



# SmartLinx Axon の法規制に関する通知

## はじめに

この通知には、SmartLinx Axon 製品の法規制に関する情報が含まれています。したがって、これは *SmartLinx Axon 使用指示書* を拡張したものです。製品の認可と承認のために必要な遵守声明を詳細に説明しています。したがって、Capsule Technologie は、基準、法規、規制を遵守している製品のご提供に取り組んでおります。

## 証明書マーク



オーストラリアの RCM マーク SmartLinx Axon は 1992 年無線通信法に準拠しています。



欧州用の CE マーク



廃電気・電子機器の分別収集 (WEEE 指令)



低電圧電気機器および家電製品のガルフ技術規則への準拠を示すガルフマーク (G マーク)。



NRTL の安全認証マーク



英国に設置される製品に関するコンプライアンス。

## 規制遵守と承認

### 連邦通信委員会

SmartLinx Axon は FCC 規則のパート 15 に準拠しています。操作は次の 2 つの条件に規制されます。

- 電波障害を起こさないこと
- 誤動作の原因となる干渉を含む、受信されたすべての干渉に対して正常に動作すること

**注意:** 本装置は、FCC 基準パート 15 に準ずる Class A のデジタル電子機器の制限事項に準拠しています。これらの制限事項は、商業地域で使用した場合に生じる可能性のある電磁障害を規制するために制定されたものです。本装置は高周波エネルギーを生成し使用しています。また、高周波エネルギーを放射する可能性があるため、指示に従って正しく設置しなかった場合は、無線通信に障害を及ぼす可能性があります。本装置を住宅地区で運用すると、電波障害を引き起こすことがあります。この場合、電波障害を補正するために使用者は自費で適切な対策を講ずるよう要求されます。

**警告:** Capsule は当装置の無断変更や改造によるラジオやテレビへの妨害についての責任を追いません。無断変更または改造する場合、この装置を作動する使用者の権限が取り消されることがあります。

**警告:** 遵守の責任を負う当事者により明示的な承認なく装備を変更または改造する場合、この装置を作動する使用者の権限が取り消されることがあります。このトランスミッターは、共同設置したり、あるいは、他のアンテナまたはトランスミッターと組み合わせて操作したりすることはできません。

## 放射線被ばくに関する声明

本機器は、制御されていない環境に対して規定された FCC 被ばく制限に準拠しています。本装置は、ラジエーターとユーザーとの間隔が少なくとも 20cm 離れるように設置し、この状態で操作する必要があります。

**注意:** 国コードの選択は米国以外のモデルのみに対するもので、すべての米国モデルには利用できません。FCC 規則に従い、米国内で販売される Wi-Fi 製品はすべて米国で運用されるチャンネルのみに固定されている必要があります。

## 英国

UKCA 適合宣言のコピーを入手するには、Capsule Technologie 担当者にお問い合わせください。

## RoHS 指令準拠状況

以下の「RoHS および WEEE に関するコンプライアンス」で説明されているように、Capsule は、電気電子機器規制 2012 における特定有害物質使用制限に準拠しています。

## カナダ産業省の声明

本機器はカナダ産業省の規則の RSS-210 に準拠しています。操作は次の 2 つの条件に従うものとします。(1) 本機器は有害な干渉を引き起こしてはならない、(2) 本機器は予期せぬ動作を招く可能性のあるものを含め、あらゆる干渉を受信する必要がある。

## 放射線被ばくに関する声明

本機器は、制御されていない環境に対して規定された IC 被ばく制限に準拠しています。本装置は、ラジエーターとユーザーとの間隔が少なくとも 20 cm 離れるように設置し、この状態で操作する必要があります。

## REACH コンプライアンス

REACH 規制 1907/2006、第 33 条に準拠し、欧州化学機関 (ECHA) による高懸念物質 (SVHC) のリストに鉛が追加され、Capsule Technologie は、0.1% 重量/重量以上の鉛を含んでいる SmartLinx Axon のコンポーネントを特定しました。

