

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul:

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

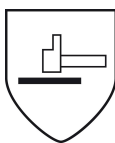
declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

Sensilite® 48-135

aplicabil până la [22-01-2018]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2003



113X

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 03212317 eliberat de organismul notificat:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Data: 17-09-2019
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:

HyFlex 48-135

aplicabil începând din [23-01-2018]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2016



113XA

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 032/2018/0697 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: 17-04-2018
Loc: Brussels