

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr[®] 97-011

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2022/03/10]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN 511



010

EN388: 2016



4131A

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 511:2006, EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2022/0361, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2022/03/10

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr[®] 97-011

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/04/12] un līdz: [2022/03/09]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem



4131A



010

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 511:2006, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0686.02, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2019/04/12

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

ActivArmr[®] Cold Weather 97-011

Preces, kas izgatavotas līdz: [2019/04/11]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN 388



4232

EN 511



010

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2003, EN 511:2006, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 03213865, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2013/12/04