

## EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

**ActivArmr® 80-658**

*Produktet produsert fra: [2565/03/04]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN388: 2016



**XX43E**

EN 407



**X2XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0326 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2565/03/04

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

**ActivArmr® 80-658**

*Produktet produsert fra: [2561/11/30] og til: [2565/03/03]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

**EN 388**



**XX43E**

**EN 407**



**X2XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til forskriften), under sertifikatnummer 032/2018/2001 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2561/11/30

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

## Powerflex 80-658

*Produkter produsert frem til: [2561/11/29]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

**EN 388**



**X543**

**EN 407**



**X2XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 032/2016/0102 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2559/02/04