



B I P T

**BELGISCH INSTITUUT VOOR POSTDIENSTEN
EN TELECOMMUNICATIE**

Kenmerk: interf B14 – B21.2

**BESLUIT VAN DE RAAD VAN HET BIPT
VAN 8 JUNI 2011
MET BETREKKING TOT
RADIOINTERFACES B14.01 tot B14.07 en B21.2**

INHOUDSOPGAVE

1. Juridische basis	3
2. Achtergrond	3
3. Raadpleging.....	3
4. Besluit.....	4
5. Beroepsmogelijkheden.....	4
Bijlage	5

1. Juridische basis

Sinds het inwerkingtreden van de wet van 13 juni 2005 betreffende de elektronische communicatie, is het BIPT bevoegd voor het uitvoeren van technische voorschriften betreffende het gebruik van de radioapparatuur (art. 40). Op basis hiervan vaardigt het BIPT de als bijlage opgenomen radio-interfaces uit. Het betreft de interfaces B14.01 tot B14.07 aangaande actieve medische implantaten en hun bijhorende randapparatuur en B21.2 aangaande Ultrabreedbandtoepassingen (UWB) – Analyse van bouw materiaal. Met deze radio-interfaces worden de technische karakteristieken vastgelegd waaraan de apparatuur moet voldoen. Tevens worden de frequentiebanden vastgelegd waarin deze apparatuur kan werken. Dit besluit bevat dus de regels die in acht genomen moeten worden met betrekking tot de apparatuur in kwestie. Deze radio-interfaces zijn noodzakelijk voor een efficiënt gebruik van de frequentiebanden en om schadelijke storingen op de radiocommunicatie te vermijden; ze maken tevens deel uit van het nationaal frequentieplan.

2. Achtergrond

De interfaces B14.01 tot B14.07 vervangen de bestaande interface B14 zoals uitgevaardigd bij het besluit van de Raad van het BIPT van 7 februari 2007 met betrekking tot radio-interfaces B7, B11, B12 en B14. De vervanging was nodig naar aanleiding van de wijziging van Beschikking 2006/771/EG van de Commissie van 9 november 2006 inzake de harmonisatie van het radiospectrum voor gebruik door kortereafstandsapparatuur. Deze beschikking werd gewijzigd door Besluit 2010/368 van de Commissie van 30 juni 2010¹. Interfaces B14.01 tot B14.07 hebben betrekking op het gedeelte “Actieve medische implantaten en randapparatuur daarvan” uit de bijlage bij Beschikking 2006/771.

Interface B21.2 is nieuw en gebaseerd op het gedeelte “Analyse van bouw materiaal (BMA)” uit Beschikking 2009/343/EG van de Commissie van 21 april 2009 tot wijziging van Beschikking 2007/131/EG van de Commissie van 21 februari 2007 inzake het geharmoniseerde gebruik van het radiospectrum in de Gemeenschap voor apparatuur die gebruikmaakt van ultrabreedbandtechnologie². Het doel van Beschikking 2007/131/EG is het gebruik van het radiospectrum door apparatuur die gebruikmaakt van ultrabreedbandtechnologie mogelijk te maken en de voorwaarden voor dat gebruik in de Gemeenschap te harmoniseren. Beschikking 2009/343/EG vervangt de bijlage bij deze beschikking. BMA-beeldvormingssysteem (analyse van bouw materiaal) kunnen tal van innovatieve toepassingen verschaffen voor het opsporen en het maken van beelden van buizen, kabels en andere structuren in muren in woningen of commerciële gebouwen. Een gemeenschappelijke reeks voorwaarden voor spectrumtoegang voor BMA-apparatuur kan ondernemingen helpen die met behulp van deze toepassingen aanverwante professionele diensten willen verlenen in de gehele Gemeenschap.

3. Raadpleging

In toepassing van artikel 19, eerste lid, van de wet van 17 januari 2003 met betrekking tot het statuut van de regulator van de Belgische post- en telecommunicatiesector, heeft de Raad van het BIPT het ontwerp van dit besluit op 27 april 2011 gepubliceerd op de website van het BIPT en iedere persoon die hierbij rechtstreeks en persoonlijk betrokken was uitgenodigd zijn standpunt hierover uit te brengen ten laatste op 25 mei 2011. Er werden geen opmerkingen ontvangen.

