

## CTN 54 « Santé »

N°	Réf NA	Année	Intitulé	Source
1	NA 10364	2006	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
2	NA 10363	2006	Salles propres et environnements maîtrisés apparentés - Maîtrise de la bio contamination - Partie 1: Principes généraux et méthodes	ISO 14698-1:2003
3	NA 17595	2012	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
4	NA 10356	2004	Aiguilles dentaires stériles pour injection, non réutilisables	ISO 7885 :2000
5	NA 3487	1995	Hémodialyseurs - Hémofiltres et Hémoco concentrateurs	ISO 8637 :1989
6	NA 10301	1995	Matériel médicochirurgical - Appareils d'hémodialyse - Caractéristique de fonctionnement	NF S90-304: 1989
7	NA 10302	1995	Matériel médicochirurgical - Moniteurs - Distributeurs de dialyse péritonéales - Aptitude à la fonction	NF S90-305:1986
8	NA 10316	1996	Matériel médicochirurgical - Pompes à perfusion à réglage de débit, pompes à comptage de gouttes et pompes accélératrices de perfusion - Caractéristiques de fonctionnement	NF S 90-250
9	NA 10319	2019	Évaluation biologique des dispositifs médicaux — Partie1 : Évaluation et essais au sein d'un processus de gestion du risque	ISO 10993-1:2018
10	NA 10320	2005	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Exigences concernant la protection des animaux	ISO 10993-2 :1992
11	NA 10321	2017	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais concernant la génotoxicité, la	ISO 10993-3:2014

			concerogénéicité et la toxicité sur la reproduction	
12	NA 10322	2007	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Choix des essais concernant les interactions avec le sang	ISO 10993-4 :1992
13	NA 10323	2009	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais de cytotoxicité - Méthode in vitro	ISO 10993-5 :2007
14	NA 10324	2012	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais concernant les effets locaux après implantation	ISO 10993-6:1994
15	NA 10325	2021	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Résidus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène	ISO 10993-7:2008 +Cor1 :2009 + Amd1:2019
16	NA 10326	1997	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Dégradation des matériaux relative à l'évaluation biologique	ISO/TR 10993-9: 1994
17	NA 10327	2023	Évaluation biologique des dispositifs médicaux — Partie 10:Essais de sensibilisation cutanée	ISO 10993-10:2021
18	NA 10328	2019	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Essais de toxicité systémique	ISO 10993-11:2017
19	NA 10331	2020	Stérilisation des produits de santé -- Oxyde d'éthylène -- Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux	ISO 11135/214 +amd1/2018
20	NA 10332	1996	Matériel médicaux-chirurgical - Dispositifs pour cathétérisme avec catheter court stériles, non réutilisables	NF S 90-040: 1987
21	NA 10337	1997	Circuits extracorporels - Identification des solutions concentrées pour hémodialyse	NF S 93-308 :1992
22	NA 10347	2005	Réipients non réutilisables pour échantillons de sang jusqu'à 25ml de capacité	ISO 4822: 1981
23	NA 221	2018	Seringues hypodermiques stériles, non réutilisables -- Partie 1: Seringues pour utilisation manuelle	ISO 7886-1:2017
24	NA 10348	2005	Matériel de transfusion à usage médical	ISO 1135-3: 1986

			nécessaire pour prélèvement sanguin	
25	NA 473	1989	Bouteille à gaz usage médical- Identification des gaz par couleurs conventionnelles	NF X08-107 :1986
26	NA 476-1	2008	Flacons de transfusion en verre de 250 ml à usage médical	NF S90-222 : 1986
27	NA 476-2	2008	Matériel médico-chirurgical. Matériel pour transfusion - Flacons en verre de 500 ml.	NF S90-221:1986
28	NA 870	1989	Matériel médico-chirurgical. Ventilateurs à usage médical - Partie 1 : définitions et caractéristiques des ventilateurs par manoeuvres internes et des humidificateurs	NF S90-118 :1986
29	NA 2131	2018	Aiguilles hypodermiques non réutilisables; code de couleurs pour l'identification	ISO 6009:2016
30	NA 2132	2008	Seringues, aiguilles et appareils à usages médicaux pouvant S'y raccorder. Assemblages coniques. Spécifications générales.	ISO 594-1 1986
31	NA 3479	2016	Matériel de transfusion à usage médical -- Partie 4: Appareils de transfusion non réutilisables à alimentation par gravité	ISO 1135-4:2015
33	NA 3480	2020	Matériel de perfusion à usage médical - Partie 4: Appareils de perfusion non réutilisables, à alimentation par gravité	ISO 8536-4:2019
34	NA 3481	2005	Circuit sanguin extracorporel pour les hémodialyseurs, les hémofiltres et les hémoco concentrateurs	ISO 8638 :1989
35	NA 4839	2005	Fauteuils roulants; Nomenclature, termes et définitions	ISO 6440:1985
36	NA 4840	2009	Fauteuils roulants; Dimensions maximales hors tout	ISO 7193: 1985
37	NA 4841	2009	Fauteuils roulants; partie 3: détermination de l'efficacité des freins	ISO 7176-3: 1988
38	NA 4842	2009	Fauteuils roulants - Partie 7: Mesurage des dimensions d'assise et des roues	ISO 7176-7:1998

