

## DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

Le fabricant  
**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55**  
**B-1070 BRUSSELS**  
**BELGIUM**

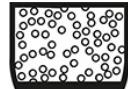
déclare sous sa seule responsabilité que l'EPI décrit ci-après :

### **AlphaTec® 1500 PLUS FR Model 111**

**EPI destiné à la protection contre les risques de catégorie III**



EN 1149-5



TYPE 5



TYPE 6

est en conformité avec les dispositions du règlement (UE) 2016/425 et les normes , EN 1149-5:2018, EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009 (à l'exception de la résistance à la perforation, dont le test a obtenu un résultat de classe 1), et est identique à l'EPI soumis à l'examen UE de type (Module B, Annexe V du règlement), en vertu du numéro de certificat 0598/PPE/24/2525 émis par l'organisme notifié :

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**TAKOMOTIE 8,**  
**FI-00380 HELSINKI,**  
**FINLAND**

et est soumis à la procédure établie dans l'Annexe VIII (Module D) du règlement, sous la supervision de l'organisme notifié.”

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**TAKOMOTIE 8,**  
**FI-00380 HELSINKI,**  
**FINLAND**

**Ulf Nystrom**  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Lieu : Malmö  
Date : 2024/09/06