

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® 07-112

Produktet produsert fra: [2022/03/11]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN388: 2016



3221B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0380 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: 2022/03/11

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® 07-112

Produktet produsert fra: [2018/10/04] og til: [2022/03/10]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388



3221B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2018/1743 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: 2018/10/04

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:

VibraGuard 07-112

Produktet produsert fra: [2016/11/03] og til: [2018/10/03]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388



3221B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2016/1052 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: 2016/11/03

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:

VibraGuard 07-112

Produkter produsert frem til: [2016/11/02]

PPE bør brukes mot kategori II risiko



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 032/2015/0756 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: 2015/07/02