39	NA 4843	1999	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
40	NA 4844	1999	Fauteuils roulants; partie 11: mannequins d'essai	ISO 7176-11:1992
41	NA 4848	2000	Fauteuils roulants; Partie 1 : Détermination de la stabilité statique	ISO 7176-1:1999
42	NA 4849	2000	Fauteuils roulants; Partie 5 : Détermination des dimensions hors tout, de la masse et de l'espace de giration	ISO 7176-5:1986
43	NA 13156	2010	Fauteuils roulants; part 13: détermination du coefficient de frottement des surfaces d'essai	ISO 7176-13 :1989
44	NA 13162	2010	Fauteuils roulants; partie 2: détermination de la stabilité dynamique des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-2:2002
45	NA 13163	2010	Fauteuils roulants; partie 6: détermination de la vitesse, de l'accélération et du ralentissement maximaux des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-6: 2001
46	NA 13164	2010	Fauteuils roulants; partie 4: détermination de la consommation d'énergie des fauteuils roulants électriques	ISO 7176-4: 2008
47	NA 10349	2021	Dispositif médical - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux	ISO 14971:2019
48	NA 10350	2000	Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 8: Sélection et qualification des matériaux de référence utilisés pour les essais biologiques	ISO 10993-8 :2000
49	NA 10351	2011	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
50	NA 10354	2008	Récipients et accessoires pour préparations pharmaceutiques - Partie 5: Compte- gouttes	ISO 11418-5 :1997
51	NA 10352	2019	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 16: Conception des études toxicocinétiques des produits de dégradation et des substances relargables	ISO 10993-16:2017

52	NA 17613	2019	Stérilisation des produits de santé — Indicateurs chimiques — Directives pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats	ISO 15882:2008
53	NA 14000	2011	Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 13: Identification et quantification de produits de dégradation de dispositifs médicaux à base de polymères	ISO 10993-13 : 2010
54	NA 14001	2004	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie. Partie 1 : absorption	NF EN 13726-1 2002
55	NA 13170	2002	Fauteuils roulants; partie 9: essais climatiques pour fauteuils roulants électriques	ISO 7176-9 :1988
56	NA 13169	2002	Fauteuils roulants; partie 10: détermination de l'aptitude des fauteuils roulants électriques à gravir les obstacles	ISO 7176-10 :1988
57	NA 13171	2011	Fauteuils roulants - Partie 15: Exigences relatives à la diffusion des informations, à la documentation et à l'étiquetage	ISO 7176-15:1996
58	NA 13172	2002	Fauteuils roulants - Partie 16: Résistance à l'inflammabilité des parties rembourrées - Exigences et méthodes d'essai	ISO 7176-16 :1997
59	NA 10360	2008	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
60	NA 10361	2006	Textiles. Bandes élastiques médicales de contention - détermination de la force de traction pour une extension donnée	NF G30-104-1 1994
61	NA 10362	2006	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
62	NA 14003	2014	Préservatifs masculins en latex de caoutchouc naturel Exigences et méthodes d'essai	ISO 4074:2002
63	NA 14004-1	2007	Champs chirurgicaux, casaques et tenues de bloc, utilisés en tant que dispositifs médicaux, pour les patients, le personnel et les	NF EN 13795-1 2003

