DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

ACTIVARMR® Mason 97-004

Prodotti fabbricati fino a: [2017/01/26]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria II



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 03212070 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052 ZWIJNAARDE BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VI (modulo C) del regolamento.

Guido Van Duren

Director - Regulatory affairs

Ansell

Luogo: Bruxelles Data: 2012/01/26