dentaire -- Produits d'hygiène bucco-dentaire -- Brosses interdentaires manuelles

### ISO 16409:2006/Amd 1:2010

### ISO/CD 17730

Vernis fluorés

### ISO 20126:2012

Médecine bucco-dentaire -- Brosses à dents manuelles -- Exigences générales et méthodes d'essai

### ISO 20127:2005

Art dentaire -- Brosses à dents électriques -- Exigences générales et méthodes d'essai

### ISO 22254:2005

Art dentaire -- Brosses à dents manuelles -- Résistance à la déflexion de la surface garnie

### ISO 28158:2010

Médecine bucco-dentaire -- Porte-fil et fil dentaire intégré

### ISO 28399:2011

Médecine bucco-dentaire -- Produits d'éclaircissement dentaire, à usage externe

### ISO/DIS 28888

Médecine bucco-dentaire -- Méthode de criblage de l'érosion potentielle des tissus durs dentaires due aux rinçages oraux

## TC 106/SC 8 : Implants dentaires

### ISO 10451:2010

Médecine bucco-dentaire -- Contenu du dossier technique pour les systèmes d'implants dentaires

### ISO/TR 11175:1993

Implants dentaires -- Guide pour le développement d'un implant dentaire

### ISO 11953:2010

Médecine bucco-dentaire -- Implants -- Performances cliniques des instruments de serrage

### ISO/TS 13498:2011

Médecine bucco-dentaire -- Essai de torsion sur l'interface corps d'implant/élément de connexion des systèmes d'implants dentaires endo-osseux

### ISO 14801:2007

Art dentaire -- Implants -- Essai de fatigue dynamique pour implants dentaires endosseux

### ISO/DIS 16498

Médecine bucco-dentaire -- Informations cliniques minimales requises pour les porteurs d'implants dentaires

### ISO 22794:2007

Art dentaire -- Matériaux implantables de comblement et de reconstruction osseuse en chirurgie orale et maxillofaciale -- Contenu d'un dossier technique

### ISO 22803:2004

Art dentaire -- Membranes pour régénération de tissus en chirurgie buccale et maxillofaciale -- Contenu du dossier technique

### ISO/TS 22911:2005

Art dentaire -- Évaluation préclinique des systèmes d'implants dentaires -- Méthodes d'essai sur les animaux

## **TC 106/SC 9 : Systèmes dentaires de CFAO**

### **ISO 12836:2012**

Médecine bucco-dentaire -- Dispositifs de numérisation des systèmes de CFAO pour restaurations dentaires -- Méthodes d'essai pour l'évaluation de l'exactitude

## **TC 170 - Instruments chirurgicaux**

### **ISO 7151:1988**

Instruments chirurgicaux -- Instruments articulés, non tranchants -- Spécifications générales et méthodes d'essai

### **ISO 7153-1:1991**

Instruments chirurgicaux -- Matériaux métalliques -- Partie 1: Acier inoxydable

### **ISO 7153-1:1991/Amd 1:1999**

### **ISO 7740:1985**

Instruments chirurgicaux -- Bistouris à lames détachables -- Dimensions d'assemblage

### **ISO 7741:1986**

Instruments chirurgicaux -- Ciseaux et cisailles -- Spécifications générales et méthodes d'essai

### **ISO 13402:1995**

Instruments chirurgicaux et dentaires à main -- Détermination de la résistance au passage à l'autoclave, à la corrosion et à l'exposition à la chaleur

## TC 198 - Stérilisation des produits de santé

### ISO 11135-1:2007

Stérilisation des produits de santé -- Oxyde d'éthylène -- Partie 1: Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux

### ISO/TS 11135-2:2008

Stérilisation des produits de santé -- Oxyde d'éthylène -- Partie 2: Directives relatives à l'application de l'ISO 11135-1

### ISO/TS 11135-2:2008/Cor 1:2009

### ISO 11137-1:2006

Stérilisation des produits de santé -- Irradiation -- Partie 1: Exigences relatives à la mise au point, à la validation et au contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour les dispositifs médicaux

### ISO 11137-1:2006/FDAmD 1

### ISO 11137-2:2012

Stérilisation des produits de santé -- Irradiation -- Partie 2: Établissement de la dose stérilisante

### ISO 11137-3:2006

Stérilisation des produits de santé -- Irradiation -- Partie 3: Directives relatives aux aspects dosimétriques