			équipements. Partie 1 : exigences générales pour les fabricants, les prestataires et les produits	
64	NA 14004-2	2007	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
65	NA 14004-3	2007	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
66	NA 14006	2007	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
67	NA ISO 5838-1	2008	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 1: Matériaux et propriétés mécaniques	ISO 5838-1: 1995
68	NA ISO 5838-2	2008	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 2: Broches de type Steinmann -- Dimensions	ISO 5838-2: 1991
69	NA ISO 5838-3	2008	Implants chirurgicaux -- Fils et broches pour os -- Partie 3: Fils pour os de type Kirschner	ISO 5838-3: 1993
70	NA 17636	2017	Implants chirurgicaux — Produits à base de métaux — Partie 1: Acier inoxydable corroyé	ISO 5832-1:2016
71	NA 17635	2017	Dispositifs médicaux — Systèmes de management de la qualité — Exigences à des fins réglementaires	ISO 13485:2016
72	NA 17639	2018	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs biologiques - Partie 1: Exigences générales	ISO 11138-1:2017
73	NA 17640	2018	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs biologiques - Partie 2: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à l'oxyde d'éthylène	ISO 11138-2:2017
74	NA 14001-2	2008	Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie - Partie 2: Perméabilité à la vapeur d'eau des pansements	EN 13726-2 :2002

			comprenant un film perméable	
75	NA 14001-3	2008	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
76	NA ISO 11607-1	2008	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
77	NA ISO 11607-2	2008	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
78	NA ISO 15223-1	2009	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
79	NA ISO 16037	2009	Préservatifs masculins en caoutchouc destinés aux essais cliniques Mesurage des propriétés physiques	ISO 16037:2002
80	NA 17611	2021	Gants médicaux non réutilisables — Partie1 : Exigences et essais pour la détection de l'absence de trous	EN 455-1:2020
81	NA 17618	2009	Gants médicaux non réutilisables Partie 2: Propriétés physiques: Exigences et essais	EN 455-2 :2000
82	NA 17597	2017	Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux	EN 1041: 2008 +A1:2013
83	NA 17602	2015	Stérilisateur à usage médical — Stérilisateur à l'oxyde d'éthylène — Exigences et méthodes d'essai	EN 1422:2014
84	NA 17603	2010	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
85	NA 17614	2010	Symboles utilisés pour l'étiquetage des dispositifs médicaux	EN 980 2008

86	NA ISO 7153-1	2010	Instruments chirurgicaux; matériaux métalliques; partie 1: acier inoxydable	ISO 7153-1 1991
87	NA ISO 6475	2010	Implants chirurgicaux; vis métalliques à filetage asymétrique et à embase sphérique pour os; caractéristiques mécaniques et méthodes d'essai	ISO 6475 1998
88	NA ISO 9585	2010	Implants chirurgicaux; détermination de la résistance au pliage et de la rigidité des plaques pour os	ISO 9585 1990
89	NA 22365	2021	Stérilisation des produits de santé — Méthodes microbiologiques —Partie 1: Détermination d'une population de microorganismes sur des produits	ISO 11737-1:2018+ Amd1/2021
90	NA 22366	2021	Stérilisation des produits de santé — 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 11737-2:2019
91	NA ISO 15223	2011	Dispositifs médicaux Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux	ISO 15223: 2000
92	NA ISO 14161	2011	Stérilisation des produits de santé -Indicateurs biologiques-Directives générales pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats	ISO 14161 2009
93	NA ISO 17665-2	2011	Stérilisation des produits de santé -Chaleur humide- Partie 2: Directives relatives à l'application de l'ISO 17665-1	ISO 17665-2 2006
94	NA NA 17594	2012	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
95	NA 17596	2020	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal — Partie 7: Papier enduit d'adhésif pour des procédés de stérilisation à basse température — Exigences et méthodes d'essai	EN 868-7:2017
96	NA 17591	2013	Méthodes d'essai pour compresses en non tissé	EN 1644-2 2000

