

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

AccuTech® Ambi 91-104

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III



συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, , είναι δε πανομοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού 03204405, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2004/11/09