

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:

ActivArmr® 97-003

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2019/01/25]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2019/0140 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) 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: 2019/01/25

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® Laborer 97-003

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2019/01/24]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



4231

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2017/0153 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'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: 2017/02/06