

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 42-474

Продукция, изготавливаемая с: [2022.03.04]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN388: 2016



2241B

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2022/0327, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren

**Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell**

**Местоположение: Брюссель
Дата: 2022.03.04**

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

Производитель

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 42-474

Продукция, изготавливаемая с: [2019.08.03] и до: [2022.03.03]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



2241B

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/1335, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren

**Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell**

**Местоположение: Брюссель
Дата: 2019.08.03**

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 42-474

Продукция, изготавливаемая с: [2018.08.02] и до: [2019.08.02]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



2241B

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/1335, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2018.08.02

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Crusader Flex 42-474

Продукция, изготавливаемая с: [2016.12.14] и до: [2018.08.01]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



2241B

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2016/1268, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2016.12.14

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Crusader Flex 42-474

Продукция, изготавливаемая до: [2016.12.13]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 388



2241

EN 407



X2XXXX

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и стандартов EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 03206267, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 2006.06.02