

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MICROFLEX® 93-260

Prodotti fabbricati a partire da: [2020/01/01]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type A



J K L O P
S T

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 388



2000X

EN 421



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010, ed è identico al DPI che è soggetto all'esame UE del tipo (modulo B, allegato V al regolamento); con certificato numero 032/2018/0493 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VIII (modulo D) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2020/01/01

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MICROFLEX® 93-260

Prodotti fabbricati a partire da: [2018/04/21] e fino a: [2019/12/31]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type A



J K L O P
S T

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 388



2000X

EN 421



è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010, ed è identico al DPI che è soggetto all'esame UE del tipo (modulo B, allegato V al regolamento); con certificato numero 032/2018/0493 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VIII (modulo D) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2018/03/14

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

MICROFLEX® 93-260

Prodotti fabbricati fino a: [2018/04/20]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria III

EN 374



JKL

EN 374



EN 388



2000

è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, , EN 388:2003 ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 032/2016/0505 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VII (modulo C2) del regolamento, sotto la supervisione dell'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 2016/06/14