



„SmartLinx Axon“ reguliavimo pranešimas

Įvadas

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

Sertifikavimo ženklai



Australijos reguliavimo atitikties ženklas (RCM). „SmartLinx Axon“ atitinka 1992 m. Radijo ryšio įstatymą.



Atitiktis Europos direktyvoms



Aštrus elektros ir elektroninių atliekų surinkimas (WEEE direktyva)



Persijos įlankos ženklas (G ženklas), nurodantis atitiktį Persijos įlankos techniniam reglamentui dėl žemos įtampos elektros įrangos ir prietaisų



NRTL saugos ženklas



Gaminių, tiekiamų Didžiajai Britanijai atitiktis

Teisės aktų laikymasis ir patvirtinimai

Federalinė ryšių komisija

„SmartLinx 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.

Perspėjimas. „Capsule“ 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.

Didžioji Britanija

Visos UKCA atitikties deklaracijos kopijos prašykite iš „Capsule Technologie“ atstovo.

RoHS atitiktis

Kapsulė atitinka 2012 m. tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimus, kaip paaiškinta *RoHS* ir *WEEE atitiktis* toliau.

„Industry Canada“ pareiškimas

Šis prietaisas atitinka „Industry Canada“ taisyklių RSS-210. Eksploatuojant taikomos dvi sąlygos: 1) Šis prietaisas negali sukelti kenksmingų trukdžių; ir 2) šis prietaisas turi priimti bet kokius gautus trikdžius, įskaitant tuos, kurie gali sukelti nepageidaujamą veikimą.

Radiacijos poveikio aplinkai ataskaita

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

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), „Capsule Technologie“ nustatė „SmartLinx Axon“ komponentą, kuriame švino yra daugiau nei 0,1 % masės.

Švinas aptinkamas „SmartLinx Axon 110“ (SL-AXON110-HW) vidinio maitinimo šaltinio komponente. Šis komponentas yra vidinis, todėl naudotojų nuo medžiagos neapsaugo. Be to, šis komponentas nėra skirtas išskirti savo medžiagą įprastomis ar pagrįstai numatomomis naudojimo sąlygomis.

„SmartLinx Axon 410“ (SL-AXON410-HW) ir „SmartLinx Axon 810“ (SL-AXON810-HW) nėra SVHC.

Visi pirmiau išvardyti gaminiai atitinka Direktyvą 2011/65/ES (RoHS), kaip paaiškinta kitame skyriuje (*RoHS ir WEEE atitiktis*).

RoHS ir WEEE atitiktis

„SmartLinx Axon“ NĖRA šių medžiagų (kurių koncentracija viršija leistinas ribines vertes):

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

„SmartLinx Axons“ ir kabeliai turėtų būti renkami atskirai, o ne šalinami su buitinėmis atliekomis. Norėdami sužinoti daugiau informacijos, žr. skyrių *Perdirbimas ir aplinkosauga*.

Pastaba. Norėdami gauti daugiau informacijos apie Japonijos RoHS atitiktį, apsilankykite svetainėje adresu <https://www.capsuletech.com/notices>.

Perdirbimas ir aplinkosauga

Netinkamas IT įrangos šalinimas gali turėti neigiamą įtaką sveikatai ir aplinkai. Rekomenduojame išmesti „SmartLinx 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 „Capsule“ gaminius, 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
Medicininio prietaiso tinkamumas	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Medicininio 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
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

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 dekompiavimą.

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 pateikiama taikant visas trečiųjų šalių licencijas ir

apribojimus, nurodytus elektroniniame faile „Trečiųjų šalių pranešimai“, kuris įtrauktas į programinę įrangą. Jį taip pat galima paprašius gauti iš „Koninklijke Philips N.V.“ ir (arba) jos patrunuojamųjų įmonių.

EXT7746

DCN 2022-114