

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

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

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

## **AlphaTec® 1500 PLUS Model 111P**

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem  
kategorii III**



**TYPE 5**



**TYPE 6**



**EN 1073-2**



**EN 1149-5**



są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN ISO 13688:2013, (z wyjątkiem odporności na przebicie (klasa 1) i odporności na działanie ognia (nie przetestowano)) oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu UE (Moduł B, Załącznik V Rozporządzenia); zgodnie z certyfikatem o numerze 0598/PPE/23/3096 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

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

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

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

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

**Miejsce: Malmö**  
**Data: 2024/10/17**