

# 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® 80-658**

*Produkty vyrábané k: [2022-03-04]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN388: 2016



**XX43E**

EN 407



**X2XXXX**

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2022/0326 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2022-03-04

# 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:

**ActivArmr<sup>®</sup> 80-658**

*Produkty vyrábané k: [2018-11-30] a do: [2022-03-03]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

**EN 388**



**XX43E**

**EN 407**



**X2XXXX**

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/2001 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

**Guido Van Duren**  
Director - Regulatory affairs

**Ansell**

Miesto: Brusel  
Dátum: 2018-11-30

# 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:

## **Powerflex 80-658**

*Produkty vyrábané do: [2018-11-29]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN 388



**X543**

EN 407



**X2XXXX**

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 032/2016/0102 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2016-02-04