

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

ILNAS-EN ISO 12870:2012

Augenoptik - Brillenfassungen -Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 12870:2012)

Ophthalmic optics - Spectacle frames -Requirements and test methods (ISO 12870:2012)

Optique ophtalmique - Montures de lunettes - Exigences et méthodes d'essai (ISO 12870:2012)

01011010010 0011010010110100101010101111

Nationales Vorwort

Diese Europäische Norm EN ISO 12870:2012 wurde als luxemburgische Norm ILNAS-EN ISO 12870:2012 übernommen.

Alle interessierten Personen, welche Mitglied einer luxemburgischen Organisation sind, können sich kostenlos an der Entwicklung von luxemburgischen (ILNAS), europäischen (CEN, CENELEC) und internationalen (ISO, IEC) Normen beteiligen:

- Inhalt der Normen beeinflussen und mitgestalten
- Künftige Entwicklungen vorhersehen
- An Sitzungen der technischen Komitees teilnehmen

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

DIESES WERK IST URHEBERRECHTLICH GESCHÜTZT

Kein Teil dieser Veröffentlichung darf ohne schriftliche Einwilligung weder vervielfältigt noch in sonstiger Weise genutzt werden - sei es elektronisch, mechanisch, durch Fotokopien oder auf andere Art!

EUROPÄISCHE NORM ILNAS-EN ISO 12870:2012 N ISO 12870

EUROPEAN STANDARD

NORME EUROPÉENNE

April 2012

ICS 11.040.70

Ersatz für EN ISO 12870:2009

Deutsche Fassung

Augenoptik - Brillenfassungen - Anforderungen und Prüfverfahren (ISO 12870:2012)

Ophthalmic optics - Spectacle frames - Requirements and test methods (ISO 12870:2012)

Optique ophtalmique - Montures de lunettes - Exigences et méthodes d'essai (ISO 12870:2012)

Diese Europäische Norm wurde vom CEN am 23. März 2012 angenommen.

Die CEN-Mitglieder sind gehalten, die CEN/CENELEC-Geschäftsordnung zu erfüllen, in der die Bedingungen festgelegt sind, unter denen dieser Europäischen Norm ohne jede Änderung der Status einer nationalen Norm zu geben ist. Auf dem letzten Stand befindliche Listen dieser nationalen Normen mit ihren bibliographischen Angaben sind beim Management-Zentrum des CEN-CENELEC oder bei jedem CEN-Mitglied auf Anfrage erhältlich.

Diese Europäische Norm besteht in drei offiziellen Fassungen (Deutsch, Englisch, Französisch). Eine Fassung in einer anderen Sprache, die von einem CEN-Mitglied in eigener Verantwortung durch Übersetzung in seine Landessprache gemacht und dem Management-Zentrum mitgeteilt worden ist, hat den gleichen Status wie die offiziellen Fassungen.

CEN-Mitglieder sind die nationalen Normungsinstitute von Belgien, Bulgarien, Dänemark, Deutschland, Estland, Finnland, Frankreich, Griechenland, Irland, Island, Italien, Kroatien, Lettland, Litauen, Luxemburg, Malta, den Niederlanden, Norwegen, Österreich, Polen, Portugal, Rumänien, Schweden, der Schweiz, der Slowakei, Slowenien, Spanien, der Tschechischen Republik, der Türkei, Ungarn, dem Vereinigten Königreich und Zypern.



