

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

HyFlex® 11-423

Продукти, произведени от: [2021.11.19]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN388: 2016



4X32B

EN 407



X1XXXX

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2021/1224, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2021.11.19

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

HyFlex[®] 11-423

Продукти, произведени от: [2018.12.06] и до: [2021.11.18]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III



4X32B



X1XXXX

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/2095, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VII (модул C2) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2018.12.06

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

HyFlex® 11-423

Продукти, произведени до: [2018.12.05]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN 388



4332

EN 407



X1XXXX

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 032/2014/1273, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VII (модул C2) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2014.09.18