

SmartLinx Neuron 3 – virallinen ilmoitus

Esittely

Tämä ilmoitus sisältää tietoa SmartLinx Neuron 3 -tuotetta koskevista säädöksistä ja on siten liite SmartLinx Neuron 3:n asennus- ja kunnossapito-oppaaseen. Se sisältää tuotteen sertifiointin ja hyväksymisen edellyttämät vaatimustenmukaisuusilmoitukset. Siksi Philips onkin sitoutunut toimittamaan vain tuotteita, jotka ovat standardien, lakien ja säännösten mukaisia.

Sertifikaattimerkinnot



Australialainen säännöstenmukaisuusmerkki (RCM). Australian viestintä- ja mediaviranomaisen (ACMA) säädösten / sähkömagneettisen yhteensopivuuden (EMC) säädösten vaatimustenmukaisuus



Isoon-Britanniaan tuotavien tuotteiden vaatimustenmukaisuus.



Täyttää EU-direktiivien vaatimukset



Taiwanin Bureau of Standards, Metrology and Inspection (BSMI) -viranomaisen määrittämien vaatimusten mukaisuus



FCC:n vaatimustenmukaisuusvakuutus. Neuron 3 noudattaa Yhdysvaltojen US Federal Communications Commission -komission määrittämiä sähkömagneettisten päästöjen rajoja.



Taiwanin National Communications Commission (NCC) -komission sertifiointimerkki



Erillinen sähkö- ja elektroniikkaromun keräys (WEEE-direktiivi)



Etelä-Korean viestintäkomission (KCC) sertifiointimerkki



NRTL-turvamerkintä



Gulf Conformity -merkintä (G-merkki). Gulf Cooperation Council -neuvoston teknisten määräysten vaatimustenmukaisuus



NRTL-turvamerkintä (hyväksytty osa)



Yleinen nimikenumero (GTIN)



IATA Litiumakun varoitusmerkintä (UN 3091)



IATA Litiumakun varoitusmerkintä (UN 3481)

Säännösten noudattaminen ja hyväksynnät

Brasilia

Agência Nacional de Telecomunicações (ANATEL)

SmartLinx Neuron on sertifioitu täyttämään ANATELin Brasilian televiestintälakien mukaiset tekniset vaatimukset ja määräykset.

Kanada

Innovation, Science and Economic Development Canada (aiemmin Industry Canada) -vakuutus

CAN ICES-003 B / NMB-003 B

Tämä laite sisältää lisenssivapaita lähettimiä/vastaanottimia, jotka täyttävät Innovation, Science and Economic Development Canada -sääntöjen lisenssivapautta koskevat RSS-standardin vaatimukset.

Toimintaan sovelletaan seuraavaa kahta ehtoa:

(1) Laite ei saa aiheuttaa häiriötä.

(2) Laitteen on siedettävä kaikenlainen häiriö, mukaan lukien laitteen epätoivottua toimintaa mahdollisesti aiheuttava häiriö.

Radioaltistumista koskeva lausunto

Tämä laite täyttää ISED-säteilyaltistusrajat, jotka on edellä määritetty valvomattomalle ympäristölle.

Tämä laite on asennettava ja sitä on käytettävä siten, että lämmittimen ja käyttäjän välillä on vähintään 20 cm:n etäisyys.

Huomio: Laite toimii taajuusalueella 5 150–5 250 MHz, käytettäväksi vain sisätiloissa.

Jos tarvitset lisätietoja, ota yhteyttä Industry Canada -paikallistoimistoon.

Euroopan unioni / Euroopan talousalue (ETA)

CE-vakuutus

Philips vakuuttaa täten, että tämä laite täyttää radiolaitteista 16. huhtikuuta 2014 annetun Euroopan neuvoston direktiivin 2014/53/EU olennaiset vaatimukset ja muut tärkeät määräykset ja että sille on annettu vastaava CE-merkintä.

Tätä laitetta voidaan käyttää seuraavissa maissa:

Alankomaat	Latvia	Saksa
Belgia	Liechtenstein	Slovakia
Bulgaria	Liettua	Slovenia
Espanja	Luxemburg	Suomi
Irlanti	Malta	Sveitsi
Islanti	Norja	Tanska
Italia	Portugali	Tšekin tasavalta
Itävalta	Puola	Turkki

Kreikka	Ranska	Unkari
Kroatia	Romania	Viro
Kypros	Ruotsi	

Tietyillä mailla on erityisiä rajoituksia tai kieltoja, jotka koskevat 5 GHz:n taajuudella toimivia laitteita. Esimerkiksi tietyissä Euroopan maissa joidenkin taajuuksien käyttö on sallittu vain sisätiloissa. Noudata paikallisia vaatimuksia.

