

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

## **AlphaTec® 1500 PLUS Partial Body Model 208** **DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III**



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN ISO 13688:2013, , Partial Body Protection Only, EN 13034:2005 + A1:2009, ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 0598/PPE/23/3097 rilasciato dall'organismo notificato:

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

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VIII (modulo D) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

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



**Ulf Nystrom**  
**Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products**

**Luogo: Malmo**  
**Data: 2024/10/17**