

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

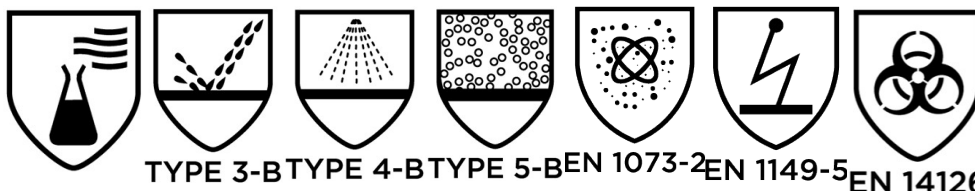
O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

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

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas , 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 (exceto resistência à ignição, não testada), e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento), com o número de certificado 0598/PPE/22/4393, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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

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

**Local: Malmo**  
**Data: 2024/09/19**