

# EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

en gemachtigde:  
**COMASEC S.A.S**  
**5 ALLÉE DES BAS TILLIERS**  
**92238 GENNEVILLIERS CEDEX**  
**FRANCE**

verklaren onder hun eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

## **PURETOUGH P3000 FD INSULATOR**

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN 388:2003



4332

EN 511



020

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de Europese geharmoniseerde normen EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, en is identiek aan de PBM die aan het EG-typeonderzoek worden onderworpen; onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 0075/015/162/09/11/0538:

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

en valt onder de procedure uit bijlage VI (module C) van de verordening.

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Plaats: Brussel  
Datum: 30/09/2011