

PHILIPS

capsule

Philips Axon regulatorisk informasjon

Introduksjon

Denne informasjonen inneholder regulatorisk informasjon for produktet Philips Axon og er derfor en forlengelse av *bruksanvisningen for Philips Axon*. Denne informasjonen oppgir i detalj de kravene produktet må samsvare med for å bli sertifisert og godkjent. Philips forplikter seg dermed til å levere produkter som overholder og samsvarer med standarder, lover og reguleringer.

Sertifiseringer



Merknad om samsvar med australske forskrifter (RCM). Samsvar med Australian Communications and Media Authoritys (ACMA) regelverk for elektromagnetisk kompatibilitet (EMC)



Samsvar for produkter som skal benyttes i Storbritannia.



Samsvar med europeiske direktiver



Samsvar med kravene fra det taiwanske tilsynet for standarder, metrologi og kontroll (BSMI)



FCC-samsvarserklæringen. Axon overholder grenseverdiene for elektromagnetisk stråling som US Federal Communications Commission har satt.



Sertifiseringsmerke fra den taiwanske nasjonale kommunikasjonskommisjonen (NCC)



Separat innsamling for elektrisk og elektronisk avfall (WEEE-direktivet)



Samsvar med kravene fra det sørafrikanske kommunikasjonstilsynet (ICASA)



NRTL sikkerhetsmerke



Golf-samsvarsmerke (G-merke). Samsvar med det tekniske regelverket fastsatt av Golfrådet (GCC)



Regulatorisk samsvar og godkjenninger

Canada

Innovation, Science and Economic Development Canada (formerly Industry Canada) erklæring
CAN ICES-003 B / NMB-003 B

Denne enheten innehar sender(e)/mottaker(e) som er fritatt fra lisens. Disse enhetene samsvarer med lisensunntaket lagt frem av Innovation, Science and Economic Development Canada. Bruk er underlagt følgende to betingelser:

- (1) Denne enheten skal ikke forårsake skadelig interferens.
- (2) Denne enheten må tåle enhver interferens som mottas, inkludert interferens som kan forårsake uønsket drift av enheten.

Erklæring om strålingseksponering

Dette utstyret samsvarer med ISED strålingseksponeringsgrenser satt frem for ukontrollerte omgivelser. Dette utstyret bør installeres og brukes med en minimumsavstand på 20 cm mellom strålingskilden og kroppen.

Forsiktig: Denne enheten opererer på linjen 5150-5350 MHz, og er kun til innendørs bruk.

For ytterligere informasjon, kontakt ditt Industry Canada kontor.

Den europeiske union / Det europeiske økonomiske samarbeidsområde (EØS)

CE-erklæring

Philips erklærer herved at denne enheten oppfyller grunnleggende krav og andre relevante bestemmelser i rådsdirektiv 2014/53/EU av 16. april 2014 vedrørende radioutstyr, og derfor er CE-merket.

Dette utstyret kan brukes i:

Belgia	Kypros	Slovakia
Bulgaria	Latvia	Slovenia
Danmark	Liechtenstein	Spania
Estland	Litauen	Sveits
Finland	Luxembourg	Sverige
Frankrike	Malta	Tsjekkia
Hellas	Nederland	Tyrkia
Irland	Norge	Tyskland
Island	Polen	Ungarn
Italia	Portugal	Østerrike
Kroatia	Romania	

Enkelte land har bestemte begrensninger for, eller forbud mot, enheter som opererer i 5 GHz-båndet. Spesielt i enkelte europeiske land. Det er for eksempel slik at enkelte frekvenser må begrenses til innendørs bruk. Det anbefales at du respekterer lokale lover og regler.

Kontakt en Philips-representant hvis du ønsker en kopi av hele RED-samsvarserklæringen.

REACH-samsvar

REACH (Registration, Evaluation, Authorization, and Restriction of Chemicals, EF-nr. 1907/2006) representerer EUs kjemikalierregelverk. Philips overholder alle kravene i denne forordningen og forplikter seg til å informere kunder ved tilstedeværelse av stoffer som i henhold til REACH gir stor grunn til bekymring (SVHC-stoffer). Kontakt Philips-representanten for mer informasjon.

