

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

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

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II

EN 388:2003



4231

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 03213713 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 01/10/2013