

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

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

e representante autorizado:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

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

## PURETOUGH P3000 FD INSULATOR

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388:2003



4332

EN 511



020

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo – com o número de certificado 0075/015/162/09/11/0538 emitido pelo Organismo Notificado:

**CTC – CENTRE TECHNIQUE CUIR CHAUSSURE MAROQUINERIE**  
**(0075)**  
**4, RUE HERMANN FRENKEL**  
**69367 LYON CEDEX 07 – FRANCE**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs  
Ansell

Local: Bruxelas  
Data: 30/09/2011