

Avviso normativo Philips Axon

Introduzione

Il presente Avviso contiene informazioni normative relative al prodotto Philips Axon ed è pertanto un'estensione delle *Istruzioni per l'uso Philips Axon*. Descrive in dettaglio le dichiarazioni di conformità di cui il prodotto necessita ai fini della sua certificazione e approvazione. Capsule Technologies si impegna pertanto a fornire prodotti conformi a standard, leggi e regolamenti.

Marchi di certificazione



Marchio di conformità alle normative dell'Australia (RCM). Axon è conforme al Radiocommunication Act del 1992.



Conformità alle direttive europee



Raccolta differenziata per rifiuti elettrici ed elettronici (direttiva RAEE)



Marchio di sicurezza NRTL



Conformità per i prodotti collocati in Gran Bretagna.

Conformità normativa e approvazioni

Commissione federale delle comunicazioni

Philips Axon è conforme alla Parte 15 delle norme FCC. Il funzionamento è soggetto a due condizioni:

- Questo dispositivo non può causare interferenze dannose.
- Il dispositivo deve accettare tutte le interferenze ricevute, comprese quelle che possono causare un funzionamento indesiderato.

Nota: questa apparecchiatura è stata collaudata ed è risultata conforme ai limiti stabiliti per i dispositivi digitali di Classe A, ai sensi della Parte 15 delle norme FCC. Tali limiti sono stati concepiti per fornire una protezione adeguata contro le interferenze dannose in un'installazione in ambiente di tipo commerciale. Questa apparecchiatura genera, usa e può emettere energia a radiofrequenza e, se non installato ed utilizzato secondo le istruzioni, può causare interferenze alle radiocomunicazioni. L'uso di questa apparecchiatura in un'area residenziale può causare interferenze dannose, nel qual caso all'utente verrà richiesto di correggere le interferenze a proprie spese.

Nota: Per il funzionamento entro l'intervallo di frequenza 5,180 ~ 5,250 GHz / 5,500 ~ 5,700 GHz, Axon è limitato all'ambiente interno. La banda da 5600 a 5650 MHz sarà disabilitata dal software durante la produzione e non è modificabile dall'utente finale. Questo dispositivo soddisfa tutti gli altri requisiti specificati nella Parte 15E, sezione 15.407 delle norme FCC.

Avvertenza: Capsule non si assume alcuna responsabilità per interferenze causate ad apparecchi radio o televisivi da cambiamenti e modifiche non autorizzati apportati al dispositivo. Cambiamenti o modifiche non autorizzati potrebbero rendere nulla l'autorità dell'utente di utilizzare l'apparecchiatura.

Avvertenza: Qualsiasi cambiamento o modifica non espressamente approvati dalla parte responsabile della conformità potrebbe annullare l'autorizzazione dell'utente a utilizzare questa apparecchiatura. Questo trasmettitore non deve essere posizionato né funzionare insieme ad altre antenne o trasmettitori.

Dichiarazione sull'esposizione alle radiazioni

Questa apparecchiatura è conforme ai limiti di esposizione alle radiazioni FCC stabiliti per un ambiente non controllato. Questa apparecchiatura deve essere installata e messa in funzione con una distanza minima di 20 cm tra il radiatore e il corpo dell'utente.

Nota: la selezione del codice Paese è solo per i modelli non statunitensi e non è disponibile su tutti i modelli statunitensi. Conformemente alla normativa FCC, tutti i prodotti Wi-Fi commercializzati negli Stati Uniti devono essere fissati solo sui canali operativi statunitensi.

Gran Bretagna

Per una copia della dichiarazione di conformità UKCA completa, contattare il rappresentante di Capsule Technologie.

Conformità RoHS

Capsule è conforme alla limitazione dell'uso di determinate sostanze pericolose riportati nelle Normative sulle apparecchiature elettriche ed elettroniche del 2012, come illustrato in *RoHS and WEEE compliance* di seguito.

Dichiarazione Industry Canada

Questo dispositivo è conforme a RSS-210 delle norme Industry Canada. Il funzionamento è soggetto alle seguenti due condizioni: (1) Questo dispositivo non deve causare interferenze dannose e (2) deve accettare tutte le interferenze ricevute, comprese quelle che possono causare un funzionamento indesiderato.

- Avvertenza**
- i. il dispositivo per il funzionamento nella banda 5180-5250 MHz è esclusivamente per uso interno per ridurre le potenziali interferenze dannose ai sistemi satellitari mobili co-canale;
 - ii. il guadagno massimo d'antenna consentito per i dispositivi nelle bande 5260-5320 MHz e 5500-5700 MHz deve essere conforme al limite e.i.r.p.; e
 - iii. il guadagno massimo d'antenna consentito per i dispositivi nella banda 5500-5700 MHz deve essere conforme ai limiti e.i.r.p. specificati per il funzionamento punto-punto e non punto-punto, a seconda dei casi.
 - iv. gli utenti devono inoltre essere informati che i radar ad alta potenza sono assegnati come utenti primari (ovvero, utenti prioritari) delle bande 5260-5320 MHz e 5500-5700 MHz e che tali radar potrebbero causare interferenze e/o danni ai dispositivi LE-LAN.

