

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[®] 43-217

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN388: 2016



2111A

EN 407



41XX4X

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2023/0496, kibocsátó Tanúsító testület:

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

és vonatkozik rá a Rendelet VII. mellékletében (C2 modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:

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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2023/08/08

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® 43-217

A termékek gyártásának kezdete: [2018/12/19]

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 407



41XX4X

EN 388



2121A

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 407:2004, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel;
vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2018/2164, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VII. mellékletében (C2 modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2018/12/19

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[®] 43-217

A termékek gyártásának vége: [2018/12/18]

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 407



41XX4X

EN 388



2121

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 407:2004, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 12477:2001 + A1:2005 szabványoknak, és azonos az EK típusvizsgálat hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2016/0639, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VII. mellékletében (C2 modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2016/07/29