

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron BCDA

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



**PARTIAL BODY
PROTECTION ONLY**



TYPE PB [4]



TYPE PB [6]

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009, EN 13034:2005 + A1:2009, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 032/2023/0236 emitido pelo Organismo Notificado:

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

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VIII (Módulo D) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

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

**Ulf Nystrom
Sr Manager, Regulatory Affairs PPE Products**

**Local: Malmo
Data: 2023/04/19**