

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:

AlphaTec® 37-520

Продукти, произведени от: [2021/11/04]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN ISO 374-1:2016
Type B



JKL

EN ISO 374-5:2016



EN388: 2016



3101A

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016 +A1:2018 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул B, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2021/1147, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2021/11/04

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:

AlphaTec® 37-520

Продукти, произведени от: [2019/07/31] и до: [2021/11/03]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN ISO 374-1:2016
Type B



JKL

EN 388



3101A

EN ISO 374-5:2016



съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN ISO 374-1:2016 Type B, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул B, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1741, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2019/07/31

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:

AlphaTec® 37-520

Продукти, произведени от: [2019/07/25] и до: [2019/07/30]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN ISO 374-1:2016
Type B



JKL

EN 388



3101A

EN ISO 374-5:2016



съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN ISO 374-1:2016 Type B, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул B, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1741, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

BSI GROUP THE NETHERLANDS B.V. (2797)
SAY BUILDING, JOHN M. KEYNESPLEIN 9, 1066 EP
AMSTERDAM
NETHERLANDS

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2019/07/25

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:

AlphaTec® 37-520

Продукти, произведени от: [2018/10/04] и до: [2019/07/24]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN ISO 374-1:2016
Type B



JKL

EN 388



3101A

EN ISO 374-5:2016



съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN ISO 374-1:2016 Type B, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕС (модул B, Приложение V на Регламента); със сертификат номер 032/2018/1741, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2018/10/04

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:

VersaTouch 37-520

Продукти, произведени до: [2018/10/03]

ЛПС за употреба срещу рискове от категория III

EN 374



JKL

EN 388



3101

EN 374



съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 374:2003, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 032/2015/0121, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VIII (модул D) от Регламента под надзора на Нотифицирания орган:

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2015/01/30