

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ACTIVARMR® Carpenter 97-006**

*Produtos fabricados até: [16/11/2016]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II**

**EN 388:2003**



**4342**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo – com o número de certificado 03211712 emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs  
Ansell

Local: Bruxelas  
Data: 16/11/2011