

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

Производител

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

ACTIVARMR® Mason 97-004

Продукти, произведени до: [2017/01/26]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория II

EN 388



4342

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 03212070, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI (модул С) на Регламента.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2012/01/26