

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **AlphaTec® 85-501**

*Produtos fabricados a partir de: [2025.02.10]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

EN388: 2016



**211A**

EN ISO 374-1:2016  
Type B



**KLP**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2021/1390.02, emitido pelo Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory Affairs**  
**Ansell**

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2025.02.10**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **AlphaTec® 85-501**

*Produtos fabricados a partir de: [2022.12.02] e até: [2025.02.09]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

EN388: 2016



**211A**

EN ISO 374-1:2016  
Type B



**KLP**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2021/1309, emitido pelo Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**



**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory Affairs**  
**Ansell**

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2021.12.02**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **AlphaTec® 85-501**

*Produtos fabricados a partir de: [2020.07.15] e até: [2022.12.01]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

**EN 388**



**2111A**

EN ISO 374-1:2016  
Type B



**KLP**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN ISO 374-1:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2020/0978, emitido pelo Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory Affairs**  
**Ansell**

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2020.07.15**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **AlphaTec® 85-501**

*Produtos fabricados até: [2020.07.14]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

**EN 374**



**AKL**

**EN 388**



**4111**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 374:2003, EN 388:2003, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado IFA 1501065 emitido pelo Organismo Notificado:

**INSTITUT FÜR ARBEITSSCHUTZ DER DGUV (IFA) (0121)**  
**PRÜF- UND ZERTIFIZIERUNGSSTELLE IM DGUV TEST**  
**ALTE HEERSTRASSE 111**  
**53754 SANKT AUGUSTIN**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**INSTITUT FÜR ARBEITSSCHUTZ DER DGUV (IFA) (0121)**  
**PRÜF- UND ZERTIFIZIERUNGSSTELLE IM DGUV TEST**  
**ALTE HEERSTRASSE 111**  
**53754 SANKT AUGUSTIN**

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory Affairs**  
**Ansell**

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2015.07.23**