

AB UYGUNLUK BEYANI

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'ın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 97-008

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2022.03.09]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



4232B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2022/0358 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2022.03.09

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'ın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr[®] 97-008

řu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2019.02.25] ve olana kadar: [2022.03.08]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD



4232B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2019/0317 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.



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

**Yer: Brüksel
Tarih: 2019.02.25**

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'ın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 97-008

řu tarihe kadar üretilen ürünler: [2019.02.24]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD



4432

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03212678 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'ın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.



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

**Yer: Brüksel
Tarih: 2012.08.21**