

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr® 46-511

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2018/12/06]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



4X43DP

EN 407



X1XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2018/2094, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

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

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

**Vieta: Brisele
Datums: 2018/12/06**

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr® 46-551

Preces, kas izgatavotas līdz: [2018/12/05]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



4X43DP

EN 407



X1XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2016/1085, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2016/11/07