



Aviso regulamentar da Philips Axon

Introdução

Este aviso contém informações regulamentares para o produto Philips Axon e é, portanto, uma extensão das *Instruções de Utilização Philips Axon*. Detalha as declarações de conformidade que o produto requer para a sua certificação e aprovação. A Philips está, portanto, empenhada em fornecer produtos em conformidade com as normas, leis e regulamentos.

Marcas de certificação



Marca de Conformidade Regulamentar da Austrália (RCM). Conformidade com as disposições regulamentares das Autoridades Australianas de Comunicação Social (ACMA) / Acordo regulamentar relativo à compatibilidade eletromagnética (EMC)



Conformidade para produtos a ser colocados na Grã-Bretanha.



Conformidade com as directivas europeias



Conformidade com os requisitos de Taiwan do Bureau of Standards, Metrology and Inspection (BSMI)



Declaração de conformidade da FCC. A Axon está em conformidade com os limites de emissões eletromagnéticas especificados pela Comissão Federal de Comunicações dos EUA.



Etiqueta de certificação da Comissão Nacional de Comunicações (NCC) de Taiwan



Reciclagem separada de resíduos elétricos e eletrônicos (directiva WEEE)



Conformidade com os requisitos da Autoridade Independente das Comunicações da África do Sul (ICASA)



Marca de segurança NRTL



Marca de conformidade do Golfo (G-mark). Conformidade com a regulamentação técnica do Conselho de Cooperação do Golfo



Conformidade regulamentar e aprovações

Canadá

Declaração Innovation, Science and Economic Development Canada (anteriormente Industry Canada)

CAN ICES-003 B/NMB-003 B

Este dispositivo contém transmissores/recetores isentos de licença que cumprem as RSS isentas de licença da Innovation, Science and Economic Development Canada. O funcionamento está sujeito às duas condições seguintes:

- (1) Este dispositivo não poderá provocar interferência.
- (2) Este dispositivo tem de aceitar qualquer interferência, incluindo interferência que possa provocar um funcionamento indesejado do dispositivo

Declaração de exposição às radiações

Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da ISED estabelecidos para um ambiente não controlado. Este equipamento deve ser instalado e operado com uma distância mínima de 20 cm entre o radiador e o seu corpo.

Atenção: O dispositivo funciona na banda 5150-5350 MHz, apenas para utilização no interior.

Para obter mais informações, contacte a repartição local da Industry Canada.

União Europeia / Espaço Económico Europeu (EEE)

Declaração CE

A Philips declara que este dispositivo cumpre os requisitos essenciais e outras disposições relevantes da Diretiva 2014/53/UE do Conselho, de 16 de abril de 2014, relativa ao equipamento de rádio e detém a marcação CE em conformidade.

Este equipamento pode ser operado em:

| | | |
|------------|--------------|-----------------|
| Alemanha | Finlândia | Malta |
| Áustria | França | Noruega |
| Bélgica | Grécia | Países Baixos |
| Bulgária | Hungria | Polónia |
| Chipre | Irlanda | Portugal |
| Croácia | Islândia | República Checa |
| Dinamarca | Itália | Roménia |
| Eslováquia | Letónia | Suécia |
| Eslovénia | Listenstaine | Suíça |
| Espanha | Lituânia | Turquia |
| Estónia | Luxemburgo | |

Alguns países têm restrições ou proibições específicas para dispositivos que operam na banda de 5 GHz. Especificamente em certos países europeus, por exemplo, algumas frequências devem ser limitadas à utilização em interior. Aconselhamos o cumprimento dos requisitos locais.

Para obter uma cópia da Declaração de Conformidade completa da RED, contacte o seu representante da Philips.

Conformidade com REACH

O REACH (Registo, Avaliação, Autorização e Restrição de Produtos Químicos, CE n.º 1907/2006) representa o quadro normativo para os produtos químicos da União Europeia. A Philips cumpre todos os requisitos deste regulamento e está empenhada em fornecer aos clientes informações sobre a presença de substâncias que suscitem elevada preocupação (SVHC) segundo o REACH. Para mais informações, contacte o seu representante da Philips.

