

الإشعار التنظيمي لـ Philips Axon

مقدمة

يحتوي هذا الإشعار على معلومات تنظيمية لمنتج Philips Axon ولذلك يعتبر ملحقاً لإرشادات استخدام Philips Axon. وهو يوضح بالتفصيل بيانات الالتزام التي يحتاجها المنتج لترخيصه واعتماده. ولذلك تلتزم Philips بتسليم منتجات متوافقة مع المعايير والقوانين واللوائح.

علامات الترخيص

الامتثال للمنتجات التي يتم وضعها في بريطانيا العظمى.		علامة الالتزام التنظيمي في أستراليا (RCM). الامتثال لهيئة الإعلام والاتصالات الأسترالية (ACMA)/الترتيب التنظيمي للتوافق الكهرومغناطيسي (EMC)	
الامتثال للمتطلبات التايوانية من مكتب المواصفات والمقاييس والتفتيش (BSMI)		الالتزام بالتوجيهات الأوروبية	
ملصق شهادة لجنة الاتصالات الوطنية التايوانية (NCC)		إعلان المطابقة الصادر عن هيئة الاتصالات الفيدرالية (FCC). يمثل Axon لحدود الانبعاثات الكهرومغناطيسية المحددة من قبل هيئة الاتصالات الفيدرالية الأمريكية.	
الامتثال لمتطلبات هيئة الاتصالات المستقلة في جنوب أفريقيا (ICASA)		التجميع المنفصل للنفايات الكهربائية والإلكترونية (توجيه WEEE)	
شارة المطابقة الخليجية (G-mark). الامتثال للوائح الفنية لمجلس التعاون دول الخليج العربية		علامة أمان NRTL	
ملصق شهادة الجودة بالصين (CQC)		ملصق شهادة لجنة الاتصالات بكوريا الجنوبية (KCC)	

التوافق التنظيمي والموافقات البرازيل

إن Philips Axon هو منتج معتمد من ANATEL (الوكالة الوطنية للاتصالات).

الصين

إن Philips Axon هو منتج حاصل على شهادة CQC (شهادة الجودة بالصين).

إن Philips Axon هو منتج معتمد من هيئة تنظيم الإذاعة الحكومية (SRRC).

كندا

بيان مؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا (هيئة الصناعة الكندية سابقاً)

CAN ICES-003 B / NMB-003 B

يحتوي هذا الجهاز على جهاز (أجهزة) إرسال/استقبال مستثناة من الترخيص تتوافق مع معيار RSS (s) للاستثناء من الترخيص من مؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا. يخضع التشغيل للشرطين التاليين:

(1) لا يجوز أن يتسبب هذا الجهاز في حدوث تداخل.

(2) يجب أن يقبل هذا الجهاز أي تداخل، بما في ذلك التداخل الذي قد يؤدي إلى تشغيل غير مرغوب فيه للجهاز

بيان التعرض للإشعاع

يتوافق هذا الجهاز مع حدود التعرض للإشعاع الخاصة بمؤسسة الابتكار والعلوم والتنمية الاقتصادية في كندا المحددة لبيئة غير خاضعة للتحكم. يجب تثبيت هذا الجهاز وتشغيله بحد أدنى مسافة 20 سم بين الجهاز المشع وجسمك.

تنبيه: يعمل الجهاز في نطاق 5150 - 5350 ميغاهرتز للاستخدام في الأماكن المغلقة فقط.

لمزيد من المعلومات، اتصل بمكتب هيئة الصناعة الكندية المحلي لديك.

الاتحاد الأوروبي / المنطقة الاقتصادية الأوروبية (EEA)

إعلان مطابقة المواصفات الأوروبية

تصرح شركة Philips بموجب هذا الإشعار بأن هذا الجهاز يتوافق مع المتطلبات الأساسية وغيرها من الأحكام ذات الصلة لتوجيه المجلس رقم 2014/53/EU الصادر في 16 أبريل 2014 بخصوص المعدات اللاسلكية وحمل علامة المطابقة الأوروبية CE وفقاً لذلك.