### ISO 11138-1:2006

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 1: Exigences générales

### ISO 11138-2:2006

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 2: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à l'oxyde d'éthylène

### ISO 11138-3:2006

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 3: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à la chaleur humide



**ISO 11138-4:2006**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 4: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à la chaleur sèche

**ISO 11138-5:2006**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 5: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à la vapeur d'eau et au formaldéhyde à basse température

**ISO/TS 11139:2006**

Stérilisation des produits de santé -- Vocabulaire

**ISO 11140-1:2005**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 1: Exigences générales

**ISO/DIS 11140-1**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 1: Exigences générales

**ISO 11140-3:2007**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 3: Systèmes d'indicateurs de Classe 2 pour utilisation lors de l'essai de Bowie et Dick de pénétration de la vapeur

**ISO 11140-3:2007/Cor 1:2007**

**ISO 11140-4:2007**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 4: Indicateurs de Classe 2 comme alternative à l'essai de Bowie et Dick pour la détection de la pénétration de la vapeur

**ISO 11140-5:2007**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 5: Indicateurs de Classe 2 pour l'essai de Bowie et Dick d'enlèvement d'air

**ISO 11607-1:2006**

Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal -- Partie 1: Exigences relatives aux matériaux, aux systèmes de barrière stérile et aux systèmes d'emballage

**ISO 11607-1:2006/DAMd 1**

**ISO 11607-2:2006**

Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal -- Partie 2: Exigences de validation pour les procédés de formage, scellage et assemblage

ISO 11607-2:2006/DAmD 1

ISO 11737-1:2006

Stérilisation des dispositifs médicaux -- Méthodes microbiologiques -- Partie 1: Détermination d'une population de micro-organismes sur des produits

ISO 11737-1:2006/Cor 1:2007

ISO 11737-2:2009

Stérilisation des dispositifs médicaux -- Méthodes microbiologiques -- Partie 2: Contrôles de stérilité pratiqués au moment de la définition, de la validation et de la maintenance d'un procédé de stérilisation

ISO 13408-1:2008

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 1: Exigences générales

ISO 13408-1:2008/FDAmd 1

ISO 13408-2:2003

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 2: Filtration

ISO 13408-3:2006

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 3: Lyophilisation

ISO 13408-4:2005

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 4: Technologies de nettoyage sur place

ISO 13408-5:2006

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 5: Stérilisation sur place

ISO 13408-6:2005

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 6: Systèmes isolateurs

ISO 13408-7:2012

Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 7: Procédés alternatifs pour les dispositifs médicaux et les produits de combinaison

ISO 14160:2011

Stérilisation des produits de santé -- Agents stérilisants chimiques liquides pour dispositifs médicaux non réutilisables utilisant des tissus animaux et leurs dérivés -- Exigences pour la

caractérisation, le développement, la validation et le contrôle de routine d'un procédé de stérilisation de dispositifs médicaux

**ISO 14161:2009**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Directives générales pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats

**ISO 14937:2009**

Stérilisation des produits de santé -- Exigences générales pour la caractérisation d'un agent stérilisant et pour la mise au point, la validation et la vérification de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux

**ISO 15882:2008**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Directives pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats

**ISO 15883-1:2006**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 1: Exigences générales, termes et définitions et essais

**ISO 15883-1:2006/DAMd 1**

**ISO 15883-2:2006**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 2: Exigences et essais pour laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection thermique des instruments chirurgicaux, du matériel d'anesthésie, des bacs, plats, récipients, ustensiles, de la verrerie, etc.

**ISO 15883-3:2006**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 3: Exigences et essais pour laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection thermique de récipients à déjections humaines

**ISO 15883-4:2008**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 4: Exigences et essais pour les laveurs désinfecteurs destinés à la désinfection chimique des endoscopes thermolabiles

**ISO/TS 15883-5:2005**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 5: Essais de souillures et méthodes pour démontrer l'efficacité de nettoyage

**ISO 15883-6:2011**

Laveurs désinfecteurs -- Partie 6: Exigences et essais pour les laveurs désinfecteurs utilisant une désinfection thermique pour les dispositifs médicaux non invasifs, non critiques et pour

l'équipement de soins de santé

**ISO/DTS 16775**

Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal

**ISO 17664:2004**

Stérilisation des dispositifs médicaux - Informations devant être fournies par le fabricant pour le processus de restérilisation des dispositifs médicaux

