

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

ActivArmr[®] 97-003

Produkter som tillverkats från och med: [2022/03/07]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN388: 2016



4X31D

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2022/0355 som utfärdats av det anmälda organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: bryssel
Datum: 2022/03/07

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

ActivArmr[®] 97-003

Produkter som tillverkats från och med: [2019/01/25] och till: [2022/03/06]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388



4X31D

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2019/0140 som utfärdats av det anmälda organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: bryssel
Datum: 2019/01/25

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

ActivArmr[®] Laborer 97-003

Produkter som tillverkas fram till och med: [2019/01/24]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388



4331

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EG-typkontrollen; under det intygsnummer 032/2017/0153 som utfärdats av det anmälda organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: Bryssel
Datum: 2017/02/06