

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

MICROFLEX® 93-260

Produkty vyrábané k: [2020.01.01]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/0493 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2020.01.01

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

MICROFLEX® 93-260

Produkty vyrábané k: [2018.04.21] a do: [2019.12.31]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III



je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/0493 vydaného notifikovaným orgánom:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2018.03.14

VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

MICROFLEX® 93-260

Produkty vyrábané do: [2018.04.20]

OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 374



JKL

EN 374



EN 388



2000

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, , EN 388:2003 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 032/2016/0505 vydaného notifikovaným orgánom:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel
Dátum: 2016.06.14