

# ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

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

prisiimdamas visą atsakomybę pareiškia, kad toliau aprašytos AAP:

**ActivArmr<sup>®</sup> (Class 00) RIG0011R**

*Gaminiai pagaminti nuo: [2024/08/12]*

**AAP skirtos naudoti esant III kategorija pavojams**

atitinka Reglamento (ES) 2016/425 ir Europos darnųjų standartų EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 nuostatas, taip pat atitinka AAP, kurioms taikomas ES tipo tyrimas (B modulis, Reglamento V priedas); pagal sertifikato numerį 032/2023/0081.03, kurį išdavė notifikuotoji įstaiga:

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

ir joms taikoma procedūra, nustatyta Reglamento VIII priede (Modulis D), prižiūrint notifikuotajai įstaigai:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
„Ansell “

Vieta: Briuselis  
Data: 2024/08/11

# ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

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

prisiimdamas visą atsakomybę pareiškia, kad toliau aprašytos AAP:

**ActivArmr<sup>®</sup> (Class 00) RIG0011R**

*Gaminiai pagaminti nuo: [2024/06/06] ir iki: [2024/08/11]*

**AAP skirtos naudoti esant III kategorija pavojams**

atitinka Reglamento (ES) 2016/425 ir Europos darnųjų standartų EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 nuostatas, taip pat atitinka AAP, kurioms taikomas ES tipo tyrimas (B modulis, Reglamento V priedas); pagal sertifikato numerį 032/2023/0081.02, kurį išdavė notifikuotoji įstaiga:

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

ir joms taikoma procedūra, nustatyta Reglamento VIII priede (Modulis D), prižiūrint notifikuotajai įstaigai:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
„Ansell “

Vieta: Briuselis  
Data: 2024/06/06

# ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

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

prisiimdamas visą atsakomybę pareiškia, kad toliau aprašytos AAP:

**ActivArmr<sup>®</sup> (Class 00) RIG0011R**

*Gaminiai pagaminti iki: [2024/06/05]*

**AAP skirtos naudoti esant III kategorija pavojams**

atitinka Reglamento (ES) 2016/425 ir Europos darnųjų standartų EN 60903:2003, EN ISO 21420:2020 nuostatas, taip pat atitinka AAP, kurioms taikomas ES tipo tyrimas (B modulis, Reglamento V priedas); pagal sertifikato numerį 032/2023/0081, kurį išdavė notifikuoti jį staiga:

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

ir joms taikoma procedūra, nustatyta Reglamento VIII priede (Modulis D), prižiūrint notifikuotajai įstaigai:

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



Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs  
„Ansell “

Vieta: Briuselis  
Data: 2023/01/24