

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr[®] 97-631

Produktet produsert fra: [2022/03/18]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 511



12X

EN388: 2016



2231B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 511 Kulderisiko, EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0426 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

**Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell**

**Sted: Brussel
Dato: 2022/03/18**

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

ActivArmr[®] 97-631

Produkter produsert frem til: [2022/03/17]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388



2231B

EN 511



12X

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 511 Kulderisiko, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2018/0778 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2018/04/25