EUROPÄISCHES KOMITEE FÜR NORMUNG EUROPEAN COMMITTEE FOR STANDARDIZATION COMITÉ EUROPÉEN DE NORMALISATION

Management-Zentrum: Avenue Marnix 17, B-1000 Brüssel

Inhalt

vorwo	ort	4
1	Anwendungsbereich	5
2	Normative Verweisungen	5
3	Begriffe	5
4	Anforderungen	
4.1	Allgemeines	
4.2	Physiologische Verträglichkeit	
4.2.1	Ausführung	
4.2.2	Allgemeine physiologische Verträglichkeit	
4.2.3	Nickellässigkeit	
4.2.4 4.3	Klinische Bewertung	
4.3	Maßsystem	
11	Maßtoleranzen auf die Nennmaße	
4.5	Toleranz der Schraubgewinde	
4.6	Maßhaltigkeit bei erhöhter Temperatur	
4.7	Schweißbeständigkeit	
4.5 4.6 4.7 4.8	Mechanische Stabilität	
4.8.1 4.8.2	Stegverformung	
4.8.2	Sitz des Brillenglases	
4.8.3	Haltbarkeit	
4.9	Entflammbarkeit	
4.10	Beständigkeit gegen optische Strahlung	10
4.8.3 4.9 4.10 5 5.1	Auswahl der Prüflinge	10
5 1	Allgemeines	
5.2	Prüfung auf Nickellässigkeit	
5.3	Änderung des Brillenfassungsmodells	
5.2 5.3 6 6.1		
6	Vorbehandlung der Prüflinge	11
6.1	Prüfgläser	
6.2 7 7.1 7.2 7.3	Vorbehandlung der Prüflinge und Prüfbedingungen	
7	Prüfung, Untersuchung und Übereinstimmung	
7.1	Prüfung	
7.2	Untersuchung	
7.3	Übereinstimmung	
8	Prüfverfahren	14
8.1	Allgemeines	
8.2	Prüfung auf Maßhaltigkeit bei erhöhter Temperatur	14
8.2.1	Geräte	
8.2.2	Durchführung	
8.3	Schweißbeständigkeitsprüfung	14
8.3.1	Geräte und Reagenzien	14
8.3.2	Durchführung	
8.4	Stegverformungsprüfung und Prüfung des Sitzes des Brillenglases in der Brillenfassung	
8.4.1	Geräte (siehe Bild 3)	16
8.4.2	Durchführung	
8.5	Haltbarkeitsprüfung	17
8.5.1	Geräte	
8.5.2	Durchführung	
8.6	Entflammbarkeitsprüfung	
8.6.1	Geräte	
862	Durchführung	10

		Seite
8.7	Prüfung auf Beständigkeit gegen optische Strahlung	
8.7.1	Geräte	
8.7.2	Durchführung	
8.8	Verfahren zur Prüfung auf Nickellässigkeit	
8.8.1	Vorbereitung	
8.8.2 8.8.3	Verfahren zur Abriebsimulation vor der Prüfung auf Nickellässigkeit Verfahren zur Ermittlung eines Anhaltspunkts in Bezug auf das Ausmaß der	
	Nickellässigkeit	
8.8.4	Prüfung auf Nickellässigkeit	
8.8.5	Prüfbericht	23
9	Kennzeichnung	23
10	Zusätzliche Informationen, die vom Hersteller oder einer anderen Person, die das Produkt auf den Markt bringt, bereitgestellt werden müssen	
11	Hinweis auf ISO 12870	25
A .1	g A (informativ) Empfehlungen für die Konstruktion von Brillenfassungen Konstruktion	26
A.2	Material	
A.3	Montage	
A.4	Größenbereich und Anpassmöglichkeit	
A.5	Masse	
A.6	Auflageflächen	
A. 7	Federgelenke	
A.8	Brillenfassungssymmetrie	
A.9	Angaben zur Materialzusammensetzung	27
∆nhan	g B (informativ) Beispiele für die Gestaltung der Prüfgeräte	29
B.1	Beispiel für die Halterung der Brillenfassung bei der Schweißbeständigkeitsprüfung	
B.2	Beispiele für die Geräte zur Haltbarkeitsprüfung	
	g C (informativ) Beispielhafte Darstellung der Schneidestellen für das Schneiden von	
	Metallbrillenfassungen in Teilstücke vor deren Prüfung auf Nickellässigkeit	32
	g D (informativ) Europäische Anforderungen und Gesetzgebung betreffend Nickellässigkeit	
Literat	urhinweise	34
Anhan	g ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 93/42/FWG	35

Vorwort

Dieses Dokument (EN ISO 12870:2012) wurde vom Technischen Komitee ISO/TC 172 "Optics and photonics" in Zusammenarbeit mit dem Technischen Komitee CEN/TC 170 "Augenoptik" erarbeitet, dessen Sekretariat vom DIN gehalten wird.

