

HK-1302-ORD7100&ORD7300

2012/10

.....  
(Document No. / Numéro du document)

.....  
(Year, Month (yyyy/mm) in which the CE mark is affixed /  
Année/mois (aaaa/mm) au cours de laquelle le marquage  
CE a été apposé)

## EUROPEAN DECLARATION OF CONFORMITY

(DECLARATION DE CONFORMITE CE)

We / Nous, PHILIPS CONSUMER LIFESTYLE B.V.

(Company name / Nom de l'entreprise)

TUSSENDIEPEN 4, 9206 AD DRACHTEN, THE NETHERLANDS

(address / adresse)

declare under our responsibility that the product(s):

(déclarons sous notre propre responsabilité que le(s) produit(s))

ORD7100X/00, /05, /10, /12

ORD7300X/00, /05, /10, /12

("X" can be A-Z or nil)

Philips

.....  
(brand name, nom de la marque)

.....  
(Type version or model, référence ou modèle)

Original Radio

.....  
(product description, description du produit)

to which this declaration relates is in conformity with the following harmonized standards:

(auquel cette déclaration se rapporte, est conforme aux normes harmonisées suivantes)

(title, number and date of issue of the standard / titre, numéro et date de parution de la norme)

EN 60065:2006+A1(2006)+A11(2008)+A2(2010)+A12(2011)

EN 55013:2001+A1(2003)+A2(2006)

EN 55020:2007+A11:2011

EN 61000-3-2:2006 + A1(2009)+A2(2009)

EN 61000-3-3:2008

EN 62479:2010

EN 50564:2011

following the provisions of :

(conformément aux exigences essentielles et autres dispositions pertinentes de:)

2006/95/EC (Low Voltage Directive)

2004/108/EC (EMC directive)

2011/65/EU (Rohs Directive)

2009/125/EC (Eco Design) - EC/1275/2008

And are produced under a quality scheme at least in conformity with ISO 9001 or CENELEC Permanent Documents

(Et sont fabriqués conformément à une qualité au moins conforme à la norme ISO 9001 ou aux Documents Permanents CENELEC)

Only for Medical Devices and R&TTE products:

The Notified Body:

(L'Organisme Notifié)

.....  
(Name and number/ nom et numéro)

performed:

(a effectué)

.....  
(description of intervention / description de l'intervention)

and issued the certificate:

(et a délivré le certificat)

.....  
(certificate number / numéro du certificat)

Remarks:

Drachten, Netherlands, Jan. 21, 2013

.....  
(place, date / lieu, date)

A. Speelman, CL Compliance Manager

.....  
(signature, name and function / signature, nom et fonction)