

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArm[®] 97-012

Izdelki, izdelani od dne: [2022/03/15]

**Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem
kategorije II**

EN388: 2016



3131A

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet EU-pregleda tipa (modul B, Priloga V k Uredbi), pod številko certifikata 032/2022/0390, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2022/03/15

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArmr[®] 97-012

Izdelki, izdelani od dne: [2018/09/13] in do: [2022/03/14]

**Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem
kategorije II**

EN 388



3131A

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet EU-pregleda tipa (modul B, Priloga V k Uredbi), pod številko certifikata 032/2018/1602, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2018/09/13

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArmr® General Purpose Hi-Viz 97-012

Izdelki, izdelani od dne: [2016/11/04] in do: [2018/09/12]

Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem kategorije II

EN 388



3131A

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet EU-pregleda tipa (modul B, Priloga V k Uredbi), pod številko certifikata 032/2016/1068, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2016/11/04

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

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

izključno na svojo odgovornost izjavlja, da je osebna zaščitna oprema, opisana v nadaljevanju:

ActivArmr® General Purpose Hi-Viz 97-012

Izdelki, izdelani do dne: [2016/11/03]

**Osebna zaščitna oprema, ki se uporablja proti tveganjem
kategorije II**

EN 388



3131

je v skladu z določbami Uredbe (EU) 2016/425 in z evropskimi usklajenimi standardi EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 in je identična osebni zaščitni opremi, ki je predmet ES-pregleda tipa; pod številko certifikata 032/2014/0025, ki ga je izdal priglašeni organ:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

in je predmet postopka iz Priloge VI (modul C) uredbe.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Kraj: Bruselj
Datum: 2014/01/20