

# 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 :

## **Kimtech™ Polaris™ Nitrile**

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

EN ISO 374-1:2016  
Type B



**J K O P T**

EN ISO 374-5



**VIRUS**

est en conformité avec les dispositions du règlement (UE) 2016/425 et les normes EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-5:2016 et est identique à l'EPI soumis à l'examen UE de type (Module B, Annexe V du règlement), en vertu du numéro de certificat 2777/24633-02/E00-00 émis par l'organisme notifié :

**SATRA TECHNOLOGY EUROPE LTD (2777)  
BRACETOWN BUSINESS PARK, CLONEE, DUBLIN 15  
DUBLIN  
IRELAND**

et doit se soumettre à la procédure établie dans l'Annexe VII (Module C2) du Règlement, sous la supervision de l'organisme notifié :

**SATRA TECHNOLOGY EUROPE LTD (2777)  
BRACETOWN BUSINESS PARK, CLONEE, DUBLIN 15  
DUBLIN  
IRELAND**

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

Lieu : Bruxelles  
Date : 2024/10/23