

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ActivArmr® (Class 2) RIG214Y**

*Produtos fabricados a partir de: [2024/08/12]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2023/0081.03, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

Local: Bruxelas  
Data: 2024/08/12

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ActivArmr® (Class 2) RIG214Y**

*Produtos fabricados a partir de: [2024/06/06] e até: [2024/08/11]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2023/0081.02, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



**Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs  
Ansell**

Local: Bruxelas  
Data: 2024/06/06

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ActivArmr® (Class 2) RIG214Y**

*Produtos fabricados a partir de: [2023/01/24] e até: [2024/06/05]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2023/0081, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

Local: Bruxelas  
Data: 2023/01/24

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ActivArmr® (Class 2) RIG214Y**

*Produtos fabricados a partir de: [2021/04/07] e até: [2023/01/23]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2020/0886.02, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs  
Ansell

Local: Bruxelas  
Data: 2021/04/07

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **Electrician Gloves Class 2**

*Produtos fabricados a partir de: [2020/06/19] e até: [2021/04/06]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2020/0886, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

**Local: Bruxelas  
Data: 2020/06/19**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **Electrician/Live Working - Electrical Insulating Gloves/Mitss Class 2**

*Produtos fabricados a partir de: [2019/07/25] e até: [2020/06/18]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado CE 708572, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

**Local: Bruxelas  
Data: 2019/07/25**

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **Electrician/Live Working - Electrical Insulating Gloves/Mitss Class 2**

*Produtos fabricados a partir de: [2019/04/09] e até: [2019/07/24]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado CE 708572, emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

Local: Bruxelas  
Data: 2019/04/09

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **Electrician/Live Working - Electrical Insulating Gloves/Mitts Class 2**

*Produtos fabricados até: [2019/04/08]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III**

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 60903:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado CE 619833 emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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



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

Local: Bruxelas  
Data: 2014/10/02