Jos haluat kopion koko RED-vaatimustenmukaisuusvakuutuksesta, ota yhteyttä Philipsin edustajaan.

REACH-vaatimustenmukaisuus

REACH (Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus 1907/2006 kemikaalien rekisteröinnistä, arvioinnista, lupamenettelyistä ja rajoituksista) edustaa Euroopan unionin kemiallisia aineita koskevaa sääntelyä. Philips noudattaa kaikkia tämän asetuksen vaatimuksia ja on sitoutunut antamaan asiakkailleen tietoja REACH-asetuksen mukaan erityistä huolta aiheuttavien aineiden (SVHC) käytöstä tuotteissaan. Pyydä lisätietoja Philipsin edustajalta.

WEEE- ja RoHS-säädös sekä EU:n akkuasetus

SmartLinx Neuron EI sisällä mitään seuraavista aineista (pitoisuuksina, jotka ylittävät direktiivissä 2011/65/EU ja sen muutoksissa määritetyt lakisääteiset raja-arvot):

- lyijy
- elohopea
- kadmium
- kuudenarvoinen kromi
- polybromatut bifenyylit (PBB)
- polybromatut difenyylieetterit (PBDE)
- bis(2-etyyliheksyyli)ftalaatti (DEHP)
- bentsyylibutyyliftalaatti (BBP)
- dibutyyliftalaatti (DBP)
- di-isobutyyliftalaatti (DIBP).

Euroopan unionissa SmartLinx Neuron, akut ja kaapelit täytyy toimittaa erilliskeräykseen, eikä niitä saa hävittää sekajätteen mukana. Katso tarkat tiedot tämän käsikirjan osiosta *Hävittäminen*.

SmartLinx Neuronin akut eivät perustu elohopea-, lyijy- tai kadmiumteknologioihin. Tässä tuotteessa käytettävät akut ovat Euroopan neuvoston direktiivin 2006/66/EY mukaisia.

Iso-Britannia

Tämä laite on vuoden 2017 radiolaiteasetuksen nro 2017 SI 2017/1206 olennaisten vaatimusten ja muiden asiaankuuluvien määräysten mukainen. Tätä laitetta voidaan käyttää Yhdistyneessä kuningaskunnassa.

Tietyillä mailla on erityisiä rajoituksia tai kieltoja, jotka koskevat 5 GHz:n taajuudella toimivia laitteita. Esimerkiksi tietyissä Euroopan maissa joidenkin taajuuksien käyttö on sallittu vain sisätiloissa. Noudata paikallisia vaatimuksia.

Jos haluat kopion koko UKCA-vaatimustenmukaisuusvakuutuksesta, ota yhteyttä Philipsin edustajaan.

RoHS- ja WEEE-vaatimustenmukaisuus

Tämä laite EI sisällä mitään seuraavista aineista (lainmukaiset kynnyksarvot ylittävissä pitoisuuksissa):

- lyijy
- elohopea
- kadmium
- kuudenarvoinen kromi
- polybromatut bifenyylit (PBB)
- polybromatut difenyylieetterit (PBDE)
- bis(2-etyyliheksyyli)ftalaatti (DEHP)
- bentsyylibutyyliftalaatti (BBP)
- dibutyyliftalaatti (DBP)
- di-isobutyyliftalaatti (DIBP).

SmartLinx Neuron, akut ja kaapelit täytyy toimittaa erilliskeräykseen, eikä niitä saa hävittää sekajätteen mukana. Katso lisätietoja tämän asiakirjan kohdasta Hävittäminen.

Japani

Ministry of Internal Affairs and Communications (MIC) [Japanin viestintäministeriö]

SmartLinx Neuron on sertifioitu Japanin radiolain teknisen säädöksen noudattamista koskevan sertifikaatin mukaisesti.

Etelä-Korea

Korea Communications Commission (KCC)

SmartLinx Neuron on sertifioitu täyttämään Etelä-Korean lainsäädännön mukaiset sähkömagneettista yhteensopivuutta (EMC) ja tietoliikennelaitteiden teknisiä vaatimuksia koskevat määräykset.

Singapore

SmartLinx Neuron on IMDA-rekisteröity tuote (IMDA on Singaporen tieto- ja viestintämedian kehitysvirasto).

Yhdistyneet arabiemiirikunnat

SmartLinx Neuron 3 on TDRA:n (Telecommunications and Digital Government Regulatory Authority) rekisteröimä laite. Saat lisätietoja skannaamalla tuotteen pakkauksen TDRA-merkinnän QR-koodin.

