

# 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:

**ActivArmr<sup>®</sup> 97-003**

*Продукти, произведени от: [2019/01/25]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория II**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти 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 032/2019/0140, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI (модул С) на Регламента.



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

Място: Брюксел  
Дата: 2019/01/25

# 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:

**ActivArm<sup>®</sup> Laborer 97-003**

*Продукти, произведени до: [2019/01/24]*

**ЛПС за употреба срещу рискове от категория II**

EN 388



4231

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 032/2017/0153, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI (модул С) на Регламента.



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

**Място: Брюксел**  
**Дата: 2017/02/06**