

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

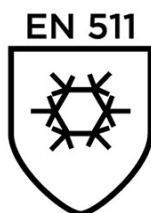
**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55**  
**B-1070 BRUSSELS**  
**BELGIUM**

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

**ActivArmr® 52-590**

*Produtos fabricados a partir de: [2022/01/06]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II**



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN ISO 21420:2020, EN 511 – Frio, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2022/0010, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

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

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2022/01/06**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

**ActivArmr<sup>®</sup> 52-590**

*Produtos fabricados a partir de: [2019/04/12] e até: [2022/01/05]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II**

**EN 388**



**3222B**

**EN 511**



**010**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 - Frio, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2019/0690, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

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

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2019/04/12**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## Winter Hyd-Tuf 52-590

*Produtos fabricados até: [2019/04/11]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II**

EN 388



3222

EN 511



110

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 - Frio, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 03210038 emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

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

**Local: Bruxelas**  
**Data: 2010/01/29**