

# ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ

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

декларира на своя отговорност, че описаните по-долу ЛПС:

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

ЛПС за употреба срещу рискове от категория II

EN 388:2003



4231

съответства на разпоредбите на Регламент (ЕС) 2016/425 и с Европейските хармонизирани стандарти EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 и е идентичен с ЛПС, които са предмет на типово изпитване на ЕО; със сертификат номер 03213713, издаден от Нотифицирания орган:

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

и е предмет на процедурата, описана в Приложение VI (модул С) на Регламента.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Място: Брюксел  
Дата: 01/10/2013