

## AB UYGUNLUK BEYANI

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nin aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

**ActivArmr® MadGrip 3000 97-300**

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388:2003



4231

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03213712 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 Avrupa uyumlaştırılmış standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nin aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 01/10/2013