

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

BioClean™ Non-Sterile Nitrile RABS/Isolator Glove CGL36NIT59

A termékek gyártásának kezdete: [2028/07/26]

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN388: 2016



4102X

EN 421



EN ISO 374-1:2016
Type A



AJKNOTS

EN ISO 374-5



VIRUS

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016 +A1:2018, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2024/0182, kibocsátó Tanúsító testület:

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

és vonatkozik rá a Rendelet VIII. mellékletében (D modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:

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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2024/03/19

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

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

kizárólagos felelőssége tudatában nyilatkozik arról, hogy az alább meghatározott PPE:

BioClean™ Non-Sterile Nitrile RABS/Isolator Glove CGL36NIT59

A termékek gyártásának kezdete: [2019/06/04] és addig: [2028/07/25]

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE

EN388: 2016



4101X

EN 421



EN ISO 374-1:2016
Type A



AJKNOTS

EN ISO 374-5



VIRUS

megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016 +A1:2018, EN 421:2010, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 032/2023/0462, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VIII. mellékletében (D modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2024/03/18

EU MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

A gyártó
NITRITEX (M) SDN BHD,
NO.2, JALAN JURUNILAI U1/20,
SEKSYEN U1, HICOM GLENMARIE
INDUSTRIAL PARK,
40150 SHAH ALAM,
SELANGOR,
MALAYSIA

és meghatalmazott képviselője:
NITRITEX LTD
UNIT 4, MINTON ENTERPRISE PARK
OAKS DRIVE, NEWMARKET
SUFFOLK, CB8 7YY, UK

kizárólagos felelősségük tudatában nyilatkoznak arról, hogy az alább meghatározott PPE:

BioClean Non-Sterile, Clean Nitrile 5 finger glove CGLxxNIT59

A termékek gyártásának vége: [2019/06/03]

III. kategóriájú kockázatok ellen használandó PPE



megfelel a 2016/425 (EU) Rendelet követelményeinek, valamint a(z) EN 388:2016, EN 421:2010, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 szabványoknak, és azonos az EU típusvizsgálat (a Rendelet V. melléklete, B modul) hatálya alá tartozó PPE-vel; vonatkozó tanúsítvány száma: 060/2019/1025, kibocsátó Tanúsító testület:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

és vonatkozik rá a Rendelet VIII. mellékletében (D modul) meghatározott eljárás, melyet a következő Tanúsító testület felügyel:



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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Hely: Brüsszel
Kelt: 2019/06/03