

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® 43-217

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN388: 2016



2111A

EN 407



41XX4X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 12477:2001 + A1:2005, 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 032/2023/0496, 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: 2023/08/08**

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:

ActivArm[®] 43-217

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2018/12/19]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 407



41XX4X

EN 388



2121A

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 407:2004, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2018/2164, 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: 2018/12/19

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:

ActivArm[®] 43-217

Preces, kas izgatavotas līdz: [2018/12/18]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 407



41XX4X

EN 388



2121

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 407:2004, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2016/0639, 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: 2016/07/29