Yhdysvallat

Federal Communications Commission (FCC)

SmartLinx Neuron täyttää FCC-sääntöjen osan 15 vaatimukset. Toimintaan sovelletaan kahta ehtoa:

- Laite ei saa aiheuttaa haitallista häiriötä.
- Laitteen on otettava vastaan kaikenlainen häiriö, mukaan lukien epätoivottua toimintaa mahdollisesti aiheuttava häiriö.

Huomautus: Laite on testattu ja sen on todettu noudattavan luokan B digitaalilaitteelle asetettuja rajoituksia FCC-säännösten osan 15 mukaisesti. Näiden rajoitusten tarkoituksena on antaa riittävä suoja haitallista häiriötä vastaan asuinympäristössä. Laite tuottaa, käyttää ja saattaa säteillä radiotaajuista energiaa, ja jos sitä ei asenneta ja käytetä ohjeiden mukaisesti, se saattaa aiheuttaa haitallista häiriötä radioviestinnälle. Sitä, että häiriötä ei esiintyisi jossakin nimenomaisessa asennusympäristössä, ei kuitenkaan voida taata. Jos tämä laite aiheuttaa haitallista häiriötä radio- tai televisiovastaanottoon, minkä voi määrittää katkaisemalla ja kytkemällä laitteen virran, käyttäjää kehoitetaan pyrkimään poistamaan häiriö yhdellä tai usealla seuraavista toimista:

- vastaanottoantennin kääntäminen tai siirtäminen
- laitteen ja vastaanottimen välisen etäisyyden lisääminen
- laitteen kytkeminen pistorasiaan, joka on eri piirissä kuin vastaanottimen pistorasia
- avun pyytäminen jälleenmyyjältä tai kokeneelta radio-/TV-asentajalta.

Huomautus: Laite täyttää vaatimukset, jotka on määritetty FCC-sääntöjen osion 15.407 osassa 15E.

Huomio: Philips ei ole vastuussa mistään radio- tai televisiohäiriöstä, joka on aiheutunut tämän laitteen valtuuttamattomista muutoksista tai mukautuksista. Valtuuttamattomat muutokset tai mukautukset saattavat mitätöidä käyttäjän oikeuden käyttää laitetta.

Huomio: Kaikki muutokset tai mukautukset, joita vaatimustenmukaisuudesta vastaava osapuoli ei ole nimenomaisesti hyväksynyt, saattavat mitätöidä käyttäjän oikeuden käyttää tätä laitetta. Tätä lähetintä ei saa sijoittaa minkään muun antennin tai lähettimen viereen tai käyttää niiden yhteydessä.

Radioaltistumista koskeva lausunto

Tämä laite täyttää FCC-säteilyaltistusrajat, jotka on edellä määritetty valvomattomalle ympäristölle. Tämä laite on asennettava ja sitä on käytettävä siten, että lämmittimen ja käyttäjän välillä on vähintään 20 cm:n etäisyys.

Huomautus: Maakoodin valinta on tarkoitettu vain muille kuin yhdysvaltalaisille malleille, eikä sitä ole kaikissa yhdysvaltalaisissa malleissa. FCC:n säännösten mukaan kaikki Yhdysvalloissa markkinoidut Wi-Fi-tuotteet on toimitettava määritettyinä toimimaan vain yhdysvaltalaisissa kanavissa.

Hävittäminen

SmartLinx Neuron 3 -laitteen käytössä muodostuu kiinteitä jätteitä, jotka edellyttävät asianmukaista hävittämistä tai kierrätystä. Tällaisia ovat järjestelmän komponentit, akut ja pakkausmateriaalit.

Kierrätys ja ympäristö

IT-laitteen ja lääkinnällisen laitteen epäasianmukainen hävittäminen voi vaikuttaa haitallisesti terveyteen ja ympäristöön. Suosittelemme, että hävität Philips -tuotteet, mukaan lukien kaikki elektroniset laitteet, johdot ja akut, asianmukaisessa laitoksessa uudelleenkäytön ja kierrätyksen takaamiseksi. Voit myös kierrättää pakkaukset ja käsikirjat paikallisten kierrätysääntöjen mukaisesti.

Osat

Käyttöikänsä lopussa tässä oppaassa kuvatut tuotteet ja kaikki niiden lisävarusteet on hävitettävä kyseisten tuotteiden hävittämistä koskevien sääntöjen mukaisesti. Jos sinulla on kysyttävää tuotteen hävittämisestä, ota yhteys omaan Philips -edustajaasi.

