

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

AlphaTec® 85-501

Παραγωγή προϊόντων από: [2025/02/10]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN388: 2016



2111A

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLP

EN ISO 374-5



VIRUS

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN
ISO 374-5:2016, είναι δε αναγνωρισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας του υπόκειται σε εξέταση τύπου
ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2021/1390.02,
εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VIII (Ενότητα Δ) του κανονισμού, υπό την
εξέταση του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2025/02/10

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

AlphaTec® 85-501

Παραγωγή προϊόντων από: [2022/12/02] και μέχρι: [2025/02/09]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN388: 2016



2111A

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLP

EN ISO 374-5



VIRUS

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN
ISO 374-5:2016, είναι δε εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας του υφίσταται σε εξέταση τύπου
ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2021/1309, εκδοθέντος
από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2021/12/02

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

AlphaTec® 85-501

Παραγωγή προϊόντων από: [2020/07/15] και μέχρι: [2022/12/01]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 388



2111A

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLP

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN ISO 374-1:2016 Type B, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β,
Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2020/0978, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
εξέταση του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2020/07/15

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

AlphaTec® 85-501

Παραγωγή προϊόντων έως: [2020/07/14]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 374



AKL

EN 388



4111

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 374:2003, EN 388:2003, είναι δε νόμιμο με το μέσο ατομικής
προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού IFA 1501065, εκδοθέντος από
τον κοινοποιημένο οργανισμό:

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

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
εξέταση του κοινοποιημένου οργανισμού:

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

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2015/07/23