

PHILIPS

capsule

„Philips Axon“ reguliavimo pranešimas

Įvadas

Šiame pranešime pateikiama „Philips Axon“ gaminio reguliavimo informacija, todėl jis yra „Philips Axon“ naudojimo instrukcijos tęsinys. Jame išsamiai aprašyti atitikties pareiškimai, kurių reikia gaminiui sertifikuoti ir patvirtinti. Todėl „Philips“ yra įsipareigojusi tiekti gaminius, atitinkančius standartus, įstatymus ir kitus teisės aktus.

Sertifikavimo ženklai



Australijos reguliavimo atitikties ženklas (RCM).
Australijos ryšių ir
žiniasklaidos valdybos (ACMA) / Elektromagnetinio
suderinamumo (EMS) reguliavimo susitarimo atitiktis



Atitiktis Europos direktyvoms



FCC atitikties deklaracija. „Axon“ laikosi
elektromagnetinės spinduliuotės limitų, kuriuos
nurodo JAV federalinė ryšių komisija.



Atskiras elektros ir elektroninių atliekų surinkimas
(WEEE direktyva)



NRTL saugos ženklas

Gaminių, tiekiamų Didžiajai Britanijai, atitiktis.



Taivano standartų, metrologijos ir tikrinimo skyriaus
(BSMI) reikalavimų atitiktis



Taivano nacionalinės ryšių komisijos (NCC)
sertifikavimo etiketė



Pietų Afrikos nepriklausomos ryšių tarnybos (ICASA)
reikalavimų atitiktis



Persijos įlankos atitikties ženklas (G ženklas). Persijos
įlankos kooperacijos tarybos techninių reikalavimų
atitiktis



Teisės aktų laikymasis ir patvirtinimai

JAV federalinė ryšių komisija

„Philips Axon“ atitinka FCC taisyklių 15 dalies reikalavimus. Eksploatuojant taikomos dvi sąlygos:

- Šis prietaisas negali sukelti kenksmingų trukdžių.
- Šis prietaisas turi priimti bet kokius gautus trikdžius, įskaitant tuos, kurie gali sukelti nepageidaujamą veikimą.

Pastaba. Ši įranga buvo išbandyta ir nustatyta, kad ji atitinka A klasės skaitmeninio prietaiso ribas pagal FCC taisyklių 15 dalį. Šie apribojimai yra sukurti taip, kad užtikrintų pagrįstą apsaugą nuo kenksmingų trukdžių, kai įranga naudojama komercinėje aplinkoje. Ši įranga generuoja, naudoja ir gali spinduliuoti radijo dažnių energiją, o jei ji nėra įdiegta ir naudojama pagal instrukcijų vadovą, gali sukelti kenksmingus radijo ryšio trikdžius. Tikėtina, kad naudodamiesi šia įranga gyvenamojoje vietovėje sukelsite kenksmingų trukdžių, tada naudotojas turės pašalinti trikdžius savo lėšomis.

Pastaba. Jei „Axon“ veikia 5,180–5,250 GHz / 5,500–5,700 GHz dažnių diapazone, jis gali būti naudojamas tik patalpų aplinkoje. Gamybos metu programinė įranga išjungs 5 600–5 650 MHz juostą, o galutinis naudotojas jos negalės pakeisti. Šis prietaisas atitinka visus kitus FCC taisyklių 15E dalies 15.407 skirsnyje nurodytus reikalavimus.

Perspėjimas. „Philips“ nėra atsakinga už radijo ar televizijos trikdžius, kuriuos sukelia neteisėti šios įrangos pakeitimai ar modifikacijos. Neteisėti pakeitimai ar modifikacijos gali panaikinti naudotojo teisę naudoti įrangą.

Perspėjimas. Bet kokie pakeitimai ar modifikacijos, kurių nėra aiškiai patvirtinusi už atitiktį atsakinga šalis, gali panaikinti naudotojo teisę naudoti šią įrangą. Šis siųstuvus neturi būti netoliese kitų antenų ar siųstuvų.

Radiacijos poveikio aplinkai ataskaita

Ši įranga atitinka FCC radiacijos poveikio aplinkai ribas, nustatytas nekontroliuojamoje aplinkoje. Ši įranga turėtų būti sumontuota ir valdoma mažiausiai 20 cm atstumu nuo radiatoriaus ir jūsų kūno.

Pastaba. Šalies kodas pasirenkamas tik ne JAV modeliams ir galimas ne visuose JAV modeliuose. Pagal FCC reglamentą visi „Wi-Fi“ gaminiai, kuriais prekiaujama JAV, turi būti fiksuoti tik JAV veikiančiais kanalais.

Kanada

Kanados inovacijų, mokslo ir ekonomikos vystymo (anksčiau „Industry Canada“) pareiškimas

CAN ICES-003 B / NMB-003 B

Šiame įrenginyje yra siųstuvas (-ų) / imtuvas (-ų), kuriam (-iems) nereikalinga licencija, kuris (-ie) atitinka Kanados inovacijų, mokslo ir ekonomikos vystymo (anksčiau „Industry Canada“) RSS, kuriam (-iems) netaikoma licencija. Eksploatuojant taikomos dvi sąlygos:

(1) Šis įrenginys negali sukelti trukdžių.

