

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Il Fabbricante

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

**ACTIVARMR® Plumber 97-005**

*Prodotti fabbricati fino a: [2016/11/16]*

**DPI da utilizzare contro i rischi di categoria II**

**EN 388**



**4341**

è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 03211715 rilasciato dall'organismo notificato:

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

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VI (modulo C) del regolamento.

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Luogo: Bruxelles  
Data: 2011/11/16