

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArm[®] 97-012

Gültig ab: [2022.03.15]

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie II**

EN388: 2016



3131A

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2022/0390 lautet:

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

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.



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

**Ort: Brüssel
Datum: 2022.03.15**

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArm[®] 97-012

Gültig ab: [2018.09.13] und bis: [2022.03.14]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie II

EN 388



3131A

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2018/1602 lautet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Ort: Brüssel
Datum: 2018.09.13

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArmr® General Purpose Hi-Viz 97-012

Gültig ab: [2016.11.04] und bis: [2018.09.12]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie II

EN 388



3131A

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2016/1068 lautet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Ort: Brüssel
Datum: 2016.11.04

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArm[®] General Purpose Hi-Viz 97-012

Gültig bis: [2016.11.03]

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken
Kategorie II**



3131

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 und ist identisch mit der PSA, die der EG-Baumusterprüfung unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2014/0025 lautet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Ort: Brüssel
Datum: 2014.01.20