



Lovmæssige bemærkninger til SmartLinx Axon

Introduktion

Disse bemærkninger indeholder lovmæssige oplysninger til SmartLinx Axon-produktet og er derfor en udvidelse af *betjeningsvejledningen til SmartLinx Axon*. De beskriver de overensstemmelseserklæringer, som produktet kræver for at blive certificeret og godkendt. Capsule Technologie er derfor dedikeret til at levere produkter, der er lever op til de gældende standarder, love og bestemmelser.

Certificeringsmærker



Australia Regulatory Compliance Mark (RCM)
(Australiens regeloverholdelsesmærke) SmartLinx Axon
overholder Lov om radiokommunikation fra 1992.



Overholdelse af europæiske direktiver



Separat indsamling af elektrisk og elektronisk affald
(WEEE-direktivet)



Golfmærke (G-mærke) for overholdelse af Golfens
tekniske forskrifter for elektrisk udstyr og elektriske
apparater med lav spænding.



NRTL-sikkerhedsmærke



Overholdelse for produkter, der placeres i
Storbritannien.

Overholdelse af regler og godkendelser

Federal Communications Commission (USA's føderale kommunikationskommission)

SmartLinx Axon overholder del 15 i FCC-reglerne. Driften er underlagt to betingelser:

- Dette udstyr må ikke skabe skadelig interferens.
- Dette udstyr skal kunne acceptere enhver modtaget interferens, herunder interferens, der kan medføre uønsket drift.

Bemærk: Dette udstyr er testet og fundet i overensstemmelse med grænserne for digitalt udstyr i klasse A i henhold til del 15 i FCC-reglerne. Disse grænser har til formål at give rimelig beskyttelse mod skadelig interferens, når udstyret betjenes i et erhvervmiljø. Dette udstyr genererer, bruger og kan sprede radiofrekvensenergi og kan, hvis det ikke installeres og bruges i overensstemmelse med instruktionsvejledningen, forårsage skadelig interferens i radiokommunikation. Betjening af dette udstyr i boligområder vil sandsynligvis forårsage skadelig interferens. I så fald skal brugeren fjerne interferensen for egen regning.

Forsigtig: Capsule påtager sig intet ansvar for nogen radio- eller fjernsynsinterferens, der er forårsaget af uautoriserede ændringer eller modifikationer af dette udstyr. Uautoriserede ændringer eller modifikationer kan fratage brugeren retten til at betjene udstyret.

Forsigtig: Eventuelle ændringer eller modifikationer, der ikke er udtrykkeligt godkendt af den ansvarlige for overensstemmelse, kan fratage brugeren retten til at betjene udstyret. Denne sender må ikke placeres eller betjenes sammen med andre antenner eller sendere.

Erklæring vedrørende strålebelastning

Dette udstyr overholder de FCC-grænser for strålebelastning, der er angivet for et ukontrolleret miljø. Dette udstyr bør installeres og betjenes med en minimumafstand på 20 cm mellem strålekilden og kroppen.

Bemærk: Valg af landekode gælder kun modeller, der ikke er fremstillet i USA, og er ikke tilgængeligt på alle modeller fremstillet i USA. I henhold til FCC-reglerne skal alle wi-fi-produkter, der markedsføres i USA, være tilpasset udelukkende til brug på amerikanske kanaler.

Storbritannien

Et eksemplar af hele UKCA-overensstemmelseserklæringen kan fås hos din Capsule Technologie-forhandler.

RoHS-overholdelse

Capsule overholder begrænsningen af brug af visse farlige stoffer i direktivet om affald af elektrisk og elektronisk udstyr fra 2012, jf. *RoHS- og WEEE-overholdelse* nedenfor.

Erklæring vedrørende Industry Canada.

Dette udstyr overholder RSS-210 i Industry Canada Rules. Brugen er underlagt følgende to betingelser: (1) Dette udstyr må ikke skabe skadelig interferens og (2) dette udstyr skal kunne acceptere enhver modtaget interferens, herunder interferens, der kan medføre uønsket drift.

Erklæring vedrørende strålebelastning

Dette udstyr overholder de IC-grænser for strålebelastning, der er angivet for et ukontrolleret miljø. Dette udstyr bør installeres og betjenes med en minimumafstand på 20 cm mellem strålekilden og kroppen.

