

# EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

## AlphaTec<sup>®</sup> 4000 Apron Ultrasonically Welded & Taped- Model 212

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken  
Kategorie III



erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 14126:2003, EN ISO 13688:2013, und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung unterliegt; die von der notifizierten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 0598/PPE/22/2936 lautet:

SGS FIMKO OY (0598)  
TAKOMOTIE 8,  
FI-00380 HELSINKI,  
FINLAND

und dem im Anhang VIII (MODUL D) der Verordnung beschriebenen Verfahren unter Überwachung des zertifizierten Institutes unterliegt:

SGS FIMKO OY (0598)  
TAKOMOTIE 8,  
FI-00380 HELSINKI,  
FINLAND



Ulf Nystrom  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Ort: Malmö  
Datum: 2024.09.19