

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ

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

заявляет под свою исключительную
ответственность, что СИЗ, описание которого
приведено ниже:

ActivArmr® 43-113

Продукция, изготавливаемая с: [2021/10/18]

**СИЗ, применяемые для защиты от
категория III рисков**

EN388: 2016



154XE

EN 407



43421X

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018,
EN ISO 21420:2020, EN407:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему
 типовые испытания, установленные Европейским
 Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в
 соответствии с сертификатом номер 032/2021/1046,
 выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VII (модуль C2) Регламента под контролем
нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового
регулирования (Director – Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2021/10/18

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ

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

заявляет под свою исключительную
ответственность, что СИЗ, описание которого
приведено ниже:

ActivArmr® 43-113

Продукция, изготавливаемая с: [2019/01/04] и до: [2021/10/17]

**СИЗ, применяемые для защиты от
категория III рисков**



154XE



43421X

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN
407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему
 типовые испытания, установленные Европейским
 Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в
 соответствии с сертификатом номер 032/2019/0008,
 выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VII (модуль C2) Регламента под контролем
нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового
регулирования (Director – Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2019/01/04

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ

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

заявляет под свою исключительную
ответственность, что СИЗ, описание которого
приведено ниже:

Mercury 43-113

Продукция, изготавливаемая до: [2019/01/03]

**СИЗ, применяемые для защиты от
категория III рисков**

EN 388



254X

EN 407



43421X

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN
407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему
 типовые испытания, установленные Европейским
 Советом; в соответствии с сертификатом
 Европейского Совета номер 032/2015/0142, выданным
 нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VII (модуль C2) Регламента под контролем
нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren

Руководитель отдела нормативно-правового
регулирования (Director – Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2015/02/10