

## ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

и упълномощен представител:  
**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55B-1070**  
**BRUSSELS**  
И УПЪЛНОМОЩЕН ПРЕДСТАВИТЕЛ:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**

декларират на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

**ACTIGRIP™ VHP**

ЛПС за употреба срещу рискове от категория II

EN 388:2003



4543

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 0072/015/162/12/03/0168, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI (модул С) на Регламента.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Място: Брюксел  
Дата: 13/09/2007