

Aviso regulamentar da Philips Axon

Introdução

Este aviso contém informações regulamentares para o produto Philips Axon e é, portanto, uma extensão das *Instruções de Utilização Philips Axon*. Detalha as declarações de conformidade que o produto requer para a sua certificação e aprovação. A Capsule Technologie está, portanto, empenhada em fornecer produtos em conformidade com as normas, leis e regulamentos.

Marcas de certificação



Marca de Conformidade Regulamentar da Austrália (RCM). O Axon cumpre a lei de Radiocomunicação de 1992.



Conformidade com as directivas europeias



Recolha separada de resíduos eléctricos e electrónicos (directiva WEEE)



Marca de segurança NRTL



Conformidade para produtos a ser colocados na Grã-Bretanha.

Conformidade regulamentar e aprovações

Comissão Federal de Comunicações

A Philips Axon cumpre a Parte 15 das Regras da FCC. O funcionamento está sujeito a duas condições:

- Este dispositivo não poderá provocar interferência prejudicial.
- Este dispositivo tem de aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferência que possa provocar um funcionamento indesejado.

Nota: Este equipamento foi testado e considerado em conformidade com os limites de um dispositivo digital de Classe A, de acordo com a Parte 15 das Regras da FCC. Estes limites foram concebidos para fornecer uma protecção razoável contra interferência prejudicial quando o equipamento funciona num ambiente comercial. Este equipamento gera, utiliza e pode irradiar energia de radiofrequência e, se não for instalado e utilizado de acordo com o manual de instruções, poderá provocar interferência prejudicial em comunicações por rádio. O funcionamento deste equipamento numa área residencial poderá provocar interferência prejudicial e nesse caso o utilizador terá de corrigir a interferência a expensas suas.

Nota: Para funcionamento entre as gamas de frequência 5.180 ~ 5.250GHz / 5.500 ~ 5.700 GHz, o Axon está restrito ao ambiente interior. A banda de 5600-5650 MHz será desactivada pelo software durante o fabrico e não pode ser alterada pelo utilizador final. Este dispositivo cumpre todos os outros requisitos especificados na Parte 15E, Secção 15.407 das Regras da FCC.

Atenção: A Capsule não se responsabiliza por qualquer interferência de rádio ou televisão provocada por alterações ou modificações não autorizadas deste equipamento. As alterações ou modificações não autorizadas poderiam anular os direitos de utilização do aparelho por parte do utilizador.

Atenção: Quaisquer alterações ou modificações não expressamente aprovadas pela parte responsável pelo cumprimento poderiam anular a autoridade do utilizador para operar este equipamento. Este transmissor não deve ser co-localizado ou funcionar em conjunto com qualquer outra antena ou transmissor.

Declaração de exposição às radiações

Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da FCC estabelecidos para um ambiente não controlado. Este equipamento deve ser instalado e operado com uma distância mínima de 20 cm entre o radiador e o seu corpo.

Nota: A seleção do código de país é apenas para modelos não americanos e não está disponível em todos os modelos americanos. Em conformidade com o regulamento da FCC, todos os produtos Wi-Fi comercializados nos EUA devem ser fixados apenas nos canais de operação dos EUA.

Grã-Bretanha

Para obter uma cópia da Declaração de Conformidade completa da UKCA, contacte o seu representante da Capsule Technologie.

Conformidade RoHS

A Capsule obedece à restrição do uso de certas substâncias perigosas nos Regulamentos de Equipamentos Eléctricos e Electrónicos de 2012, conforme explicado em *RoHS and WEEE compliance* abaixo.

Declaração da indústria canadiana

Este dispositivo está em conformidade com RSS-210 das Regras da Indústria do Canadá. O funcionamento está sujeito às duas condições seguintes: (1) Este dispositivo não pode causar interferências prejudiciais, e (2) este dispositivo deve aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferências que possam causar um funcionamento indesejado.

- Atenção:**
- i. o dispositivo para funcionamento na banda 5180-5250 MHz é apenas para utilização no interior para reduzir o potencial de interferência nociva nos sistemas de satélites móveis de co-canais;
 - ii. o ganho máximo de antena permitido para dispositivos nas bandas 5260-5320 MHz e 5500-5700 MHz deve respeitar o limite da e.i.r.p.; e
 - iii. o ganho máximo de antena permitido para dispositivos na banda 5500-5700 MHz deve respeitar os limites da p.i.r.e. especificados para operação ponto-a-ponto e não ponto-a-ponto, conforme o caso.
 - iv. os utilizadores devem também ser informados de que os radares de alta potência são atribuídos como utilizadores primários (ou seja, utilizadores prioritários) das bandas 5260-5320 MHz e 5500-5700 MHz e que estes radares podem causar interferências e/ou danos nos dispositivos LE-LAN.

