

# 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® Carpenter 97-006**

*Produtos fabricados até: [2016/11/16]*

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



**4342**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 03211712 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: 2011/11/16**