**ISO 17665-1:2006**

Stérilisation des produits de santé -- Chaleur humide -- Partie 1: Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine d'un procédé de stérilisation des dispositifs médicaux

**ISO/TS 17665-2:2009**

Stérilisation des produits de santé -- Chaleur humide -- Partie 2: Directives relatives à l'application de l'ISO 17665-1

**ISO/AWI 18362**

Titre manque

**ISO 18472:2006**

Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques et chimiques -- Appareillage d'essai

**ISO 20857:2010**

Stérilisation des produits de santé -- Chaleur sèche -- Exigences pour l'élaboration, la validation et le contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux

**ISO 25424:2009**

Stérilisation des dispositifs médicaux -- Formaldéhyde et vapeur à faible température -- Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour dispositifs médicaux

## TC 212 - Laboratoires d'analyses de biologie médicale et systèmes de Diagnostic in vitro

### ISO 15189:2012

Laboratoires de biologie médicale -- Exigences concernant la qualité et la compétence

### ISO 15190:2003

Laboratoires de médecine -- Exigences pour la sécurité

### ISO 15193:2009

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Mesurage des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique -- Exigences relatives au contenu et à la présentation des procédures de mesure de référence

### ISO 15194:2009

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Mesurage des grandeurs dans les échantillons d'origine biologique -- Exigences relatives aux matériaux de référence certifiés et au contenu de la documentation associée

### ISO 15195:2003

Biologie médicale -- Exigences requises à l'égard de laboratoires réalisant des mesures de référence

### ISO 15197:2003

Systèmes d'essais de diagnostic in vitro -- Exigences relatives aux systèmes d'autosurveillance de la glycémie destinés à la prise en charge du diabète sucré

### ISO/FDIS 15197

Systèmes d'essais de diagnostic in vitro -- Exigences relatives aux systèmes d'autosurveillance de la glycémie destinés à la prise en charge du diabète sucré

### ISO 15198:2004

Laboratoires d'analyses de biologie médicale -- Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Validation des recommandations du fabricant pour la maîtrise de la qualité par l'utilisateur

### ISO 16256:2012

Essais de laboratoire clinique et systèmes de diagnostic in vitro -- Méthode de référence pour soumettre à essai l'activité in vitro des agents antimicrobiens par rapport aux levures impliquées dans les maladies infectieuses

### ISO/AWI 16782

Critères pour des lots acceptables d'Agar déshydraté Mueller-Hinton et de bouillon pour essai de susceptibilité antimicrobienne

**ISO 17511:2003**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Mesurage des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique -- Traçabilité métrologique des valeurs attribuées aux agents d'étalonnage et aux matériaux de contrôle

**ISO/AWI 17518**

Laboratoires médicaux -- Directives pour les utilisateurs de réactifs pour teinture en biologie dans les laboratoires médicaux

**ISO 17593:2007**

Laboratoires d'analyses de biologie médicale et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Exigences relatives aux systèmes d'autosurveillance des traitements par anti-coagulant oraux

**ISO/AWI 17822**

Titre manque

**ISO/TR 18112:2006**

Essais cliniques de laboratoire et systèmes d'essai de diagnostic in vitro -- Dispositifs de diagnostic médical in vitro à usage professionnel -- Résumé des exigences de régulation pour les informations fournies par le fabricant

**ISO 18113-1:2009**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant (étiquetage) -- Partie 1: Termes, définitions et exigences générales

**ISO 18113-2:2009**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant (étiquetage) -- Partie 2: Réactifs de diagnostic in vitro à usage professionnel

**ISO 18113-3:2009**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant (étiquetage) -- Partie 3: Instruments de diagnostic in vitro à usage professionnel

**ISO 18113-4:2009**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant (étiquetage) -- Partie 4: Réactifs de diagnostic in vitro pour auto-tests

**ISO 18113-5:2009**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant (étiquetage) -- Partie 5: Instruments de diagnostic in vitro pour auto-tests

**ISO 18153:2003**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Mesurage des grandeurs dans des échantillons d'origine biologique -- Traçabilité métrologique des valeurs de concentration catalytique des enzymes attribuées aux agents d'étalonnage et aux matériaux de contrôle

**ISO 19001:2002**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Informations fournies par le fabricant avec les réactifs de coloration de diagnostic in vitro utilisés en biologie

