

Dichiarazione di conformità originale
Traduzione della Dichiarazione di conformità originale

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Apparecchio/apparecchiatura

Prodotto: MI TV
 Modello: L32M5-5ASP
 N. SKU: ELA4327ES, ELA4380GL
 Numero di serie o batch: XXXXX/YYYYYYYYYYYYY(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
EN 55032: 2015 +AC:2016, EN 55035: 2017 EN 61000-3-2: 2014, EN 61000-3-3: 2013	1952084E-MME-CEP01V01	DEKRA
ETSI EN 301 489-1 V2.1.1 ETSI EN 301 489-17 V3.1.1	1952084E-RF-CE-P01V01	DEKRA
EN 50564:2011, EN 62087-1:2016, EN 62087-3:2016	1952084S.52	DEKRA
EN 60065:2014+A11:2017	1952084S.50A, 1952084S.50B	DEKRA
EN 62311:2008	1952084R-RF-CE-P18V05	DEKRA
EN 62479:2010	1952084R-RF-CE-P19V01	DEKRA
ETSI EN 300328 V2.1.1	1952084R-RF-CE-P17V07 1952084R-RF-CE-P17V10	DEKRA
ETSI EN 301893 V2.1.1	1952084R-RF-CE-P15V01	DEKRA
EN 303 340 V1.1.2	190601833SHA-001	Intertek
EN 303 372-2 V1.1.1	190601833SHA-002	Intertek
RoHS conformity (2011/65/EU) and its subsequent amendments directive (EU) 2015/863	6056477BS1.50QS	DEKRA

Ente notificato (opzionale) :

Nome dell'ente notificato:

Numero di riferimento del certificato:

Numero di 4 cifre dell'ente notificato:

Telefocation

192140398/AA/00

0560

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:

