

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante:

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **VibraGuard® 07-111**

*aplicável até [03-10-2018]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de  
categoria II**

EN388:2003



3221

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo – com o número de certificado 3208176 emitido pelo Organismo Notificado:

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



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Data: 05-05-2008  
Local: Brussels

# DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante:

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

## **ActivArmr® 07-111**

*aplicável a partir de [04-10-2018]*

**EPI destinado a ser utilizado contra riscos de  
categoria II**

EN388:2016



3221B

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas europeias harmonizadas EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) – com o número de certificado 032/2018/1743 emitido pelo Organismo Notificado:

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

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



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Data: 04-10-2018  
Local: Brussels