يمكن تشغيل هذا الجهاز في:

البرتغال	أيرلندا	فرنسا
الدنمارك	أيسلندا	فنلندا
السويد	بلجيكا	قبرص
المجر	بلغاريا	كرواتيا
النرويج	بولندا	لاتفيا
النمسا	تركيا	لوكسمبورج
اليونان	جمهورية التشيك	ليتوانيا
إسبانيا	رومانيا	ليختنشتاين
إستونيا	سلوفاكيا	مالطا
إيطاليا	سلوفينيا	هولندا
ألمانيا	سويسرا	

بعض البلاد لها قيود محددة، أو حظر، للأجهزة التي تعمل في نطاق 5 غيغاهرتز. على سبيل المثال، في بعض البلاد الأوروبية، يتم تقييد استخدام بعض الترددات في الأماكن المغلقة. ننصحك باحترام المتطلبات المحلية.

للحصول على نسخة من إعلان الامتثال الكامل RED، اتصل بممثل شركة Philips لديك.

التوافق مع توجيه تسجيل وتقييم وترخيص وتقييد المواد الكيميائية (REACH)

يمثل تسجيل المواد الكيميائية وتقييمها والتصريح بها وتقييدها، رقم EC 1907/2006 الإطار التنظيمي للاتحاد الأوروبي للمواد الكيميائية. تلتزم شركة Philips بجميع متطلبات هذه اللائحة، وتصب تركيزها على تزويد العملاء بالمعلومات المتعلقة بوجود مواد تثير القلق الشديد فيما يتعلق بتسجيل المواد الكيميائية وتقييمها والتصريح بها وتقييدها. للحصول على مزيد من المعلومات، اتصل بممثل شركة Philips.

توجيه بشأن نفايات المعدات الكهربائية والإلكترونية، ولوائح الأمر التوجيهي الصادر بشأن تقييد استخدام مواد خطيرة، والبطارية في الاتحاد الأوروبي

لا يحتوي SmartLinx Neuron على أي من المواد التالية (بتركيزات تتجاوز الحدود القانونية المسموح بها في التوجيه رقم 2011/65/EU وتعديلاته):

- الرصاص
- الزئبق
- الكاديوم
- الكروم سداسي التكافؤ
- ثنائي الفينيل متعدد البروم (PBB)
- أثير ثنائي الفينيل متعدد البروم (PBDE)
- ثنائي (2-إيثيل هكسيل) فتالات (DEHP)
- فتالات البنزيل والبيوتيل (BBP)
- فتالات ثنائي البيوتيل (DBP)
- فتالات ثنائي الأيزوبوتيل (DIBP)

في الاتحاد الأوروبي، يجب تجميع هذا المنتج وكبلاته بصورة منفصلة وعدم التخلص منها مع النفايات المنزلية. للحصول على التفاصيل، يُرجى الرجوع إلى القسم *التخلص من النفايات*

بريطانيا العظمى

يتوافق هذا الجهاز مع المتطلبات الأساسية وغيرها من الأحكام ذات الصلة الخاصة بلوائح المعدات اللاسلكية لعام 2017، رقم 2017 SI 2017/1206. يمكن تشغيل هذا الجهاز في المملكة المتحدة.

بعض البلاد لها قيود محددة، أو حظر، للأجهزة التي تعمل في نطاق 5 غيغاهرتز. على سبيل المثال، في بعض البلاد الأوروبية، يتم تقييد استخدام بعض الترددات في الأماكن المغلقة. ننصحك باحترام المتطلبات المحلية.

للحصول على نسخة من إعلان الامتثال الكامل UKCA، اتصل بممثل شركة Philips لديك.

الالتزام بتوجيهات الحد من استخدام المواد الخطرة (RoHS) ونفايات المعدات الكهربائية والإلكترونية (WEEE)

لا يحتوي هذا الجهاز على أي من المواد التالية (بتركيزات تتجاوز الحدود الحرجة القانونية):

- الرصاص
- الزئبق
- الكاديوم
- الكروم سداسي التكافؤ
- ثنائي الفينيل متعدد البروم (PBB)
- أثير ثنائي الفينيل متعدد البروم (PBDE)
- ثنائي (2-إيثيل هكسيل) فتالات (DEHP)
- فتالات البنزيل والبيوتيل (BBP)
- فتالات ثنائي البيوتيل (DBP)
- فتالات ثنائي الأيزوبوتيل (DIBP)

يجب تجميع الكبلات بصورة منفصلة وعدم التخلص منها مع النفايات المنزلية. للحصول على التفاصيل، يُرجى الرجوع إلى القسم *التخلص من النفايات*

اليابان

وزارة الشؤون الداخلية والاتصالات (MIC)

تم ترخيص Philips Axon طبقاً لشهادة المطابقة للائحة الفنية وفق قانون الاتصالات اللاسلكية باليابان.

