

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'nin aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ACTIVARMR® Carpenter 97-006

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2016/11/16]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



4342

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03211712 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'nin 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: 2011/11/16