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



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