

# EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

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

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 388:2003



4231

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 harmonizált európai szabványoknak, és azonos az EK típusvizsgálat hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 03213713, kibocsátó Tanúsító testület:

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

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Hely: Brüsszel  
Kelt: 01/10/2013