

AB UYGUNLUK BEYANI

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nin aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-112

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [02/11/2016]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388:2003



3221

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2015/0756 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 Avrupa uyumlaştırılmış standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nin aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 02/07/2015

AB UYGUNLUK BEYANI

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nin aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

VibraGuard 07-112

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [03/11/2016] ve olana kadar: [03/10/2018]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388:2016



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2016/1052 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 Avrupa uyumlaştırılmış standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nin aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 03/11/2016

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 07-112

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [04/10/2018]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388:2016



3221B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2018/1743 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 Avrupa uyumlaştırılmış standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 04/10/2018