



Таблица 1 – Пределы ИЗЛУЧЕНИЯ и соответствие

Явление	Пределы ИЗЛУЧЕНИЯ	Соответствие
Излучаемые и наведенные радиочастотные помехи	CISPR 11	Группа 1, Класс В
Примечание: Испытания по ИЗЛУЧЕНИЮ на предмет гармонического искажения, колебаний напряжения и резких перепадов напряжения являются неприменимыми.		

Таблица 2 – ИСПЫТАТЕЛЬНЫЕ УРОВНИ НА УСТОЙЧИВОСТЬ

Явление	Базовый стандарт ЭМС	ИСПЫТАТЕЛЬНЫЕ УРОВНИ НА УСТОЙЧИВОСТЬ
Устойчивость к электростатическим разрядам	IEC 61000-4-2	±8 кВ контакт ±2 кВ, ±4 кВ, ±8 кВ, ±15 кВ воздух
Устойчивость к излучаемым радиочастотным электромагнитным полям	IEC 61000-4-3	10 В/м 80 МГц до 2.7 ГГц 80% АМ на 1 кГц
Устойчивость к полям вблизи от радиочастотного оборудования беспроводной связи	IEC 61000-4-3	Смотрите таблицу 3
Устойчивость к магнитным полям с номинальной мощностью	IEC 61000-4-8	30 А/м 50 Гц и 60 Гц
Примечание: Испытания на УСТОЙЧИВОСТЬ в отношении входного порта переменного тока, входного порта прямого тока, порта сопряжения с пациентом и портами входа/выхода сигнала являются неприменимыми. В отношении порта сопряжения с пациентом применим электростатический разряд.		

Таблица 3 – Характеристики испытаний на УСТОЙЧИВОСТЬ ПОРТА КОРПУСА радиочастотного устройства беспроводной связи

Частота испытания (МГц)	Диапазон (МГц)	Сервис	Модуляция	Максимальная мощность (Вт)	Расстояние (м)	ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ УРОВЕНЬ НА УСТОЙЧИВОСТЬ (В/м)
385	380 до 390	TETRA 400	Импульсная модуляция 18 Гц	1.8	0.3	27
450	430 до 470	GMRS 460, FRS 460	FM ±5кГц отклонение синуса 1 кГц	2	0.3	28
710	704 до 787	LTE Band 13, 17	Импульсная модуляция 217 Гц	0.2	0.3	9
745						
780						
810	800 до 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Импульсная модуляция 18 Гц	2	0.3	28
870						
930						
1720						
1845	1700 до 1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25; UMTS	Импульсная модуляция 217 Гц	2	0.3	28
1970						
2450	2400 до 2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Импульсная модуляция 217 Гц	2	0.3	28
5240	5100 до 5800	WLAN 802.11 a/n	Импульсная модуляция 217 Гц	0.2	0.3	9
5500						
5785						

**Надлежащая утилизация продукта (использованное электрическое и электронное оборудование)**  
 Этот символ на продукте или описании к нему указывает, что данный продукт не подлежит утилизации вместе с другими домашними отходами по окончании срока службы. Для предотвращения возможного ущерба для окружающей среды или здоровья человека вследствие неконтролируемой утилизации отходов, пожалуйста, отнесите этот продукт от других типов отходов и утилизируйте его надлежащим образом для рационального повторного использования материальных ресурсов.

Домашним потребителям следует связаться с розничным торговым представителем, у которого продукт был приобретен, или местным органом власти, для получения подробной информации о том, куда и как доставить данный прибор для экологически безопасной переработки.

Промышленным потребителям надлежит связаться с поставщиком и проверить сроки и условия контракта на закупку. Данный продукт не следует утилизировать совместно с другими коммерческими отходами.

По окончании срока службы изделия, его необходимо утилизировать в соответствии с национальными и региональными нормативными актами. В медицинских учреждениях, в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» изделие подлежит утилизации как изделие класса А (эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам).

Данный продукт не содержит никаких вредных веществ.

Утилизация отработанных батареек должна производиться в соответствии с установленными правилами утилизации аккумуляторных батарей.

CE 0197



Внимательно ознакомьтесь с содержанием данной инструкции.

<b>ПРОИЗВОДИТЕЛЬ</b> 	<b>OMRON HEALTHCARE Co., Ltd.</b> ( <b>ОМРОН ХЭЛСХЭА Ко., Лтд.</b> ) 53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002 Japan (53, Кунотсубо, Терато-чо, Муко, Киото, 617-0002 Япония)	<b>ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ</b>	<b>OMRON DALIAN CO., LTD.</b> ( <b>ОМРОН ДАЛЯНЬ КО., Лтд.</b> ) Economic and Technical Development Zone No.3 (Экономик энд Текникал Девелопмент Зоун Но.3) Song Jiang Road, Dalian 116600, China (Сонг Джианг Роуд, Дальянь 116600, Китай)
<b>УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ В ЕС</b> 	<b>OMRON HEALTHCARE EUROPE B.V.</b> ( <b>ОМРОН ХЭЛСХЭА ЕВРОПА Б.В.</b> ) Scorpius 33, 2132 LR Hoofddorp, THE NETHERLANDS (Скорпиус 33, 2132 ЛР Хуфддорп, НИДЕРЛАНДЫ) www.omron-healthcare.com	Уполномоченный представитель производителя, эксклюзивный дистрибьютор и импортер медицинской техники OMRON на территории Российской Федерации	<b>АО «КомплектСервис»</b> 125413, г. Москва, ул. Солнечногогорская, д. 4, стр. 10, мансарда www.csmedica.ru Бесплатная горячая линия: 8-800-555-00-80

Термометры электронные медицинские OMRON испытаны и зарегистрированы в России:  
 • регистрационное удостоверение: № ФСЗ 2009/05424 от 16.08.2012 г. Срок действия не ограничен.  
 • декларация о соответствии: № РОСС RU Д-РМ118.В.00008/18 от 10.09.2018 г. Срок действия до 10.09.2021 г.  
 Соответствует требованиям: ГОСТ Р 50444-92 (р. 3.4), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010  
 • декларация о соответствии ТР ТС 020/2011 «Электромагнитная совместимость технических средств» № TC N RU Д-JP.PC52.В.00030. Срок действия до 19.05.2020 г.  
 • свидетельство об утверждении типа средств измерений CN.C.39.035.A № 32055/3 от 18.05.2018 г. Срок действия до 30.08.2023 г.

**ПОВЕРКА**  
 Поверка осуществляется по документу МИ 3555-2016. Межповерочный интервал 2 года.  
 Знак утверждения типа наносится на титульный лист руководства по эксплуатации или в гарантийный талон типографским способом.  
 Электронную копию свидетельства о поверке Вы можете найти на сайте: www.csmedica.ru по наименованию, модели и серийному номеру прибора. Оригинал свидетельства находится в АО «КомплектСервис».

Сделано в Китае