

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr® 97-003

A termékek gyártásának kezdete: [2019/01/25]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 420:2003 + A1:2009 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2019/0140, kibocsátó Tanúsító testület:

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

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2019/01/25

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

A gyártó

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr[®] Laborer 97-003

A termékek gyártásának vége: [2019/01/24]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 388



4231

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 szabványoknak, és azonos az EK típusvizsgálat hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2017/0153, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2017/02/06