

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArm[®] 97-013

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2022/03/16]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



4X32B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2022/0396 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2022/03/16

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 97-013

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2019/04/04] ve olana kadar: [2022/03/15]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



4X32B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2019/0622 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2019/04/04

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArm[®] Medium Duty Hi-Viz 97-013

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2016/12/14] ve olana kadar: [2019/04/03]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD



Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2016/1272 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2016/12/14

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'ın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® Medium Duty Hi-Viz 97-013

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2016/12/13]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



4332

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03213672 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2013/09/18