

# 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 07-111**

*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 03208176 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.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Ort: bryssel  
Datum: 05/05/2008

# 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 07-711**

*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<sup>®</sup> 07-111**

*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