Akut

Suljetut ladattavat akut sisältävät lyijyä ja ne ovat kierrätettäviä. Pura akkujen varaus ennen hävittämistä. Sijoita akku sähköisesti eristävään pakkaukseen. Älä puhkaise akkua äläkä laita sitä jätepuristimeen. Älä hävitä akkua polttamalla äläkä altista sitä tulelle tai korkeille lämpötiloille. Hävitä paikallisten viranomaismääräysten ja sairaalan käytäntöjen mukaisesti.

Varoitus: Akkujen vääränlainen hävittäminen voi aiheuttaa räjähdys- tai kontaminaatiovaaran. Akut on aina kierrätettävä paikallisten säännösten mukaisesti. Akkuja ei saa koskaan heittää roska-astioihin. Akkuja ei saa kääriä metalli- tai alumiinifolioon. Ne on käärittävä sanomalehtiin ennen niiden hävittämistä. Akkuja ei saa polttaa. Akku voi räjähtää, jos se kuumenee liikaa.

Pakkausmateriaali

Säilytä alkuperäiset pakkausmateriaalit järjestelmän ja sen lisävarusteiden myöhempää kuljetustarvetta varten. On suositeltavaa säilyttää myös aaltopahviset pakkaustuet ja lisäkappaleet. Jos mahdollista, kierrätä lisävarusteiden pakkaukset.

Turvallisuus- ja vaatimustenmukaisuustaulukko

Kenttä	Standardi tai säännös
Lääkinnällisen laitteen turvallisuus	EN 60601-1 IEC 60601-1 -standardin 3. painos sisältäen Yhdysvaltoja ja Kanadaa koskevia kansallisia poikkeuksia
IT-turvallisuus	IEC 62368-1
Lääkinnällisen laitteen käytettävyys	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Lääkinnällisen laitteen ohjelmisto – Ohjelmiston elinsykliprosessit	IEC 62304

Kenttä	Standardi tai säännös
EMC/EMI	FCC 47 CFR, osa 15, alaosa B ICES-003 A / NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 32/EN 55032 CISPR 35/EN 55035 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3
Radio	EN 301-489-1 EN 301-489-17 EN 301 893 EN 300 328 EN 300 440 EN 62311 EN 50665 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E
Ympäristö/pakkaus	EU-direktiivi 94/62/EY
Ympäristö	REACH 1907/2006
RoHS	EU-direktiivi 2011/65/EU
WEEE	EU-direktiivi 2012/19/EU

Tärkeät toiminnot

- Järjestelmä ylläpitää kliinisten tietojen eheyttä kolmannelle osapuolelle toimittamiseen asti. Tämä toiminto ei sisällä seuraavaa: tietojen toimittamatta jääminen tai tietojen toimituksen viivästyminen.
- Järjestelmä ei vaaranna siihen liitettyjen lääkinnällisten laitteiden (elintoimintojen valvontalaitteiden) toimintaa.

Oikeudellinen ilmoitus

© Koninklijke Philips N.V. ja/tai sen tytäryhtiöt 2025. Kaikki oikeudet pidätetään.

Tämä tuote ja siihen liittyvät asiakirjat on suojattu tekijänoikeudella. Niitä jaetaan lisenssioikeudella, joka rajoittaa niiden käyttöä, kopiointia, jakelua ja purkamista osiin. Tämän tuotteen tai siihen liittyvän asiakirjan osaa ei saa jäljentää missään muodossa tai millään tavalla ilman Koninklijke Philips N.V. -yhtiön ja/tai sen tytäryhtiöiden etukäteen antamaa kirjallista lupaa.

Nämä tekniset tiedot voivat kuulua Yhdysvaltain tai kansainvälisten vienti-, jälleenvienti- tai siirtolakien ("vienti") piiriin. Yhdysvaltain tai kansainvälisten lakien vastainen kulkeutuminen on ehdottomasti kielletty.

Capsule-logo on Koninklijke Philips N.V. -yhtiön ja/tai sen tytäryhtiöiden rekisteröity tavaramerkki Yhdysvalloissa, EU:ssa ja muissa maissa. Kaikki muut tavaramerkit, palvelumerkit, rekisteröidyt tavaramerkit ja rekisteröidyt palvelumerkit ovat vastaavien omistajiensa omaisuutta.

Koninklijke Philips N.V. -yhtiön ja/tai sen tytäryhtiöiden laitteisto ja ohjelmisto luovutetaan kaikkien ohjelmiston osana toimitetussa tai Koninklijke Philips N.V. -yhtiöltä ja/tai sen tytäryhtiöiltä pyynnöstä saatavassa sähköisessä "kolmannen osapuolen ilmoitukset" -tiedostossa mainittujen kolmannen osapuolen lisenssien ja rajoitusten alaisesti.

DHF19593

DCN 2024-078