

**PHILIPS**

capsule

## Lovmæssige bemærkninger til Philips Axon

### Introduktion

Disse bemærkninger indeholder lovmæssige oplysninger til Philips Axon-produktet og er derfor en udvidelse af *betjeningsvejledningen til Philips Axon*. De beskriver de overensstemmelseserklæringer, som produktet kræver for at blive certificeret og godkendt. Philips 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) Overholdelse af kravene fra ACMA (Australian Communications and Media Authority)/kravene for elektromagnetisk kompatibilitet (EMC)



Overholdelse af europæiske direktiver



FCC-overensstemmelseserklæring. Axon overholder grænserne for elektromagnetiske emissioner angivet af FCC (Federal Communications Commission) i USA.



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



NRTL-sikkerhedsmærke

Overholdelse for produkter, der markedsføres i Storbritannien.



Overholdelse af taiwanske krav fra BSMI (Bureau of Standards, Metrology and Inspection)



Taiwanesisk certificeringsmærke fra NCC (National Communications Commission)



Overholdelse af kravene fra ICASA (Independent Communications Authority of South Africa)



Gulf Conformity-mærke (G-mærke). Overholdelse af tekniske regler fra Gulf Cooperation Council



## Overholdelse af regler og godkendelser

### USA Federal Communications Commission – FCC

Philips 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.

**Bemærk:** Ved drift i frekvensområdet 5,180~5,250 GHz/5,500~5,700 GHz må Axon kun anvendes indendørs. Båndet fra 5600 til 5650 MHz deaktiveres af softwaren under produktion og kan ikke ændres af slutbrugeren. Dette udstyr opfylder alle de øvrige krav, der er specificeret i del 15E, afsnit 15.407 i FCC-reglerne.

---

**Forsigtig:** Philips 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.

---

## Canada

### Erklæring fra Innovation, Science and Economic Development Canada (tidligere Industry Canada)

CAN ICES-003 B/NMB-003 B

Dette udstyr indeholder en eller flere licensfritagne sendere/modtagere, der er i overensstemmelse med Innovation, Science and Economic Development Canada's RSS(er) for licensfritagelse. Brugen er underlagt følgende to betingelser:

- (1) Dette udstyr må ikke forårsage interferens.
- (2) Dette udstyr skal kunne acceptere enhver interferens, herunder interferens, der kan medføre uønsket drift af udstyret.

#### Erklæring vedrørende strålebelastning

Dette udstyr overholder de ISED-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.

**Forsigtig:** Udstyret anvender båndet 5150-5350 MHz, som kun er til indendørs brug.

For yderligere information, kontakt dit lokale Industry Canada-kontor.

## EU

### CE-erklæring

Philips erklærer hermed, at dette udstyr opfylder væsentlige krav og andre relevante bestemmelser i Rådets Direktiv 2014/53/EU af 16. april 2014 om radioudstyr og har tilsvarende CE-mærke.

Dette udstyr kan betjenes i:

|            |               |           |
|------------|---------------|-----------|
| Belgien    | Kroatien      | Rumænien  |
| Bulgarien  | Letland       | Schweiz   |
| Cypern     | Liechtenstein | Slovakiet |
| Danmark    | Litauen       | Slovenien |
| Estland    | Luxembourg    | Spanien   |
| Finland    | Malta         | Sverige   |
| Frankrig   | Nederlandene  | Tjekkiet  |
| Grækenland | Norge         | Tyrkiet   |
| Irland     | Østrig        | Tyskland  |
| Island     | Polen         | Ungarn    |
| Italien    | Portugal      |           |

I visse lande gælder bestemte begrænsninger for eller forbud mod udstyr, der benytter båndet for 5 GHz. I visse europæiske lande bør nogle frekvenser f.eks. være specifikt begrænset til indendørs brug. Frekvensen og den maksimale transmitterede effekt i EU er angivet nedenfor:

2,412 – 2,472 GHz: maks. 19,99 dBm

5,180 – 5,700 GHz: maks. 22,99 dBm

Det anbefales, at du overholder lokale bestemmelser.

Et eksemplar af hele RED-overensstemmelseserklæringen fås ved henvendelse til en Philips-forhandler.



## 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 Philips identificeret komponenter i Philips Axon, der indeholder bly med en vægt over 0,1 % w/w.

