

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® 11-727

Produktet produsert fra: [2024/11/05]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN388: 2016



4342B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0458.02 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

**Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell**

**Sted: Brussel
Dato: 2024/11/05**

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[®] 11-727

Produktet produsert fra: [2022/03/23] og til: [2024/11/04]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN388: 2016



4342B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2022/0458 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2022/03/23

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® 11-727

Produktet produsert fra: [2019/03/14] og til: [2022/03/22]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

EN 388



4342B

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EU-typeundersøkelser (modul B, vedlegg V til foreskriften), under sertifikatnummer 032/2019/0419.02 utstedt av det meldte organet:

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

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.

**Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell**

**Sted: Brussel
Dato: 2019/03/14**

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® 11-727

Produkter produsert frem til: [2019/03/13]

PPE bør brukes mot kategori II risiko

er i samsvar med bestemmelsene i regulativ (EU) 2016/425 og med standarder EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med PPE som er underlagt EC-typeundersøkelser; under sertifikatnummer 032/2014/1226 utstedt av det meldte organet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt prosedyren angitt i vedlegg VI (Modul C) til regulativet.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Brussel
Dato: 2014/09/10