

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 43-113

Продукция, изготавливаемая с: [2021/10/18]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN388: 2016



154XE

EN 407



43421X

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN407:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2021/1046, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren

Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель

Дата: 2021/10/18

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 43-113

Продукция, изготавливаемая с: [2019/01/04] и до: [2021/10/17]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



154XE

EN 407



43421X

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2019/0008, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren

Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель

Дата: 2019/01/04

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Mercury 43-113

Продукция, изготавливаемая до: [2019/01/03]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков



254X



43421X

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 032/2015/0142, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2015/02/10