

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

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

og godkendt repræsentant:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

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

PU 610 DG AS

Produkter fremstillet frem til: [2018-04-22]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici



1131

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 0072/015/162/02/07/0011 udstedt af testlaboratoriet:

IFTH - INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT
(0072)
AVENUE GUY DE COLLONGUE - 69134 ECULLY CEDEX -
FRANCE

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: 2007-02-21

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® 11-135

Produkter fremstillet frem til: [2022-03-10]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN 388



113XA

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2018/0748, 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: 2018-04-23**

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® 11-135

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN388: 2016



113XA

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 032/2022/0383, 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**