Dichiarazione sull'esposizione alle radiazioni

Questa apparecchiatura è conforme ai limiti di esposizione alle radiazioni IC stabiliti per un ambiente non controllato. Questa apparecchiatura deve essere installata e messa in funzione con una distanza minima di 20 cm tra il radiatore e il corpo dell'utente.

Conformità REACH

Ai sensi della normativa REACH 1907/2006, Articolo 33 e all'introduzione del piombo nell'elenco delle sostanze estremamente problematiche (SVHC, Substances of Very High Concern) da parte dell'Agenzia chimica europea (ECHA), Capsule Technologie ha individuato un componente in Philips Axon contenente piombo al di sotto dello 0,1% peso/peso. Tutti i modelli di Philips Axon sono conformi alla Direttiva RoHS 2011/65/UE, come illustrato nella sezione successiva (*Conformità RoHS e RAEE*).

Conformità RoHS e RAEE

Axon NON contiene alcuna delle seguenti sostanze (in concentrazioni che superano i limiti legali):

- Piombo
- Mercurio
- Cadmio
- Cromo esavalente
- Bifenili polibromurati (PBB)
- Eteri di difenile polibromurato (PBDE)
- Bis(2-etilesil) ftalato (DEHP)
- Benzil butil ftalato (BBP)
- Dibutil ftalato (DBP)
- Diisobutil ftalato (DIBP)

Philips Axon e cavi devono essere raccolti separatamente e non smaltiti insieme ai rifiuti domestici. Per ulteriori informazioni su *riciclaggio e ambiente*, fare riferimento alla sezione seguente.

Nota: Nota: per maggiori informazioni sulla conformità alla direttiva RoHS del Giappone, andare all'indirizzo <https://www.capsuletech.com/notices>.

Riciclaggio e ambiente

Lo smaltimento scorretto di apparecchiature IT può provocare danni alla salute e all'ambiente. Si consiglia di conferire Axon, il modulo DIM e i cavi seriali alle strutture preposte per consentire il recupero e il riciclaggio corretto. È possibile anche riciclare l'imballaggio e i manuali in base alle normative di riciclaggio locali.

Nell'Unione Europea, per assistenza con il riciclaggio dei prodotti Capsule, visitare il nostro sito clienti:

<https://customers.capsuletech.com/environment>

Tabella Sicurezza e conformità normativa

Settore	Standard o regolamento
Sicurezza dei dispositivi medici	EN 60601-1 IEC 60601-1 3a edizione con deviazioni nazionali per USA e Canada
Sicurezza informatica	IEC 62368-1
Utilizzabilità del dispositivo medico	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Software per dispositivi medici – Processi del ciclo di vita del software	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR Parte 15 sottoparte 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
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
Ambiente/imballaggio	Direttiva UE 94/62/CE
Ambiente	REACH 1907/2006
RoHS	Direttiva UE 2011/65/UE
RAEE	Direttiva UE 2012/19/UE

Nota legale

© 2022 Capsule Technologies, Inc. e/o relative società affiliate. Tutti i diritti riservati.

Questo prodotto e la relativa documentazione sono protetti da copyright e distribuiti su licenza che ne limita l'uso, la copia, la distribuzione e la decompilazione. È vietato riprodurre qualsiasi parte del prodotto o della relativa documentazione in qualsiasi forma o con qualsiasi mezzo senza previa autorizzazione scritta di Capsule Technologies, Inc. e/o relative società affiliate.

Questi dati tecnici possono essere soggetti alle leggi sul trasferimento ("esportazione"), nuova esportazione e sull'esportazione internazionali e degli Stati Uniti. È severamente proibita qualsiasi azione non conforme alle leggi statunitensi e internazionali.

Il logo Capsule è un marchio di fabbrica registrato di Capsule Technologies, SAS negli Stati Uniti, nell'Unione Europea e in altri Paesi. Tutti gli altri marchi di fabbrica, marchi di servizi, marchi registrati e marchi di servizi registrati appartengono ai rispettivi proprietari.

L'hardware e il software di Capsule Technologies, Inc. e/o relative affiliate vengono forniti soggetti a tutte le licenze e le limitazioni di terze parti contenute nel file elettronico "informativa di terze parti" incluso come parte del software o disponibile su richiesta da Capsule Technologies, Inc. e/o dalle sue società affiliate

DHF24918

DOC. 2020-007