

# 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:

**Edge® 16-500**

*Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2021/09/17]*

**Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD**

EN388: 2016



**3141B**

EN 407



**X2XXXX**

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2021/0931 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2021/09/17

# 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:

## EDGE® 16-500

*Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2018/12/06] ve olana kadar: [2021/09/16]*

### Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



3141B

EN 407



X2XXXX

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2018/2051.02 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

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

**Yer: Brüksel  
Tarih: 2018/12/06**

# 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:

## Gladiator™ 16-500

*Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2018/12/05]*

**Kategori III risklerine karşı kullanılacak KKD**

EN 388



X241

EN 407



X2XXXX

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03210037 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluşun nezareti altında Yönetmeliğin VII Numaralı Ekinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Yer: Brüksel  
Tarih: 2010/01/29