

# ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

**ActivArmr<sup>®</sup> MadGrip 5000 97-310**

СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков

EN 388:2003



4231

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 03213713, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.



Guido Van Duren  
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)  
Ansell

Местоположение: Брюссель  
Дата: 01/10/2013