

**Declaración de conformidad original**  
**Traducción de la Declaración de conformidad original**

**DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE LA UE**

**Aparato/equipo**

Producto: MI TV  
 Modelo: L43M5-5ASP  
 N.º de SKU: ELA4334ES, ELA4378GL  
 Número de serie o de lote: XXXXX/YYYYYYYYYYYY(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 o representante autorizado**

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

**Representante europeo autorizado del fabricante**

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

**La presente declaración de conformidad se emite bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.**

Objeto de la declaración: Indicado arriba

**Indicado arriba**

El objeto de la declaración que se describe más arriba cumple las siguientes legislaciones o directivas de armonización de la Unión relevantes:

Directiva de equipos radioeléctricos (RED)	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directiva de baja tensión (LVD)	2014/35/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directiva sobre compatibilidad electromagnética (EMCD)	2014/30/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas (RoHS)	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Requisitos de diseño ecológico aplicables a los productos relacionados con la energía (ErP)	2009/125/CE	<input checked="" type="checkbox"/>
Máquinas (MD)	2006/42/CE	<input type="checkbox"/>
Seguridad de los juguetes	2009/48/CE	<input type="checkbox"/>
Equipos de protección individual (PPE)	Reglamento (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Productos de construcción (CPD/CPR)	Reglamento (UE) n.º 305/2011	<input type="checkbox"/>
Productos cosméticos	Reglamento (EC) n.º 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Productos sanitarios (MDD)	Directiva 93/42/CEE	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>



Referencias a las normas armonizadas pertinentes utilizadas, incluida la fecha de la norma, o referencias a otras especificaciones técnicas, incluida la fecha de la especificación, respecto a las cuales se declara la conformidad:

Norma armonizada	N.º de informe de prueba	Laboratorio de pruebas
EN 55032: 2015 +AC:2016, EN 55035: 2017 EN 61000-3-2: 2014, EN 61000-3-3: 2013	1972023E-MME-CEP01V01	DEKRA
ETSI EN 301 489-1 V2.1.1 ETSI EN 301 489-17 V3.1.1	1972023E-RF-CE-P01V01	DEKRA
EN 50564:2011, EN 62087-1:2016, EN 62087-3:2016	1972023S.52	DEKRA
EN 60065:2014+A11:2017	1972023S.50A, 1972023S.50B	DEKRA
EN 62311:2008	1972023R-RF-CE-P18V05	DEKRA
EN 62479:2010	1972023R-RF-CE-P19V01	DEKRA
ETSI EN 300328 V2.1.1	1972023R-RF-CE-P17V07 1972023R-RF-CE-P17V10	DEKRA
ETSI EN 301893 V2.1.1	1972023R-RF-CE-P15V01	DEKRA
EN 303 340 V1.1.2	190702520SHA-001	Intertek
EN 303 372-2 V1.1.1	190702520SHA-002	Intertek
RoHS conformity (2011/65/EU) and its subsequent amendments directive (EU) 2015/863	6058383.50QS	DEKRA

**Organismo notificado (opcional):**

Nombre del organismo notificado: *Telefication*  
Número de referencia del certificado: *192140400/AA/00*  
Número del organismo notificado de 4 dígitos: *0560*

Firmado por y en nombre de: *Beijing*  
Lugar y fecha de emisión: *Nov 6, 2019*

Firma: *Alex Wang*  
Nombre, cargo: *Certificate Manager*



Imagen en color del producto:

