

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent

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

deklaruje, na swoją wyłączną odpowiedzialność, że ŚOI opisane poniżej:

BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron BCDA

**ŚOI stosowane w celu zabezpieczenia przed ryzykiem
kategorii III**



PARTIAL BODY
PROTECTION ONLY



TYPE PB [4]



TYPE PB [6]

są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz normami EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009 oraz identyczne z ŚOI podlegającymi badaniu typu WE; zgodnie z certyfikatem o numerze 032/2023/0236 wydanym przez jednostkę notyfikowaną:

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

oraz podlegają procedurze określonej w Załączniku VIII (Moduł D) Rozporządzenia, pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**SGS FIMKO OY (0598)
TAKOMOTIE 8,
FI-00380 HELSINKI,
FINLAND**

**Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products**

**Miejsce: Malmo
Data: 2023.04.19**