

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

Edge[®] 16-500

Παραγωγή προϊόντων από: [2021.09.17]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN388: 2016



3141B

EN 407



X2XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, είναι δε αναγνωρίσιμο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2021/0931, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2021.09.17

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

EDGE® 16-500

Παραγωγή προϊόντων από: [2018.12.06] και μέχρι: [2021.09.16]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 388



3141B

EN 407



X2XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας του υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β,
Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2018/2051.02, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία του ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
εξέταση του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2018.12.06

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

Gladiator™ 16-500

Παραγωγή προϊόντων έως: [2018.12.05]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 388



X241

EN 407



X2XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε νόμιμο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποίησης **03210037**, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: **2010.01.29**