

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

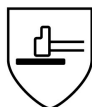
paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2022/03/04]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN388: 2016



EN ISO 374-1:2016
Type B



EN ISO 374-5:2016



KLT

2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2022/0331, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2022/03/04

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2021/04/09] un līdz: [2022/03/03]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 374-1:2016 Type B, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0079.03, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2021/04/09

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2021/01/11] un līdz: [2021/04/08]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 374-1:2016 Type B, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0079.02, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2021/01/11

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/07/31] un līdz: [2021/01/10]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 374-1:2016 Type B, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0079, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2019/07/31

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/07/25] un līdz: [2019/07/30]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 374-1:2016 Type B, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0079, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

BSI GROUP THE NETHERLANDS B.V. (2797)
SAY BUILDING, JOHN M. KEYNESPLEIN 9, 1066 EP
AMSTERDAM
NETHERLANDS

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2019/07/25

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

AlphaTec® 87-085

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/01/17] un līdz: [2019/07/24]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN ISO 374-1:2016
Type B



KLT

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2010X

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN ISO 374-1:2016 Type B, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0079, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

**BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

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

**Vieta: Brisele
Datums: 2019/01/17**

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

G12P

Preces, kas izgatavotas līdz: [2019/01/16]

IAL, kas jāizmanto pret III kategorija riskiem

EN 388



EN 374



EN 374



2010

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru CE 619842, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

BSI (0086)

**KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

un uz to attiecas pilnvarotās iestādes uzraudzībā Regulas VIII pielikumā (D modulis) izklāstītā procedūra:

BSI (0086)

**KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM**

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

**Vieta: Brisele
Datums: 2015/01/07**