











SmartLinx Neuron 3 규정 알림

서론

본 알림에는 SmartLinx Neuron 3 제품의 규정 정보가 포함되어 있으며, 따라서 SmartLinx Neuron 3 설치 및 유지 보수 안내서의 연장선에 해당합니다. 제품이 인증 및 승인을 받기 위해 필요한 준수 선언의 자세한 내용이 수록되어 있습니다. 이로써 Philips 는 표준, 법률 및 규정을 준수하는 제품을 공급하고자 노력합니다.

인증 마크

	호주 규정 준수 마크(RCM). 호주 통신미디어청(ACMA)/전자파적합성(EMC) 규정 협약 준수		영국에 배치되는 제품의 규정 준수
	유럽 지침 준수		대만 표준검험국(BSMI)의 요구 사항 준수
	FCC 적합성 선언. Neuron 3 은 미국 연방통신위원회에서 지정한 전자파 방출 한도를 준수합니다.		대만 통신방송위원회(NCC) 인증 레이블
	전기·전자 폐기물 분리 수거(WEEE 지침)		한국방송통신위원회(KCC) 인증 레이블
	NRTL 안전 마크		걸프 적합성 마크(G-mark). 걸프협력회의의 기술 규정 준수
	NRTL 안전 마크(공인 구성 요소)		글로벌 거래 항목 번호
	IATA 리튬 배터리 마크 위험 경고 레이블(UN 3091)		IATA 리튬 배터리 마크 위험 경고 레이블(UN 3481)

규정 준수 및 승인

브라질

Agência Nacional de Telecomunicações(ANATEL)

SmartLinx Neuron 은 브라질 통신법에 따라 ANATEL 이 제정한 기술 요구 사항 및 규정 준수 인증을 받았습니다.

캐나다

혁신, 과학 및 경제 개발 캐나다(구: 산업 캐나다) 선언

CAN ICES-003 B/NMB-003 B

이 장비에는 혁신, 과학 및 경제 개발 캐나다의 라이선스 면제 RSS 를 준수하는 라이선스 면제 송신기/수신기가 포함되어 있습니다. 작동은 다음 두 조건을 따릅니다.

- (1) 이 장비는 간섭을 유발하지 않습니다.
- (2) 이 장비는 원치 않는 장비 작동을 일으킬 수 있는 간섭을 비롯하여 모든 간섭을 허용해야 합니다.

방사선 노출 선언

이 장비는 통제되지 않은 환경을 위해 수립된 ISED 방사선 노출 한도를 준수합니다. 이 장비는 방사기 및 사용자의 신체로부터 20cm 이상 떨어진 거리에서 설치하고 작동해야 합니다.

주의: 장비는 5150-5250MHz 대역에서 작동하며 실내 전용입니다.

자세한 내용은 현지 산업 캐나다 사무소에 문의하십시오.

유럽연합/유럽경제지역(EEA)

CE 선언

이로써 Philips 는 이 장비가 무선 장비에 대한 2014 년 4 월 16 일자 회의 지침 2014/53/EU 의 필수 요구 사항 및 기타 관련 조항을 준수하며 이에 따라 CE 마크를 부착했음을 선언합니다.

이 장비는 다음 지역에서 작동할 수 있습니다.

오스트리아	그리스	노르웨이
벨기에	헝가리	폴란드
불가리아	아이슬란드	포르투갈
크로아티아	아일랜드	루마니아
사이프러스	이탈리아	슬로바키아
체코	라트비아	슬로베니아
덴마크	리히텐슈타인	스페인
에스토니아	리투아니아	스웨덴

핀란드	룩셈부르크	스위스
프랑스	몰타	튀르키예
독일	네덜란드	

특정 국가에는 5GHz 대역에서 작동하는 장비에 대한 특정한 제한 또는 금지가 있습니다. 특히 예를 들어 특정 유럽 국가에서 일부 주파수는 실내용으로 제한되어야 합니다. 현지 요구 사항을 준수하시기 바랍니다.

