

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

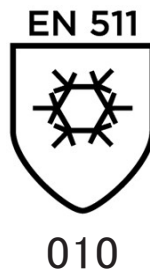
ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

ActivArmr® 52-590

Produkter fremstillet pr.: [2022/01/06]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici



er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN 511 Kulderisiko og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2022/0010, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.

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

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2022/01/06

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

ActivArmr[®] 52-590

Produkter fremstillet pr.: [2019/04/12] og til: [2022/01/05]

PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN 388



3222B

EN 511



010

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 Kulderisiko og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2019/0690, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2019/04/12

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

Winter Hyd-Tuf 52-590

Produkter fremstillet frem til: [2019/04/11]

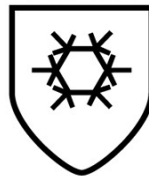
PPE, der skal anvendes mod kategori II-risici

EN 388



3222

EN 511



110

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 Kulderisiko og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 03210038 udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2010/01/29