

**Déclaration de conformité d'origine**  
**Traduction de la déclaration de conformité d'origine**

**DÉCLARATION DE CONFORMITÉ DE L'UE**

**Appareil/équipement**

Produit : MI BOX  
 Modèle : MDZ-22-AB  
 Référence : PFJ4086EU  
 Numéro de lot ou de série : 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)

**Fabricant ou son représentant agréé :**

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

**Représentant agréé des fabricants pour l'UE**

Nom : Xiaomi Technology Netherlands B.V.  
 Adresse : Strawinskylaan 4117, Room 04-106, 1077ZX Amsterdam  
 Pays: Netherlands

**Cette déclaration de conformité est publiée sous la seule responsabilité du fabricant.**

Objet de la déclaration : Ci-dessus  
 Ci-dessus

L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est en conformité avec les directives et/ou les lois relatives à l'harmonisation des législations suivantes de l'Union européenne :

Directive relative aux équipements radio (RED)	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directive basse tension (LVD)	2014/35/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directive sur la compatibilité électromagnétique (EMCD)	2014/30/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses (RoHS)	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Exigences d'écoconception des produits liés à l'énergie (ErP)	2009/125/CE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directive Machines (MD)	2006/42/CE	<input type="checkbox"/>
Sécurité des jouets	2009/48/CE	<input type="checkbox"/>
Équipement de protection individuelle (EPI)	Règlement (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Produits de construction (CPD/CPR)	Règlement (UE) n° 305/2011	<input type="checkbox"/>
Produits cosmétiques	Règlement (CE) N° 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Dispositifs médicaux (MDD)	Directive 93/42/CEE	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>



Références aux normes harmonisées pertinentes utilisées, y compris la date de la norme, ou références aux autres agréments techniques, y compris la date de l'agrément, par rapport auquel la conformité est déclarée :

Norme harmonisée	N° rapport de test	Laboratoire de test
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

**Organisme notifié (facultatif) :**

Nom de l'organisme notifié :

Numéro de référence du certificat :

Numéro à 4 chiffres de l'organisme notifié : n/a

Signé pour et au nom de  
Lieu et date d'émission :

Beijing NOV 6, 2019

Signature :

Nom, fonction :

Alex Wang Certificate Manager

CE

Image en couleur du produit :

