

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

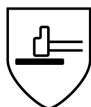
declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

ActivArmr 97-334

Produtos fabricados a partir de: [2021/11/29]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III

EN388: 2016



2241B

EN 407



X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2021/1270, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2021/11/29

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:

ActivArmr® 97-334

Produtos fabricados a partir de: [2019/05/14] e até: [2021/11/28]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III

EN 388



2241B

EN 407



X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2019/0907, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2019/05/14

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

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

e representante autorizado:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

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

Vulcain 2100 Elastofix L18

Produtos fabricados até: [2019/05/13]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388



224X

EN 407



X2XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 0072/015/162/05/07/0021 emitido pelo Organismo Notificado:

IFTH - INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT
(0072)
AVENUE GUY DE COLLONGUE - 69134 ECULLY CEDEX -
FRANCE

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2011/11/21