

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:

HyFlex® 11-100

Produkter fremstillet pr.: [2022-03-11]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN388: 2016



2131A

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2022/0381, udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.



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

**Sted: Bruxelles
Dato: 2022-03-11**

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:

HyFlex[®] 11-100

Produkter fremstillet pr.: [2018-11-07] og til: [2022-03-10]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN 388



2131A

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2018/1929, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2018-11-07

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:

HyFlex® 11-100

Produkter fremstillet frem til: [2018-11-06]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN 388



2131

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003 og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 03207048 udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2007-01-31