

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 52-590

Продукция, изготавливаемая с: [2022/01/06]

СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков



соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN ISO 21420:2020, EN 511 (Перчатки, защищающие от холода), а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2022/0010, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.



Guido Van Duren

**Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell**

**Местоположение: Брюссель
Дата: 2022/01/06**

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 52-590

Продукция, изготавливаемая с: [2019/04/12] и до: [2022/01/05]

СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков

EN 388



3222B

EN 511



010

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 (Перчатки, защищающие от холода), а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2019/0690, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2019/04/12

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Winter Hyd-Tuf 52-590

Продукция, изготавливаемая до: [2019/04/11]

СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков

EN 388



3222

EN 511



110

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 (Перчатки, защищающие от холода), а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 03210038, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2010/01/29