

Dichiarazione di conformità originale
Traduzione della Dichiarazione di conformità originale

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Apparecchio/apparecchiatura

Prodotto: XIAOMI BOX 4K
 Modello: MDZ-28-AA
 N. SKU:
 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 802, 8 Floor, Building 5, No.15, Kechuang Ten Street, Beijing Economic and Technological Development Zone, Beijing
 Paese: China

Rappresentante UE autorizzato del produttore

Nome: Xiaomi Technology Netherlands B.V.
 Indirizzo: Prinses Beatrixlaan 582, 2595BM, The Hague, The Netherlands
 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 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"/>

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 v2.2.2	68.950.22.0156.01Rev01 68.950.22.0180.01Rev01 68.950.22.0181.01Rev01	TUV SUD
ETSI EN 301 893 V2.1.1	68.950.22.0182.01Rev01	TUV SUD
ETSI EN 300 440 V2.1.1	68.950.22.0183.01Rev01	TUV SUD
EN 62311:2008, EN IEC 62311:2020	68.950.22.0181.01Rev01 68.950.22.0182.01Rev01 68.950.22.0183.01Rev01	TUV SUD
IEC 62368-1:2014, IEC 60950-1:2005, IEC 60950-1:2005/AMD1:2019, IEC 60950-1:2005/AMD2:2013	147-220354-000 147-220584-000	TUV SUD
EN 55032:2015, EN 55035:2017, ETSI EN 301 489-1 v2.2.3, ETSI EN 301 489-3 v2.1.1, ETSI EN 301 489-17 v3.2.4,	68.760.22.0087.01Rev01	TUV SUD
IEC 62321-3-1:2013/XRF	HLF22002030E	FTT
EN IEC61000-3-2:2019/A1:2021, EN 61000-3-3:2013/A1:2019	68.760.22.0087.01Rev01	TUV SUD
EN 50665:2017	68.950.22.0181.01Rev01 68.950.22.0182.01Rev01 68.950.22.0183.01Rev01	TUV SUD

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 6/19/2022

Firma:

Wang - Kun.

Nome, funzione:

Wang Kun/Certification Manager



Immagine a colori del prodotto:

