

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[®] 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[®] 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