**ISO 20776-1:2006**

Systèmes d'essais en laboratoire et de diagnostic in vitro -- Sensibilité in vitro des agents infectieux et évaluation des performances des dispositifs pour antibiogrammes -- Partie 1: Méthode de référence pour la détermination de la sensibilité in vitro aux agents antimicrobiens des bactéries aérobies à croissance rapide impliquées dans les maladies infectieuses

**ISO 20776-2:2007**

Systèmes d'essais en laboratoire et de diagnostic in vitro -- Sensibilité in vitro des agents infectieux et évaluation des performances des dispositifs pour antibiogrammes -- Partie 2: Évaluation des performances des dispositifs pour antibiogrammes

**ISO/TS 22367:2008**

Laboratoires médicaux -- Réduction d'erreurs par gestion du risque et amélioration continue

**ISO/TS 22367:2008/Cor 1:2009**

**ISO/TR 22869:2005**

Laboratoires médicaux -- Directives pour la mise en oeuvre du laboratoire de l'ISO 15189: 2003

**ISO 22870:2006**

Analyses de biologie délocalisées (AABB) -- Exigences concernant la qualité et la compétence

**ISO 23640:2011**

Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro -- Évaluation de la stabilité des réactifs de diagnostic in vitro

## TC 215 - Informatique de santé

### [ISO 1828:2012](#)

Informatique de santé -- Structure catégorielle pour les systèmes terminologiques des interventions chirurgicales

### [ISO 10159:2011](#)

Informatique de santé -- Messages et communication -- Manifeste de référence d'accès à Internet

### [ISO/IEEE 11073-10101:2004](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 10101: Nomenclature

### [ISO/IEEE 11073-10201:2004](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 10201: Modèle d'information du domaine

### [ISO/IEEE 11073-10404:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10404: Spécialisation des dispositifs -- Oxymètre de pouls

### [ISO/IEEE 11073-10406:2012](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10406: Spécialisation des dispositifs -- Électrocardiographe de base (ECG) (ECG 1 à 3)

### [ISO/IEEE 11073-10407:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10407: Spécialisation des dispositifs -- Moniteur de pression sanguine

### [ISO/IEEE 11073-10408:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10408: Spécialisation des dispositifs -- Thermomètre

### [ISO/IEEE 11073-10415:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10415: Spécialisation des dispositifs -- Plateau de balance

### [ISO/IEEE 11073-10417:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie



10417: Spécialisation des dispositifs -- Glucomètre

[ISO/IEEE 11073-10420:2012](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10420: Spécialisation de dispositif -- Analyseur de composition corporelle

[ISO/IEEE 11073-10421:2012](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10421: Spécialisation des dispositifs -- Moniteur de surveillance du débit expiratoire de pointe (débit de pointe)

[ISO/IEEE 11073-10471:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10471: Spécialisation des dispositifs -- Concentrateur d'activité pour une vie autonome

[ISO/IEEE 11073-10472:2012](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 10472: Spécialisation des dispositifs -- Moniteur de surveillance de médication

[ISO/IEEE 11073-20101:2004](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 20101: Profils d'applications -- Norme de base

[ISO/IEEE 11073-20601:2010](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs de santé personnels -- Partie 20601: Profil d'application -- Protocole d'échange optimisé

[ISO/IEEE 11073-30200:2004](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 30200: Profil de transport -- Connexion par câble

[ISO/IEEE 11073-30300:2004](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 30300: Profil de transport -- Faisceau infrarouge

[ISO/IEEE 11073-30400:2012](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins -- Partie 30400: Profil d'interface -- Ethernet câblé

[ISO 11073-90101:2008](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins --

Partie 90101: Instruments analytiques -- Essai sur le site des soins

[ISO 11073-91064:2009](#)

Informatique de santé -- Communication entre dispositifs médicaux sur le site des soins --  
Partie 91064: Protocole de communication standard pour l'électrocardiographie assistée par ordinateur

[ISO/TS 11073-92001:2007](#)

Informatique de santé -- Forme d'onde médicale -- Partie 92001: Règles d'encodage

[ISO 11238:2012](#)

Informatique de santé -- Identification des médicaments -- Éléments de données et structures pour l'identification unique et l'échange d'informations réglementées sur les substances

[ISO 11239:2012](#)

Informatique de santé -- Identification des médicaments -- Éléments de données et structures pour l'identification unique et l'échange d'informations réglementées sur les formes des doses pharmaceutiques, les unités de présentation, les voies d'administration et les emballages

[ISO 11240:2012](#)

