

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

Edge® 16-500

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2021.09.17]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN388: 2016



3141B

EN 407



X2XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2021/0931, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

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

Vieta: Brisele
Datums: 2021.09.17

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

EDGE® 16-500

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2018.12.06] un līdz: [2021.09.16]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



3141B

EN 407



X2XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2018/2051.02, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Vieta: Brisele
Datums: 2018.12.06

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

Gladiator™ 16-500

Preces, kas izgatavotas līdz: [2018.12.05]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



X241

EN 407



X2XXXX

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 03210037, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VII pielikumā (C2 modulis) izklāstītā procedūra:

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Vieta: Brisele
Datums: 2010.01.29