¹ PB L 166 van 1.7.2010, blz. 33-41

² PB L 105 van 25.4.2009, blz. 9-13

4. Besluit

De als bijlage opgenomen radio-interfaces worden van kracht op de dag van de publicatie van dit besluit op de website van het BIPT.

5. Beroepsmogelijkheden

Overeenkomstig de wet van 17 januari 2003 betreffende de rechtsmiddelen en de geschillenbehandeling naar aanleiding van de wet van 17 januari 2003 met betrekking tot het statuut van de regulator van de Belgische post- en telecommunicatiesector hebt u de mogelijkheid om beroep in te stellen bij het hof van beroep van Brussel, Poelaertplein 1, B-1000 Brussel. Het beroep wordt, op straffe van nietigheid die ambtshalve wordt uitgesproken, ingesteld door middel van een ondertekend verzoekschrift dat wordt ingediend ter griffie van het hof van beroep van Brussel binnen een termijn van zestig dagen na de kennisgeving van het besluit of bij gebreke aan een kennisgeving, na de publicatie van het besluit of bij gebreke aan een publicatie, na de kennisname van het besluit.

Het verzoekschrift wordt ingediend op de griffie van het gerecht in hoger beroep in zoveel exemplaren als er betrokken partijen zijn. Het verzoekschrift bevat op straffe van nietigheid de vermeldingen van artikel 2, § 2, van de wet van 17 januari 2003 betreffende de rechtsmiddelen en de geschillenbehandeling naar aanleiding van de wet van 17 januari 2003 met betrekking tot het statuut van de regulator van de Belgische post- en telecommunicatiesector.

Axel Desmedt
Lid van de Raad

Charles Cuvelliez
Lid van de Raad

Catherine Rutten
Lid van de Raad

Luc Hindryckx
Voorzitter van de Raad

**Bijlage bij het besluit van de Raad van het BIPT van 8 juni 2011 met betrekking tot
radio-interfaces B14.01 tot B14.07 en B21.2**

België	Radio- interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.01 V2.2	04-2011
---------------	---	--	------------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	
	3	Frequentieband	9 – 315 kHz	De toepassing dient voor actieve medische implantaatsystemen met ultralaag vermogen waarbij gebruik wordt gemaakt van inductielustechnieken voor telemetriedoeleinden
	4	Kanaaldistributie		
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max 30 dB μ A/m op 10m.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en - bezetting	Activiteitscyclus < 10%	
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302 195-2 EC Besluit 2008/432/EC tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.02 V2.2	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	De toepassing dient voor implantaten voor dieren
	3	Frequentieband	315 – 600 kHz	
	4	Kanaaldistributie		
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max -5 dB μ A/m op 10m.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Activiteitscyclus < 10%	
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302 536-2 EC Besluit 2010/368/EU tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.03 V1.1	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	De toepassing dient voor implantaten voor dieren, beperkt tot binnenshuis gebruik.
	3	Frequentieband	12,5 – 20,0 MHz	
	4	Kanaaldistributie		
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max -7 dB μ A/m op 10m in een bandbreedte van 10 kHz	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Activiteitscyclus < 10%	
	9	Machtigingsregeling	Uitsluitend voor gebruik binnenshuis Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 300 330-2 EC Besluit 2010/368/EU tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.04 V2.2	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	De toepassing is uitsluitend voor actieve medische membraam implantaten met ultra laag vermogen voor bloeddrukmetingen
	3	Frequentieband	30,0 – 37,5 MHz	
	4	Kanaaldistributie		
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max 1 mW e.u.v.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Activiteitscyclus < 10%	
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302 510-2 EC Besluit 2010/368/EU tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.05 V1.1	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	
	3	Frequentieband	401 – 402 MHz	
	4	Kanaaldistributie	25 kHz	Individuele zenders kunnen aangrenzende kanalen combineren voor meer bandbreedte tot ten hoogste 100 kHz
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max 25 μ W e.u.v. voor systemen gebruik makend van LBT/AFA of Max 0,25 μ W e.u.v. voor systemen zonder LBT/AFA met een activiteitscyclus < 0,1%.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Activiteitscyclus < 0,1% voor 0,25 μ W e.u.v. LBT/AFA voor 25 μ W e.u.v. gebruikt.	Technieken om toegang te verkrijgen tot spectrum of om interferentie te onderdrukken, met een vermogen dat ten minste equivalent is aan dat van de technieken die zijn beschreven in de geharmoniseerde normen, welke zijn vastgesteld in het kader van Richtlijn 1999/5/EG zijn verplicht. Eventueel kan ook een maximale duty cycle van 0,1% worden gebruikt
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties	EN302 537-1	
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302 537-2 EC Besluit 2010/368/EU tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.06 V2.2	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Active Medical Implants and their associated peripherals	
	3	Frequentieband	402 – 405 MHz	
	4	Kanaaldistributie	25 kHz	Individuele zenders kunnen aangrenzende kanalen combineren voor meer bandbreedte tot ten hoogste 300 kHz
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max 25 μ W e.u.v.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Andere technieken om toegang te verkrijgen tot spectrum of om interferentie te onderdrukken, met inbegrip van bandbreedtes van meer dan 300 kHz, kunnen worden gebruikt mits zij een vermogen hebben dat ten minste equivalent is aan dat van de technieken die zijn beschreven in de geharmoniseerde normen welke zijn vastgesteld in het kader van Richtlijn 1999/5/EG zodat deze verenigbaar zijn met andere gebruikers en met name de meteorologische radiosondes.	
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 301 839-2 EC Beschikking 2008/432/EC tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten
	14	Notificatienummer		

