

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ACTIVARMR[®] Mason 97-004

Produkter produsert frem til: [2017/01/26]

PPE bør brukes mot kategori II risiko



er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 03212070 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.



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

**Sted: Brussel
Dato: 2012/01/26**