

# 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® 42-474**

*Продукти, произведени от: [2022.03.04]*

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

EN388: 2016



**2241B**

EN 407



**X2XXXX**

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 032/2022/0327, 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: 2022.03.04**

# 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:

**ActivArmr® 42-474**

*Продукти, произведени от: [2019.08.03] и до: [2022.03.03]*

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



**2241B**



**X2XXXX**

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 032/2018/1335, 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: 2019.08.03

# 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® 42-474**

*Продукти, произведени от: [2018.08.02] и до: [2019.08.02]*

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

EN 388



**2241B**

EN 407



**X2XXXX**

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 032/2018/1335, 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: 2018.08.02**

# 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:

## Crusader Flex 42-474

*Продукти, произведени от: [2016.12.14] и до: [2018.08.01]*

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



**2241B**



**X2XXXX**

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 032/2016/1268, 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: 2016.12.14**

# 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:

## Crusader Flex 42-474

*Продукти, произведени до: [2016.12.13]*

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

EN 388



2241

EN 407



X2XXXX

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 03206267, 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: 2006.06.02**