

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® 11-571

Produtos fabricados a partir de: [2024/12/02]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 16350



EN388: 2016



EN 407



4X43D

X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 16350:2014, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2024/0697, 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: 2024/12/02

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® 11-571

Produtos fabricados até: [2024/12/01]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 16350



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 16350:2014, EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2022/0791, 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: 2022/08/11