سنغافورة

يُعد Philips Axon منتجاً مسجلاً لدى هيئة تطوير وسائط المعلومات والاتصالات (IMDA).

كوريا الجنوبية

إن Philips Axon هو منتج حاصل على شهادة KCC (لجنة الاتصالات بكوريا الجنوبية).

تايوان

يحتوي جهاز Philips Axon على وحدة لاسلكية معتمدة من لجنة الاتصالات الوطنية (NCC).

إن Philips Axon هو منتج حاصل على شهادة مكتب المواصفات والمقاييس والتفتيش (BSMI) وتحمل شعار BSMI.

الإمارات العربية المتحدة

إن Philips Axon هو جهاز مسجل لدى هيئة تنظيم الاتصالات والحكومة الرقمية (TDRA). للحصول على تفاصيل إضافية، امسح رمز QR الموجود على ملصق هيئة تنظيم الاتصالات والحكومة الرقمية الموجود على عبوة المنتج.

لجنة الاتصالات الفيدرالية بالولايات المتحدة الأمريكية

يتوافق Philips Axon مع الجزء 15 من قواعد FCC. يخضع التشغيل لشترطين:

- ألا يتسبب هذا الجهاز في إحداث تداخل ضار.
- يجب أن يقبل هذا الجهاز أي تداخل يتم استقباله، بما في ذلك التداخل الذي قد يؤدي إلى تشغيل غير مرغوب فيها.

ملاحظة: تم اختبار هذا الجهاز وثبت أنه متوافق مع حدود الأجهزة الرقمية من الفئة "ب" بموجب الجزء 15 من قواعد لجنة الاتصالات الفيدرالية (FCC). تم وضع هذه الحدود بهدف توفير حماية معقولة من التداخل الضار عند تركيب الجهاز في الأماكن السكنية. يولد هذا الجهاز طاقة ترددات لاسلكية ويستخدمها وقد يقوم بإشعاعها، وإذا لم يتم تركيبه واستخدامه وفقاً للإرشادات، فقد يتسبب في حدوث تداخل ضار مع الاتصالات اللاسلكية. ومع ذلك، لا يوجد أي ضمان بعدم حدوث هذا التداخل في حالات تركيب معينة. إذا تسبب هذا الجهاز بالفعل في حدوث تداخل ضار باستقبال الراديو أو التلفزيون، وهو الأمر الذي يمكن تحديده عن طريق إيقاف تشغيل الجهاز وإعادة تشغيله، ننصح المستخدم بمحاولة إصلاح هذا التداخل من خلال اتباع واحد أو أكثر من الإجراءات التالية:

- إعادة توجيه هوائي الاستقبال أو تغيير مكانه.
- زيادة المسافة الفاصلة بين الجهاز وجهاز الاستقبال.
- توصيل الجهاز بأخذ تيار بدائرة كهربائية مختلفة عن تلك الموصل بها جهاز الاستقبال.
- استشارة الوكيل أو فني أجهزة راديو/تلفزيون ذي خبرة للحصول على المساعدة

ملاحظة: يلبي هذا الجهاز المتطلبات المحددة في الجزء 15 هـ، القسم 15.407 من قواعد لجنة الاتصالات الفيدرالية.

تنبيه: شركة Philips غير مسؤولة عن أي تداخل في الراديو أو التلفزيون ناجم عن تغييرات أو تعديلات غير مصرح بها على هذا الجهاز. قد تبطل أي تغييرات أو تعديلات غير مصرح بها سلطة المستخدم لتشغيل الجهاز.

تنبيه: أي تغييرات أو تعديلات غير معتمدة صراحة من الطرف المسئول عن الامتثال قد تؤدي إلى إبطال سلطة المستخدم لتشغيل هذا الجهاز. يجب عدم وضع جهاز الإرسال هذا في موضع واحد أو تشغيله بجوار أي هوائي أو جهاز إرسال آخر.

بيان التعرض للإشعاع

يتوافق هذا الجهاز مع حدود التعرض للإشعاع الخاصة بـ FCC المحددة لبيئة غير منضبطة. يجب تثبيت هذا الجهاز وتشغيله من مسافة 20 سم بحد أدنى- بين الجهاز المشع وجسمك.