Der er detekteret bly i de sekskantede holdere, der understøtter printkortet. Disse komponenter er interne og udsætter derfor ikke brugere for dette stof. Der er desuden detekteret bly i jævnstrømsstikket. Denne komponent er fremstillet af en legering, der indeholder en lille mængde bly, og påregnes ikke at frigive dets indhold af stoffet under normale eller rimeligt forudsigelige brugsbetingelser.

Disse dele opfylder undtagelserne i RoHS-direktivet 2011/65/EU, som Philips Axon overholder som beskrevet i afsnittet *Overholdelse af RoHS og WEEE*.

## RoHS- og WEEE-overholdelse

Dette udstyr 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)

I EU skal dette produkt og dets kabler indsamles hver for sig og må ikke bortskaffes sammen med husholdningsaffald. Nærmere oplysninger findes i afsnittet *Genbrug og miljø* i dette dokument.

Krom, bly, kviksølv og cadmium er ikke bevidst tilsat emballagen og findes ikke i en samlet koncentration, der er større end 100 ppm, i form af tilfældige urenheder. Der er ikke brugt halogeniseret plastik eller polymer til emballagen. Emballagen er i overensstemmelse med Rådets Direktiv 94/62/EF.

## Storbritannien

Dette udstyr opfylder væsentlige krav og andre relevante bestemmelser i Storbritanniens radioudstysregulativer 2017 nr. 2017 SI 2017/1206. Dette udstyr kan bruges i Storbritannien.

I visse lande gælder bestemte begrænsninger for eller forbud mod udstyr, der benytter båndet for 5 GHz. I visse europæiske lande bør nogle frekvenser f.eks. være specifikt begrænset til indendørs brug. Det anbefales, at du overholder lokale bestemmelser.

Et eksemplar af hele UKCA-overensstemmelseserklæringen fås ved henvendelse til din Philips-forhandler.

## RoHS- og WEEE-overholdelse

Dette udstyr 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)

Kabler skal bortskaffes separat – ikke sammen med husholdningsaffald. Nærmere oplysninger findes i afsnittet *Genbrug og miljø* i dette dokument.

Krom, bly, kviksølv og cadmium er ikke bevidst tilsat emballagen og findes ikke i en samlet koncentration, der er større end 100 ppm, i form af tilfældige urenheder. Der er ikke brugt halogeniseret plastik eller polymer til emballagen. Emballagen er i overensstemmelse med Rådets Direktiv 94/62/EF.

## Genbrug og miljø

Forkert bortskaffelse af IT-udstyr kan have en negativ påvirkning af helbredet og miljøet. Det anbefales, at 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 dette produkt i EU, kan du 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<br>IEC 60601-1 3. udgave med nationale afvigelser for USA og Canada                    |
| IT-sikkerhed  | IEC 62368-1   |
| Medicinsk udstyr: brugbarhed                              | IEC 60601-1-6<br>IEC 62366  |
| Medicinsk udstyr: software – software-livscyklusprocesser | IEC 62304   |
| EMC/EMI   | FCC 47 CFR Del 15 underafsnit B<br>ICES-003 A / NMB-003 A<br>EN 60601-1-2<br>CISPR 24<br>CISPR 32 |

| Felt            | Standard eller forordning  |
|-----------------|--|
|                 | CISPR 35<br>IEC 61000-3-2<br>IEC 61000-3-3   |
| Radio           | EN 301-489-1<br>EN 301-489-17<br>EN 301 893<br>EN 300 328<br>EN 62311<br>RSS-210<br>FCC 47 CFR 15 C<br>FCC 47 CFR 15 E |
| 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   |

### **Japan Ministry of Internal Affairs and Communications (MIC) [Japans ministerium for interne anliggender og kommunikation]**

Philips Axon er certificeret iht. certifikatet for overensstemmelse med den tekniske forordning ifølge den japanske radiolovgivning.

### **Info-communications Media Development Authority (IMDA) [Myndighed for info-kommunikation og medieudvikling] Singapore**

Philips Axon er et IMDA-registreret produkt.

#### **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 dekompileing 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"). Omladning 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.

Hardware og software fra Koninklijke Philips N.V. og/eller datterselskaber leveres i henhold til alle tredjepartslicenser og -begrænsninger i den elektroniske fil "third party notices" (tredjepartsmeddelelser), der medfølger som del af softwaren eller kan rekvireres efter anmodning hos Koninklijke Philips N.V. og/eller datterselskaber.

DHF24912

DCN 2023-034