

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® 97-007

Παραγωγή προϊόντων από: [2022/03/09]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II

EN388: 2016



3131A

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 032/2022/0357, 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: 2022/03/09

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® 97-007

Παραγωγή προϊόντων από: [2018/09/21] και μέχρι: [2022/03/08]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II

EN 388



3131A

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 που υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με
αριθμό πιστοποιητικού 032/2018/1653, 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: 2018/09/21

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® 97-007

Παραγωγή προϊόντων έως: [2018/09/20]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία II

EN 388



3131

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 υπόκειται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποιητικού 03212677,
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: 2012/08/21