Informatique de santé -- Identification des médicaments -- Éléments de données et structures pour l'identification unique et l'échange d'informations sur les unités de mesure

[ISO/TR 11487:2008](#)

Informatique de santé -- Participation clinique du dépositaire dans les travaux du TC 215

[ISO 11615:2012](#)

Informatique de santé -- Identification des médicaments -- Éléments de données et structures pour l'identification unique et l'échange d'informations réglementées sur les médicaments

[ISO 11616:2012](#)

Informatique de santé -- Identification des médicaments -- Éléments de données et structures pour l'identification unique et l'échange d'informations réglementées sur les produits pharmaceutiques

[ISO/TR 11633-1:2009](#)

Informatique de santé -- Management de la sécurité de l'information pour la maintenance à distance des dispositifs médicaux et des systèmes d'information médicale -- Partie 1:

## Exigences et analyse du risque

### [ISO/TR 11633-2:2009](#)

Informatique de santé -- Management de la sécurité de l'information pour la maintenance à distance des dispositifs médicaux et des systèmes d'information médicale -- Partie 2: Mise en oeuvre d'un système de management de la sécurité de l'information (ISMS)

### [ISO/TR 11636:2009](#)

Informatique de santé -- Réseau privé, virtuel, dynamique, sur demande pour infrastructure d'information de santé

### [ISO 12052:2006](#)

Informatique de santé -- Imagerie numérique et communication en médecine (DICOM) incluant le déroulement des opérations et la gestion des données

### [ISO/DTR 12300](#)

Informatique de santé -- Cartographie des terminologies de classifications

### [ISO/TR 12309:2009](#)

Informatique de santé -- Lignes directrices pour établir une normalisation de la terminologie internationale des soins de santé

### [ISO/TR 12773-1:2009](#)

Exigences d'affaire pour les enregistrements de santé sommaires -- Partie 1: Exigences

### [ISO/TR 12773-2:2009](#)

Exigences d'affaire pour les enregistrements de santé sommaires -- Partie 2: Balayage environnemental

### [ISO 12967-1:2009](#)

Informatique de santé -- Architecture de service -- Partie 1: Point de vue d'entreprise

### [ISO 12967-2:2009](#)

Informatique de santé -- Architecture de service -- Partie 2: Point de vue d'information

### [ISO 12967-3:2009](#)

Informatique de santé -- Architecture de service -- Partie 3: Point de vue informatique

### [ISO/TR 13054:2012](#)

Gestion des connaissances des normes en information de la santé

### [ISO 13119:2012](#)

Informatique de santé -- Ressources des connaissances cliniques -- Métadonnées

### [ISO/FDIS 13120](#)

Informatique de santé -- Syntaxe de représentation du contenu des systèmes de classification des soins de santé -- Langage de marquage de la classification (ClAML)

### [ISO/TR 13128:2012](#)

Informatique de santé -- Fédération d'enregistrement de documents cliniques

### [ISO 13606-1:2008](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 1: Modèle de référence

### [ISO 13606-2:2008](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 2: Spécification d'échange d'archétype

### [ISO/WD 13606-3](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 3: Archétypes de référence et listes de termes

### [ISO 13606-3:2009](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 3: Archétypes de référence et listes de termes

### [ISO/TS 13606-4:2009](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 4: Sécurité

### [ISO 13606-5:2010](#)

Informatique de santé -- Communication du dossier de santé informatisé -- Partie 5: Spécification d'interfaces

### [ISO/TS 14265:2011](#)

Informatique de santé -- Classification des besoins pour le traitement des informations de santé personnelles

### [ISO/TR 14292:2012](#)

Informatique de santé -- Dossiers de santé personnels -- Définition, domaine d'application et contexte

**ISO/TR 14639-1:2012**

Informatique de santé -- Feuille de route de l'architecture de santé électronique fondée sur la capacité -- Partie 1: Aperçu des initiatives de santé électronique nationale

**ISO/TR 16056-1:2004**

Informatique de santé -- Interopérabilité des systèmes et des réseaux de télésanté -- Partie 1: Introduction et définitions

**ISO/TR 16056-2:2004**

Informatique de santé -- Interopérabilité des systèmes et des réseaux de télésanté -- Partie 2: Systèmes en temps réel

**ISO/TS 16058:2004**

Informatique de santé -- Interopérabilité des systèmes de téléapprentissage

**ISO 17090-1:2008**

Informatique de santé -- Infrastructure de clé publique -- Partie 1: Vue d'ensemble des services de certificat numérique

