

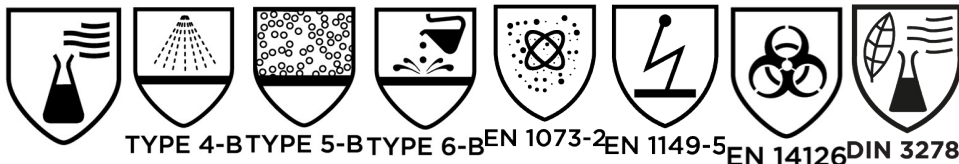
# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

## **AlphaTec<sup>®</sup> 2000 Ts PLUS Model 122** **PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici**



er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder , EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 13034:2005 + A1:2009, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN 14126:2003, EN ISO 13688:2013, DIN 32781:2010 (med undtagelse af punkteringsstyrke, der er klasse 1, og bestandighed over for åben ild, som ikke er testet) og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 0598/PPE/23/4169 udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VIII (Modul D) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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

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

Sted: Malmø  
Dato: 2024-01-17