			à usage médical - Partie 2 compresses finies	
97	NA 17593	2013	Dispositifs médicaux non actifs - Exigences de performance et méthodes d'essais pour la gaze de coton absorbante et la gaze de coton et viscosse absorbante	EN 14079 2004
98	NA 17586	2022	Dispositifs médicaux — Symboles à utiliser avec les informations à fournir par le fabricant —Partie 1: Exigences générales	ISO 15223-1:2021
99	NA 17587	2013	Évaluation biologique des dispositifs médicaux -- Partie 18: Caractérisation chimique des matériaux	ISO 10993-18
100	NA 17588	2017	Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs chimiques -- Partie 1: Exigences générales	ISO 11140-1:2014
101	NA 17589	2018	Stérilisation des produits de santé -- Indicateurs biologiques -- Partie 3: Indicateurs biologiques pour la stérilisation à la chaleur humide	ISO 11138-3:2017
102	NA 17592	2013	Dispositifs médicaux non-actifs - Méthodes d'essai pour les pansements primaires en contact avec la plaie - Partie 4 : conformabilité	EN 13726-4
103	NA 17598	2014	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire -- Laryngoscopes pour intubation trachéale	ISO 7376:2009
104	NA 17599	2014	Sondes d'aspiration pour les voies respiratoires	ISO 8836:2014
105	NA 17600	2014	Concentrateurs d'oxygène à usage médical - Prescriptions de sécurité	ISO 8359:1986+ amd /2012
106	NA 17601	2014	Défibrillateurs cardiaques -- Ensemble connecteur DF-1 pour défibrillateurs implantables -- Dimensions et exigences d'essai	ISO 11318:2002
108	NA 17604	2014	Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire -- Vocabulaire	ISO 4135:2001
109	NA 17605	2014	Informatique de santé -- Imagerie numérique et communication en médecine (DICOM) incluant le déroulement des opérations et la gestion des données	ISO 12052:2006
110	NA 17606	2014	Dispositifs médicaux -- Management de la qualité -- Structure des données de nomenclature des	ISO 15225:2010

			dispositifs médicaux	
111	NA 17607	2019	Évaluation biologique des dispositifs médicaux -- Directives relatives à la conduite d'une évaluation biologique au sein d'un procédé de management du risque	ISO/TR 15499 2016
112	NA 17612	2015	Antiseptiques et désinfectants chimiques - Application des Normes européennes relatives aux antiseptiques et désinfectants chimiques	EN 14885:2007
114	NA 17615	2015	Évaluation biologique des dispositifs médicaux -- Partie 5: Essais concernant la cytotoxicité in vitro	ISO 10993-5:2009
115	NA 17616	2015	Matériaux et systèmes d'emballage pour les dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal —Partie 2 : Enveloppe de stérilisation — Exigences et méthodes d'essai	EN 868-2:2009
116	NA 17617	2020	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal - Partie 6 : papier pour des procédés de stérilisation à basse température - Exigences et méthodes d'essai	EN 868-6:2017
117	NA 17619	2020	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 11607-1:2019
118	NA 17620	2020	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal -- Partie 2: Exigences de validation pour les procédés de formage, scellage et assemblage	ISO 11607-2:2019
119	NA 17621	2016	Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 1: Flacons en verre étiré	ISO 8362-1:2009 +AMD1:2015
120	NA 17622	2016	Réipients et accessoires pour produits injectables -- Partie 2: Bouchons pour flacons	ISO 8362-2:2015
121	NA 17623	2016	Évaluation biologique des dispositifs médicaux -- Partie 14: Identification et quantification des produits de dégradation des céramiques	ISO 10993-14:2001
122	NA 17624	2016	Traitement aseptique des produits de santé -- Partie 3: Lyophilisation	ISO 13408-3:2006
123	NA 17625	2016	Implants neurochirurgicaux -- Clips intracrâniens	ISO 9713:2002

