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® 42-474

Produtos fabricados a partir de: [2022.03.04]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III







X2XXXX

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 032/2022/0327, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) 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: 2022.03.04

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® 42-474

Produtos fabricados a partir de: [2019.08.03] e até: [2022.03.03]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



2241B



X2XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2018/1335, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052 ZWIJNAARDE BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) 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: 2019.08.03

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® 42-474

Produtos fabricados a partir de: [2018.08.02] e até: [2019.08.02]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



2241B



X2XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2018/1335, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052 ZWIJNAARDE BELGIUM

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

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

Guido Van Duren

**Director - Regulatory Affairs** 

Ansell

Local: Bruxelas Data: 2018.08.02

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:

## Crusader Flex 42-474

Produtos fabricados a partir de: [2016.12.14] e até: [2018.08.01]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



2241B



X2XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2016/1268, 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: 2016.12.14

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:

### Crusader Flex 42-474

Produtos fabricados até: [2016.12.13]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



2241



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 03206267 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: 2006.06.02