

# DIKJARAZZJONI TA' KONFORMITÀ TAL-UE

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

jiddikjara fuq ir-responsabbiltà unika tiegħu, li l-PPE deskritt hawn taħt:

## **ACTIVARMR<sup>®</sup> Carpenter 97-006**

*Il-prodotti mmanifatturati sa: [16/11/2016]*

**PPE li għandu jintuża kontra kategorija II r-riskji**

**EN 388:2003**



**4342**

huwa konformi mad-dispożizzjonijiet tar-Regolament (UE) 2016/425 u mal-istandards armonizzati Ewropej EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 u huwa identiku għall-PPE li huwa suġġett għall-Eżami tat-Tip tal-KE; taħt in-numru taċ-ċertifikat 03211712 maħruġ mill-Korp Notifikat:

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

u huwa suġġett għall-proċedura stabbilita fl-Anness VI (Modulu Ċ) tar-Regolament.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Post: Brussell  
Data: 16/11/2011