

**DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE****Producent lub jego autoryzowany przedstawiciel:****Nazwa:** Shenzhen Gotron Electronic CO.,LTD.**Adres:** 518, 5F, R&D building, Tsinghua Hi-Tech park(North) Nanshan district, Shenzhen 518057 P.R.**Kraj:** Chiny**Urządzenie/sprzęt****Produkt:** Smartfon**Nazwa marki:** ULEPHONE**Model:** GQ3080, S11, Note 7, S11 Pro, Note 7P, Note 7 Pro, Note 7T**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	3080
	Zakres mocy	DC 3.85V, 3500mAh, 13.47Wh	Typ	Litowo-jonowy
Antena GSM	Nazwa marki	Ulefone	Typ	PIFA
	Zakres	GSM900: -0.6dBi; GSM1800: 0.3dBi; WCDMA 900: -0.6dBi; WCDMA 2100: 0.6dBi;		
Antena Wi-Fi	Nazwa marki	Ulefone	Typ	PIFA
	Zakres	1.2dBi;		
Antena FM	Nazwa marki	Ulefone	Typ	Integralna antena
Przewód USB	Nazwa marki	Ulefone	Długość	100 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  
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, 29.04.2019

**Podpis**

**Imię i nazwisko, funkcja:** tangyongbin / Manager

**Kolorowe zdjęcie produktu:**

