

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

HyFlex[®] 11-727

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2024/11/05]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN388: 2016



4342B

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2022/0458.02, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2024/11/05

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

HyFlex[®] 11-727

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2022/03/23] un līdz: [2024/11/04]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

EN388: 2016



4342B

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2022/0458, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2022/03/23

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

HyFlex® 11-727

Preces, kas izgatavotas sākot no: [2019/03/14] un līdz: [2022/03/22]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem



atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas ES tipa pārbaude (Regulas V pielikuma modulis B), saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2019/0419.02, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2019/03/14

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

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

paziņot, par to personīgi uzņemoties atbildību, ka tālāk aprakstītais IAL:

HyFlex[®] 11-727

Preces, kas izgatavotas līdz: [2019/03/13]

IAL, kas jāizmanto pret II kategorija riskiem

atbilst ES Regulas (ES) 2016/425 noteikumiem un Eiropas saskaņotajiem standartiem EN 420:2003 + A1:2009 un ir identisks IAL, uz kuru attiecas EK tipa pārbaude, saskaņā ar sertifikāta numuru 032/2014/1226, ko izdevusi pilnvarotā iestāde:

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

un uz to attiecas Regulas VI pielikumā (C modulis) izklāstītā procedūra.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Vieta: Brisele
Datums: 2014/09/10