

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

ActivArmr® 23-491

Παραγωγή προϊόντων από: [2018/11/07]

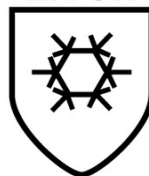
Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II

EN 388



3121B

EN 511



111

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β,
Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2018/1928, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2018/11/07

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας του περιγράφεται κάτωθι:

Winter Hi-Viz 23-491

Παραγωγή προϊόντων από: [2017/10/20] και μέχρι: [2018/11/06]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II



3121B



111

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας του υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β,
Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2017/1007, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2017/10/20

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

Winter Hi-Viz 23-491

Παραγωγή προϊόντων έως: [2017/10/19]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II

EN 388



3121

EN 511



111

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 511:2006, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό
πιστοποίησης 03205076, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υπόκειται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VI (Ενότητα Γ) του κανονισμού.

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2005/03/17