

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE
 ai sensi della direttiva 2014/53/UE
EU DECLARATION OF CONFORMITY
 according to Directive 2014/53/EU

Document 6AA-DA130095 issue 01

Noi
 We

Costruttore: <i>Manufacturer :</i>	Leonardo S.p.A.
Indirizzo/Address:	Piazza Monte Grappa n. 4 – 00195 ROMA – ITALIA

dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto:
declare under our own responsibility that the product:

Identificazione del prodotto: (modello, descrizioni, versioni, caratteristiche supplementari) <i>Product identification:</i> (model, descriptions, versions, supplementary characteristics)	Modello/Model EDOR GSC 2300
	Codice/Part Number HW 764-0096/02 and Baseline RMM 2300 (GSC2300) 1.1.0.0 associata alla release SW S68-0020/01 S 14
	Banda/Band GSM-R
	Costituente di Interoperabilità Sotto-Sistema Radio GSMR per Euroradio Interoperability Constituent GSMR Radio SubSystem for Euroradio

al quale si riferisce la presente dichiarazione, è conforme alle seguenti norme:
to which this declaration refers, conforms with the following standards:

Riferimento ed edizione <i>Reference and edition</i>	Articolo della Direttiva 2014/53/UE <i>Article of Directive 2014/53/EU</i>
EN 60950-1: 2006 + A11 2009 + A1:2010 + A12:2011 + A2:2013	3(1)(a) (Health and safety)
ETSI EN 301 489-1 V1.9.2 ETSI EN 301 489-7 V1.3.1 (Remark : Irradiated Immunity tests extended up to 6 GHz)	3(1)(b) (Electromagnetic compatibility)
ETSI EN 301 511 V9.0.2	3(2) (Radio)

secondo le disposizioni della direttiva 2014/53/UE del Parlamento Europeo e del Consiglio, del 16 Aprile 2014, concernente l'armonizzazione delle legislazioni degli Stati membri relative alla messa a disposizione sul mercato di apparecchiature radio e che abroga la direttiva 1999/5/CE.
according to the provisions of the Directive 2014/53/EU of the European Parliament and of the Council of 16 April 2014 on the harmonisation of the laws of the Member States relating to the making available on the market of radio equipment and repealing Directive 1999/5/EC.

E' stata applicata la procedura di valutazione di conformità di cui all'Articolo 17, dettagliata nell'Allegato III della direttiva 2014/53/UE con la consultazione del seguente organismo notificato:
The conformity assessment procedure referred in Article 17 and detailed in Annex III of the Directive 2014/53/EU has been followed with the involvement of the following Notified Body :

IMQ S.p.A , Via Quintiliano 43 – 20138 MILANO – ITALIA ,
 Numero di identificazione/ Identification number : **0051**

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE
ai sensi della direttiva 2014/53/UE
EU DECLARATION OF CONFORMITY
according to Directive 2014/53/EU

Document 6AA-DA130095 issue 01

I moduli che sono stati applicati per la valutazione della conformità sono:
The modules that have been applied for the conformity assessment are:

Modulo B – esame UE del Tipo / Module B – EU Type Examination

Certificato UE di Esame del Tipo numero / *EU Type Examination Certificate number* 0051-RED-0008 rev.0
emesso da / *issued by* Organismo Notificato / *Notified Body* IMQ S.p.A. in data / *in date* 13 Febbraio / *February*
2017

e / *and*

Modulo C – Conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione / Module C – Conformity to type based on internal production control

Dichiarazione modulo C numero / *Declaration Module C number* DQFI/09/17/0122
emesso da / *issued by* LEONARDO SpA. –Divisione Elettronica pe la Difesa Terrestre e Navale in data / *in date* 27 Febbraio / *February* 2017

La documentazione tecnica relativa all'apparato di cui sopra, sarà tenuta presso:
The Technical Documentation relevant to the above equipment will be held at:

Leonardo S.p.A.
Branch Office : Via E. Mattei, 21
66013 Chieti Scalo (CH) - Italy.

Note/Note :

- 1) Il soddisfacimento del requisito di protezione della salute (art. 3.1.a della direttiva 2014/53/UE) rimarrà sotto la sola responsabilità dell'Integratore finale di questo prodotto, se e dove applicabile.
 - 2) Questa dichiarazione di conformità è valida solo se tale apparato è equipaggiato su mezzi di trasporto di persone o di merci (rif. direttiva 2011/65/UE).
- 1) The health requirement assessment art. 3.1.a directive 2014/53/EU) will remain under the sole responsibility of the final Integrator of this apparatus, if and where applicable.*
2) This Declaration of Conformity is valid only if this apparatus is equipped on means of transport for persons or goods (ref directive 2011/65/EU).

Sede di Chieti Scalo/Chieti Scalo site
Via E. Mattei, 21 – 66013 Chieti Scalo (CH)
luogo (place)

01 Marzo / *March* 2017
data (date)


firma
(signature)

Domenico Di Grande
Communication Engineering – Security & Information Systems Division
(name and function of the signatory empowered to bind the manufacturer)


firma
(signature)

Roberto Di Santo
HS & CI LoB Quality - Security & Information Systems Division
(name and function of the signatory empowered to bind the manufacturer)