

## 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:

**ActivArmr® 97-002**

Παραγωγή προϊόντων από: [2022/03/07]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους  
Κατηγορία II

EN388: 2016



**4X21B**

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά  
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, είναι δε εναρμονισμένο με το  
μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του  
κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2022/0352, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

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

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

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

Τόπος: Βρυξέλλες  
Ημερομηνία: 2022/03/07

## 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:

### **ActivArmr® 97-002**

Παραγωγή προϊόντων από: [2019/01/25] και μέχρι: [2022/03/06]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους  
Κατηγορία II

EN 388



4X21B

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά  
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε αναγνωρισμένο με το μέσο  
ατομικής προστασίας του υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με  
αριθμό πιστοποιητικού 032/2019/0139, 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: 2019/01/25

## 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® HVAC 97-002**

*Παραγωγή προϊόντων έως: [2019/01/24]*

**Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους**  
**Κατηγορία II**

**EN 388**



**4321**

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά  
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε εναρμονισμένο με το μέσο  
ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού 032/2016/1178,  
εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

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

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

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

Τόπος: Βρυξέλλες  
Ημερομηνία: 2016/11/24