

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

HyFlex[®] 11-618

Produktet produsert fra: [08.04.2019]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388:2016



3121X

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med europeiske harmoniserte standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2019/0655 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 08.04.2024

EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

Produsenten

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

HyFlex[®] 11-618

Produkter produsert frem til: [07.04.2019]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388:2003



3121

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med europeiske harmoniserte standarder EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 03206191 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 25.04.2006