

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

VibraGuard 07-112

Produkter som tillverkas fram till och med: [02/11/2016]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388:2003



3221

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de europeiska harmoniserade standarderna och EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EG-typkontrollen; under det intygsnummer 032/2015/0756 som utfärdats av det anmälda organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: bryssel
Datum: 02/07/2015

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

VibraGuard 07-112

Produkter som tillverkats från och med: [03/11/2016] och till: [03/10/2018]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388:2016



3221B

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de europeiska harmoniserade standarderna och EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2016/1052 som utfärdats av det anmälda organet:

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

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: bryssel
Datum: 03/11/2016

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

ActivArmr[®] 07-112

Produkter som tillverkats från och med: [04/10/2018]

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388:2016



3221B

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de europeiska harmoniserade standarderna och EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2018/1743 som utfärdats av det anmälda organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VI (modul C) i förordningen.



Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Ort: bryssel
Datum: 04/10/2018