

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**Producent lub jego autoryzowany przedstawiciel:****Nazwa:** Shenzhen Gotron Electronic CO.,LTD**Adres:** 518, 5F, R&D building, Tsinghua Hi-Tech park, Nanshan district, Shenzhen 518057 P.R**Kraj:** Chiny**Urządzenie/sprzęt****Produkt:** Smartfon**Nazwa marki:** ULEFONE**Model:** GQ3082, Armor X3, Armor X5, Armor X3 Pro, Armor X3 Lite, Armor XL, Armor XS**Dostarczone akcesoria i podzespoły:** Zasilacz, akumulator, słuchawka, przewód USB, Kabel audio typu C

Dane techniczne akcesoriów				
Zasilacz	Nazwa marki	Ulefone	Nazwa/model	NB-0501000EU(UF)
	Zakres mocy	Input: AC100-240V,50/60Hz,0.2A; Output: DC5V, 1A		
Akumulator	Nazwa marki	Ulefone	Nazwa/model	3082
	Zakres mocy	DC 3.85V, 5000mAh, 19.25Wh	Typ	Litowo-jonowy
Antena GSM	Nazwa marki	Ulefone	Typ	PIFA
	Zakres	GSM900: -0.9dBi; GSM1800: 0dBi; WCDMA 900: -0.7dBi; WCDMA 2100: 0.6dBi		
Antena Wi-Fi	Nazwa marki	Ulefone	Typ	FPCB
	Zakres	Wi-Fi/BT: 1dBi; GPS: 0.8dBi		
Antena FM	Nazwa marki	Ulefone	Typ	Integralna antena
Przewód USB	Nazwa marki	Ulefone	Długość	95 cm

Niniejsza deklaracja zgodności jest wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.

Obiekt deklaracji: Wymieniony powyżej

Opisany powyżej przedmiot deklaracji jest zgodny z następującymi przepisami prawa i/lub dyrektywami harmonizacji Unii:

Dyrektywa radiowa (RED)	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Dyrektywa ws. sprzętu elektrycznego przewidzianego do stosowania w określonych granicach napięcia	2014/35/UE	<input type="checkbox"/>
Dyrektywa kompatybilności elektromagnetycznej (EMCD)	2014/30/UE	<input type="checkbox"/>
Dyrektywa RoHS	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Dyrektywa ErP	2009/125/WE	<input type="checkbox"/>
Dyrektywa maszynowa (MD)	2006/42/WE	<input type="checkbox"/>
Dyrektywa zabawkowa	2009/48/WE	<input type="checkbox"/>
Środki ochrony osobistej (PPE)	Rozporządzenie (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Produkty budowlane (CPD/CPR)	Rozporządzenie (UE) nr 305/2011	<input type="checkbox"/>
Produkty kosmetyczne	Rozporządzenie (WE) nr 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Urządzenia medyczne (MDD)	Dyrektywa 93/42/EWG	<input type="checkbox"/>

Odniesienia do odpowiednich zharmonizowanych norm, w tym data normy lub odniesienia do innych specyfikacji technicznych, w tym data specyfikacji, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność:

Zdrowie i bezpieczeństwo (artykuł 3.1(a) dyrektywy RED):

EN 50360:2017; EN 50566:2017; EN 62209-1:2016; EN 62209-2:2010; EN 62479:2010
IEC 62368-1:2014 (Second Edition); EN 62368-1:2014+A11:2017

EMC (Art. 3(1)(b)):

(Draft) ETSI EN 301 489-1 V2.2.0 (2017-03);
(Draft) ETSI EN 301 489-17 V3.2.0 (2017-03);
(Draft) ETSI EN 301 489-19 V2.1.0 (2017-03);

Kompatybilność elektromagnetyczna (artykuł 3.1(b) dyrektywy RED)

(Draft) ETSI EN 301 489-52 V1.1.0(2016-11);
EN 55032:2015;
EN 55035:2017;
EN61000-3-2:2014;
EN61000-3-3:2013;

Wykorzystanie częstotliwości radiowych (artykuł 3.2 dyrektywy RED)

ETSI EN 301 511 V12.5.1 (2017-03);
ETSI EN 301 908-1 V11.1.1 (2016-07);
ETSI EN 301 908-2 V11.1.2 (2017-08);
ETSI EN 300 328 V2.1.1 (2016-11);
ETSI EN 303 413 V1.1.1 (2017-06);
(Final draft)ETSI EN 303 345 V1.1.7 (2017-03);

Dyrektywa RoHS (2011/65/UE) i dyrektywa jej poprawki (UE) 2015/863

EN 50581:2012

Jednostka notyfikowana:

Nazwa jednostki notyfikowanej: MET Laboratories, Inc.

Numer referencyjny certyfikatu:

4-cyfrowy numer jednostki notyfikowanej: 0980

Podpisano dla i w imieniu: Shenzhen Gotron Electronic CO.,LTD

Miejsce i data wydania: Shenzhen, 07.07.2019

Podpis

Imię i nazwisko, funkcja: tangyongbin / Manager

Kolorowe zdjęcie produktu:

