

# ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

**ActivArmr<sup>®</sup> MadGrip 5000 97-310R**

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN 388:2003



4231

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 03213713, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Vieta: Brisele  
Datums: 01/10/2013