

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® 46-511

Produktet produsert fra: [2018/12/06]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



4X43DP

EN 407



X1XXXX

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2018/2094 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2018/12/06

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[®] 46-551

Produkter produsert frem til: [2018/12/05]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



4X43DP

EN 407



X1XXXX

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2016/1085 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2016/11/07