Diese Europäische Norm muss den Status einer nationalen Norm erhalten, entweder durch Veröffentlichung eines identischen Textes oder durch Anerkennung bis Oktober 2012, und etwaige entgegenstehende nationale Normen müssen bis Oktober 2012 zurückgezogen werden.

Es wird auf die Möglichkeit hingewiesen, dass einige Texte dieses Dokuments Patentrechte berühren können. CEN [und/oder CENELEC] sind nicht dafür verantwortlich, einige oder alle diesbezüglichen Patentrechte zu identifizieren.

Dieses Dokument ersetzt EN ISO 12870:2009.

Dieses Dokument wurde unter einem Mandat erarbeitet, das die Europäische Kommission und die Europäische Freihandelszone dem CEN erteilt haben, und unterstützt grundlegende Anforderungen der EU-Richtlinien.

Zum Zusammenhang mit EU-Richtlinien siehe informativen Anhang ZA, der Bestandteil dieses Dokuments ist.

Entsprechend der CEN/CENELEC-Geschäftsordnung sind die nationalen Normungsinstitute der folgenden Länder gehalten, diese Europäische Norm zu übernehmen: Belgien, Bulgarien, Dänemark, Deutschland, Estland, Finnland, Frankreich, Griechenland, Irland, Island, Italien, Kroatien, Lettland, Litauen, Luxemburg, Malta, Niederlande, Norwegen, Österreich, Polen, Portugal, Rumänien, Schweden, Schweiz, Slowakei, Slowenien, Spanien, Tschechische Republik, Türkei, Ungarn, Vereinigtes Königreich und Zypern.

Anerkennungsnotiz

Der Text von ISO 12870:2012 wurde vom CEN als EN ISO 12870:2012 ohne irgendeine Abänderung genehmigt.

1 Anwendungsbereich

Diese Internationale Norm legt grundlegende Anforderungen für unverglaste Brillenfassungen fest, die zur Verwendung mit allen Korrektionsgläsern bestimmt sind. Sie ist zum Zeitpunkt des Verkaufs der Brillenfassung durch den Hersteller oder Lieferant an den Wiederverkäufer gültig.

Diese Internationale Norm gilt für alle Brillenfassungsarten, einschließlich randloser, halb-randloser und zusammenklappbarer Brillenfassungen. Sie gilt auch für Brillenfassungen aus natürlichen organischen Materialien.

ANMERKUNG Empfehlungen bezüglich der Konstruktion von Brillenfassungen siehe Anhang A.

Diese Internationale Norm gilt nicht für als Sonderanfertigung hergestellte Brillenfassungen und für Produkte, die speziell für den persönlichen Augenschutz bestimmt sind.

2 Normative Verweisungen

Die folgenden zitierten Dokumente sind für die Anwendung dieses Dokuments erforderlich. Bei datierten Verweisungen gilt nur die in Bezug genommene Ausgabe. Bei undatierten Verweisungen gilt die letzte Ausgabe des in Bezug genommenen Dokuments (einschließlich aller Änderungen).

ISO 105-A02, Textiles — Tests for colour fastness — Part A02: Grey scale for assessing change in colour

ISO 105-B02, Textiles — Tests for colour fastness — Part B02: Colour fastness to artificial light: Xenon arc fading lamp test

ISO 3160-1, Watch cases and accessories — Gold alloy coverings — Part 1: General requirements

ISO 3696:1987, Water for analytical laboratory use — Specification and test methods

ISO 7998, Ophthalmic optics — Spectacle frames — Lists of equivalent terms and vocabulary

ISO 8596, Ophthalmic optics — Visual acuity testing — Standard optotype and its presentation

ISO 8624:2011, Ophthalmic optics — Spectacle frames — Measuring system and terminology

ISO 11380, Optics and optical instruments — Ophthalmic optics — Formers

ISO 11381, Optics and optical instruments — Ophthalmic optics — Screw threads

ISO/TS 24348, Ophthalmic optics — Spectacle frames — Method for the simulation of wear and detection of nickel release from coated metal and combination spectacle frames

3 Begriffe

Für die Anwendung von diesem Dokument gelten die Begriffe nach ISO 7998 und ISO 8624 und die folgenden Begriffe.