			pour anévrisme à autofermeture	
124	NA 17626	2016	Matériel de perfusion à usage médical — Partie 1: Flacons en verre pour perfusion	ISO 8536-1:2011
125	NA 17627	2016	Matériel de perfusion à usage médical — Partie 2: Bouchons pour flacons de perfusion	ISO 8536-2:2010
126	NA 17628	2016	Matériel de perfusion à usage médical — Partie 3: Capsules en aluminium pour flacons de perfusion	ISO 8536-3:2009
127	NA 17629	2016	Implants chirurgicaux non actifs — Exigences générales	ISO 14630:2012
128	NA 17630	2016	Implants chirurgicaux -- Essais non destructifs -- Contrôle radiographique des implants chirurgicaux métalliques moulés	ISO 9584:1993
129	NA 17631	2022	Évaluation biologique des dispositifs médicaux -- Partie 12: Préparation des échantillons et matériaux de référence	ISO 10993-12:2016
130	NA 17632	2017	Aiguilles hypodermiques stériles, non réutilisables — Exigences et méthodes d'essai	ISO 7864:2016
131	NA 17633	2017	Tubes d'aiguilles en acier inoxydable pour la fabrication de matériel médical — Exigences et méthodes d'essai	ISO 9626:2016
132	NA 17634	2017	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	ISO 23908:2011
133	NA 17637	2017	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal — Partie 3 : Papier utilisé dans la fabrication des sacs en papier (spécifiés dans l'EN 868-4) et dans la fabrication de sachets et gaines (spécifiés dans l'EN 868-5) — Exigences et méthodes d'essai	EN 868-3:2017
134	NA 17638	2017	Méthodes d'essai pour compresses en nontissé à usage médical - Partie 1: Nontissés utilisés pour la fabrication des compresses	EN 1644-1:1997

135	NA 17641	2018	Traitement aseptique des produits de santé - Partie 5: Stérilisation sur place	ISO 13408-5:2006
136	NA 17642	2018	Matériel de transfusion à usage médical —Partie 5: Appareils de transfusion non réutilisables avec les appareils de perfusion sous pression	ISO 1135-5:2015
137	NA 17643	2018	Seringues à insuline, stériles, non réutilisables, avec ou sans aiguille	ISO 8537:2016
138	NA 17644	2018	Réceptacles et accessoires pour produits injectables —Partie 3: Capsules en aluminium pour flacons	ISO 8362-3:2001
139	NA 17645	2018	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
140	NA 17646	2018	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 11140-4:2007
141	NA 17647	2018	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal — Partie 4 : Sacs en papier — Exigences et méthodes d'essai	EN 868-4:2017
142	NA 17648	2019	Stérilisation des produits de santé — Vocabulaire des termes utilisés dans les normes de procédés de stérilisation et les équipements connexes	ISO 11139:2018
143	NA 17649	2019	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro — Informations fournies par le fabricant avec les réactifs de coloration de diagnostic in vitro utilisés en biologie	ISO 19001:2013
144	NA 17650	2022	Raccords de petite taille pour liquides et gaz utilisés dans le domaine de la santé —Partie 7: Connecteurs pour les applications intravasculaires ou hypodermiques	ISO 80369-7:2021
145	NA 17651	2019	Raccords de petite taille pour liquides et gaz utilisés dans le domaine de la santé — Partie 20: Méthodes d'essai communes	ISO 80369-20:2015
146	NA 17652	2019	Matériel d'injection à usage médical — Partie 1:	ISO 9187-1:2010

			Ampoules pour produits injectables	
147	NA 17653	2019	Implants chirurgicaux non actifs — Implants pour ostéosynthèse — Exigences particulières	ISO 14602:2010
148	NA 17654	2019	Implants chirurgicaux — Implants de fixation à utiliser dans les extrémités du fémur chez les adultes	ISO 8615:1991
149	NA 17655	2020	Stérilisation des produits de santé - Indicateurs biologiques- Partie 7: Directives générales pour la sélection, l'utilisation et l'interprétation des résultats	ISO 11138-7:2019
150	NA 17656	2020	Cathéters intravasculaires — Cathéters stériles et non réutilisables — Partie1:Exigences générales	ISO 10555-1:2013 + AMD1: 2017
151	NA 17657	2020	Gants à usage médical — Détermination de la poudre résiduelle en surface	ISO 21171:2006
152	NA 17658	2020	Implants chirurgicaux - Fils malléables pour sutures et autres applications chirurgicales	ISO 10334:1994
153	NA 17659	2020	Implants chirurgicaux — Vis métalliques pour os à raccord d'entraînement hexagonal, à embase sphérique et filetage asymétrique — Dimensions	ISO 5835:1991
154	NA 17660	2021	Cathéters intravasculaires — Cathéters stériles et non réutilisables —Partie 5:Cathéters périphériques à aiguille interne	ISO 10555-5:2013
155	NA 22360	2021	Dispositifs médicaux — Surveillance après mise sur le marché incombant aux fabricants	ISO/TR 20416:2020
156	NA 22361	2021	Matériel de perfusion à usage médical —Partie 13: Régulateurs de débit gradués non réutilisables avec contact à fluide	ISO 8536-13:2016
157	NA 22362	2021	Matériel de perfusion à usage médical —Partie 14: Clamps et limiteurs de débit pour appareils de transfusion et de perfusion sans contact à fluide	ISO 8536-14:2016
158	NA 22363	2021	Évaluation des performances des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro	EN 13612:2002
159	NA 22364	2021	Procédures d'échantillonnage utilisées pour	EN 13975:2003