WEEE, RoHS-direktivet og EUs batteridirektiv

SmartLinx Neuron inneholder INGEN av følgende stoffer (i konsentrasjoner som overskrider lovlige grenseverdier i direktiv 2011/65/EU med endringer):

- Bly
- Kvikksølv
- Kadmium
- Heksavalent krom
- Polybromerte bifenyler (PBB)
- Polybromerte difenyletere (PBDE)
- Bis (2-etylheksyl) ftalat (DEHP)
- Benzylbutylftalat (BBP)
- Dibutylftalat (DBP)
- Diisobutylftalat (DIBP)

I EU skal dette produktet og tilhørende kabler innsamles separat og ikke kastes sammen med husholdningsavfall. Hvis du vil ha flere detaljer, kan du se avsnittet *Kassering* i dette dokumentet.

Storbritannia

Denne enheten oppfyller grunnleggende krav og andre relevante bestemmelser i radioutstyrsforskriften av 2017, nr. 2017 SI 2017/1206. Dette utstyret kan brukes i Storbritannia.

Enkelte land har bestemte begrensninger for, eller forbud mot, enheter som opererer i 5 GHz-båndet. Spesielt i enkelte europeiske land. Det er for eksempel slik at enkelte frekvenser må begrenses til innendørs bruk. Det anbefales at du respekterer lokale lover og regler.

Kontakt en Philips-representant hvis du ønsker en kopi av hele UKCA-samsvarserklæringen.

RoHS- og WEEE-samsvar

Denne enheten inneholder INGEN av de følgende stoffene (i konsentrasjoner som overskrider lovlige grenser):

- Bly
- Kvikksølv
- Kadmium
- Heksavalent krom
- Polybromerte bifenyler (PBB)
- Polybromerte difenyletere (PBDE)
- Bis (2-etylheksyl) ftalat (DEHP)
- Benzylbutylftalat (BBP)
- Dibutylftalat (DBP)
- Diisobutylftalat (DIBP)

Kablene skal samles inn separat og ikke kastes sammen med husholdningsavfall. Hvis du vil ha flere detaljer, kan du se avsnittet som heter *Kassering* i dette dokumentet.



Japan

Innenriks- og kommunikasjonsdepartementet

Philips Axon er sertifisert i henhold til sertifisering av samsvar med teknisk regelverk som fastsatt i Japanese Radio Law.

Singapore

Philips Axon er et produkt registrert hos IMDA (Info-communications Media Development Authority).

Forente Arabiske Emirater

Axon er utstyr som er registrert hos TDRA (Telecommunications and Digital Government Regulatory Authority). Hvis du vil ha mer informasjon, kan du skanne QR-koden på TDRA-etiketten på emballasjen.

USA Federal Communications Commission

Philips Axon samsvarer med del 15 i FCC-reglene. Bruk er underlagt følgende betingelser:

- Denne enheten skal ikke forårsake skadelig interferens.
- Denne enheten må tåle enhver interferens som mottas, inkludert interferens som kan forårsake uønsket drift.

Merk: Dette utstyret er testet, og funnene viser at det samsvarer med grensene for en digital enhet klasse B, i samsvar med del 15 av FCC-reglene. Disse grensene er utarbeidet for å gi rimelig beskyttelse mot skadelig interferens når utstyret brukes i et boligområde. Dette utstyret genererer, bruker og kan utstråle radiofrekvensenergi og ved uriktig installasjon og bruk i henhold til instruksjonene forårsaker skadelig interferens på radiokommunikasjon. Det er imidlertid ingen garanti for at interferens ikke vil oppstå ved en spesifikk installasjon. Om dette utstyret forårsaker skadelig interferens på radio- eller tv-signaler, som kan fastsettes ved å slå utstyret av og på, oppfordres brukeren til å prøve å korrigere interferensen ved å implementere et eller flere av følgende tiltak:

- Reorienter eller omplasser mottaksantennen.
- Øk avstanden mellom utstyret og mottakeren.
- Koble utstyret til et uttak på en annen krets enn den kretsen der mottakeren er tilkoblet.
- Spør forhandleren eller en erfaren radio/TV tekniker om hjelp

Merk: Denne enheten møter kravene spesifisert i del 15E, seksjon 15.407 av FCC-reglene.

