

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

HyFlex[®] 11-423

Παραγωγή προϊόντων α/β: [2021/11/19]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN388: 2016



4X32B

EN 407



X1XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020, είναι δε αναμοιότυπο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β, Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2021/1224, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VIII (Ενότητα Δ) του κανονισμού, υπό την επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2021/11/19

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

HyFlex® 11-423

Παραγωγή προϊόντων από: [2018/12/06] και μέχρι: [2021/11/18]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III

EN 388



4X32B

EN 407



X1XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά
εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε
εναρμονισμένο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β,
Παράρτημα V του κανονισμού), με αριθμό πιστοποιητικού 032/2018/2095, εκδοθέντος από τον
κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την
επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2018/12/06

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

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

δηλώνει με αποκλειστική του ευθύνη ότι το μέσο ατομικής προστασίας που περιγράφεται κάτωθι:

HyFlex® 11-423

Παραγωγή Προϊόντων έως: [2018/12/05]

Μέσο ατομικής προστασίας για προστασία από κινδύνους
Κατηγορία III



4332



X1XXXX

συμμορφώνεται προς τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 και προς τα ευρωπαϊκά εναρμονισμένα πρότυπα EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009, είναι δε νόμιμο με το μέσο ατομικής προστασίας που υφίσταται σε εξέταση τύπου ΕΚ, με αριθμό πιστοποίησης 032/2014/1273, εκδοθέντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

και υφίσταται στη διαδικασία που ορίζεται στο Παράρτημα VII (Ενότητα Γ2) του κανονισμού, υπό την επίβλεψη του κοινοποιημένου οργανισμού:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Διευθυντής - Κανονιστικά Θέματα
Director - Regulatory affairs
Ansell

Τόπος: Βρυξέλλες
Ημερομηνία: 2014/09/18