

# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten:

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

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

## **HyFlex® Ultra-lite 11-618**

*gældende indtil [07-04-2019]*

**PPE, der skal anvendes til kategori II-risici**

EN388:2003



3121

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med europæiske harmoniserede standarder EN420:2003+A1:2009, EN388:2003 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 3206191 udstedt af testlaboratoriet:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 7  
B-9052 ZWIJNAARDE**



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Dato: 25-04-2006  
Sted: Brussels

# EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producenten:

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

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

## HyFlex® 11-618

*gældende pr. [08-04-2019]*

PPE, der skal anvendes til kategori II-risici

EN388:2016



3121X

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med europæiske harmoniserede standarder EN420:2003+A1:2009, EN388:2016 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2019/0655 udstedt af testlaboratoriet:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 7  
B-9052 ZWIJNAARDE**

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VI (Modul C) i forordningen.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Dato: 08-04-2019  
Sted: Brussels