SmartLinx Axon 110 (SL-AXON110-HW) 内部電源に鉛が検出されました。このコンポーネントは内部使用で、その結果ユーザーを物質にさらすことはありません。さらに、通常またはある程度予測可能な使用条件下では、このコンポーネントの物質が放出されることはありません。

SmartLinx Axon 410 (SL-AXON410-HW) および SmartLinx Axon 810 (SL-AXON810-HW) には、SVHC が含まれません。

上記にリストされたすべての製品は、次のセクションで説明する指令 RoHS 2011/65/EU に準拠しています (RoHS および WEEE の準拠)。

## RoHS および WEEE に関するコンプライアンス

SmartLinx Axon では、次の物質 (法的しきい値がある場合はしきい値を超える含有濃度) の含有があってはなりません。

- 鉛
- 水銀
- カドミウム
- 六価クロム
- 多臭素化ビフェニル (PBB)
- ポリ臭化ジフェニルエーテル
- フタル酸ビス (2-エチルヘキシル) (DEHP)
- フタル酸ブチルベンジル (BBP)
- フタル酸ジブチル (DBP)
- フタル酸ジイソブチル (DIBP)

SmartLinx Axons およびケーブルは、家庭ゴミと一緒に回収されることを防ぐために分別回収されます。詳細については、「リサイクルと環境」に関するセクションを参照してください。

---

**注意:** 日本における RoHS 指令準拠状況については、Web サイト (<https://www.capsuletech.com/notices>) を参照してください。

---

## リサイクルと環境

IT 装置を正しく廃棄しないと、健康や環境に悪影響が及ぶおそれがあります。当社では、SmartLinx Axon、DIM、およびシリアルケーブルを指定の施設で廃棄し、資源回収とリサイクルを行うことをお勧めします。地域のリサイクル規制に従って、梱包とガイドをリサイクルすることもできます。

EU 圏での Capsule 製品のリサイクル方法については、当社のカスタマーサイトをご覧ください。  
<https://customers.capsuletech.com/environment>

## 安全および規制コンプライアンス表

フィールド	標準または規則
医療機器の安全性	EN 60601-1 米国およびカナダでは、IEC 60601-1 第 3 版の国内 適応版
医療機器のユーザビリティ	IEC 60601-1-6 IEC 62366
医療機器ソフトウェア - ソフトウェア ライ フサイクルプロセス	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR パート 15 サブパート B ICES-003 A / NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32
OET65	ANSI/IEEE C95.1
環境/梱包	EU 指令 94/62/EC
環境	REACH 1907/2006
RoHS	EU 指令 2011/65/EU
WEEE	EU 指令 2012/19/EU

### 法的通知

© Koninklijke Philips N.V. および/またはその関連子会社 2015 All rights reserved.

本製品および関連文書は著作権により保護されているほか、ライセンスに基づいて配布されており、使用、コピー、配布、逆コンパイルはそのライセンスによって制限されます。

本製品または関連文書のいかなる部分も、手段または形式を問わず、Koninklijke Philips N.V. および/またはその関連子会社の書面による事前の承諾なく、複製することはできません。

本技術データは、米国ならびに国際的な輸出、再輸出、または移動 ("輸出") に関する法律の対象になる場合があります。米国ならびに国際的な法律に違反することは固く禁止されています。

Capsule のロゴは、米国、欧州連合、およびその他の国における Koninklijke Philips N.V. および/またはその関連子会社の登録商標です。

その他の商標、サービス マーク、登録商標、および登録サービス マークは、各所有者に所有権があります。

Koninklijke Philips N.V. および/またはその関連子会社のハードウェアおよびソフトウェアは、「サードパーティによる通知」電子ファイル(ソフトウェアの一部として含まれているか、

あるいはご依頼に応じて Koninklijke Philips N.V. および/またはその関連子会社から入手可能)に記載されている、すべてのサードパーティ ライセンスおよび制限事項に従うことを条件に提供されます

EXT5583

DCN 2022-114