

# EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

en gemachtigde:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

verklaren onder hun eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

**ACTIGRIP™ HP**

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN 388:2003



3341

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de Europese geharmoniseerde normen EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, en is identiek aan de PBM die aan het EG-typeonderzoek worden onderworpen; onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 0072/015/162/12/03/0166:

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

en valt onder de procedure uit bijlage VI (module C) van de verordening.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Plaats: Brussel  
Datum: 13/09/2007