

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

**ActivArmr® 28-360**

*Продукти, произведени от: [2023/11/24]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

EN 407



**X1XXXX**

EN388: 2016



**3X21B**

is in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 and with the standards EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018 and is identical to the PPE which is subject to the EU-Type examination (Module B, Annex V of the Regulation), under certificate number 032/2021/1225.02, issued by the Notified Body:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

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

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Място: Брюксел**  
**Дата: 2023/11/24**

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

**ActivArmr<sup>®</sup> 28-360**

*Продукти, произведени от: [2021/11/19] и до: [2023/11/23]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

EN388: 2016



**3321B**

EN 407



**X1XXXX**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2021/1225, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Място: Брюксел  
Дата: 2021/11/19

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

## **ActivArmr® 28-360**

*Продукти, произведени от: [2020/01/01] и до: [2021/11/18]*

### **ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

**EN 388**



**3321B**

**EN 407**



**X1XXXX**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1652, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

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

**Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell**

**Място: Брюксел  
Дата: 2020/01/01**

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

## **ActivArmr® 28-360**

*Продукти, произведени от: [2019/10/07] и до: [2019/12/31]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

**EN 388**



**3321B**

**EN 407**



**X1XXXX**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1652, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

**BSI GROUP THE NETHERLANDS B.V. (2797)**  
**SAY BUILDING, JOHN M. KEYNESPLEIN 9, 1066 EP**  
**AMSTERDAM**  
**NETHERLANDS**

**Guido Van Duren**  
**Director – Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Място: Брюксел**  
**Дата: 2019/10/07**

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

## ActivArmr® 28-360

*Продукти, произведени от: [2018/09/21] и до: [2019/10/06]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**



**3321B**



**X1XXXX**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1652, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

**BSI (0086)**  
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL  
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Място: Брюксел  
Дата: 2018/09/21

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

## Nitrasafe 28-360

*Продукти, произведени от: [2016/11/04] и до: [2018/09/20]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

EN 388



**3321B**

EN 407



**X1XXXX**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2016/1074, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VII (модул C2) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

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

**Guido Van Duren**  
**Director – Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Място: Брюксел**  
**Дата: 2016/11/04**

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

## Nitrasafe Foam 28-360

*Продукти, произведени до: [2016/11/03]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория III**

EN 388



3321

EN 407



X1XXXX

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 03209652, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VII (модул C2) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

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

**Guido Van Duren**  
**Director – Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Място: Брюксел**  
**Дата: 2009/12/14**