

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ

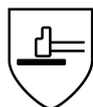
Производитель
ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

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

ActivArmr® 43-217

СИЗ, применяемые для защиты от
категория III рисков

EN388: 2016



2111A

EN 407



41XX4X

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 12477:2001 +
A1:2005, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, а также идентичен
СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные
Европейским Союзом (модуль В, приложение V
Регламента); в соответствии с сертификатом номер
032/2023/0496, 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: 2023/08/08

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® 43-217

Продукция, изготавливаемая с: [2018/12/19]

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



41XX4X



2121A

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 407:2004, EN
388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005, а также идентичен
СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные
Европейским Союзом (модуль В, приложение V
Регламента); в соответствии с сертификатом номер
032/2018/2164, 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: 2018/12/19

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® 43-217

Продукция, изготавливаемая до: [2018/12/18]

СИЗ, применяемые для защиты от
категория III рисков

EN 407



41XX4X

EN 388



2121

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 407:2004, EN
388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005, а также идентичен
СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные
Европейским Советом; в соответствии с
сертификатом Европейского Совета номер 032/2016/0639,
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:

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

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

Местоположение: Брюссель
Дата: 2016/07/29