

Philips Consumer Lifestyle B.V

CSR-01-136-13002

2013/4

.....
(Report No. / Numéro du Rapport)

.....
(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.
(Name / Nom de l'entreprise)

TUSSENDIEPEN 4, 9206 AD DRACHTEN, THE NETHERLANDS
(address / adresse)

Declare under our responsibility that the electrical product(s):
(Déclarons sous notre propre responsabilité que le(s) produit(s) électrique(s):)

PHILIPS

**GC2805, GC2806, GC2807, GC2810,
GC2820, GC2821, GC2822, GC2830,
GC2840, GC2860, GC2905, GC2906,
GC2907, GC2910, GC2920, GC2930,
GC2960, GC2965**

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

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

Powerlife Successor Upgrade

.....
(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 60335-2-3:2002 + A1:2005 + A2:2008 + A11:2010

EN 60335-1:2002 + A1:2004 + A2:2006 + A11:2004

+ A12:2006 + A13:2008 + A14: 2010 + A15: 2011

EN55014-1: 2006; A1:2009; A2:2011

EN55014-2: 1997; A1:2001; A2:2008

EN61000-3-2: 2006; A1:2009; A2:2009

EN61000-3-3: 2008

EN62233:2008

Following the provisions of :

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

2006/95/EC (Low Voltage Directive)

2004/108/EC (EMC Directive)

2009/125/EC (EuP Directive)

2011/65/EU (RoHs2 Directive)

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)

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:

(Remarques:)

Drachten, Netherlands, April 17, 2013

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

Philips Consumer Lifestyle B.V



A. Speelman, CL Compliance Manager

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

AMB 544-9056