ملحوظة: يكون اختيار رمز البلد للموديلات غير الخاصة بالولايات المتحدة ولا يتوافر في جميع موديلات الولايات المتحدة. وفقاً للوائح FCC، يجب تثبيت جميع منتجات Wi-Fi التي يتم تسويقها داخل الولايات المتحدة في القنوات التي تعمل في الولايات المتحدة فقط.

التخلص من النفايات

في أثناء استخدامك وحدة Axon، ستقوم بتجميع النفايات الصلبة التي تتطلب التخلص منها أو إعادة تدويرها بطريقة مناسبة. وهي تتضمن مكونات النظام والبطاريات ومواد التعبئة والتغليف.

إعادة التدوير والبيئة

يمكن أن يكون للتخلص غير السليم من المعدات التقنية تأثير سلبي على الصحة والبيئة. نوصي بأن تتخلص من Axon و DIM وكبلات المنافذ التسلسلية في حاوية مناسبة لتمكين الاسترداد وإعادة التدوير. يمكنك أيضًا إعادة تدوير عبوة التغليف والكتيبات الإرشادية وفقًا للوائح إعادة التدوير المحلية لديك.

للحصول على مساعدة في إعادة تدوير هذا المنتج في الاتحاد الأوروبي، تفضل بزيارة موقع عملائنا:

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

جدول السلامة والتوافق التنظيمي

المعيار أو التنظيم	الحقل
EN 60601-1 IEC 60601-1 الطبعة الثالثة مع اختلافات محلية للولايات المتحدة الأمريكية وكندا	سلامة الجهاز الطبي
IEC 62368-1	سلامة تكنولوجيا المعلومات
IEC 60601-1-6 IEC 62366	قابلية الجهاز الطبي للاستخدام
IEC 62304	برنامج الجهاز الطبي - عمليات دورة حياة البرنامج
FCC 47 CFR جزء 15 جزء فرعي ب ICES-003 A / NMB-003 A EN 60601-1-2 CISPR 32 CISPR 35 IEC 61000-3-2 IEC 61000-3-3	EMC/EMI
EN 301 489-1 EN 301 489-17 EN 301 893 EN 300 328 EN 62311 RSS-210 FCC 47 CFR 15 C FCC 47 CFR 15 E	لاسلكي
ANSI/IEEE C95.1	OET65
توجيه الاتحاد الأوروبي 94/62/EC	البيئة / التعبئة والتغليف
REACH 1907/2006	البيئة
توجيه الاتحاد الأوروبي 2011/65/EU	RoHS
توجيه الاتحاد الأوروبي 2012/19/EU	WEEE

إشعار قانوني

حقوق الطبع والنشر © محفوظة لشركة Koninklijke Philips N.V. و/أو الشركات التابعة لها لعام 2015. جميع الحقوق محفوظة.

هذا المنتج وجميع المستندات ذات الصلة محمية بموجب حقوق الطبع والنشر ويتم توزيعها بموجب ترخيص يقيد استخدامها ونسخها وتوزيعها وتفرغها. لا يجوز إعادة إنتاج أي جزء من هذا المنتج أو المستندات ذات الصلة بأي شكل من الأشكال أو بأي وسيلة دون الحصول على إذن كتابي مسبق من شركة Koninklijke Philips N.V. و/أو الشركات التابعة لها.

قد تكون هذه البيانات الفنية خاضعة لقوانين الولايات المتحدة أو القوانين الدولية الخاصة بالتصدير أو إعادة التصدير أو النقل (المشار إليها بلفظ "التصدير"). ويحظر تمامًا أي انحراف يناقض القوانين الأمريكية والدولية.

شعار Capsule هو علامة تجارية مسجلة لشركة Koninklijke Philips N.V. و/أو الشركات التابعة لها في الولايات المتحدة الأمريكية والاتحاد الأوروبي ودول أخرى. وجميع العلامات التجارية وعلامات الخدمات والعلامات التجارية المسجلة وعلامات الخدمات المسجلة مملوكة لمالك كل منها.

يتم توفير أجهزة وبرمجيات شركة Koninklijke Philips N.V. و/أو شركاتها الفرعية بموجب جميع تراخيص وقيود الجهات الخارجية المشمولة في الملف الإلكتروني المسمى "third party notices" أو "إشعارات الجهات الأخرى" المرفق كجزء من البرمجيات أو المتاح بموجب طلب من شركة Koninklijke Philips N.V. و/أو شركاتها الفرعية.

DHF25681

DCN 2024-079