



EU Declaration of Conformity

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

For the following equipment:

Product Name	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model Number	70001703, 70001704, 70001705
Part Number	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

We declare under our own responsibility that the above product satisfies all the technical regulations applicable to the product within the scope of Council Directives:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

The above product is in conformity with the following standards or other normative documents:

	Standards
LV, Health & Safety (2014/53/EU 3.1a)	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

English

European Representative:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ EU KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Für das folgende Gerät:

Produktbezeichnung	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modellnummer	70001703, 70001704, 70001705
Artikelnummer	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Erklären wir eigenverantwortlich, dass das Produkt alle anwendbaren technischen Grenzwerte hinsichtlich folgender Richtlinien einhält:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Oben genanntes Produkt entspricht den folgenden Standards/Normen:

	Standards
LV, Gesundheit & Sicherheit	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Europäischer Vertreter:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

German

DIGI™ EU DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Per i seguenti dispositivi:

Nome Prodotto	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modello	70001703, 70001704, 70001705
Numero di parte	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Dichiariamo sotto la nostra responsabilità che il prodotto sopra riportato soddisfa tutti i regolamenti tecnici applicabili al prodotto all'interno dell'ambito delle Direttive del Concilio:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Il prodotto sopra riportato è conforme ai seguenti standard o documenti relativi ad altre normative

	Standard
LV, Salute e Sicurezza	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Rappresentante europeo:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

Italian

EU DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Pour le produit ci-après:

Nom de produit	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modèle	70001703, 70001704, 70001705
Numéro d'article	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le produit ci-dessus satisfait à tous les règlements techniques qui lui sont applicables dans le cadre des directives du conseil :

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Le produit ci-dessus est en conformité avec les normes et autres documents normatifs suivant:

	Standards
LV, Santé et sécurité	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Scott W. Wilken

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

French

Représentant européen:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU UYGUNLUK BEYANI

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Aşağıdaki ekipmanlar için:

Ürün Adı	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model Numarası	70001703, 70001704, 70001705
Parça Numarası	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Yukarıdaki ürünün, Yönetim Kurulunun Direktifleri kapsamındaki geçerli tüm teknik mevzuatları karşıladığını beyan ederiz:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Yukarıdaki ürün, aşağıdaki standartlarla veya örnek olarak gösterilen diğer dökümanlarla uyumludur:

	Standards
LV, Sağlık & Güvenlik	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Turkish

Avrupa Temsilcisi:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ EU DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Para el siguiente equipo:

Nombre del Producto	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Número de Modelo	70001703, 70001704, 70001705
Número de pieza	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Declaramos bajo nuestra propia responsabilidad que el producto siguiente cumple con todas las regulaciones técnicas aplicables al producto dentro del ámbito de aplicación de las Directivas:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

El producto siguiente está en conformidad con los siguientes estándares u otros documentos normativos:

	Standards
LV, Salud y Seguridad	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Representante europeo:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

Spanish



EU CONFORMITEITSVERKLARING

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Voor de volgende uitrusting:

Product Naam	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model Nummer	70001703, 70001704, 70001705
Onderdeel Nummer	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Wij verklaren onder eigen verantwoordelijkheid dat het bovenstaande product voldoet aan alle technische voorschriften die van toepassing zijn op het product binnen het toepassingsgebied van de richtlijnen van de Raad:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Het bovenstaande product is in overeenstemming met de volgende normen of andere normatieve documenten:

	Standards
LV, Gezondheid & Veiligheid	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Europese vertegenwoordiger:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

Dutch

DIGI™ EU DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Para o seguinte equipamento:

Nome do produto	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelo número	70001703, 70001704, 70001705
Número da peça	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Declaramos sob nossa responsabilidade que o produto acima mencionado respeita todas as normas técnicas aplicáveis ao produto no âmbito das Diretivas:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

O produto acima está em conformidade com as seguintes normas ou outros documentos normativos:

	Standards
LV, Saúde e Segurança	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Portuguese

Representante europeu:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ EU OVERENSSTEMMELSESERKLÆ RING

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

For følgende udstyr:

Produkt navn	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelnummer	70001703, 70001704, 70001705
Varenummer	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Vi erklærer under eget ansvar, at ovennævnte produkt opfylder alle de tekniske forskrifter for varen inden for rammerne af Rådets direktiver:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Ovennævnte produkt er i overensstemmelse med følgende standarder eller andre normative dokumenter:

	Standards
LV, Sundhed	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
ATEX	Error! Reference source not found.
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Danish

Europæisk repræsentant:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI EU VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Seuraaville laitteille:

Tuotteen nimi	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Mallinumero	70001703, 70001704, 70001705
Osa numero	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Ilmoitamme omalla vastuullamme, että yllä mainittu tuote täyttää kaikki tuotteeseen soveltuvat tekniset säännökset seuraavien neuvoston direktiivien mukaisesti:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Yllä mainittu tuote noudattaa seuraavia standardeja ja muita normatiivisia asiakirjoja:

