DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

ActivArmr® 43-113

Productos fabricados a partir de: [2021/10/18]

EPI para su uso frente a los riesgos categoría III



154XE



43421X

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020 y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo (módulo B, anexo V del Reglamento); con el número de certificado 032/2021/1046, expedido por el organismo notificado:

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

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VII (módulo C2) del Reglamento bajo la supervisión del organismo notificado:

Guido Van Duren

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

Director - Regulatory affairs

Ansell

Lugar: Bruselas Fecha: 2021/10/18

DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

ActivArmr® 43-113

Productos fabricados a partir de: [2019/01/04] y hasta: [2021/10/17]

EPI para su uso frente a los riesgos categoría III



154XF



43421X

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo (módulo B, anexo V del Reglamento); con el número de certificado 032/2019/0008, expedido por el organismo notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VII (módulo C2) del Reglamento bajo la supervisión del organismo notificado:

Guido Van Duren

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052 ZWIJNAARDE

Director - Regulatory affairs

Ansell

Lugar: Bruselas Fecha: 2019/01/04

DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

Mercury 43-113

Productos fabricados hasta: [2019/01/03]

EPI para su uso frente a los riesgos categoría III



254X



43421X

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 y es idéntico al EPI que está sujeto al examen CE de tipo; con el número de certificado 032/2015/0142 expedido por el organismo notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VII (módulo C2) del Reglamento bajo la supervisión del organismo notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren

Director - Regulatory affairs

Ansell

Lugar: Bruselas Fecha: 2015/02/10