RED 적합성 선언 전문의 사본을 받으려면 Philips 담당자에게 문의하십시오.

REACH 규정 준수

REACH(화학 물질 등록, 평가, 인가 및 제한, EC No 1907/2006)는 유럽연합의 화학 물질 규정 프레임워크에 해당합니다. Philips 는 이 규정의 모든 요구 사항을 준수하며, REACH 최우려 물질(SVHC)의 존재에 대한 정보를 고객에게 제공하기 위해 노력합니다. 자세한 내용은 Philips 담당자에게 문의하십시오.

WEEE, RoHS 규정 및 EU 배터리 지침

SmartLinx Neuron 에는 다음 물질이 포함되어 있지 않습니다(지침 2011/65/EU 및 개정안의 법적 임계값 제한을 초과하지 않는 농도로 포함).

- 납
- 수은
- 카드뮴
- 육가크로움
- 폴리브롬화비페닐(PBB)
- 폴리브롬화디페닐에테르(PBDE)
- 비스(2-에틸헥실) 프탈레이트(DEHP)
- 벤질부틸프탈레이트 (BBP)
- 디부틸프탈레이트(DBP)
- 디이소부틸프탈레이트(DIBP)

유럽연합에서 SmartLinx Neuron, 배터리 및 케이블은 별도로 수집해야 하며 가정용 폐기물로 폐기해서는 안 됩니다. 자세한 내용은 본 문서의 폐기 섹션을 참조하십시오.

SmartLinx Neuron 의 배터리는 수은, 납 또는 카드뮴 기술에 기반하지 않습니다. 이 제품에 사용되는 배터리는 회의 지침 2006/66/EC 를 준수합니다.

영국

이 장비는 2017 무선 장비 규정 No. 2017 SI 2017/1206 의 필수 요구 사항 및 기타 관련 조항을 준수합니다. 이 장비는 영국에서 작동할 수 있습니다.

특정 국가에는 5GHz 대역에서 작동하는 장비에 대한 특정한 제한 또는 금지가 있습니다. 특히 예를 들어 특정 유럽 국가에서 일부 주파수는 실내용으로 제한되어야 합니다. 현지 요구 사항을 준수하시기 바랍니다.

UKCA 적합성 선언 전문의 사본을 받으려면 Philips 담당자에게 문의하십시오.

RoHS 및 WEEE 규정 준수

이 장비에는 다음 물질이 포함되어 있지 않습니다(법적 임계값 제한을 초과하지 않는 농도로 포함).

- 납
- 수은
- 카드뮴
- 육가크로움
- 폴리브롬화비페닐(PBB)
- 폴리브롬화디페닐에테르(PBDE)
- 비스(2-에틸헥실) 프탈레이트(DEHP)
- 벤질부틸프탈레이트(BBP)
- 디부틸프탈레이트(DBP)
- 디이소부틸프탈레이트(DIBP)

SmartLinx Neuron, 배터리 및 케이블은 별도로 수집해야 하며 가정용 폐기물로 폐기해서는 안 됩니다.

자세한 내용은 본 문서의 폐기를 참조하십시오.

일본

총무성(MIC)

SmartLinx Neuron 은 일본 무선법에 따라 기술 규정 적합성 인증을 받았습니다.

한국

한국방송통신위원회(KCC)

SmartLinx Neuron 은 한국 규정에 따른 전자파 적합성(EMC) 및 통신 장비에 대한 기술 요구 사항 준수 인증을 받았습니다.

싱가포르

SmartLinx Neuron 은 IMDA(정보통신미디어개발청) 등록 제품입니다.

아랍에미리트

Smartlinx Neuron 3 은 TDRA(이동통신디지털정부규정청)에 등록된 장비입니다. 자세한 내용은 제품 포장에 있는 TDRA 레이블의 QR 코드를 스캔하십시오.

