

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® 11-619

gældende indtil [13-03-2019]

PPE, der skal anvendes til kategori II-risici

EN388:2003



2121

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 032/2016/0103 udstedt af testlaboratoriet:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Dato: 04-02-2016
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® 11-619

gældende pr. [14-03-2019]

PPE, der skal anvendes til kategori II-risici

EN388:2016



2121X

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 032/2019/0416 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: 14-03-2019
Sted: Brussels