REACH-overholdelse

I henhold til REACH-forordning 1907/2006, artikel 33, og angivelsen for bly på listen over særligt problematiske stoffer (SVHC) fra ECHA (Det Europæiske Kemikalieagentur) har Capsule Technologie identificeret en komponent i SmartLinx Axon, der indeholder bly med en vægt på over 0,1 % w/w.

Der er detekteret bly i en komponent på den interne strømforsyning i SmartLinx Axon 110 (SL-AXON110-HW). Denne komponent er intern og udsætter således ikke brugerne for stoffet. Derudover er denne komponent ikke beregnet til at frigive dens stof under normale eller med rimelighed forudselige anvendelsesforhold.

SmartLinx Axon 410 (SL-AXON410-HW) og SmartLinx Axon 810 (SL-AXON810-HW) indeholder ikke særligt problematiske stoffer (SVHC).

Alle de ovenfor nævnte produkter lever op til RoHS 2011/65/EU-direktivet som forklaret i det næste afsnit (*RoHS- og WEEE-overholdelse*).

RoHS- og WEEE-overholdelse

SmartLinx Axon indeholder IKKE nogen af nedenstående stoffer (i koncentrationer, der overstiger de lovlige grænseværdier):

- Bly
- Kviksølv
- Cadmium
- Hexavalent krom
- Polybromeret biphenyl (PBB)
- Polybromeret diphenylether (PBDE)
- Di (2-ethylhexyl) ftalat (DEHP)
- Butylbenzylftalat (BBP)
- Dibutylftalat (DBP)
- Diisobutylftalat (DIBP)

SmartLinx Axon-enheder og -kabler skal bortskaffes separat – ikke sammen med husholdningsaffald. Se afsnittet om *genbrug og miljø* for at få flere oplysninger.

Bemærk: For yderligere oplysninger om overholdelse af Japans RoHS henvises til webstedet på <https://www.capsuletech.com/notices>.

Genbrug og miljø

Forkert bortskaffelse af IT-udstyr kan have en negativ påvirkning af helbredet og miljøet. Det anbefales, at SmartLinx Axon, DIM og serielle kabler indleveres på et dertil indrettet sted med henblik på genvinding og genbrug. Emballage og vejledninger kan også genbruges i henhold til lokale genbrugsregler.

Hvis du vil have hjælp til genbrug af Capsule-produkter, kan du i EU besøge vores kundewebsted:

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

Tabel for overholdelse af sikkerhedsregler og lovgivning

Felt	Standard eller forordning
Medicinsk udstyr: sikkerhed	EN 60601-1 IEC 60601-1 3. udgave med nationale afvigelser for USA og Canada
Medicinsk udstyr: brugbarhed	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Medicinsk udstyr: software – software-livscyklusprocesser	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR Del 15 underafsnit B ICES-003 A/NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32
OET65	ANSI/IEEE C95.1
Miljø/emballage	EU-direktiv 94/62/EF
Miljø	REACH 1907/2006
RoHS	EU-direktiv 2011/65/EU
WEEE	EU-direktiv 2012/19/EU

Juridisk meddelelse

© Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaber 2015 Alle rettigheder forbeholdes.

Dette produkt og tilhørende dokumentation er ophavsretligt beskyttet og distribueres på licensbasis, hvilket medfører begrænsninger i anvendelse, kopiering, distribution og dekompilering heraf.

Ingen del af dette produkt eller relateret dokumentation må gengives i nogen form eller på nogen måde uden forudgående skriftligt samtykke fra Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaber.

Disse tekniske data kan være underlagt amerikansk og international lovgivning om eksport, re-eksport eller overdragelse ("eksport"). Omledning i strid med amerikansk og international lovgivning er strengt forbudt.

Capsule-logoet er et registreret varemærke tilhørende Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaber i USA, EU og andre lande.

Alle andre varemærker, servicemærker, registrerede varemærker og registrerede servicemærker tilhører de respektive ejere.

Hardwaren og softwaren fra Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaber leveres underlagt alle tredjepartslicenser og

begrænsninger i den elektroniske fil med "tredjepartsmeddelelser", der er inkluderet som en del af softwaren eller tilgængelig efter anmodning fra Koninklijke Philips N.V. og/eller deres datterselskaber.

EXT5578

DCN 2022-114