

# ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

## AlphaTec<sup>®</sup> 4000 Ultrasonically Welded & Taped -Model 151-G02

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem



atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem, EN 14605:2005 + A1:2009, EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 1149-5:2018, EN 14126:2003, EN ISO 13688:2013 (izņemot izturību pret aizdegšanos, nav pārbaudīts) un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 0598/PPE/22/4393, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)**  
**00211 HELSINKI**  
**FINLAND**

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

**SGS FIMKO OY (0598)**  
**P.O. BOX 30 (SÄRKINIEMENTIE 3)**  
**00211 HELSINKI**  
**FINLAND**

Ulf Nystrom  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Vieta: Malmö  
Datums: 2024.09.19