

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

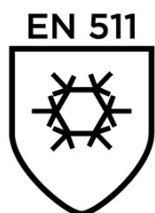
ANSELL HEALTHCARE EUROPE N.V.
RIVERSIDE BUSINESS PARK, BLOCK J
BOULEVARD INTERNATIONAL 55
B-1070 BRUSSELS
BELGIUM

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

ActivArmr® 78-110

Produkter fremstillet pr.: [2021-11-24]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici



010

EN388: 2016



214XA

EN 407



X1XXXX

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 511 Kulderisiko, EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2021/1249, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2021-11-24

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

ActivArmr® 78-110

Produkter fremstillet pr.: [2018-10-26] og til: [2021-11-23]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici



010



214XA



X1XXXX

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 511 Kulderisiko, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2018/1867, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2018-10-26

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

proFood 78-110

Produkter fremstillet frem til: [2018-10-25]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici



010



214X



X1XXXX

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 511 Kulderisiko, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004 og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 032/2016/0035 udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2016-01-14