

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArmr® 97-003

Izdelki, izdelani od dne: [2019/01/25]

**Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem
kategorije II**

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 420:2003 + A1:2009 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet EU-pregleda tipa (modul B, Priloga V k Uredbi), pod številko certifikata 032/2019/0140, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2019/01/25

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArmr® Laborer 97-003

Izdelki, izdelani do dne: [2019/01/24]

**Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem
kategorije II**

EN 388



4231

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet ES-pregleda tipa; pod številko certifikata 032/2017/0153, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2017/02/06