

HK-1312-MCM3150

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

..... **2013/03** .....  
(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))

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

..... **MCM3150/XX (XX=05, 10, 12, 58)** .....  
(Type version or model, référence ou modèle)

..... **Micro Theater** .....  
(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  
EN62311: 2008  
EN50564:2011  
EN50581:2012

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:		performed:	
(L'Organisme Notifié)	..... (Name and number/ nom et numéro)	(a effectué)	..... (description of intervention / description de l'intervention)
and issued the certificate:			
(et a délivré le certificat)	..... (certificate number / numéro du certificat)		

Drachten, Netherlands, March 22, 2013

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



A. Speelman, CL Compliance Manager

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