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	B14.07 V1.1	04-2011
---------------	------------------------------------	--	--------------------	----------------

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
Normatief gedeelte	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel	
	2	Toepassing	Actieve Medische Implantaten en hun bijhorende randapparatuur	
	3	Frequentieband	405 – 406 MHz	
	4	Kanaaldistributie	25 kHz	Individuele zenders kunnen aangrenzende kanalen combineren voor meer bandbreedte tot ten hoogste 100 kHz
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte		
	6	Richting / Scheiding		
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	Max 25 μ W e.u.v. voor systemen gebruik makend van LBT/AFA of Max 0,25 μ W e.u.v. voor systemen zonder LBT/AFA met een activiteitscyclus < 0,1%.	
	8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	Activiteitscyclus < 0,1% voor 0,25 μ W e.u.v. LBT/AFA voor 25 μ W e.u.v.	Technieken om toegang te verkrijgen tot spectrum of om interferentie te onderdrukken, met een vermogen dat ten minste equivalent is aan dat van de technieken die zijn beschreven in de geharmoniseerde normen, welke zijn vastgesteld in het kader van Richtlijn 1999/5/EG zijn verplicht. Eventueel kan ook een maximale duty cycle van 0,1% worden gebruikt.
	9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ Non protection basis)
	10	Aanvullende fundamentele eisen		
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties	EN302 537-1	
Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302.537-2 EC Besluit 2010/368/EU tot wijziging van EC Beschikking 2006/771/EG ERC/REC 70-03	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 1	

België	Radio-interfacespecificatie	Ultrabreedbandtoepassingen (UWB) Analyse van bouw materiaal (BMA)	B21.2 V1.1	04-2011
---------------	------------------------------------	--	-------------------	----------------

