

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® 52-547

Продукция, изготавливаемая с: [2022/02/25]

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

EN388: 2016



3111A

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018,
EN ISO 21420:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему
 типовые испытания, установленные Европейским
Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в
соответствии с сертификатом номер 032/2022/0286,
выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VI (модуль С) Регламента.

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

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

Местоположение: Брюссель
Дата: 2022/02/25

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® 52-547

Продукция, изготавливаемая с: [2019/03/01] и до: [2022/02/24]

СИЗ, применяемые для защиты от
категория II рисков

EN 388



3111A

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, 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 032/2019/0356.02,
 выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VI (модуль С) Регламента.

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

Местоположение: Брюссель
Дата: 2019/03/01

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:

Hyd-Tuf 52-547

Продукция, изготавливаемая до: [2019/02/28]

СИЗ, применяемые для защиты от
категория II рисков

EN 388



3111

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN
420:2003+A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему
 типовые испытания, установленные Европейским
 Советом; в соответствии с сертификатом
 Европейского Совета номер 03205228, выданным
 нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении
VI (модуль C) Регламента.

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

Местоположение: Брюссель
Дата: 2005/06/13