

## AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

**ActivArmr® 97-003**

*Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2019/01/25]*

**Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD**

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2019/0140 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2019/01/25

## AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

### ActivArmr® Laborer 97-003

*Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2019/01/24]*

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



4231

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2017/0153 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 70  
B-9052 ZWIJNAARDE  
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2017/02/06