

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ ЕС

Производитель:

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

Powerflex® 80-409

действительно до [06-01-2019]

**СИЗ, предназначенное для защиты от рисков
категории II**

EN388:2003



4121

EN511



020

соответствует требованиям Регламента (ЕС) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, EN511, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные ЕС; в соответствии с сертификатом ЕС номер 032/2014/1604, выданным нотифицированным органом:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Дата: 27-11-2014
Место: Brussels

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ ЕС

Производитель:

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

ActivArmr® 80-409

действительно с [07-01-2019]

**СИЗ, предназначенное для защиты от рисков
категории II**

EN388:2016



4121C

EN511



020

соответствует требованиям Регламента (ЕС) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, EN511, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные ЕС (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом ЕС номер 032/2019/0010, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль С) Регламента.

Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Дата: 07-01-2019
Место: Brussels