**ISO 17090-2:2008**

Informatique de santé -- Infrastructure de clé publique -- Partie 2: Profil de certificat

**ISO/CD 17090-2**

Informatique de santé -- Infrastructure de clé publique -- Partie 2: Profil de certificat

**ISO 17090-3:2008**

Informatique de santé -- Infrastructure de clé publique -- Partie 3: Gestion politique d'autorité de certification

**ISO 17115:2007**

Informatique de santé -- Vocabulaire pour les systèmes terminologiques

**ISO/TS 17117:2002**

Informatique de santé -- Terminologie contrôlée relative à la santé -- Structure et indicateurs de haut niveau

**ISO/TR 17119:2005**

Informatique de santé -- Cadre de profil d'informatique de santé

**ISO 17432:2004**

Informatique de santé -- Messages et communication -- Accès au web pour les objets

persistants DICOM

**ISO 18104:2003**

Informatique de santé -- Intégration d'un modèle de terminologie de référence pour les soins infirmiers

**ISO/DIS 18104**

Informatique de santé -- Structures catégoriques pour la représentation des diagnostics de soins et des actions de soins dans les systèmes terminologiques

**ISO 18232:2006**

Informatique de santé -- Messages et communication -- Format des identifiants uniques universels codés en caractère et limités en longueur

**ISO/TR 18307:2001**

Informatique de santé -- Interopérabilité et compatibilité avec les normes de messagerie et de communication -- Caractéristiques

**ISO 18308:2011**

Informatique de santé -- Exigences relatives à une architecture de l'enregistrement électronique en matière de santé

**ISO 18812:2003**

Informatique de santé -- Interfaces d'analyseur clinique pour systèmes d'information de laboratoire -- Profils d'utilisation

**ISO 20301:2006**

Informatique de santé -- Cartes de santé -- Caractéristiques générales

**ISO/DIS 20301**

Informatique de santé -- Cartes de santé -- Caractéristiques générales

**ISO 20302:2006**

Informatique de santé -- Cartes de santé -- Système de numérotation et mode opératoire d'enregistrement pour les identificateurs d'émetteur

**ISO/TR 20514:2005**

Informatique de santé -- Dossier de santé informatisé -- Définitions, domaine et contexte

**ISO/TR 21089:2004**

Informatique de santé -- Flux d'informations "trusted end-to-end"

**ISO 21090:2011**

Informatique de santé -- Types de données harmonisées pour une interchangeabilité d'informations

**ISO 21091**

Informatique de santé -- Services d'annuaires pour les fournisseurs de soins de santé, les sujets de soins et autres entités

**ISO/TS 21091:2005**

Informatique de santé -- Services d'annuaires pour la sécurité, les communications et l'identification des patients et des professionnels

**ISO/TS 21298:2008**

Informatique de santé -- Rôles fonctionnels et structurels

**ISO/TS 21547:2010**

Informatique de santé -- Exigences de sécurité pour l'archivage des dossiers de santé électroniques -- Principes

**ISO/TR 21548:2010**

Informatique de santé -- Exigences de sécurité pour l'archivage des dossiers de santé électroniques -- Lignes directrices

**ISO 21549-1:2004**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 1: Structure générale

**ISO 21549-2:2004**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 2: Objets communs

**ISO 21549-3:2004**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 3: Données cliniques limitées

**ISO 21549-4:2006**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 4: Données cliniques étendues

**ISO 21549-5:2008**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 5: Données d'identification

**ISO 21549-6:2008**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 6: Données administratives

**ISO 21549-7:2007**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 7: Données de médication

**ISO 21549-8:2010**

Informatique de santé -- Données relatives aux cartes de santé des patients -- Partie 8: Liens

**ISO 21667:2010**

Informatique de santé -- Cadre conceptuel d'indicateurs de santé

**ISO/TR 21730:2007**

Informatique de santé -- Utilisation des communications mobiles sans fil et des technologies informatisées dans les structures de soins -- Recommandations pour la compatibilité électromagnétique (gestion des interférences électromagnétiques non intentionnelles) avec les dispositifs médicaux

**ISO/HL7 21731:2006**

Informatique de santé -- HL7 version 3 -- Modèle d'information de référence -- Version 1

**ISO/TS 22220:2011**

Informatique de santé -- Identification des sujets de soins sanitaires

**ISO/TR 22221:2006**

Informatique de santé -- Principes et indications d'exploitation d'un entrepôt de données cliniques

