

**Dichiarazione di conformità originale  
Traduzione della Dichiarazione di conformità originale**

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE**

**Apparecchio/apparecchiatura**

Prodotto: MI BOX  
Modello: MDZ-22-AB  
N. SKU: PFJ4086EU

Numero di serie o batch: XXXXX/YYYYYYYYYYYY(XXXXX:ID No., Y=any number from 0-9, or letter from A-Z, YYYYYYYYYYYY is number or letter generated to distinguish product or assemble part type)

**Produttore o suo rappresentante autorizzato:**

Nome: Beijing Xiaomi Electronics Co., Ltd  
Indirizzo: Room 707, 7F, Building 5, No. 58, JinghaiWulu Road, Beijing Economic and Technological Development Zone, Beijing 100176, P. R. China  
Paese: China

**Rappresentante UE autorizzato del produttore**

Nome: Xiaomi Technology Netherlands B.V.  
Indirizzo: Strawinskylaan 4117, Room 04-106, 1077ZX Amsterdam  
Paese: Netherlands

**La presente Dichiarazione di conformità è pubblicata sotto la piena responsabilità del produttore.**

Oggetto della dichiarazione: Indicato in precedenza  
Indicato in precedenza

L'oggetto della dichiarazione descritto in precedenza è conforme alle seguenti direttive e/o legislazioni dell'Unione in materia di armonizzazione:

Direttiva RED sulla messa a disposizione sul mercato di apparecchiature radio	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Direttiva Bassa Tensione	2014/35/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Direttiva EMCD sulla compatibilità elettromagnetica	2014/30/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Direttiva sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Direttiva sulle specifiche per la progettazione ecocompatibile dei prodotti connessi all'energia	2009/125/CE	<input checked="" type="checkbox"/>
Macchine (MD)	2006/42/CE	<input type="checkbox"/>
Sicurezza dei giocattoli	2009/48/CE	<input type="checkbox"/>
Dispositivi di protezione individuale	Normativa (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Prodotti per l'edilizia (CPD/CPR)	Normativa (UE) N. 305/2011	<input type="checkbox"/>
Prodotti cosmetici	Normativa (CE) N. 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Dispositivi medici (MDD)	Direttiva 93/42/CEE	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>



Riferimenti agli standard armonizzati rilevanti utilizzati, inclusa la data dello standard, o riferimenti ad altre specifiche tecniche, inclusa la data della specifica, in relazione ai quali viene emessa la dichiarazione di conformità:

Standard armonizzato	N. report test	Test lab
ETSI EN 300328 v2.1.1	180320012RFC-1 180320012RFC-2 180320012RFC-3	UnionTrust
ETSI EN 301 893 V2.1.1	180320012RFC-4	UnionTrust
ETSI EN 300 440 V2.1.1	180320012RFC-5	UnionTrust
EN 62311:2008	180320012RFC-6	UnionTrust
EN 60950-1:2006+A2:2013	180320011SAF-1, 191018005SAF-1	UnionTrust
EN 55032:2015, EN 55035:2017, ETSI EN 301 489-1 v2.2.0, ETSI EN 301 489-1 v2.2.0, ETSI EN 301 489-1 v2.2.0,	180320012EMC-1, 191018004EMC-1	UnionTrust

**Ente notificato (opzionale) :**

Nome dell'ente notificato:

Numero di riferimento del certificato:

Numero di 4 cifre dell'ente notificato:

n/a

Formato per e per conto di  
Luogo e data di pubblicazione:

Beijing Nov 6, 2019

Firma:

Nome, funzione:

Alex Wang Certificate Manager

CE

Immagine a colori del prodotto:

