

# ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

**ActivArmr® 43-113**

*Продукция, изготавливаемая с: [2021-10-18]*

**СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков**

EN388: 2016



**154XE**

EN 407



**43421X**

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2021/1046, выданным нотифицированным органом:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM**

Guido Van Duren  
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)  
Ansell

Местоположение: Брюссель  
Дата: 2021-10-18

# ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

## ActivArmr<sup>®</sup> 43-113

Продукция, изготавливаемая с: [2019-01-04] и до: [2021-10-17]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков



154XE



43421X

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2019/0008, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM



Guido Van Duren  
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)  
Ansell

Местоположение: Брюссель  
Дата: 2019-01-04

# ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

## Mercury 43-113

*Продукция, изготавливаемая до: [2019-01-03]*

**СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков**

EN 388



254X

EN 407



43421X

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 032/2015/0142, выданным нотифицированным органом:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

**CENTEXBEL (0493)**  
**TECHNOLOGIEPARK 70**  
**B-9052 ZWIJNAARDE**  
**BELGIUM**

Guido Van Duren  
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)  
Ansell

Местоположение: Брюссель  
Дата: 2015-02-10