

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

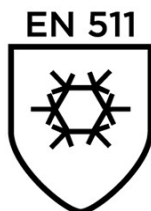
Producătorul  
**ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.**  
**RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J**  
**BOULEVARD INTERNATIONAL 55**  
**B-1070 BRUSSELS**  
**BELGIUM**

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

**ActivArmr® 52-590**

*Produsele fabricate începând cu: [2022/01/06]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**



**010**

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN ISO 21420:2020, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2022/0010 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.



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

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2022/01/06**

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## **ActivArmr<sup>®</sup> 52-590**

*Produsele fabricate începând cu: [2019/04/12] și până la: [2022/01/05]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**

**EN 388**



**3222B**

**EN 511**



**010**

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2019/0690 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.

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

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2019/04/12**

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## Winter Hyd-Tuf 52-590

*Produsele fabricate până la: [2019/04/11]*

**EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria II**

EN 388



**3222**

EN 511



**110**

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 03210038 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.

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

**Loc: Bruxelles**  
**Data: 2010/01/29**