Regulamentações WEEE, RoHS e diretiva da UE relativa às baterias

O SmartLinx Neuron NÃO contém nenhuma das seguintes substâncias (em concentrações que excedam os limites legais da Diretiva 2011/65/UE e respetivas alterações):

- Chumbo
- Mercúrio
- Cádmio
- Crómio hexavalente
- Polibromobifenilos (PBB)
- Éteres difenílicos polibromados (PBDE)
- Ftalato bis (2-Etil-hexilo) (DEHP)
- Ftalato de benzilbutilo (BBP)
- Ftalato dibutílico (DBP)
- Ftalato de diisobutilo (DIBP)

Na União Europeia, este produto e respetivos cabos devem ser recolhidos separadamente e não eliminados com o lixo doméstico. Para obter detalhes, consulte a secção *Eliminação* neste documento.

Grã-Bretanha

Este dispositivo cumpre os requisitos essenciais e outras disposições relevantes do Regulamento de Equipamento de Rádio de 2017, n.º 2017 SI 2017/1206. Este equipamento pode ser operado no Reino Unido.

Alguns países têm restrições ou proibições específicas para dispositivos que operam na banda de 5 GHz. Especificamente em certos países europeus, por exemplo, algumas frequências devem ser limitadas à utilização em interior. Aconselhamos o cumprimento dos requisitos locais.

Para obter uma cópia da Declaração de Conformidade completa da UKCA, contacte o seu representante da Philips.

Conformidade com RoHS e WEEE

Este dispositivo NÃO contém nenhuma das seguintes substâncias (em concentrações que excedam os limites legais):

- Chumbo
- Mercúrio
- Cádmio
- Crómio hexavalente
- Polibromobifenilos (PBB)
- Éteres difenílicos polibromados (PBDE)
- Ftalato bis (2-Etil-hexilo) (DEHP)



- Ftalato de benzilbutilo (BBP)
- Ftalato dibutílico (DBP)
- Ftalato de diisobutilo (DIBP)

Os cabos devem ser recolhidos separadamente e não devem ser eliminados com o lixo doméstico. Para obter detalhes, consulte a secção *Eliminação* neste documento.

Japão

Ministério dos Assuntos Internos e das Comunicações (MIC)

O Philips Axon está certificado em conformidade com o Regulamento Técnico de Certificação de Conformidade ao abrigo da Lei Japonesa de Radiocomunicações.

Singapura

O Philips Axon é um produto registado na IMDA (Info-communications Media Development Authority).

Emirados Árabes Unidos

O Axon é um equipamento registado na TDRA (Telecommunications and Digital Government Regulatory Authority). Para mais informações, digitalize o código QR na etiqueta da TDRA localizada na embalagem do produto.

USA Federal Communications Commission

A Philips Axon cumpre a Parte 15 das Regras da FCC. O funcionamento está sujeito a duas condições:

- Este dispositivo não poderá provocar interferência prejudicial.
- Este dispositivo tem de aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferência que possa provocar um funcionamento indesejado.

Nota: Este equipamento foi testado e considerado em conformidade com os limites de um dispositivo digital de Classe B, de acordo com a parte 15 das Regras da FCC. Estes limites são concebidos para fornecer uma proteção razoável contra interferência prejudicial numa instalação residencial. Este equipamento gera, utiliza e pode irradiar energia de radiofrequência e, se não for instalado e utilizado de acordo com as instruções, poderá provocar interferência prejudicial em comunicações por rádio. No entanto, não há garantia de que não ocorram interferências numa instalação específica. Se este equipamento causar interferências prejudiciais à receção de rádio ou televisão, o que pode ser determinado ligando e desligando o equipamento, o utilizador é incentivado a tentar corrigir as interferências através de uma ou mais das seguintes medidas:

- Reorientar ou deslocar a antena de receção.
- Aumentar a separação entre o equipamento e o recetor.
- Ligar o equipamento a uma tomada num circuito diferente daquele a que o recetor está ligado.
- Consultar o concessionário ou um técnico de rádio/TV experiente para obter ajuda

Nota: Este dispositivo cumpre os requisitos especificados na Parte 15E, Secção 15.407 das Regras da FCC.

