

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 07-111

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2022. 03. 11]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2022/0380 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2022. 03. 11

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 07-111

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2018. 10. 04] ve olana kadar: [2022. 03. 10]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2018/1743 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2018. 10. 04

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-111

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2016. 11. 03] ve olana kadar: [2018. 10. 03]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2016/1052 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2016. 11. 03

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'ın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-111

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2016. 11. 02]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3221

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03208176 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2008. 05. 05