

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

AlphaTec® 4000 Apron Ultrasonically Welded & Taped- Model 212

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie III**



PARTIAL BODY
PROTECTION ONLY



TYPE PB [3]



TYPE PB [4]



EN 14126



erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 14126:2003, EN ISO 13688:2013, und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung unterliegt; die von der notifizierten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 0598/PPE/22/2936 lautet:

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

und dem im Anhang VIII (MODUL D) der Verordnung beschriebenen Verfahren unter Überwachung des zertifizierten Institutes unterliegt:

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

Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Ort: Malmö
Datum: 2024.09.19