

# 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® 1500 PLUS Model 111P**

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



**TYPE 5**



**TYPE 6**



**EN 1073-2**



**EN 1149-5**



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN ISO 13688:2013, (exceto resistência aos furos, que é de classe 1, e resistência à ignição, não testada), e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento), com o número de certificado 0598/PPE/23/3096, emitido pelo Organismo Notificado:

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

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

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

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

**Local: Malmo  
Data: 2024/10/17**