

## Konformität und Normen

### Kaba Erfassungseinheiten: 90 01, 90 02 und 90 00



Erfassungseinheit 90 01



Erfassungseinheit 90 02



Erfassungseinheit 90 00

### Bestimmungsgemäße Verwendung

Erfassungseinheiten (nachfolgend „Gerät“ genannt) werden zusammen mit elektronischen Steuergeräten eingesetzt. Erfassungseinheiten sind Teil eines Zutrittsmanagement-Systems.



Das Technische Handbuch beschreibt die Montage, Installation, Firmware, Funktionen, Konfiguration, Inbetriebnahme und Wartung des Geräts. Durch konsequentes Befolgen der Anweisungen ist eine einwandfreie und sichere Anwendung gewährleistet.

Ebenso ist die Einhaltung der Normen und Richtlinien gemäß Konformitätserklärung sichergestellt.

Das Technische Handbuch ist auf dem Kaba Portal Access Control [portal.kaba.biz](http://portal.kaba.biz) im Register Documentation/Unternehmensdatenerfassung/Zutrittskontrolle abgelegt. Der Zugriff erfolgt bei registrierten Benutzern über den bekannten Account oder über folgenden Gast-Account:

Kundennr: (leer lassen), Username: [docu2010de@kbs.kaba.com](mailto:docu2010de@kbs.kaba.com), Passwort: k5s-7smq

### Konformitätserklärung

Kaba GmbH, Albertstrasse 3, D-78056 Villingen-Schwenningen erklärt hiermit als Hersteller, dass das Gerät den grundlegenden Anforderungen und übrigen einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 1999/5/EG (R&TTE) entspricht.

Die Original Konformitätserklärung ist unter dem folgenden Link publiziert und kann jederzeit als PDF Datei heruntergeladen werden:

<http://www.kaba.com/access-control/de/Sales-Support/81668/downloads.html?cat=355024>



Das Gerät entspricht den folgenden Normen:

EN 60950-1: 2006 + A11: 2009	Gesundheit und Sicherheit gem. § 3 (1) 1. (Art. 3 (1) a)
EN 301 489-1 V1.8.1 EN 301 489-3 V1.4.1	Schutzanforderungen in Bezug auf die elektromagnetische Verträglichkeit § 3 (1) 2. (Artikel 3 (1) b)
EN 300 330-1 V1.7.1 EN 300 330-2 V1.5.1	Maßnahmen zur effizienten Nutzung des Funkfrequenzspektrums. Luftschnittstelle bei Funkanlagen gem. § 3 (2) (Art. 3 (2))
EN60601-1-2: 2007	Nur Erfassungseinheit 90 01 Allgemeine Anforderung an die Sicherheit von medizinischen Geräten

Das Gerät entspricht den folgenden Bestimmungen der EG-Richtlinie:

R & TTE 1999/5/EC	Richtlinie über Funkanlagen und Telekommunikationseinrichtungen (R&TTE)
<b>RoHS</b>	Dieses Gerät enthält nach unserer Kenntnis keine Stoffe in Konzentration oder Anwendung, deren Inverkehrbringen in Produkten entsprechend den geltenden Anforderungen der Richtlinie 2011/65/EU („RoHS“) untersagt ist.
	Entsorgung Siehe Technisches Handbuch
	Schutzfolie entfernen.

### Hersteller

Kaba GmbH  
Access Workforce Management  
Albertstrasse 3  
D-78056 Villingen-Schwenningen  
Deutschland

Telefon +49 7720 603 0  
E-Mail: [awm.info@kaba.com](mailto:awm.info@kaba.com)  
<http://www.kaba.com>

## Conformity Standards and directives

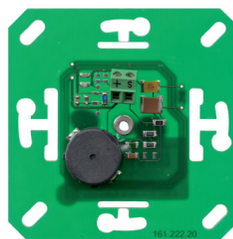
### Kaba registration units: 90 01, 90 02 and 90 00



Registration unit 90 01



Registration unit 90 02



Registration unit 90 00

### Intended use

Registration units (following called "device") are used together with electronic control units. Registration units are part of a access management system.



The Technical Manual describes the mounting, installation, firmware, functions, configuration, putting into operation and maintenance of the device. By consistently observing the instructions, you can ensure that the product is used correctly and safely.

This also ensures compliance with the standards and directives in accordance with the declaration of conformity.

The Technical Manual is stored on the Kaba Access Control Portal [portal.kaba.biz](http://portal.kaba.biz) in the section Documentation/Enterprise Data Collection/Accesscontrol.

Registered users access this site via their own account, other users via the following guest account:

Customer number: (leave blank),

User name: [docu2010en@kbs.kaba.com](mailto:docu2010en@kbs.kaba.com), Password: r+pj8c0v

### Declaration of conformity

Kaba GmbH, Albertstrasse 3, D-78056 Villingen-Schwenningen hereby declares as the manufacturer of the device that the device conforms to the fundamental requirements and other relevant stipulations of Directive 1999/5/EC (R&TTE).

The original declaration of conformity is available at

<http://www.kaba.com/access-control/de/Sales-Support/81668/downloads.html?cat=355024>



The device complies with the following standards:

EN 60950-1: 2006 + A11: 2009	Health and safety requirements pursuant to § 3 (1) 1. (Art. 3 (1) a)
EN 301 489-1 V1.8.1 EN 301 489-3 V1.4.1	Protection requirements concerning electromagnetic compatibility § 3 (1) 2. (Artikel 3 (1) b)
EN 300 330-1 V1.7.1 EN 300 330-2 V1.5.1	Measures for the efficient use of the radio frequency spectrum Air interface of the radio systems pursuant to § 3 (2) (Art. 3 (2))
EN60601-1-2: 2007	Registration unit 90 01 only Safety and effectiveness of medical electrical equipment

The device complies with the following EC directive:

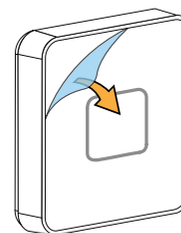
R & TTE 1999/5/EC	Radio and Telecommunications Terminal Equipment Directive (R&TTE)
-------------------	---

### RoHS

To the best of our knowledge, this device does not contain any materials (in terms of the concentrations or applications involved) whose circulation within products is prohibited according to the relevant requirements under Directive 2011/65/EC ("RoHS").



Disposal  
See Technical Manual



Remove the protective foil.

### Manufacturer

Kaba GmbH  
Access Workforce Management  
Albertstrasse 3  
D-78056 Villingen-Schwenningen  
Germany

Telephone +49 7720 603 0  
E-mail: [awm.info@kaba.com](mailto:awm.info@kaba.com)  
<http://www.kaba.com>