Atenção: A Philips não se responsabiliza por qualquer interferência de rádio ou televisão provocada por alterações ou modificações não autorizadas deste equipamento. As alterações ou modificações não autorizadas poderiam anular os direitos de utilização do aparelho por parte do utilizador.

Atenção: Quaisquer alterações ou modificações não expressamente aprovadas pela parte responsável pelo cumprimento poderiam anular a autoridade do utilizador para operar este equipamento. Este transmissor não deve ser co-localizado ou funcionar em conjunto com qualquer outra antena ou transmissor.

Declaração de exposição às radiações

Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da FCC estabelecidos para um ambiente não controlado. Este equipamento deve ser instalado e operado com uma distância mínima de 20 cm entre o radiador e o seu corpo.

Nota: A seleção do código de país destina-se apenas a modelos não americanos e não está disponível em todos os modelos americanos. Em conformidade com o regulamento da FCC, todos os produtos Wi-Fi comercializados nos EUA têm de ser fixados apenas nos canais de operação dos EUA.

Eliminação

Ao utilizar o Axon, irá acumulará resíduos sólidos que devem ser adequadamente eliminados ou reciclados. Estes incluem componentes do sistema, baterias e materiais de embalagem.

Reciclagem e o ambiente

A eliminação inadequada de equipamento de TI pode ter um impacto negativo na saúde e no ambiente. Recomendamos que elimine os cabos Axon, DIM, e de série numa instalação apropriada para permitir a recuperação e a reciclagem. Também pode reciclar embalagens e guias de acordo com os seus regulamentos locais de reciclagem.

Na União Europeia, para assistência com a reciclagem deste produto, visite o nosso site para clientes: <https://customers.capsuletech.com/environment>

Matriz de Conformidade regulamentar e de segurança

| Campo | Norma ou regulamento |
|--|---|
| Segurança dos dispositivos médicos | PT 60601-1 IEC 60601-1 3ª edição com desvios nacionais para os EUA e Canadá |
| Segurança informática | IEC 62368-1 |
| Usabilidade de dispositivos médicos | IEC 60601-1-6 IEC 62366 |
| Software de dispositivos médicos - Software Lifecycle Processes | IEC 62304 |
| EMC/EMI | FCC 47 CFR Parte 15 sub-parte B ICES-003 A / NMB-003 A PT 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32 CISPR 35 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3 |

| Campo | Norma ou regulamento |
|---------------------|--|
| Rádio | PT 301-489-1 PT 301-489-17 PT 301 893 PT 300 328 PT 62311 RSS-210 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E |
| OET65 | ANSI/IEEE C95.1 |
| Ambiente/embalagens | Directiva 94/62/CE da UE |
| Ambiente | REACH 1907/2006 |
| RoHS | Directiva 2011/65 da UE |
| WEEE | Directiva 2012/19 da UE |

Aviso legal

© Koninklijke Philips N.V. e/ou as suas subsidiárias 2015. Todos os direitos reservados.

Este produto e documentação relacionada são protegidos por direitos de autor e distribuídos sob licença, restringindo a sua utilização, cópia, distribuição, e descompilação. Nenhuma parte deste produto ou documentação relacionada pode ser reproduzida sob qualquer forma ou por qualquer meio sem autorização prévia por escrito da Koninklijke Philips N.V. e/ou as suas subsidiárias.

Estes dados técnicos podem estar sujeitos às leis de exportação, reexportação ou transferência ("exportação") dos EUA e internacionais. O desvio contrário ao direito norte-americano e internacional é estritamente proibido.

O logótipo Capsule é uma marca registada da Koninklijke Philips N.V. e/ou das suas subsidiárias nos EUA, na UE e noutros países. Todas as outras marcas comerciais, marcas de serviço, marcas registadas e marcas de serviço registadas são propriedade dos seus respetivos proprietários.

O hardware e software de Koninklijke Philips N.V. e/ou das suas subsidiárias é fornecido sujeito a todas as licenças e limitações de terceiros no ficheiro eletrónico "avisos de terceiros" incluído como parte do software ou disponível mediante pedido à Koninklijke Philips N.V. e/ou às suas subsidiárias.

DHF24922

DCN 2023-252