

## 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® 43-217**

**Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD**

EN388: 2016



**2111A**

EN 407



**41XX4X**

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2023/0496 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2023/08/08

## 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® 43-217**

*Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2018/12/19]*

**Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD**

**EN 407**



**41XX4X**

**EN 388**



**2121A**

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2018/2164 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 407:2004, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2018/12/19

## 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® 43-217**

*Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2018/12/18]*

**Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD**

**EN 407**



**41XX4X**

**EN 388**



**2121**

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2016/0639 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 407:2004, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2016/07/29