

## ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

### **ActivArm<sup>®</sup> MadGrip 5000 97-310R**

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους  
Κατηγορία II

EN 388:2003



4231

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού 03213713, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

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

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.



Guido Van Duren  
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες  
Ημερομηνία: 01/10/2013