

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr[®] 28-350

Продукция, изготавливаемая с: [2023/11/24]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 407



X1XXXX

EN388: 2016



3X21B

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2021/1225.02, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2023/11/24

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr[®] 28-350

Продукция, изготавливаемая с: [2021/11/19] и до: [2023/11/23]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN388: 2016



3321B

EN 407



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2021/1225, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2021/11/19

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 28-350

Продукция, изготавливаемая с: [2020/01/01] и до: [2021/11/18]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков



3321B



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/1652, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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



Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2020/01/01

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr[®] 28-350

Продукция, изготавливаемая с: [2018/09/21] и до: [2019/12/31]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



3321B

EN 407



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/1652, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

**BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2018/09/21

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Nitrasafe 28-350

Продукция, изготавливаемая до: [2018/09/20]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



3321B

EN 407



X1XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2016/1074, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2016/11/04