

# 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:

**ActivArmr<sup>®</sup> 28-350**

*Produktet produsert fra: [2023/11/24]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN 407



**X1XXXX**

EN388: 2016



**3X21B**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1225.02 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: 2023/11/24**

# 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:

## **ActivArmr<sup>®</sup> 28-350**

*Produktet produsert fra: [2021/11/19] og til: [2023/11/23]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN388: 2016



**3321B**

EN 407



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1225 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: 2021/11/19**

# 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:

## **ActivArmr® 28-350**

*Produktet produsert fra: [2020/01/01] og til: [2021/11/18]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN 388



**3321B**

EN 407



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2018/1652 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: 2020/01/01**

# 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:

## **ActivArmr® 28-350**

*Produktet produsert fra: [2018/09/21] og til: [2019/12/31]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**



**3321B**



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2018/1652 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:

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

**Guido Van Duren**  
**Director - Regulatory affairs**  
**Ansell**

**Sted: Brussel**  
**Dato: 2018/09/21**

# 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:

## Nitrasafe 28-350

*Produkter produsert frem til: [2018/09/20]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**



**3321B**



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2016/1074 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: 2016/11/04**