

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:

HyFlex[®] 11-618

Produtos fabricados a partir de: [08/04/2019]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388:2016



3121X

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN 388:2016, 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 032/2019/0655, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 08/04/2024

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:

HyFlex[®] 11-618

Produtos fabricados até: [07/04/2019]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria II

EN 388:2003



3121

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo – com o número de certificado 03206191 emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VI (Módulo C) do Regulamento.

Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 25/04/2006