

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® 97-003

Продукция, изготавливаемая с: [2019/01/25]

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

соответствует требованиям Регламента
(Европейского Союза) 2016/425 и стандартов 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 032/2019/0140, 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: 2019/01/25

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® Laborer 97-003

Продукция, изготавливаемая до: [2019/01/24]

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

EN 388



4231

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 032/2017/0153, 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: 2017/02/06