

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr[®] 97-012

A termékek gyártásának kezdete: [2022/03/15]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN388: 2016



3131A

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2022/0390, kibocsátó Tanúsító testület:

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

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2022/03/15

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr® 97-012

A termékek gyártásának kezdete: [2018/09/13] és addig: [2022/03/14]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE



3131A

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2018/1602, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2018/09/13

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr® General Purpose Hi-Viz 97-012

A termékek gyártásának kezdete: [2016/11/04] és addig: [2018/09/12]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 388



3131A

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2016/1068, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2016/11/04

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

ActivArmr[®] General Purpose Hi-Viz 97-012

A termékek gyártásának vége: [2016/11/03]

II. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN 388



3131

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 szabványoknak, és azonos az EK típusvizsgálat hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2014/0025, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VI. mellékletében (C modul) meghatározott eljárás.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2014/01/20