

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 97-013

Produkty vyrábané k: [2022/03/16]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II

EN388: 2016



4X32B

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2022/0396 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2022/03/16

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® 97-013

Produkty vyrábané k: [2019/04/04] a do: [2022/03/15]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2019/0622 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Guido Van Duren'.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2019/04/04

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® Medium Duty Hi-Viz 97-013

Produkty vyrábané k: [2016/12/14] a do: [2019/04/03]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2016/1272 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2016/12/14

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

ActivArmr® Medium Duty Hi-Viz 97-013

Produkty vyrábané do: [2016/12/13]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie II

EN 388



4332

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 03213672 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VI (modul C) nariadenia.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2013/09/18