

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr 97-334

Produkty vyrábané k: [2021.11.29]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN388: 2016



2241B

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2021/1270 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2021.11.29

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 97-334

Produkty vyrábané k: [2019.05.14] a do: [2021.11.28]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 388



2241B

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2019/0907 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2019.05.14

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

a autorizovaný zástupca:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

vyhlasujú na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

Vulcain 2100 Elastofix L18

Produkty vyrábané do: [2019.05.13]

OOP na používanie proti rizikám kategórie II

EN 388



224X

EN 407



X2XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 0072/015/162/05/07/0021 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2011.11.21