

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

## **ActivArmr 97-334**

*Produktet produsert fra: [2021.11.29]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN388: 2016



**2241B**

EN 407



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1270 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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

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

**Sted: Brussel  
Dato: 2021.11.29**

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

**ActivArmr<sup>®</sup> 97-334**

*Produktet produsert fra: [2019.05.14] og til: [2021.11.28]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN 388



**2241B**

EN 407



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2019/0907 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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

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

**Sted: Brussel**  
**Dato: 2019.05.14**

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

og autorisert representant:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

## Vulcain 2100 Elastofix L18

*Produkter produsert frem til: [2019.05.13]*

**PPE bør brukes mot kategori II risiko**

EN 388



**224X**

EN 407



**X2XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 0072/015/162/05/07/0021 utstedt av det meldte organet:

**IFTH - INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT**  
**(0072)**  
**AVENUE GUY DE COLLONGUE - 69134 ECULLY CEDEX -**  
**FRANCE**

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

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

**Sted: Brussel**  
**Dato: 2011.11.21**