

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 42-445

Produkty vyrábané k: [2022.03.04]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN388: 2016



2241B

EN 407



X2XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2022/0327 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2022.03.04

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 42-445

Produkty vyrábané k: [2019.08.03] a do: [2022.03.03]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 407



X2XXXX

EN 388



2241B

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, EN 388:2016 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/1335 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2019.08.02

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 42-445

Produkty vyrábané k: [2018.08.02] a do: [2019.08.02]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 407



X2XXXX

EN 388



2241B

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, EN 388:2016 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/1335 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2018.08.02

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

Crusader Flex 42-445

Produkty vyrábané k: [2016.12.14] a do: [2018.08.01]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 407



X2XXXX

EN 388



2241B

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, EN 388:2016 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2016/1268 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2016.12.14

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

Crusader Flex 42-445

Produkty vyrábané do: [2016.12.13]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 388



2241

EN 407



X2XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 03206267 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2006.06.02