

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

Workguard™ 43-216

Produkter produsert frem til: [26/11/2017]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388:2003



3243

EN 407



413X4X

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med europeiske harmoniserte standarder EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 032/2015/0226 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:



CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 26/02/2015

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr[®] WorkGuard[™] 43-216

Produktet produsert fra: [27/11/2017] og til: [20/04/2018]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388:2016



3243B

EN 407



413X4X

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med europeiske harmoniserte standarder EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2017/1201 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:



CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 27/11/2017

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr[®] 43-216

Produktet produsert fra: [21/04/2018]

PPE bør brukes mot kategori III risiko

EN 388:2016



3243B

EN 407



413X4X

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med europeiske harmoniserte standarder EN 12477:2001 + A1:2005, EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2018/0091.02 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:



CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 21/04/2019