미국

연방통신위원회

SmartLinx Neuron 은 FCC 규칙의 Part 15 를 준수합니다. 다음 두 조건을 충족해야 작동할 수 있습니다.

- 이 장비는 유해한 간섭을 유발하지 않습니다.
- 이 장비는 원하지 않는 작동을 유발할 수 있는 간섭을 비롯하여 수신된 모든 간섭을 수락해야 합니다.

참고: 이 장비는 테스트 결과 FCC 규칙의 part 15 에 따른 B 등급 디지털 장비의 제한 사항을 준수하는 것으로 확인되었습니다. 이 제한 사항은 거주 장소에 설치할 경우 유해한 간섭을 적절히 차단하기 위해 마련된 것입니다. 이 장비는 무선 주파수 에너지를 생성하고, 사용하고, 발산할 수 있으며, 지침에 따라 장비를 설치 및 사용하지 않을 경우 무선 통신에 유해한 간섭을 일으킬 수 있습니다. 하지만 특정 설치에서 장애가 발생하지 않는다는 보장은 없습니다. 장비를 켜다가 켜므로써 이 장비가 라디오 또는 텔레비전 수신에 유해한 간섭을 일으킨다는 사실을 확인할 수 있는 경우, 다음 조치 중 하나 이상을 통해 간섭을 해결하시기 바랍니다.

- 수신 안테나의 방향이나 위치를 변경하십시오.
- 장비와 수신기 사이의 이격 거리를 늘리십시오.
- 수신기가 연결된 회로가 아닌 다른 회로의 콘센트에 장비를 연결하십시오.
- 판매자 또는 숙련된 라디오/TV 기술자에게 도움을 요청하십시오.

참고: 이 장비는 FCC 규칙의 Part 15E Section 15.407 에 지정된 요구 사항을 충족합니다.

주의: Philips 는 이 장비를 무단으로 변경하거나 수정하여 발생하는 라디오 또는 텔레비전 간섭에 대해 책임지지 않습니다. 무단 변경 또는 수정 시 사용자가 장비를 작동할 수 있는 권한이 무효화될 수 있습니다.

주의: 규정 준수 책임이 있는 담당자가 명시적으로 승인하지 않은 변경 또는 수정 시 사용자가 이 장비를 작동할 수 있는 권한이 무효화될 수 있습니다.

이 송신기는 다른 안테나 또는 송신기와 함께 위치시키거나 작동해서는 안 됩니다.

방사선 노출 선언

이 장비는 통제되지 않은 환경을 위해 수립된 FCC 방사선 노출 한도를 준수합니다. 이 장비는 방사기 및 사용자의 신체로부터 20cm 이상 떨어진 거리에서 설치하고 작동해야 합니다.

참고: 국가 코드 선택은 미국 외 모델에만 해당되며 일부 미국 모델의 경우 적용되지 않습니다. FCC 규정에 따라 미국에서 판매되는 모든 Wi-Fi 제품은 미국 작동 채널에만 고정되어 있어야 합니다.

폐기

SmartLinx Neuron 3 을 사용하면서 축적되는 고품 폐기물은 적절한 폐기 또는 재활용이 필요합니다.

여기에는 시스템 구성 요소, 배터리 및 포장 소재가 포함됩니다.

재활용 및 환경

IT 및 의료 장비를 부적절하게 폐기하면 건강과 환경에 부정적인 영향을 미칠 수 있습니다. 회수 및 재활용을 위해 Philips 제품(모든 전자 장비, 케이블, 배터리 등 포함)을 적절한 시설에서 폐기할 것을 권장합니다. 또한 현지 재활용 규정에 따라 포장 및 안내서를 재활용할 수 있습니다.

구성 요소

본 설명서에서 설명된 제품 및 부속품은 사용 수명이 다하면 해당 제품의 폐기를 규정하는 지침에 따라 폐기해야 합니다. 제품 폐기에 대해 질문이 있는 경우 해당 Philips 담당자에게 문의하십시오.

