

# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

**ActivArmr® (Class 00) RIG0011R**

*Produkter fremstillet pr.: [2024/08/12]*

**PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici**

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2023/0081.03, udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VIII (Modul D) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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



**Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell**

**Sted: Bruxelles  
Dato: 2024/08/11**

# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

**ActivArmr® (Class 00) RIG0011R**

*Produkter fremstillet pr.: [2024/06/06] og til: [2024/08/11]*

**PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici**

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2023/0081.02, udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VIII (Modul D) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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



**Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell**

**Sted: Bruxelles  
Dato: 2024/06/06**

# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

**ActivArmr® (Class 00) RIG0011R**

*Produkter fremstillet frem til: [2024/06/05]*

**PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici**

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2023/0081, udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VIII (Modul D) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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



**Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell**

**Sted: Bruxelles  
Dato: 2023/01/24**