**ISO/TS 22224:2009**

Informatique de la santé -- Reportage électronique des réactions défavorables de drogue

**ISO/TS 22600-1:2006**

Informatique de santé -- Gestion de privilèges et contrôle d'accès -- Partie 1: Vue d'ensemble et gestion des politiques



[ISO/TS 22600-2:2006](#)

Informatique de santé -- Gestion de privilèges et contrôle d'accès -- Partie 2: Modèles formels

[ISO/TS 22600-3:2009](#)

Informatique de santé -- Gestion de privilèges et contrôle d'accès -- Partie 3: Mises en oeuvre

[ISO/TS 22789:2010](#)

Informatique de santé -- Cadre conceptuel pour les constats des patients et les problèmes de terminologies

[ISO/TR 22790:2007](#)

Informatique de santé -- Caractéristiques fonctionnelles des systèmes de support prescripteur

[ISO 22857:2004](#)

Informatique de santé -- Lignes directrices sur la protection des données pour faciliter les flux d'information sur la santé du personnel de part et d'autre des frontières

[ISO/TS 25237:2008](#)

Informatique de santé -- Pseudonymisation

[ISO/TS 25238:2007](#)

Informatique de santé -- Classification des risques de sécurité à partir d'un logiciel de santé

[ISO/TR 25257:2009](#)

Informatique de santé -- Exigences d'affaire pour un système de codage international pour les produits médicaux

[ISO 25720:2009](#)

Informatique de santé -- Langage de balisage de la variation de séquence génomique

[ISO/TS 27527:2010](#)

Informatique de santé -- Identification du fournisseur

[ISO 27789](#)

Informatique de santé -- Historique d'expertise des dossiers de santé informatisés

[ISO/TS 27790:2009](#)

Informatique de santé -- Cadre d'enregistrement de document

**ISO 27799:2008**

Informatique de santé -- Management de la sécurité de l'information relative à la santé en utilisant l'ISO/CEI 27002

**ISO/TR 27809:2007**

Informatique de santé -- Mesures assurant au patient la sécurité des logiciels de santé

**ISO/HL7 27931:2009**

Normes d'échange de données -- Version 2.5 normalisée de messagerie HL7 -- Un protocole d'application pour l'échange de données électroniques dans les environnements de soins

**ISO/HL7 27932:2009**

Normes d'échange de données -- Architecture de document clinique HL7, version 2

**ISO/HL7 27951:2009**

Informatique de santé -- Services de terminologie commune, version 1

**ISO/HL7 27953-1:2011**

Informatique de santé -- Rapports de sécurité de cas individuel (ICSRs) en pharmacovigilance -- Partie 1: Cadre pour rapporter un événement défavorable

**ISO/HL7 27953-2:2011**

Informatique de santé -- Rapports de sécurité de cas individuel (ICSRs) en pharmacovigilance -- Partie 2: Exigences pharmaceutiques humaines à rapporter pour un rapport de sécurité de cas individuel (ICSR)

**ISO/DTR 28380-1**

Informatique de santé -- Adoption des normes globales IHE -- Partie 1: Procédé

**ISO/DTR 28380-2**

Titre manque

**ISO/TS 29585:2010**

Informatique de santé -- Déploiement d'un entrepôt des données cliniques

**IEC 80001-1:2010**

Application du management du risque aux réseaux des technologies de l'information contenant les dispositifs médicaux -- Partie 1: Rôles, responsabilités et activités

#### [IEC/WD 80001-2](#)

Application du management du risque aux réseaux des technologies de l'information contenant les dispositifs médicaux

#### [IEC/TR 80001-2-1:2012](#)

Application du management du risque aux réseaux des technologies de l'information contenant les dispositifs médicaux -- Partie 2-1: Management du risque étape par étape des réseaux des technologies de l'information médicaux -- Applications pratiques et exemples

#### [IEC/TR 80001-2-2:2012](#)

Application du management du risque aux réseaux des technologies de l'information contenant les dispositifs médicaux -- Partie 2-2: Directives pour la communication des besoins de sécurité du dispositif médical, risques et contrôles

#### [IEC/TR 80001-2-3:2012](#)

Application du management du risque aux réseaux des technologies de l'information contenant les dispositifs médicaux -- Partie 2-3: Directives pour les réseaux sans fil

#### [IEC/TR 80001-2-4:2012](#)

Titre manque