

# EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

## BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron (Sterile) - S-BDCA

PBM te gebruiken bij risico's van categorie III



TYPE PB [6]



PARTIAL BODY  
PROTECTION ONLY

EN 14605:2005  
+A1:2009



TYPE PB4

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de normen EN 13034:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, en is identiek aan de PBM die aan het EG-typeonderzoek worden onderworpen; onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 032/2023/0235:

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

en valt onder de procedure uit bijlage VIII (module D) van de verordening onder toezicht van de aangemelde instantie:

**SGS FIMKO OY (0598)  
TAKOMOTIE 8,  
FI-00380 HELSINKI,  
FINLAND**



Ulf Nystrom  
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

Plaats: Malmö  
Datum: 2023-04-19