

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

HyFlex® 11-130

Produtos fabricados a partir de: [2018/04/23]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388



3131A

EN 16350



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 16350, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2018/0747, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

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

**Local: Bruxelas
Data: 2018/04/23**

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

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

e representante autorizado:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

declaram, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

PU 610 AS

Produtos fabricados até: [2018/04/22]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388



3121

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 0072/015/162/02/07/0010 emitido pelo Organismo Notificado:

IFTH - INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT
(0072)
AVENUE GUY DE COLLONGUE - 69134 ECULLY CEDEX -
FRANCE

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2007/02/21