			l'acceptation des essais des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro — Aspects statistiques	
160	NA 22367	2021	Gants médicaux non réutilisables — Partie 3 : Exigences et essais pour évaluation biologique	EN 455-3:2015
161	NA 22368	2022	Évaluation biologique des dispositifs médicaux — Partie 23: Essais d'irritation	ISO 10993-23:2021
162	NA 22369	2022	Stérilisation des produits de santé — Indicateurs biologiques — Partie 8: Méthode pour la validation d'un temps d'incubation réduit pour un indicateur biologique	ISO 11138-8:2021
163	NA 22370	2022	Dispositifs médicaux — Recommandations relatives à l'application de l'ISO 14971	ISO/TR 24971:2020
164	NA 22371	2022	Nanotechnologies — Essai de détection d'endotoxines sur des échantillons de nanomatériaux pour des systèmes in vitro — Essai au lysat d'améboocytes de Limule (LAL)	ISO 29701:2010
165	NA 22372	2022	Implants chirurgicaux — Propreté des implants orthopédiques — Exigences générales	ISO 19227:2018
166	NA 22373	2022	Dispositifs médicaux — Informations à fournir par le fabricant	ISO 20417:2021
167	NA 22374	2022	Stérilisation des dispositifs médicaux — Lignes directrices concernant les exigences de validation et de traitement de routine des procédés de stérilisation à l'oxyde d'éthylène par libération paramétrique	ISO/TS 21387:2020
168	NA 22375	2022	Prothèses et orthèses — Orthèses de pied — Utilisations, fonctions, classification et description	ISO 21064:2017
169	NA 22376	2022	Implants chirurgicaux — Prothèses partielles et totales de l'articulation de la hanche — Partie 2: Surfaces articulaires constituées de matériaux métalliques, céramiques et plastiques	ISO 7206-2:2011 +Amd1/2016
170	NA 22377	2023	Traitement aseptique des produits de santé — Partie 6: Systèmes isolateurs	ISO 13408-6:2021
171	NA 22378	2023	Stérilisation des produits de santé — Indicateurs biologiques et chimiques — Appareillage d'essai	ISO 18472: 2018

172	NA 22379	2023	Document d'orientation sur les aspects d'une approche, fondée sur l'appréciation du risque, permettant d'assurer la stérilité des produits de santé à usage unique, soumis à une stérilisation terminale y compris ceux ne pouvant pas supporter un traitement atteignant un niveau d'assurance de la stérilité maximal de 10 <sup>-6</sup>	ISO/TS 19930:2017
173	NA 22380	2023	Ensemble de transfert pour préparations pharmaceutiques — Exigences et méthodes d'essai	ISO 22413 : 2021
174	NA 22381	2023	Traitement de produits de soins de santé — Informations relatives au traitement des dispositifs médicaux à fournir par le fabricant du dispositif —Partie 1:Dispositifs médicaux critiques et semi-critiques	ISO 17664-1:2021
175	NA 22382	2023	Traitement de produits de soins de santé — Informations relatives au traitement des dispositifs médicaux à fournir par le fabricant du dispositif —Partie 2:Dispositifs médicaux non critiques	ISO 17664-2:2021
176	NA 22383	2023	Conception accessible — Méthodes d'affichage des signes en braille	ISO 17049:2013
177	NA 22384	2023	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro — Informations fournies par le fabricant (étiquetage) —Partie 1:Termes, définitions et exigences générales	ISO 18113-1:2022
178	NA 22385	2023	Cathéters intravasculaires — Cathéters stériles et non réutilisables —Partie 3:Cathéters centraux veineux	ISO 10555-3:2013
179	NA 22386	2023	Sondes urinaires stériles non réutilisables	ISO 20696:2018
180	NA 22387	2023	Emballages des dispositifs médicaux stérilisés au stade terminal — Lignes directrices relatives à l'application de l'ISO 11607-1 et l'ISO 11607-2	ISO/TS 16775:2021