

# 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

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 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**

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 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 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 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