

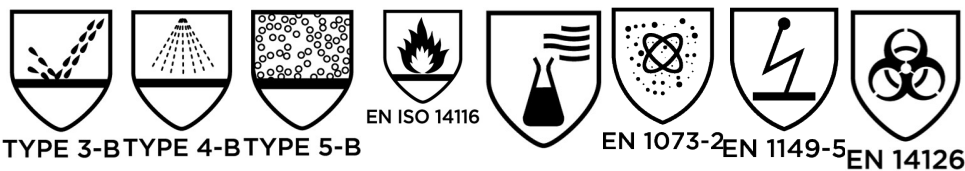
## DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

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® 4000 CFR Model 111**

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



TYPE 3-B TYPE 4-B TYPE 5-B EN ISO 14116 EN 1073-2 EN 1149-5 EN 14126

est en conformité avec les dispositions du Règlement (UE) 2016/425 et les normes EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN ISO 13688:2013, EN ISO 14116:2015, , EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN 14126:2003, et est identique à l'EPI soumis à l'examen CE de type, en vertu du numéro de certificat 0598/PPE/24/4876 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 : 2024/10/16