

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 07-112

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2022-03-11]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2022/0380 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2022-03-11

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 07-112

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2018-10-04] ve olana kadar: [2022-03-10]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2018/1743 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2018-10-04

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-112

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2016-11-03] ve olana kadar: [2018-10-03]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2016/1052 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2016-11-03

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-112

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2016-11-02]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3221

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2015/0756 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2015-07-02