

# DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

Le fabricant

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

déclare sous sa seule responsabilité que l'EPI décrit ci-après :

## **BioClean-D™ Lab Coat BDLC**

**EPI destiné à la protection contre les risques de catégorie  
III**



PARTIAL BODY  
PROTECTION ONLY



TYPE PB [6]

est en conformité avec les dispositions du Règlement (UE) 2016/425 et les normes Partial Body Protection Only, EN 1149-5:2018, EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005 + A1:2009, et est identique à l'EPI soumis à l'examen CE de type, en vertu du numéro de certificat 032/2023/0614 émis par l'organisme notifié :

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

et est soumis à la procédure établie dans l'Annexe VIII (Module D) du règlement, sous la supervision de l'organisme notifié:"

**SGS FIMKO OY (0598)  
TAKOMOTIE 8,  
FI-00380 HELSINKI,  
FINLAND**

**Ulf Nystrom**  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Lieu : Malmö  
Date : 2023/09/20