

## الإشعار التنظيمي لوحدة SmartLinx Neuron 3

### مقدمة

يحتوي هذا الإشعار على المعلومات التنظيمية الخاصة بمنتج وحدة SmartLinx Neuron 3 ولذلك فهو يعتبر ملحقاً لدليل تركيب وصيانة وحدة SmartLinx Neuron 3. وهو يوضح بالتفصيل بيانات الالتزام التي يحتاجها المنتج لترخيصه واعتماده. ولذلك تلتزم Capsule Technologies, Inc بتسليم منتجات متوافقة مع المعايير والقوانين واللوائح.

### علامات الترخيص

ملصق تحذير المخاطر ضمن  
موضع علامة بطارية الليثيوم  
(UN 3091) IATA



مكونات معروفة



ملصق تحذير المخاطر ضمن  
موضع علامة بطارية الليثيوم  
(UN 3481) IATA



Underwriters' Laboratories



التوافق مع أنظمة لجنة الاتصالات الفيدرالية  
(FCC)

تم التجميع من مكونات مختبرة  
لم يتم اختبار النظام الكامل



### التوافق التنظيمي والموافقات

#### الولايات المتحدة الأمريكية

#### لجنة الاتصالات الفيدرالية

يتوافق SmartLinx Neuron مع الجزء 15 من قواعد لجنة الاتصالات الفيدرالية. يخضع التشغيل لشروطين:

- ألا يتسبب هذا الجهاز في إحداث تداخل ضار.
- يجب أن يقبل هذا الجهاز أي تداخل يتم استقباله، بما في ذلك التداخل الذي قد يؤدي إلى تشغيل غير مرغوب فيها.

**ملاحظة:** تم اختبار هذا الجهاز وثبت أنه متوافق مع حدود الأجهزة الرقمية من الفئة "ب" بموجب الجزء 15 من قواعد لجنة الاتصالات الفيدرالية (FCC). تم وضع هذه الحدود بهدف توفير حماية معقولة من التداخل الضار عند تركيب الجهاز في الأماكن السكنية. يولد هذا الجهاز طاقة ترددات لاسلكية ويستخدمها وقد يقوم بإشعاعها، وإذا لم يتم تركيبه واستخدامه وفقاً للإرشادات، فقد يتسبب في حدوث تداخل ضار مع الاتصالات اللاسلكية. ومع ذلك، لا يوجد أي ضمان بعدم حدوث هذا التداخل في حالات تركيب معينة. إذا تسبب هذا الجهاز بالفعل في حدوث تداخل ضار باستقبال الراديو أو التلفزيون، وهو الأمر الذي يمكن تحديده عن طريق إيقاف تشغيل الجهاز وإعادة تشغيله، ننصح المستخدم بمحاولة إصلاح هذا التداخل من خلال اتباع واحد أو أكثر من الإجراءات التالية:

- إعادة توجيه هوائي الاستقبال أو تغيير مكانه.
- زيادة المسافة الفاصلة بين الجهاز وجهاز الاستقبال.
- توصيل الجهاز بأخذ تيار بدائرة كهربائية مختلفة عن تلك الموصل بها جهاز الاستقبال.
- استشارة الوكيل أو فني أجهزة راديو/تلفزيون ذي خبرة للحصول على المساعدة

**ملاحظة:** يلبي هذا الجهاز المتطلبات المحددة في الجزء 15 هـ، القسم 15.407 من قواعد لجنة الاتصالات الفيدرالية.

<b>تنبيه:</b>	شركة Capsule Technologies غير مسؤولة عن أي تداخل في الراديو أو التلفزيون ناجم عن إجراء تغييرات أو تعديلات غير مصرح بها على هذا الجهاز. قد تبطل أي تغييرات أو تعديلات غير مصرح بها سلطة المستخدم لتشغيل الجهاز.
<b>تنبيه:</b>	قد تؤدي أي تغييرات أو تعديلات غير معتمدة صراحة من الطرف المسؤول عن الامتثال إلى إبطال ترخيص المستخدم بتشغيل هذا الجهاز. يجب عدم وضع جهاز الإرسال هذا في موضع واحد أو تشغيله بجوار أي هوائي أو جهاز إرسال آخر.

### بيان التعرض للإشعاع

يتوافق هذا الجهاز مع حدود التعرض للإشعاع الخاصة بلجنة الاتصالات الفيدرالية المحددة لبيئة غير منضبطة. يجب تثبيت هذا الجهاز وتشغيله بحد أدنى مسافة 20 سم بين الجهاز المشع وجسمك.

**ملاحظة:** اختبار رمز البلد هو لموديلات غير الولايات المتحدة ولا يتوافق في جميع موديلات الولايات المتحدة. وفقاً للوائح لجنة الاتصالات الفيدرالية، جميع منتجات الواي فاي التي يتم تسويقها داخل الولايات المتحدة يجب أن يتم تثبيتها في القنوات التي تعمل في الولايات المتحدة فقط.

### كندا

بيان مؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا (هيئة الصناعة الكندية سابقاً)

CAN ICES-003 B / NMB-003 B

يحتوي هذا الجهاز على جهاز (أجهزة) إرسال/استقبال مستثناة من الترخيص تتوافق مع معيار RSS(s) للاستثناء من الترخيص لمؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا. يخضع التشغيل للشرطين التاليين:

- (1) لا يجوز أن يتسبب هذا الجهاز في حدوث تداخل.
- (2) يجب أن يقلل هذا الجهاز أي تداخل، بما في ذلك التداخل الذي قد يؤدي إلى تشغيل غير مرغوب فيه للجهاز.

