

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

ActivArmr® 23-700

Produtos fabricados a partir de: [2022/06/17]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III

EN388: 2016



3121B

EN 511



111

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 388:2016 +A1:2018, EN 511 - Frio, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2021/0993, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2022/06/17

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

ActivArmr® 23-700

Produtos fabricados a partir de: [2020/04/27] e até: [2022/06/16]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



111

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



3121B

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 - Frio, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2020/0612, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2020/04/27

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

Polar Grip 23-700

Produtos fabricados até: [2020/04/26]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



211



4221

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 420:2003 + A1:2009, EN 511 – Frio, EN 374:2003, EN 388:2003, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo – com o número de certificado 03205031 emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2005/02/03