

EL-I VASTAVUSDEKLARATSIOON

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

kinnitab oma ainuvastutusel, et järgnevalt kirjeldatud IKV:

VibraGuard 07-112

Tooted toodetud kuni: [03/10/2018]

IKV, mida kasutatakse II kategooria ohtude vastu

EN 388:2003



3221

vastab määruse (EL) 2016/425 sätetele ja Euroopa harmoniseeritud standarditele EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 ja on identne IKV-ga, mis peab läbima EÜ tüübihindamise; sertifikaadinumbriga 03210361, mille on väljastanud teavitatud asutus:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ja peab läbima määruse Lisas VI (Moodul C) sätestatud protseduuri.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Koht: Brüssel
Kuupäev: 07/07/2010

EL-I VASTAVUSDEKLARATSIOON

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

kinnitab oma ainuvastutusel, et järgnevalt kirjeldatud IKV:

ActivArmr[®] 07-112

Tooted toodetud alates: [04/10/2018]

IKV, mida kasutatakse II kategooria ohtude vastu

EN 388:2016



3221B

vastab määruse (EL) 2016/425 sätetele ja Euroopa ühtlustatud standarditele EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 ja on identne IKV-ga, mis peab läbima EL tüübihindamise (Moodul B, määruse Lisa V), sertifikaadinumbri 032/2018/1743, mille on väljastanud teavitatud asutus:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ja peab läbima määruse Lisas VI (Moodul C) sätestatud protseduuri.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Koht: Brüssel
Kuupäev: 04/10/2018