

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 07-111

Produkty vyrábané k: [2022/03/11]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II

EN388: 2016



3221B

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2022/0380 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2022/03/11

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr[®] 07-111

Produkty vyrábané k: [2018/10/04] a do: [2022/03/10]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/1743 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2018/10/04

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

VibraGuard 07-111

Produkty vyrábané k: [2016/11/03] a do: [2018/10/03]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2016/1052 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2016/11/03

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

VibraGuard 07-111

Produkty vyrábané do: [2016/11/02]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II

EN 388



3221

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 03208176 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2008/05/05