

## ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

και ο εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

δηλώνουν με αποκλειστική τους ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

### **ACTIGRIP™ HP ELASTOFIX**

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους  
Κατηγορία II

EN 388:2003



3341

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού 0072/015/162/12/03/0166/EX01 12 03, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

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

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.



Guido Van Duren  
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες  
Ημερομηνία: 13/09/2007