(2) Šis įrenginys turi priimti bet kokius trukdžius, įskaitant tuos, kurie gali sukelti nepageidaujamą įrenginio veikimą.

Radiacijos poveikio aplinkai ataskaita

Ši įranga atitinka ISED radiacijos poveikio aplinkai ribas, nustatytas nekontroliuojamoje aplinkoje. Ši įranga turi būti sumontuota ir naudojama mažiausiai 20 cm atstumu nuo radiatoriaus ir jūsų kūno.

Perspėjimas. Įrenginio veikimo juosta yra 5150–5350 MHz, naudoti tik patalpose.

Jei reikia daugiau informacijos, susisiekite su vietos „Industry Canada“ biuru.

Europos Sąjunga

CE deklaracija

„Philips“ šiuo dokumentu deklaruoja, kad šis įrenginys atitinka pagrindinius 2014 m. balandžio 16 d. Tarybos direktyvos 2014/53/ES reikalavimus dėl radijo įrangos ir atitinkamai ženklinamas CE ženklu.

Ši įranga gali būti naudojama toliau išvardytose šalyse.

Airija	Kipras	Prancūzija
Austrija	Kroatija	Rumunija
Belgija	Latvija	Slovakija
Bulgarija	Lenkija	Slovėnija
Čekijos Respublika	Lichtenšteinas	Suomija
Danija	Lietuva	Švedija
Estija	Liuksemburgas	Šveicarija
Graikija	Malta	Turkija
Islandija	Norvegija	Vengrija
Ispanija	Nyderlandai	Vokietija
Italija	Portugalija	

Kai kurios šalys taiko apribojimus ar draudimus įrenginiams, veikiantiems 5 GHz juostoje. Konkrečiai kai kuriose Europos šalyse, pavyzdžiui, kai kuriuos dažnius leidžiama naudoti tik patalpose. Dažnis ir maksimali perduodama galia ES išvardyti žemiau:

2,412–2,472 GHz: 19,99 dBm maks.

5,180–5,700 GHz: 22,99 dBm maks.

Patariama laikytis vietos reikalavimų.

Visos RED atitikties deklaracijos kopijos prašykite iš „Philips“ atstovo.



REACH atitiktis

Pagal Reglamento (EB) Nr. 1907/2006 (REACH) 33 straipsnį ir švino įtraukimą į labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų (SVHC) sąrašą, kurį pateikė Europos chemijos agentūra (ECHA), „Philips“ nustatė „Philips Axon“ komponentus, kuriuose švino yra daugiau nei 0,1 % masės.

Švino aptinkama šešiakampiuose stovuose, laikančiuose spausdintinę plokštę. Šie komponentai yra vidiniai, todėl naudotojų medžiaga neveikia. Be to, švino taip pat aptinkama NS jungtyje. Šis komponentas pagamintas iš lydinio, kuriame yra nedidelis kiekis švino ir jis nėra skirtas išskirti savo medžiagą įprastomis ar pagrįstai numatomomis naudojimo sąlygomis.

Šios dalys atitinka Direktyvos 2011/65/ES (RoHS) išimtis, kurias atitinka „Philips Axon“ kaip paaiškinta skyriuje *RoHS ir WEEE atitiktis*.

RoHS ir WEEE atitiktis

Šiame įrenginyje NĖRA šių medžiagų (kurių koncentracija viršija leistinas ribines vertes):

- Švinas
- Gyvsidabris
- Kadmio
- Šešiavalentis chromas
- Polibrominti bifenilai (PBB)
- Polibrominti difenilo eteriai (PBDE)
- Bis(2-etilheksil)-ftalatas (DEHP)
- Benzilbutilftalatas (BBP)
- Dibutilo ftalatas (DBP)
- Diizobutilftalatas (DIBP)

Europos Sąjungoje šis gaminys ir jo kabeliai turi būti surenkami atskirai, o ne šalinami su buitinėmis atliekomis. Išsamią informaciją žr. šio dokumento skyriuje *Perdirbimas ir aplinka*.

Chromo, švino, gyvsidabrio ar kadmio nėra tyčia pridėta į pakuotės medžiagas ir jų nėra tiek, kad jų bendra koncentracija, kaip atsitiktinių priemaišų, būtų didesnė kaip 100 ppm. Pakavimo medžiagai nenaudoti halogeninti plastikai ar polimerai. Pakuotė atitinka Tarybos Direktyvą 94/62/EB.

Didžioji Britanija

Šis įrenginys atitinka pagrindinius 2017 m. Radijo įrangos reglamento Nr. 2017 SI 2017/1206 reikalavimus. Ši įranga gali būti naudojama Jungtinėje Karalystėje.

