

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο
ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® 97-003

Παραγωγή προϊόντων από: [2022/03/07]

Μέσο ατομικής προστασίας για
προστασία από κινδύνους Κατηγορία II

EN388: 2016



4X31D

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ)
2016/425 και προστατεύεται ευρωπαϊκά εν αρμονισμό με πρότυπα EN
388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο
ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ
(Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό
πιστοποιητικού 032/2022/0355, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο
Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2022/03/07

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο
ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® 97-003

Παραγωγή προϊόντων από: [2019/01/25] και μέχρι: [2022/03/06]

Μέσο ατομικής προστασίας για
προστασία από κινδύνους Κατηγορία II

EN 388



4X31D

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προστατεύεται ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 420:2003+A1:2009, είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2019/0140, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2019/01/25

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο
ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® Laborer 97-003

Παραγωγή προϊόντων έως: [2019/01/24]

Μέσο ατομικής προστασίας για
προστασία από κινδύνους Κατηγορία II

EN 388



4331

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προστατευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποίησης 032/2017/0153, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο
Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2017/02/06