

ILNAS

Institut luxembourgeois de la normalisation
de l'accréditation, de la sécurité et qualité
des produits et services

ILNAS-EN 60601-2-28:2010

**Appareils électromédicaux - Partie
2-28: Exigences particulières pour la
sécurité de base et les performances
essentielles des gaines équipées pour**

Medizinische elektrische Geräte - Teil
2-28: Besondere Festlegungen für die
Sicherheit einschließlich der
wesentlichen Leistungsmerkmale von

Medical electrical equipment - Part 2-28:
Particular requirements for the basic
safety and essential performance of X-ray
tube assemblies for medical diagnosis

05/2010



Avant-propos national

Cette Norme Européenne EN 60601-2-28:2010 a été adoptée comme Norme Luxembourgeoise ILNAS-EN 60601-2-28:2010.

Toute personne intéressée, membre d'une organisation basée au Luxembourg, peut participer gratuitement à l'élaboration de normes luxembourgeoises (ILNAS), européennes (CEN, CENELEC) et internationales (ISO, IEC) :

- Influencer et participer à la conception de normes
- Anticiper les développements futurs
- Participer aux réunions des comités techniques

<https://portail-qualite.public.lu/fr/normes-normalisation/participer-normalisation.html>

CETTE PUBLICATION EST PROTÉGÉE PAR LE DROIT D'AUTEUR

Aucun contenu de la présente publication ne peut être reproduit ou utilisé sous quelque forme ou par quelque procédé que ce soit - électronique, mécanique, photocopie ou par d'autres moyens sans autorisation préalable !

ILNAS-EN 60601-2-28:2010
NORME EUROPÉENNE **EN 60601-2-28**
EUROPÄISCHE NORM
EUROPEAN STANDARD
Mai 2010

ICS 11.040.55

Remplace EN 60601-2-28:1993

Version française

**Appareils électromédicaux -
Partie 2-28: Exigences particulières pour la sécurité de base
et les performances essentielles des gaines équipées pour diagnostic
médical
(CEI 60601-2-28:2010)**

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

Medical electrical equipment -
Part 2-28: Particular requirements
for the basic safety and essential
performance of X-ray tube assemblies
for medical diagnosis
(IEC 60601-2-28:2010)

La présente Norme Européenne a été adoptée par le CENELEC le 2010-04-01. Les membres du CENELEC sont tenus de se soumettre au Règlement Intérieur du CEN/CENELEC qui définit les conditions dans lesquelles doit être attribué, sans modification, le statut de norme nationale à la Norme Européenne.

Les listes mises à jour et les références bibliographiques relatives à ces normes nationales peuvent être obtenues auprès du Secrétariat Central ou auprès des membres du CENELEC.

La présente Norme Européenne existe en trois versions officielles (allemand, anglais, français). Une version dans une autre langue faite par traduction sous la responsabilité d'un membre du CENELEC dans sa langue nationale, et notifiée au Secrétariat Central, a le même statut que les versions officielles.

Les membres du CENELEC sont les comités électrotechniques nationaux des pays suivants: Allemagne, Autriche, Belgique, Bulgarie, Chypre, Croatie, Danemark, Espagne, Estonie, Finlande, France, Grèce, Hongrie, Irlande, Islande, Italie, Lettonie, Lituanie, Luxembourg, Malte, Norvège, Pays-Bas, Pologne, Portugal, République Tchèque, Roumanie, Royaume-Uni, Slovaquie, Slovénie, Suède et Suisse.

CENELEC

Comité Européen de Normalisation Electrotechnique
Europäisches Komitee für Elektrotechnische Normung
European Committee for Electrotechnical Standardization

Management Centre: Avenue Marnix 17, B - 1000 Bruxelles