

# EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

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

och behörig representant:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

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

## PURETOUGH P3000 FD INSULATOR

PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori II

EN 388:2003



4332

EN 511



020

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de europeiska harmoniserade standarderna och EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EG-typkontrollen; under det intygsnummer 0075/015/162/09/11/0538 som utfärdats av det anmälda organet:

**CTC – CENTRE TECHNIQUE CUIR CHAUSSURE MAROQUINERIE**  
**(0075)**  
**4, RUE HERMANN FRENKEL**  
**69367 LYON CEDEX 07 – FRANCE**

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Ort: Bryssel  
Datum: 30/09/2011