

欧盟符合性声明

制造商

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

声明以下所述的个人防护设备由其全权负责：

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

用于防护category III风险的PPE



TYPE PB [6]



PARTIAL BODY
PROTECTION ONLY

EN 14605:2005
+A1:2009



TYPE PB4

符合法规（欧盟）2016/425的规定和EN 13034:2005 + A1:2009, EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, 并与进行EC型式检验的个人防护设备（PPE）相同；根据公告机构颁发的证书编号032/2023/0235：

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

并须遵守该规例附件VI（模块D）所载的程序：

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

Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products

地点： Malmö
日期： 2023/04/19