

# 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:

**ACTIGRIP™ HP**

EPI para su uso frente a los riesgos categoría II

EN 388:2003



3341

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas europeas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 y es idéntico al EPI que está sujeto al examen CE de tipo; con el número de certificado 0072/015/162/12/03/0166 expedido por el organismo notificado:

**IFTH – INSTITUT FRANÇAIS TEXTILE-HABILLEMENT (0072)**  
**AVENUE GUY DE COLLONGUE – 69134 ECULLY CEDEX – 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: 13/09/2007