

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## AlphaTec<sup>®</sup> 85-501

*Produsele fabricate începând cu: [2022/12/02]*

### EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

EN388: 2016



2111A

EN ISO 374-1:2016  
Type B



KLP

EN ISO 374-5



VIRUS

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2021/1309 eliberat de organismul notificat:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Loc: Bruxelles  
Data: 2021/12/02

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## AlphaTec<sup>®</sup> 85-501

*Produsele fabricate începând cu: [2020/07/15] și până la: [2022/12/01]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III**

EN 388



2111A

EN ISO 374-1:2016  
Type B



KLP

EN ISO 374-5



VIRUS

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 420:2003 + A1:2009 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2020/0978 eliberat de organismul notificat:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Loc: Bruxelles  
Data: 2020/07/15

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

**AlphaTec® 85-501**

*Produsele fabricate până la: [2020/07/14]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III**

EN 374



AKL

EN 388



4111

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 374:2003, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul IFA 1501065 eliberat de organismul notificat:

**INSTITUT FÜR ARBEITSSCHUTZ DER DGUV (IFA) (0121)  
PRÜF- UND ZERTIFIZIERUNGSSTELLE IM DGUV TEST  
ALTE HEERSTRASSE 111  
53754 SANKT AUGUSTIN**

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

**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

Loc: Bruxelles  
Data: 2015/07/23