

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

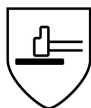
paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr 97-334

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2021/11/29]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN388: 2016



2241B

EN 407



X1XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2021/1270, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2021/11/29

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr® 97-334

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/05/14] un līdz: [2021/11/28]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



2241B

EN 407



X1XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0907, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

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

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2019/05/14

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

un pilnvarotais pārstāvis:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

Vulcain 2100 Elastofix L18

Preces, kas izgatavotas līdz: [2019/05/13]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN 388



224X

EN 407



X2XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 0072/015/162/05/07/0021, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

IFTH – INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT (0072)
AVENUE GUY DE COLLONGUE – 69134 ECULLY CEDEX – FRANCE

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2011/11/21