

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:

HyFlex® 11-616

aplicável até [05-07-2018]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de
categoria II

EN388:2003



2121

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 032/2015/0556 emitido pelo Organismo Notificado:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Data: 12-05-2015
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:

HyFlex® 11-616

aplicável a partir de [06-07-2018]

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

EN388:2016



2121X

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 032/2018/1120 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: 06-07-2018
Local: Brussels