

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul:

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

Hylite® 47-400

aplicabil până la [08-04-2019]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2003



3111

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 3205224 eliberat de organismul notificat:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Data: 10-06-2005
Loc: Brussels

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul:

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

ActivArmr® 47-400

aplicabil începând din [09-04-2019]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2016



3111A

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament); conform certificatului numărul 032/2019/0664 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Data: 09-04-2019
Loc: Brussels