

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

ActivArmr® 80-658

Produsele fabricate începând cu: [2024/07/19]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II

□

XX43E

□

X2XXXX

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2022/0326.02 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.

□

Guido Van Duren

Director – Regulatory affairs

Ansell

Loc: Bruxelles

Data: 2024/07/19

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

ActivArmr® 80-658

Produsele fabricate începând cu: [2022/03/04] și până la: [2024/07/18]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

□

XX43E

□

X2XXXX

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2022/0326 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

□  
Guido Van Duren

Director – Regulatory affairs

Ansell

Loc: Bruxelles

Data: 2022/03/04

## DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.

RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J

BOULEVARD INTERNATIONAL 55

B-1070 BRUSSELS

BELGIUM

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

ActivArmr® 80-658

Produsele fabricate începând cu: [2018/11/30] și până la: [2022/03/03]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

□  
XX43E

□  
X2XXXX

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2018/2001 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

□  
Guido Van Duren

Director – Regulatory affairs

Ansell

Loc: Bruxelles

Data: 2018/11/30

## DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.

RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J

BOULEVARD INTERNATIONAL 55

B-1070 BRUSSELS

BELGIUM

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

Powerflex 80-658

Produsele fabricate până la: [2018/11/29]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

□

X543

□

X2XXXX

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 032/2016/0102 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

CENTEXBEL (0493)

TECHNOLOGIEPARK 70

B-9052 ZWIJNAARDE

BELGIUM

□

Guido Van Duren

Director – Regulatory affairs

Ansell

Loc: Bruxelles

Data: 2016/02/04