

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

**ActivArmr<sup>®</sup> 23-491**

*Produsele fabricate începând cu: [2018-11-07]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**



**3121B**



**111**

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2018/1928 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2018-11-07**

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## Winter Hi-Viz 23-491

*Produsele fabricate începând cu: [2017-10-20] și până la: [2018-11-06]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**



**3121B**



**111**

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2017/1007 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.



**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2017-10-20**

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## Winter Hi-Viz 23-491

*Produsele fabricate până la: [2017-10-19]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**

EN 388



3121

EN 511



111

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 03205076 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2005-03-17**