Declaração de exposição às radiações

Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à radiação da IC estabelecidos para um ambiente não controlado. Este equipamento deve ser instalado e operado com uma distância mínima de 20 cm entre o radiador e o seu corpo.

Conformidade com REACH

Nos termos do Regulamento REACH 1907/2006, Artigo 33, e da introdução do chumbo na lista de substâncias que suscitam elevada preocupação (SVHC) pela Agência Europeia dos Produtos Químicos (ECHA), a Capsule Technologie identificou um componente no Axon da Philips que contém chumbo com peso inferior a 0,1%. Todos os modelos da Philips Axon cumprem a Directiva RoHS 2011/65/UE, conforme explicado na secção seguinte (*Conformidade RoHS e WEEE*).

Conformidade com RoHS e WEEE

O Axon NÃO contém nenhuma das seguintes substâncias (em concentrações que excedam os limites legais):

- Chumbo
- Mercúrio
- Cádmio
- Crómio hexavalente
- Polibromobifenilos (PBB)
- Éteres difenílicos polibromados (PBDE)
- Ftalato bis (2-Etil-hexilo) (DEHP)
- Ftalato de benzilbutilo (BBP)
- Ftalato dibutílico (DBP)
- Ftalato de diisobutilo (DIBP)

A Philips Axon e os cabos devem ser recolhidos separadamente e não devem ser eliminados com o lixo doméstico. Consulte a secção sobre *Reciclagem e o ambiente* para obter mais detalhes.

Nota: Para mais informações sobre a conformidade RoHS no Japão, consulte o sítio Web em <https://www.capsuletech.com/notices>.

Reciclagem e o ambiente

A eliminação inadequada de equipamento de TI pode ter um impacto negativo na saúde e no ambiente. Recomendamos que elimine os cabos Axon, DIM, e de série numa instalação apropriada para permitir a recuperação e a reciclagem. Também pode reciclar embalagens e guias de acordo com os seus regulamentos locais de reciclagem.

Na União Europeia, para assistência com a reciclagem de produtos Capsule, visite o nosso site de clientes:

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

Matriz de Conformidade regulamentar e de segurança

Campo	Norma ou regulamento
Segurança dos dispositivos médicos	PT 60601-1 IEC 60601-1 3ª edição com desvios nacionais para os EUA e Canadá
Segurança informática	IEC 62368-1
Usabilidade de dispositivos médicos	IEC 60601-1-6 IEC 62366
Software de dispositivos médicos - Software Lifecycle Processes	IEC 62304
EMC/EMI	FCC 47 CFR Parte 15 sub-parte B ICES-003 A / NMB-003 A PT 60601-1-2 CISPR 24 CISPR 32 CISPR 35 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3
Rádio	PT 301-489-1 PT 301-489-17 PT 301 893 PT 300 328 PT 62311 RSS-210 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E
OET65	ANSI/IEEE C95.1
Ambiente/embalagens	Directiva 94/62/CE da UE
Ambiente	REACH 1907/2006
RoHS	Directiva 2011/65 da UE
WEEE	Directiva 2012/19 da UE

Aviso legal

© 2022 Capsule Technologies, Inc. E/ou as suas filiais. Todos os direitos reservados.

Este produto e documentação relacionada são protegidos por direitos de autor e distribuídos sob licença, restringindo a sua utilização, cópia, distribuição, e descompilação. Nenhuma parte deste produto ou documentação relacionada pode ser reproduzida sob qualquer forma ou por qualquer meio sem autorização prévia por escrito da Capsule Technologies, Inc. E/ou as suas filiais.

Estes dados técnicos podem estar sujeitos nos Estados Unidos da América. e internacionalmente a leis de exportação, reexportação, ou transferência ("exportação"). Desvio contrário á lei dos E.U.A. e ao direito internacional é estritamente proibido.

O logótipo Capsule é uma marca registada da Capsule Technologie, SAS nos EUA, UE e outros países. Todas as outras marcas comerciais, marcas de serviço, marcas registadas e marcas de serviço registadas são propriedade dos seus respetivos proprietários.

O hardware e software de Capsule Technologies, Inc. E/ou as suas filiais é fornecido sujeito a todas as licenças e limitações de terceiros no ficheiro eletrónico "avisos de terceiros" incluído como parte do software ou disponível a pedido em Capsule Technologies, Inc. E/ou as suas filiais.

DHF24922

DCN 2020-007