

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

**HyFlex<sup>®</sup> 11-423**

*Produktet produsert fra: [2021/11/19]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN388: 2016



**4X32B**

EN 407



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2021/1224 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VIII (Modul D) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2021/11/19

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

## HyFlex<sup>®</sup> 11-423

*Produktet produsert fra: [2018/12/06] og til: [2021/11/18]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**



**4X32B**



**X1XXXX**

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2018/2095 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2018/12/06

# EU-ERKLÆRING OM OVERENSTEMMELSE

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

erklærer på eget ansvar, at PPE beskrevet nedenfor:

**HyFlex® 11-423**

*Produkter produsert frem til: [2018/12/05]*

**PPE bør brukes mot kategori III risiko**

EN 388



4332

EN 407



X1XXXX

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 032/2014/1273 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VII (Modul C2) i forskriften under tilsyn av det meldte organet:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
Ansell

Sted: Brussel  
Dato: 2014/09/18