

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® 80-813

Produktet produsert fra: [2022/01/24]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN388: 2016



2X42C

EN 407



412100

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0057 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VIII (Modul D) 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: 2022/01/24

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® 80-813

Produktet produsert fra: [2019/09/25] og til: [2022/01/23]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



2X42C

EN 407



412110

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 032/2018/1931 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VIII (Modul D) 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: 2019/09/25

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® 80-813

Produktet produsert fra: [2019/07/26] og til: [2019/09/24]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



2X42C

EN 407



412110

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 foreskriften), under sertifikatnummer 032/2018/1931 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

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

BSI GROUP THE NETHERLANDS B.V. (2797)
SAY BUILDING, JOHN M. KEYNESPLEIN 9, 1066 EP
AMSTERDAM
NETHERLANDS

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2019/07/26

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® 80-813

Produktet produsert fra: [2018/11/07] og til: [2019/07/25]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



2X42C

EN 407



412110

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 032/2018/1931 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

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

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2018/11/07

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:

Powerflex™ 80-813

Produktet produsert fra: [2016/11/07] og til: [2018/11/06]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



2X42C

EN 407



412110

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 foreskriften), under sertifikatnummer 032/2016/1096 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

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:

Powerflex™ 80-813

Produkter produsert frem til: [2016/11/06]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388



2542

EN 407



412110

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 03211731 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: 2011/11/22