

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr® 97-003

Produktet produsert fra: [2019/01/25]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2019/0140 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2019/01/25

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr[®] Laborer 97-003

Produkter produsert frem til: [2019/01/24]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388



4231

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 032/2017/0153 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2017/02/06