

**Declarație de conformitate originală**  
**Traducerea declarației de conformitate originale**

**DECLARATIA DE CONFORMITATE UE**

**Aparat/Echipament**

Produs: MI TV  
 Model: L43M5-5ASP  
 Nr. SKU: ELA4334ES, ELA4378GL  
 Lot sau număr serie: 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)

**Producătorul sau reprezentantul autorizat a**

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

**Reprezentantul UE autorizat al producătorilor**

Numele: Xiaomi Technology Netherlands B.V.  
 Adresa: Strawinskylaan 4117, Room 04-106, 1077ZX Amsterdam  
 Țara: Netherlands

**Această declarație de conformitate a fost emisă de producător în calitate de unic responsabil.**

Obiectul declarației: Enumerat mai sus  
**Enumerat mai sus**

Obiectul declarației descrise mai sus este în conformitate cu următoarele directive și legi relevante privind armonizarea, ale Uniunii:

Directiva privind echipamentele radio (RED)	2014/53/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directiva privind joasa tensiune (LVD)	2014/35/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Directiva privind compatibilitatea electromagnetică (EMCD)	2014/30/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Restricțiile de utilizare a anumitor substanțe periculoase (RoHS)	2011/65/UE	<input checked="" type="checkbox"/>
Cerințele Ecodesign privind produsele consumatoare de energie (ErP)	2009/125/CE	<input checked="" type="checkbox"/>
Utilajele (MD)	2006/42/CE	<input type="checkbox"/>
Siguranța jucăriilor	2009/48/CE	<input type="checkbox"/>
Echipamentul de protecție personală (PPE)	Regulamentul (UE) 2016/425	<input type="checkbox"/>
Produsele destinate construcțiilor (CPD/CPR)	Regulamentul (UE) Nr. 305/2011	<input type="checkbox"/>
Produse cosmetice	Regulamentul (CE) Nr. 1223/2009	<input type="checkbox"/>
Dispozitive medicale(MDD)	Directiva 93/42/CEE	<input type="checkbox"/>
		<input type="checkbox"/>



Referințele la standardele armonizate relevante utilizate, inclusiv data standardului sau referințele la alte specificații tehnice, inclusiv data specificațiilor, în raport cu care este declarată conformitatea:

Standard armonizat	Raport test nr.	Laborator test
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

**Organul notificat (Optional) :**

Numele organului notificat: *Telefication*  
Numărul de referință al certificatului: *192140400/AA/00*  
Numărul din 4 cifre al organului notificat: *0560*

Semnat pentru și în numele  
Locul și data emiterii:

*Beijing Nov 6, 2019*

Semnătura:

Numele, funcția:

*Alex Wang Certificate Manager*

CE

Imaginea color a produsului:

