

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr 97-334

Продукция, изготавливаемая с: [2021.11.29]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN388: 2016



2241B

EN 407



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2021/1270, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren

**Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell**

Местоположение: Брюссель

Дата: 2021.11.29

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 97-334

Продукция, изготавливаемая с: [2019.05.14] и до: [2021.11.28]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



2241B

EN 407



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2019/0907, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren

**Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell**

Местоположение: Брюссель

Дата: 2019.05.14

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

и уполномоченный представитель:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Vulcain 2100 Elastofix L18

Продукция, изготавливаемая до: [2019.05.13]

СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков

EN 388



224X

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 0072/015/162/05/07/0021, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2011.11.21