

# EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

**ActivArmr® 80-658**

*Produkter som tillverkats från och med: [2565/03/04]*

**PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori III**

EN388: 2016



**XX43E**

EN 407



**X2XXXX**

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2022/0326 som utfärdats av det anmälda organet:

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

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VII (modul C2) i förordningen under övervakning av det anmälda organet:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Ort: bryssel  
Datum: 2565/03/04

# EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

## ActivArmr® 80-658

*Produkter som tillverkats från och med: [2561/11/30] och till: [2565/03/03]*

**PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori III**



XX43E



X2XXXX

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EU-typkontrollen (modul B, bilaga V i förordningen); under det intygsnummer 032/2018/2001 som utfärdats av det anmälda organet:

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

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VII (modul C2) i förordningen under övervakning av det anmälda organet:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Ort: bryssel  
Datum: 2561/11/30

# EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Tillverkaren

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

förklarar under eget ansvar att den PPE-produkt som beskrivs nedan:

## Powerflex 80-658

*Produkter som tillverkas fram till och med: [2561/11/29]*

**PPE-produkt som ska användas mot risker av kategori III**

**EN 388**



**X543**

**EN 407**



**X2XXXX**

överensstämmer med bestämmelserna i förordning (EU) 2016/425 och med de standarderna och EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, samt är identisk med den PPE-produkt som omfattas av EG-typkontrollen; under det intygsnummer 032/2016/0102 som utfärdats av det anmälda organet:

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

och omfattas av förfarandet som beskrivs i bilaga VII (modul C2) i förordningen under övervakning av det anmälda organet:

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

Guido Van Duren  
Director – Regulatory affairs  
Ansell

Ort: bryssel  
Datum: 2559/02/04