

# **EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING**

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

## **BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron BCDA**

**PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici**



**PARTIAL BODY  
PROTECTION ONLY**



**TYPE PB [4]**



**TYPE PB [6]**

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009 og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 032/2023/0236 udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VIII (Modul D) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

**SGS FIMKO OY (0598)  
TAKOMOTIE 8,  
FI-00380 HELSINKI,  
FINLAND**

**Ulf Nystrom  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products**

**Sted: Malmø  
Dato: 2023-04-19**