

# ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

## **AlphaTec® 1500 PLUS Model 111P**

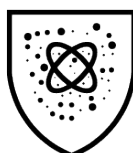
**IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem**



**TYPE 5**



**TYPE 6**



**EN 1073-2**



**EN 1149-5**



atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN ISO 13688:2013, (izņemot izturību pret pārduršanu, kurā tika iegūta 1.klase, un izturību pret aizdegšanos, nav pārbaudīts ) un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 0598/PPE/23/3096, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)**  
**00211 HELSINKI**  
**FINLAND**

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)**  
**00211 HELSINKI**  
**FINLAND**

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

**Vieta: Malmö**  
**Datums: 2024.10.17**