3.1

Brillenfassungsmodell

Brillenfassung, nach gleicher Konstruktion hergestellt, unter Verwendung gleicher Materialien (nicht notwendigerweise der gleichen Farben) und derselben Oberflächenbehandlung

3.2

natürliches organisches Material

Material, das nicht aus anderen Rohstoffen synthetisiert wurde und das bei Verarbeitung im Wesentlichen in seinem ursprünglichen Zustand bleibt

BEISPIELE Horn, Bambus und Holz.

ANMERKUNG In diesem Zusammenhang bedeutet Verarbeitung z.B. das Zurichten, Formen, Laminieren, Binden, Biegen, Polieren und Erwärmen.

3.3

als Sonderanfertigung angefertigte Brillenfassung

Brillenfassung, die auf besonderen Auftrag und für eine namentlich bekannte Person hergestellt wird

Brillenfassungen, welche auf speziellen Auftrag für einen Träger mit außergewöhnlicher Gesichtsphysiognomie gefertigt werden.

Anforderungen

Allgemeines

Die Anforderungen an die verschiedenen Brillenfassungsarten sind in Tabelle 1 angegeben. Alle Brillenfassungsarten, welche in den Anwendungsbereich dieser Internationalen Norm fallen, müssen den als "allgemein" eingestuften Anforderungen (gekennzeichnet mit "g") entsprechen. Anforderungen, welche mit "O" gekennzeichnet sind, sind optional, werden aber in einigen Ländern durch entsprechende Gesetzgebung

Tabelle 1 — Anforderungen an die verschiedenen Brillenfassungsarten

	Tabelle 1 -	— Anfo	orderu	ngen a	n die v	ersch	ieden	en Brill	enfass	sungs	arten		
R	rillenfassungsart	Unterabschnitt ^a											
	Dimemassungsart		4.2.2	4.2.3	4.2.4	4.3	4.4	4.5	4.6	4.7	4.8	4.9	4.1
Randlose und halbrandlose Brillenfassungen Alle anderen Brillenfassungs- arten ^b		g	g	0	0	0	О	g	g	g	g	g	0
		g	g	0	0	g	g	g	g	g	g	g	0
Legen	de												
g	Brillenfassung muss mit diesem Unterabschnitt übereinstimmen, um den Anforderungen nach dieser Internationalen Norm zu entsprechen.												
0	Entsprechung mit diesem Unterabschnitt ist optional.												
4.2.1	Ausführung												
4.2.2	Allgemeine physiologische Verträglichkeit												
4.2.3	Nickellässigkeit												
4.2.4	Klinische Bewertung												
4.3	Maßsystem												
4.4	Maßtoleranzen auf di	e Nenni	maße										
15	Toloranz dor Schrauh	اممنينمم	^										

- Brillenfassung muss mit diesem Unterabschnitt übereinstimmen, um den Anforderungen nach dieser Internationalen Norm zu entsprechen.
- Entsprechung mit diesem Unterabschnitt ist optional.
- Ausführung
- Allgemeine physiologische Verträglichkeit
- Nickellässigkeit
- Klinische Bewertung
- Maßsystem
- Maßtoleranzen auf die Nennmaße
- 4.5 Toleranz der Schraubgewinde
- 4.6 Maßhaltigkeit bei erhöhter Temperatur
- 4.7 Schweißbeständigkeit
- 4.8 Mechanische Stabilität
- 4.9 Entflammbarkeit
- 4.10 Beständigkeit gegen optische Strahlung
- 4.2.1, 4.2.2, 4.2.3, 4.2.4, 4.5, 4.6, 4,7, 4.8 und 4.9 geben die grundlegenden Anforderungen nach Europäischem Recht.
- "Alle anderen Brillenfassungsarten" umfasst Kunststoff- und Metall-Brillenfassungen, einschließlich zusammenklappbarer Brillenfassungen, mit einem das Brillenglas rundherum umschließenden Fassungsrand.