배터리

밀폐된 재충전식 배터리는 납을 포함하며 재활용할 수 있습니다. 폐기 전 배터리를 방전(에너지 소진) 상태로 만드십시오. 내용물을 전기적으로 격리하는 포장에 배터리를 넣으십시오. 배터리에 구멍을 내거나 배터리를 쓰레기 처리기에 넣지 마십시오. 배터리를 소각하거나 화염 또는 고온에 노출시키지 마십시오. 지역 당국에서 통제하는 지침 및 병원 프로토콜에 따라 폐기하십시오.

경고: 배터리를 부적절하게 폐기하면 폭발 또는 오염이 발생할 수 있습니다. 반드시 현지 규정에 따라 배터리를 재활용하십시오. 절대 배터리를 쓰레기통에 버리지 마십시오. 금속 또는 알루미늄 호일로 감싸지 마십시오. 신문지로 감싼 후 폐기하십시오. 불에 태우지 마십시오. 과열되면 배터리가 폭발할 수 있습니다.

포장 소재

나중에 시스템 및 부속품을 배송하는 데 사용할 수 있도록 원래 포장 소재를 보관해 두십시오. 골판지 배송 상자 및 내부 안내지 또한 함께 보관하는 것이 좋습니다. 가능한 경우 부속품 포장을 재활용하십시오.

안전 및 규정 준수 표

필드	표준 또는 규정
의료 장비 안전	EN 60601-1 IEC 60601-1 제 3 판(미국 및 캐나다의 경우 국가별 편차 존재)
IT 안전	IEC 62368-1
의료 장비 유용성	IEC 60601-1-6 IEC 62366
의료 장비 소프트웨어 – 소프트웨어 수명 주기 프로세스	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR Part 15 sub-part 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
무선	EN 301 489-1 EN 301 489-17 EN 301 893

필드	표준 또는 규정
	EN 300 328 EN 300 440 EN 62311 EN 50665 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E
환경/포장	EU 지침 94/62/EC
환경	REACH 1907/2006
RoHS	EU 지침 2011/65/EU
WEEE	EU 지침 2012/19/EU

필수 성능

- 시스템에서는 제 3 자 시스템에 전달할 때까지 임상 데이터 무결성을 유지합니다. 이러한 성능에는 데이터가 전달되지 않거나 데이터 전달이 지연되는 경우는 포함되지 않습니다.
- 시스템은 연결된 의료 장비(바이탈 사인 모니터)의 작동을 침해하지 않습니다.

법적 알림

© Koninklijke Philips N.V. 및/또는 자회사 2025 년. 모든 권리 보유.

이 제품 및 관련 설명서는 저작권에 따라 보호받으며, 사용, 복사, 배포 및 역컴파일을 제한하는 라이선스에 따라 배포됩니다. Koninklijke Philips N.V. 및/또는 자회사의 사전 서면 승인 없이는 이 제품이나 관련 문서의 어떤 부분도 어떠한 형태나 수단으로도 복제할 수 없습니다.

이 기술 데이터에는 미국 및 국제 수출, 재수출 또는 전송("수출") 법률이 적용될 수 있습니다. 미국 및 국제 법률을 위반하는 행위는 엄격히 금지됩니다.

Capsule 로고는 미국, 유럽 및 기타 국가에서 Koninklijke Philips N.V. 및/또는 자회사의 등록 상표입니다. 기타 모든 상표, 서비스 마크, 등록 상표 및 등록 서비스 마크는 해당 소유자의 자산입니다.

Koninklijke Philips N.V. 및/또는 자회사의 하드웨어 및 소프트웨어는 모든 제 3 자 라이선스 및 제한의 적용하에 제공되며, 이 내용이 수록된 "제 3 자 알림" 전자 파일은 소프트웨어에 포함되어 있거나 Koninklijke Philips N.V. 및/또는 자회사에 요청하여 받을 수 있습니다.

DHF28330

DCN 2024-078