	Standards
LV, Terveys	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Finnish

Euroopan edustaja:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU SAMSVARERKLÆ RING

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

For bruk av følgende utstyr:

Produktnavn	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modellnummer	70001703, 70001704, 70001705
Delenummer	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Vi bekrefter herved, og under vårt eget ansvar, at produktene ovenfor tilfredsstillende alle de tekniske bestemmelsene for produktet som er gitt under EU-direktivene:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Produktet ovenfor samsvarer med de følgende standarder eller andre normative dokumenter:

	Standards
LV, Helse og sikkerhet	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Norwegian

Europeisk representant:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ EU DEKLARATION OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

För följande utrustning:

Produktnamn	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelnummer	70001703, 70001704, 70001705
Artikelnummer	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Vi tillkännager under vårt ECet ansvar att ovanstående produkt uppfyller alla tekniska bestämmelser som gäller för produkten inom ramen för rådets direktiv:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Ovanstående produkt överensstämmer med följande standarder eller andra normativa dokument:

	Standards
LV, Hälsa	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Swedish

Europeiska representanten:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



ΕΥ ΔΗΛΩΣ Η Σ Υ ΜΜΟΡ ΦΩΣ Η Σ

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Για τον ακόλουθο εξοπλισμό:

Όνομα Προϊόντος	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Αριθμός Μοντέλου:	70001703, 70001704, 70001705
Αριθμός εξαρτήματος	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Διακηρύσσουμε με κάθε ευθύνη ότι το παραπάνω προϊόν συμμορφώνεται με όλους τους τεχνικούς κανονισμούς που ισχύουν για το προϊόν, εντός του αντικειμένου των Κοινοτικών Οδηγιών:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3)

Το παραπάνω προϊόν βρίσκεται σε συμμόρφωση με τα ακόλουθα πρότυπα ή άλλα έγγραφα συμμόρφωσης:

	Standards
LV, Υγεία και Ασφάλεια	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Greek

Ευρωπαϊός εκπρόσωπος:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Dla następującego urządzenia:

Nazwa	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model	70001703, 70001704, 70001705
Numer części	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Deklarujemy na własną odpowiedzialność, że powyższy produkt spełnia wszystkie dotyczące go wymagania techniczne, będące w zakresie następujących dyrektyw Rady:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Powyższy produkt jest zgodny z następującym standardami oraz innymi dokumentami normatywnymi:

	Standards
LV, zdrowie i bezpieczeństwo	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Polish

Przedstawiciel w Europie:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Pro následující zařízení:

Název výrobku	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelové číslo	70001703, 70001704, 70001705
Číslo dílu	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Prohlašujeme na naši vlastní odpovědnost, že výše uvedený produkt splňuje všechny technické předpisy týkající se produktu, v rámci směrnic Rady EU:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Výše uvedený výrobek je ve shodě s následujícími normami nebo jinými normativními dokumenty:

	Standards
LV, zdraví a bezpečnost	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Czech

Evropský zástupce:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU PREHLÁ SENIE O ZHODE

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Pre nasledujúce zariadenia:

Názov výrobku	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelové číslo:	70001703, 70001704, 70001705
Číslo dielu	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Prehlasujeme na našu vlastnú zodpovednosť, že vyššie uvedený produkt spĺňa všetky technické predpisy týkajúce sa produktu, v rámci smerníc Rady EÚ:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Vyššie uvedený výrobok je v zhode s nasledujúcimi normami alebo inými normatívnymi dokumentmi:

	Standards
LV, Zdravie a Bezpečnosť	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Európsky zástupca:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

Slovak

DIGI™ EU DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Pentru următorul echipament:

Nume produs	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model	70001703, 70001704, 70001705
Număr piesă	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Declarăm pe propria răspundere că produsul de mai sus îndeplinește toate reglementările tehnice aplicabile produsului, conform Directivelor Consiliului:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Produsul menționat mai sus este în conformitate cu următoarele standarde sau alte documente normative:

	Standards
LV, Sănătate și Siguranță	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Romanian

Reprezentant european:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Az alábbi készülékhez:

Termék neve	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modell szám	70001703, 70001704, 70001705
Cikkszám	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Saját felelősségünkre kijelentjük, hogy a következő termék megfelel valamennyi jogszabályban foglalt műszaki előírásnak a következő irányelvek alapján:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

A fenti termék megfelel a következő szabványoknak vagy egyéb normatív dokumentumoknak

	Szabvány
LV, Egészség és biztonság	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Hungarian

Európai képviselő:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI УДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

За следното оборудване:

Име на продукта	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Номер на модела	70001703, 70001704, 70001705
Номер на частта	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Ние декларираме на своя собствена отговорност, че продуктът по-горе отговаря на всички технически нормативни актове, приложими за продукта, в обхвата на Директивите на Съвета, както следва:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Горният продукт е в съответствие със следните стандарти или други нормативни документи:

