

# EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Der Hersteller:

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

## **HyFlex® 11-542**

*gültig ab [16-08-2018]*

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken der  
Kategorie III**

EN388:2016



4X32F

EN407



X1XXXX

die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der harmonisierten Europäischen Normen EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, EN407 erfüllt und identisch ist mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 032/2018/1414 lautet:

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

und dem in Anhang VII (MODUL D) der Verordnung beschriebenen Verfahren unter Aufsicht der benannten Stelle unterliegt:

**BSI (0086)  
Kitemark Court Davy Avenue Knowlhill  
Milton Keynes MK5 8PP United Kingdom**



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Datum: 16-08-2018  
Ort: Brussels