

# DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

El fabricante

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

**AlphaTec® 1500 PLUS Model 111P**

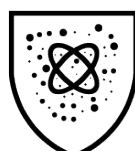
**EPI para su uso frente a los riesgos categoría III**



**TYPE 5**



**TYPE 6**



**EN 1073-2**



**EN 1149-5**



es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN ISO 13688:2013, (a excepción de la resistencia a la perforación, de clase 1, y de la resistencia a la combustión no probada) y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo (módulo B, anexo V del Reglamento); con el número de certificado 0598/PPE/23/3096, expedido por el organismo notificado:

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

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VIII (módulo D) del Reglamento bajo la supervisión del organismo notificado:

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

Ulf Nystrom  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Lugar: Malmö  
Fecha: 2024/10/17