

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

AlphaTec® 1500 PLUS Model 111P

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III



TYPE 5



TYPE 6



EN 1073-2



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými 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, (s výnimkou odolnosti voči prepichnutiu, pre ktorú sa dosiahla trieda 1, a odolnosti voči vznieteniu, ktorá sa netestovala) a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 0598/PPE/23/3096 vydaného notifikovaným orgánom:

SGS FIMKO OY (0598)
P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)
00211 HELSINKI
FINLAND

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

SGS FIMKO OY (0598)
P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)
00211 HELSINKI
FINLAND

Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Miesto: Malmo
Dátum: 2024/10/17