

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

ActivArmr 97-334

Producten vervaardigd vanaf: [2021/11/29]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie III

EN388: 2016



2241B

EN 407



X1XXXX

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de normen EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 en is identiek aan de PBM die aan het EU-typeonderzoek worden onderworpen (module B, bijlage V bij de verordening); onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 032/2021/1270:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

en valt onder de procedure uit bijlage VII (module C2) van de verordening onder toezicht van de aangemelde instantie:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Plaats: Brussel
Datum: 2021/11/29

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

De fabrikant

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

ActivArmr[®] 97-334

Producten vervaardigd vanaf: [2019/05/14] en tot: [2021/11/28]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie III

EN 388



2241B

EN 407



X1XXXX

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de normen EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 en is identiek aan de PBM die aan het EU-typeonderzoek worden onderworpen (module B, bijlage V bij de verordening); onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 032/2019/0907:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

en valt onder de procedure uit bijlage VII (module C2) van de verordening onder toezicht van de aangemelde instantie:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Plaats: Brussel
Datum: 2019/05/14

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

en gemachtigde:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

verklaren onder hun eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

Vulcain 2100 Elastofix L18

Producten vervaardigd tot: [2019/05/13]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN 388



224X

EN 407



X2XXXX

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de normen EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, en is identiek aan de PBM die aan het EG-typeonderzoek worden onderworpen; onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 0072/015/162/05/07/0021:

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

en valt onder de procedure uit bijlage VI (module C) van de verordening.

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Plaats: Brussel
Datum: 2011/11/21