Kai kurios šalys taiko apribojimus ar draudimus įrenginiams, veikiantiems 5 GHz juostoje. Konkrečiai kai kuriose Europos šalyse, pavyzdžiui, kai kuriuos dažnius leidžiama naudoti tik patalpose. Patariama laikytis vietos reikalavimų.

Visos UKCA atitikties deklaracijos kopijos prašykite iš „Philips“ atstovo.

RoHS ir WEEE atitikties

Šiame įrenginyje NĖRA šių medžiagų (kurių koncentracija viršija leistinas ribines vertes):

- Švinas
- Gyvsidabris
- Kadmis
- Šešiavalentis chromas
- Polibrominti bifenilai (PBB)
- Polibrominti difenilo eteriai (PBDE)
- Bis(2-etilheksil)- ftalatas (DEHP)
- Benzilbutilftalatas (BBP)
- Dibutilo ftalatas (DBP)
- Diizobutilftalatas (DIBP)

Kabeliai turi būti renkami atskirai, o ne šalinami su buitinėmis atliekomis. Išsamią informaciją žr. šio dokumento skyriuje *Perdirbimas ir aplinka*.

Chromo, švino, gyvsidabrio ar kadmio nėra tyčia pridėta į pakuotės medžiagas ir jų nėra tiek, kad jų bendra koncentracija, kaip atsitiktinių priemaišų, būtų didesnė kaip 100 ppm. Pakavimo medžiagai nenaudoti halogeninti plastikai ar polimerai. Pakuotė atitinka Tarybos Direktyvą 94/62/EB.

Perdirbimas ir aplinka

Netinkamas IT įrangos šalinimas gali turėti neigiamą įtaką sveikatai ir aplinkai. Rekomenduojame išmesti „Axon“, DIM ir nuosekliuosius kabelius tinkamoje vietoje, kad būtų galima utilizuoti ir perdirbti. Taip pat galite perdirbti pakuotes ir vadovus pagal vietines perdirbimo taisykles.

Europos Sąjungoje, jei reikia pagalbos perdirbant šį gaminį, apsilankykite mūsų klientų svetainėje: <https://customers.capsuletech.com/environment>

Saugos ir norminių aktų atitikties lentelė

Laukas	Standartas arba reglamentas
Medicininio prietaiso sauga:	EN 60601-1 IEC 60601-1 3-iasis leidimas su nacionaliniais nukrypimais JAV ir Kanadoje
IT sauga	IEC 62368-1
Medicininio prietaiso tinkamumas	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Medicininį prietaisų programinė įranga – programinės įrangos naudojimo ciklo procesai	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR 15 dalies B dalis ICES-003 A / NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32

Laukas	Standartas arba reglamentas
	CISPR 35 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3
Radijas	EN 301 489-1 EN 301 489-17 EN 301 893 EN 300 328 EN 62311 RSS-210 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E
OET65	ANSI/IEEE C95.1
Aplinkosauga / pakavimas	ES direktyva 94/62/EB
Aplinkosauga	Reglamentas (EB) Nr. 1907/2006 (REACH)
RoHS	ES direktyva 2011/65/ES
WEEE	ES direktyva 2012/19/ES

Japonijos vidaus reikalų ir ryšių ministerija (MIC)

„Philips Axon“ pagal Japonijos radijo įstatymą yra sertifikuotas pagal techninio reglamento atitikties sertifikatą.

Informacinės komunikacijos žiniasklaidos plėtros tarnyba (IMDA), Singapūras

„Philips Axon“ yra IMDA registruotas gaminys.

Teisinis pranešimas

© „Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamosios įmonės 2015. Visos teisės saugomos.

Šiam gaminiui ir su juo susijusiems dokumentams taikoma autorių teisių apsauga; juos platinti galima pagal licenciją, ribojančią jų naudojimą, kopijavimą, platinimą ir dekompiliavimą. Nė viena šio gaminio ar su juo susijusių dokumentų dalis negali būti atkurta (jokia forma ir jokiais priemonėmis) prieš tai negavus rašytinio „Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamųjų įmonių leidimo.

Šiai techninei informacijai gali būti taikomi JAV ir tarptautiniai eksporto, pakartotinio eksporto ar perdavimo („eksporto“) įstatymai. Nukrypimai nuo JAV ir tarptautinių įstatymų griežtai draudžiami.

„Capsule“ logotipas yra registruotasis „Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamųjų įmonių prekių ženklas JAV, ES ir kitose šalyse. Visi kiti prekių ženklai, paslaugų ženklai, registruotieji prekių ženklai ir registruotieji paslaugų ženklai yra jų atitinkamų savininkų nuosavybė.

„Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamųjų įmonių aparatinė ir programinė įranga teikiama taikant visas trečiųjų šalių licencijas ir apribojimus, nurodytus elektroniniame faile „Trečiųjų šalių pranešimai“, pateikiamame su programine įranga arba paprašius „Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamųjų įmonių.

DHF24919

DCN 2023-034