

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

MICROFLEX® 10-135

Produktet produsert fra: [2024/11/28]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN ISO 374-1:2016
Type B



J K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-5:2016 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1312.03 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VIII (Modul D) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2024/11/28

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

MICROFLEX® 10-135

Produktet produsert fra: [2024/01/08] og til: [2024/11/27]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN ISO 374-1:2016
Type B



J K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-5:2016 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1312.02 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2024/01/08

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

MICROFLEX® 10-135

Produktet produsert fra: [2021/12/03] og til: [2024/01/07]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN ISO 374-1:2016
Type B



J K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1312 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2021/12/03

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

MICROFLEX® 10-135

Produkter produsert frem til: [2021/12/02]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN ISO 374-1:2016
Type B



J K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2019/0639 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2019/04/05