### بيان التعرض للإشعاع

يتوافق هذا الجهاز مع حدود التعرض للإشعاع الخاصة بمؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا المحددة لبيئة غير خاضعة للتحكم. يجب تثبيت هذا الجهاز وتشغيله بحد أدنى مسافة 20 سم بين الجهاز المشع وجسمك.

**تنبيه:** يعمل الجهاز في نطاق 5150 - 5350 ميغاهرتز للاستخدام في الأماكن المغلقة فقط.

لمزيد من المعلومات، اتصل بمكتب هيئة الصناعة الكندية المحلي لديك.

## التخلص من النفايات

أثناء استخدام وحدة SmartLinx Neuron 3، ستتجمع لديك نفايات صلبة يلزم التخلص منها أو إعادة تدويرها بطريقة سليمة. وهي تتضمن مكونات النظام والبطاريات ومواد التعبئة والتغليف.

### إعادة التدوير والبيئة

قد يكون للتخلص غير السليم من المعدات التقنية والطبية تأثير سلبي على الصحة والبيئة. نوصي بالتخلص من منتجات Capsule Technologies، بما في ذلك جميع الأجهزة الإلكترونية والكابلات والبطاريات وغيرها، في مستودع مناسب لتمكين الاسترداد وإعادة التدوير. يمكنك أيضًا إعادة تدوير عبوة التغليف والكتيبات الإرشادية وفقًا للوائح إعادة التدوير المحلية لديك.

### المكونات

في نهاية فترة صلاحيتها، يجب التخلص من المنتجات الموصوفة في هذا الدليل، بالإضافة إلى ملحقاتها، بصورة متوافقة مع الإرشادات المنظمة للتخلص من هذه المنتجات. إذا كانت لديك أسئلة بخصوص التخلص من المنتج، فاتصل بشركة Capsule Technologies أو ممثليها.

### البطاريات

تحتوي البطاريات المغلقة القابلة لإعادة الشحن على الرصاص ويمكن إعادة تدويرها. أفرغ شحن البطاريات قبل التخلص منها. ضع البطارية في علبة تعزل مكوناتها كهربائيًا. لا تنقب البطارية أو تضعها في آلة ضغط نفايات. لا تحرق البطارية أو تعرضها للنيران أو درجات الحرارة العالية. التخلص منها وفقًا للتوجيهات الخاضعة لرقابة هيئات إقليمية وبروتوكول المستشفيات.

**تحذير:** قد يؤدي التخلص غير السليم من البطاريات إلى توليد انفجار أو إلى خطر التلوث. قم دائمًا بإعادة تدوير البطاريات وفقًا للوائح المحلية. فلا تتخلص من البطاريات مطلقًا في حاويات القمامة. لا تقم بلفها في رقائق المعدن أو الألمنيوم. بل يجب لفها في ورق الجرائد قبل عرضها. لا تقم بحرقها. فقد تنفجر البطاريات في حالة تعريضها لحرارة عالية.

### مواد التعبئة والتغليف

احتفظ بمواد التعبئة والتغليف الأصلية للاستخدام المستقبلي في شحن النظام والملحقات. تتضمن التوصية صناديق الشحن والمُدخلات المموجة. أعد تدوير مواد تعبئة وتغليف الملحقات متى أمكن ذلك.

المعيار أو التنظيم	الحقل
IEC 60950-1 UL 2054 / IEC 62133 IEC 60601-1	السلامة
(الانبعاثات من الفئة B) IEC 60601-1-2 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3 CISPR 22 CISPR 32 CISPR 24 CISPR 35 IEEE ANSI C63.4	EMC
IEEE ANSI C63.10	لاسلكي

## الأداء الأساسي

- يحافظ النظام على سلامة البيانات السريرية حتى وقت التسليم إلى نظام تابع لجهة خارجية. لا يتضمن هذا الأداء: عدم تسليم البيانات أو تأخر تسليمها.
- لا يؤدي النظام إلى الإضرار بتشغيل الأجهزة الطبية المتصلة (أجهزة مراقبة العلامات الحيوية).

## إشعار قانوني

حقوق الطبع والنشر © 2019 لشركة Capsule Technologies, Inc. جميع الحقوق محفوظة. هذا المنتج وجميع المستندات ذات الصلة محمية بموجب حقوق الطبع والنشر ويتم توزيعها بموجب ترخيص يقيد استخدامها ونسخها وتوزيعها وتفرغها. لا تجوز إعادة إنتاج أي جزء من هذا المنتج أو المستندات ذات الصلة بأي شكل من الأشكال أو بأي وسيلة دون الحصول على موافقة كتابية مسبقة من شركة Capsule Technologies, Inc. قد تكون هذه البيانات الفنية خاضعة للقوانين الأمريكية والدولية الخاصة بالتصدير، أو إعادة التصدير، أو النقل (المشار إليها بكلمة "التصدير"). يحظر تمامًا أي انحراف يخالف القوانين الأمريكية والدولية. SmartLinx Medical Device Information System والعلامات التجارية أو الشعارات الأخرى ذات الصلة هي علامات تجارية أو علامات تجارية مسجلة لشركة Capsule Technologie SAS. يتم توفير أجهزة وبرامج شركة Capsule Technologies, Inc. بموجب جميع التراخيص والقيود الخاصة بالجهات الخارجية الواردة في الملف الإلكتروني بعنوان "إشعارات الجهات الخارجية" والمرفق كجزء من البرنامج أو المتاح عند الطلب من شركة Capsule Technologies, Inc. وجميع العلامات التجارية وعلامات الخدمات والعلامات التجارية المسجلة وعلامات الخدمات التجارية مملوكة لمالك كل منها.

DHF19591

DCN 2019-144