

# 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<sup>®</sup> 2500 STANDARD Model 400**  
EPI para su uso frente a los riesgos categoría III



es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas Partial Body Protection Only, EN 13034:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, EN 14126:2003, , y es idéntico al EPI que está sujeto al examen CE de tipo; con el número de certificado 0598/PPE/22/4268 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: 2024/10/16