

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-
долу ЛПС:

ActivArmr® 97-003

Продукти, произведени от: [2019/01/25]

**ЛПС за употреба срещу рискове от
категория II**

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425
и с Европейските хармонизирани стандарти EN 420:2003 +
A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово
изпитване на ЕС (модул В, Приложение V на Регламента);
със сертификат номер 032/2019/0140, издаден от
Нотифицирания орган:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI
(модул С) на Регламента.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2019/01/25

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-
долу ЛПС:

ActivArmr[®] Laborer 97-003

Продукти, произведени до: [2019/01/24]

ЛПС за употреба срещу рискове от
категория II

EN 388



4231

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425
и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN
420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на
типово изпитване на ЕО; със сертификат номер
032/2017/0153, издаден от Нотифицирания орган:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI
(модул С) на Регламента.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Място: Брюксел
Дата: 2017/02/06