	Standards
LV, Здраве & Безопасност	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Bulgarian

**Европейски
представител:**
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU ATITIKTIES DEKLARACIJA

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Dėl šios įrangos:

Produkto pavadinimas	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modelio numeris	70001703, 70001704, 70001705
Dalies numeris	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Mes prisiimame visą atsakomybę, kad produktas atitinka visus techninius reglamentus, taikytinus per Tarybos direktyvų produkto taikymo sritį:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Aukščiau nurodytas gaminys atitinka šiuos standartus ar kitus normatyvinius dokumentus:

	Standards
LV, Sveikata ir Saugumas	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Lithuanian

Europos atstovas:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

DIGI™ ДЕКЛАРАЦІЯ ПРОВІДПОВІДНІСТЬ

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Для наступного обладнання:

Назва	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Модель	70001703, 70001704, 70001705
Номер частини	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Даним, ми під нашу повну відповідальність заявляємо, що вищевказаний продукт повністю відповідає всім технічним вимогам, які діють по відношенню до даного продукту у рамках Директив Ради ЄС, а саме:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Вищевказаний продукт відповідає наступним стандартам та іншим нормативним документам:

	Standards
LV, з здоров'я та безпека	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014



Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Ukrainian

Європейський представник:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU IZJAVA O SUKLADNOSTI

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Za sljedeću opremu:

Naziv proizvoda	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Model br.	70001703, 70001704, 70001705
Broj dijela	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Izjavljujemo pod vlastitom odgovornošću da navedeni proizvod zadovoljava sve tehničke propise koji se primjenjuju na proizvod u okviru smjernica Vijeća:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Gore navedeni proizvod u skladu je sa sljedećim normama ili drugim normativnim dokumentima:

	Standards
LV, zdravlje i sigurnost	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Croatian

Europski predstavnik:

Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU IZJAVA O SKLADNOSTI

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Za naslednjo opremo:

Ime izdelka	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Številka modela	70001703, 70001704, 70001705
Številka dela	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Pod lastno odgovornostjo izjavljamo, da zgornji izdelek ustreza vsem tehničnim predpisom, ki se nanašajo nanj v okviru naslednjih Direktiv Sveta:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Zgornji izdelek je skladen z naslednjimi standardi ali drugimi normativnimi dokumenti:

	Standards
LV, zdravje in varnost	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Slovenian

Evropski predstavnik:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Par šādu aprīkojumu:

Izstrādājuma nosaukums	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Modeļa nummurs:	70001703, 70001704, 70001705
Daļas numurs	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Ar šo mēs paziņojam, ka augstāk minētais izstrādājums, atbilst visām tehniskajām prasībām, kuras piemērojamas Padomes direktīvu ietvaros:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Augstāk minētais izstrādājums atbilst minētajiem standartiem un citiem normatīvajiem dokumentiem, prasībām.

	Standards
LV, Sveikata ir Saugumas	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Latvian

Eiropas pārstāvis:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0



EU VASTAVUSDEKLARATSIOON

Digi International Inc.

9350 Excelsior Blvd., Suite 700, Hopkins, MN 55343, USA

Järgmistele seadmetele:

Toote nimetus	Capsule SmartLinx Axon 110, 410, 810
Mudeli number:	70001703, 70001704, 70001705
Osa number	50001881-01, 50001869-02, 50001869-03

Kinnitame omal vastutusel, et eespool kirjeldatud toode vastab kõigile tehnilistele eeskirjadele, mida toote suhtes kohaldatakse vastavalt järgmiste nõukogu direktiivide kohaldamisalale:

2014/30/EU (EMC), 2014/35/EU (LV), 2011/65/EU (2015/863/EU (RoHS3))

Eespool kirjeldatud toode vastab järgmistele standarditele või muudele normatiivsetele dokumentidele:

	Standards
LV, tervis ja turvalisus	EN 62368-1: 2014/A11:2017 EN 62311: 2008
EMC (2014/53/EU 3.1b)	EN 301 489-1 V1.9.2 (2011-09) EN 301 489-17 V2.2.1 (2012-09)
Spectrum (2014/53/EU 3.2)	EN 300 328 V2.1.1 (2016-11) EN 301 893 V2.1.0 (2017-03)
RoHS	EN 63000: 2018
Medical	IEC 60601-1:2005 + Corr. 1:2006 + Corr. 2:2007 + A1:2012 (or IEC 60601-1:2012 reprint) IEC 60601-1-2:2007(ed.3) IEC 60601-1-6:2010(ed.3) + A1:2013 IEC 62366:2007(ed.1) + A1:2014

Minnesota, USA, 18 Sept 2020
Digi International Inc.
Scott W. Wilken, VP, Technology

Euroopa esindaja:
Andreas Burghart
Digi International GmbH
Lise-Meitner-Straße 9
D-85737 Ismaning
Germany
Telephone: +49 (89) 540428-0

Estonian