Forsiktig: Philips er ikke ansvarlig for radio- eller TV-interferens forårsaket av uautoriserte endringer eller modifikasjoner av dette utstyret. Uautoriserte endringer eller modifikasjoner kan oppheve brukerens tillatelse til å bruke utstyret.

Forsiktig: Alle endringer eller modifikasjoner som ikke er uttrykkelig godkjent av den parten som er ansvarlig for overholdelse, kan oppheve brukerens tillatelse til å bruke utstyret. Denne senderen må ikke være lokalisert eller brukes sammen med noen annen antenne eller sender.

Erklæring om strålingseksponering

Dette utstyret samsvarer med FCCs grenser for strålingseksponering for ukontrollerte miljøer. Dette utstyret bør installeres og brukes med en minimumsavstand på 20 cm mellom strålingskilden og kroppen.

Merk: Landskodevalget gjelder for modeller utenfor USA og er ikke tilgjengelig for alle amerikanske modeller. I henhold til FCC-reglene skal alle Wi-Fi produkter markedsført i USA være kompatible kun for bruk i USA.

Kassering

Under bruken av Axon vil du samle opp fast avfall som må kassereres eller gjenvinnes på forskriftsmessig vis. Dette omfatter systemkomponenter, batterier og emballasjematerialer.

Resirkulering og miljøet

Feil kassering av IT-utstyr kan virke negativt inn på helse og miljø. Vi anbefaler at du kasserer Axon, DIM og serielle kabler på et passende innsamlingssted for å sikre gjenvinning og resirkulering. Du kan også resirkulere emballasje og håndbøker i samsvar med lokale resirkuleringsbestemmelser.

Hvis du trenger hjelp med resirkulering av dette produktet i Den europeiske union, kan du gå til kundenettstedet vårt: <https://customers.capsuletech.com/environment>

Tabell for samsvar med sikkerhet og regulatoriske krav

Felt	Standard eller regulering
Sikkerhet for medisinsk utstyr	EN 60601-1 IEC 60601-1 3. utgave med nasjonale unntak for USA og Canada
IT-sikkerhet	IEC 62368-1
Brukeregnetthet for medisinsk utstyr	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Programvare for medisinsk utstyr – Software Lifecycle Processes	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR del 15 underdel B ICES-003 A/NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32 CISPR 35 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3

Felt	Standard eller regulering
Radio	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
Miljø/emballasje	EU-direktiv 94/62/EF
Miljø	REACH 1907/2006
RoHS	EU-direktiv 2011/65/EU
WEEE	EU-direktiv 2012/19/EU

Juridisk merknad

© Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaper 2015 Med enerett.

Dette produktet og all tilknyttet dokumentasjon er opphavsrettsbeskyttet og distribueres under lisenser som begrenser bruk, kopiering, distribusjon og dekompileing av dem. Ingen del av dette produktet eller den tilknyttede dokumentasjonen kan på noen måte reproduseres uten at det er innhentet skriftlig forhåndstillatelse til dette fra Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaper.

De tekniske dataene kan være underlagt amerikanske og internasjonale lover som omhandler eksport, videreeksport eller overføring. Spredning som bryter med amerikansk og internasjonal lovgivning, er strengt forbudt.

Capsule-logoen er et registrert varemerke for Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaper i USA, EU og andre land. Alle andre varemerker, servicemerker, registrerte varemerker og registrerte servicemerker tilhører sine respektive eiere.

Maskinvaren og programvaren til Koninklijke Philips N.V og/eller deres datterselskaper leveres underlagt alle tredjepartslisenser og begrensningene som er inkludert i den elektroniske filen "tredjepartsmerknader", og denne er inkludert som en del av programvaren eller tilgjengelig på forespørsel fra Koninklijke Philips N.V og/eller deres datterselskaper.

DHF24920

DCN 2023-252