

**Declaração de Conformidade original**  
**Tradução da Declaração de Conformidade original**

**DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE DA UE**

**Aparelho/equipamento**

Produto: MI TV  
 Modelo: L32M5-5ASP  
 N.º SKU: ELA4327ES, ELA4380GL  
 Número de lote ou 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)

**Fabricante ou o respetivo representante au**

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

**Representante autorizado do fabricante na UE**

Nome: Xiaomi Technology Netherlands B.V.  
 Endereço: Strawinskylaan 4117, Room 04-106, 1077ZX Amsterdam  
 País: Netherlands

**Esta declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.**

Objeto da declaração: Indicado acima  
 Indicado acima

O objeto da declaração acima indicado está em conformidade com as seguintes diretivas de harmonização e/ou legislação(ões) relevante(s) da União Europeia:

Diretiva de Equipamentos de Rádio (RED)	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Diretiva de Baixa Tensão (LVD)	2014/35/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Diretiva de Compatibilidade Eletromagnética (EMCD)	2014/30/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Restrição do uso de determinadas substâncias perigosas (RoHS)	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Requisitos de conceção ecológica para produtos relacionados com o consumo de energia (ErP)	2009/125/CE	<input checked="" type="checkbox"/>
Maquinaria (MD)	2006/42/CE	<input type="checkbox"/>
Segurança de brinquedos	2009/48/CE	<input type="checkbox"/>
Equipamento de proteção individual (PPE)	Regulamento (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Produtos de construção (CPD/CPR)	Regulamento (UE) n.º 305/2011	<input type="checkbox"/>
Produtos cosméticos	Regulamento (CE) n.º 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Dispositivos médicos (MDD)	Diretiva 93/42/CEE	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>



Referências às normas harmonizadas relevantes utilizadas, incluindo a data da norma, ou referências a outras especificações técnicas, incluindo a data da especificação, em relação às quais é declarada a conformidade:

Norma harmonizada	N.º do relatório de ensaio	Laboratório de ensaios
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

**Organismo notificado (opcional):**

Nome do organismo notificado: *Telefication*  
Número de referência do certificado: *192140398/AA/00*  
Número de 4 dígitos do organismo notificado: *0560*

Assinado por e em nome de  
Local e data da emissão:

*Beijing Nov 6, 2019*

Assinatura:

Nome, função:

*Alex Wang Certificate Manager*

CE

Imagem a cores do produto:

