

# 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'in aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

**ActivArmr® MadGrip 7000 97-321**

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388:2003



4231

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03213714 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'in 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: 01/10/2013