Normatief gedeelte	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen																																				
	1	Radiocommunicatiedienst	Mobiel																																					
	2	Toepassing	Ultrabreedbandtoepassingen (UWB) BMA	Building Material Analysis																																				
	3	Frequentieband	Zie rij 7 voor details																																					
	4	Kanaaldistributie																																						
	5	Modulatie / Bezette bandbreedte																																						
	6	Richting / Scheiding																																						
	7	Zendvermogen / Vermogensdichtheid	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Frequentiebereik (MHz)</th> <th>Maximale gemiddelde e.u.i.v.vermogensdichtheid (dBm/MHz)</th> <th>Maximale piek e.u.i.v. vermogensdichtheid (dBm/50 MHz)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>lager dan 1.730</td> <td>-85,0</td> <td>-45,0</td> </tr> <tr> <td>1.700 – 2.200</td> <td>-65,0</td> <td>-25,0</td> </tr> <tr> <td>2.200 – 2.500</td> <td>-50,0</td> <td>-10,0</td> </tr> <tr> <td>2.500 – 2.690</td> <td>-65,0</td> <td>-25,0</td> </tr> <tr> <td>2.690 – 2.700</td> <td>-55,0</td> <td>-15,0</td> </tr> <tr> <td>2.700 – 3.400</td> <td>-82,0</td> <td>-42,0</td> </tr> <tr> <td>3.400 – 4.800</td> <td>-50,0</td> <td>-10,0</td> </tr> <tr> <td>4.800 – 5.000</td> <td>-55,0</td> <td>-15,0</td> </tr> <tr> <td>5.000 – 8.000</td> <td>-50,0</td> <td>-10,0</td> </tr> <tr> <td>8.000 – 8.500</td> <td>-70,0</td> <td>-30,0</td> </tr> <tr> <td>boven 8.500</td> <td>-85,0</td> <td>-45,0</td> </tr> </tbody> </table>	Frequentiebereik (MHz)	Maximale gemiddelde e.u.i.v.vermogensdichtheid (dBm/MHz)	Maximale piek e.u.i.v. vermogensdichtheid (dBm/50 MHz)	lager dan 1.730	-85,0	-45,0	1.700 – 2.200	-65,0	-25,0	2.200 – 2.500	-50,0	-10,0	2.500 – 2.690	-65,0	-25,0	2.690 – 2.700	-55,0	-15,0	2.700 – 3.400	-82,0	-42,0	3.400 – 4.800	-50,0	-10,0	4.800 – 5.000	-55,0	-15,0	5.000 – 8.000	-50,0	-10,0	8.000 – 8.500	-70,0	-30,0	boven 8.500	-85,0	-45,0	
	Frequentiebereik (MHz)	Maximale gemiddelde e.u.i.v.vermogensdichtheid (dBm/MHz)	Maximale piek e.u.i.v. vermogensdichtheid (dBm/50 MHz)																																					
	lager dan 1.730	-85,0	-45,0																																					
1.700 – 2.200	-65,0	-25,0																																						
2.200 – 2.500	-50,0	-10,0																																						
2.500 – 2.690	-65,0	-25,0																																						
2.690 – 2.700	-55,0	-15,0																																						
2.700 – 3.400	-82,0	-42,0																																						
3.400 – 4.800	-50,0	-10,0																																						
4.800 – 5.000	-55,0	-15,0																																						
5.000 – 8.000	-50,0	-10,0																																						
8.000 – 8.500	-70,0	-30,0																																						
boven 8.500	-85,0	-45,0																																						
8	Regels inzake kanaaltoegang en -bezetting	<p>BMA-apparatuur die gebruikmaakt van mitigatietechnieken die een niveau bereiken dat minstens gelijkwaardig is aan dat van de technieken die beschreven worden in de relevante normen die overeenkomstig Richtlijn 1999/5/EG zijn vastgesteld, is toegestaan in de banden 1,215 tot 1,73 GHz, met een maximale gemiddelde e.i.r.p.-dichtheid van - 70 dBm/MHz, en in de banden 2,5 tot 2,69 GHz en 2,7 tot 3,4 GHz, met een maximale gemiddelde e.i.r.p.-dichtheid van - 50 dBm/MHz, op voorwaarde dat een bescherming wordt geboden die minstens gelijkwaardig is aan die van de in bovenstaande tabel vermelde grenswaarden.</p> <p>Om de radioastronomiediensten te beschermen in de banden 2,69 tot 2,70 GHz en 4,8 tot 5,0 GHz, moet de totale uitgestraalde vermogensdichtheid lager zijn dan - 65 dBm/MHz, zoals beschreven in de geharmoniseerde normen die overeenkomstig Richtlijn 1999/5/EG zijn vastgesteld.</p>																																						
9	Machtigingsregeling	Vrijgesteld van vergunning	Op basis van NIB/NPB. (Non interference basis/ non protection basis)																																					
10	Aanvullende fundamentele eisen																																							

	Nr.	Parameter	Beschrijving	Opmerkingen
	11	Veronderstellingen wat betreft de planning van frequenties		

Informatief gedeelte	12	Geplande wijzigingen		
	13	Referentie	EN 302 435-2 Beschikking 2009/343/EG Beschikking tot wijziging 2007/131/EG	Uitsluitend de versie(s) vermeld in de meest recente lijst geharmoniseerde normen onder de R&TTE-richtlijn zoals gepubliceerd door de Europese Commissie in het PB van de EU kan (kunnen) worden gebruikt om vermoeden van overeenstemming te genieten.
	14	Notificatienummer		
	15	Opmerkingen	Klasse 2	