

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® 43-217

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN388: 2016



2111A

EN 407



41XX4X

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2016 + A1:2018, EN407:2020, EN
ISO 21420:2020, είναι δε αναγνωριζόμενο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση
τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2023/0496,
εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2023/08/08

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® 43-217

Παραγωγή προϊόντων από: [2018/12/19]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 407



41XX4X

EN 388



2121A

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 407:2004, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 +
A1:2005, είναι δε ναυομοιότυλο με το μέσο ατομικής προστασίας του υόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ
(Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό ιστοδοιητικού 032/2018/2164, εκδοθέντος από
τον κοινοδοιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υόκειται στη διαδικασία του ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υό την
εόβλεψη του κοινοδοιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2018/12/19

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

ActivArm[®] 43-217

Παραγωγή προϊόντων έως: [2018/12/18]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 407



41XX4X

EN 388



2121

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 407:2004, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001
+ A1:2005, είναι δε νόμιμοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΚ,
με αριθμό πιστοποιητικού 032/2016/0639, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
εξέταση του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2016/07/29