

DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

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

y representante autorizado:
COMASEC S.A.S
5 ALLÉE DES BAS TILLIERS
92238 GENNEVILLIERS CEDEX
FRANCE

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

PURETOUGH P3000 FD INSULATOR

EPI para su uso frente a los riesgos categoría II

EN 388:2003



4332

EN 511



020

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas europeas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 y es idéntico al EPI que está sujeto al examen CE de tipo; con el número de certificado 0075/015/162/09/11/0538 expedido por el organismo notificado:

CTC – CENTRE TECHNIQUE CUIR CHAUSSURE MAROQUINERIE
(0075)
4, RUE HERMANN FRENKEL
69367 LYON CEDEX 07 – FRANCE

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VI (módulo C) del Reglamento.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Lugar: Bruselas
Fecha: 30/09/2011