

# DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

El fabricante:

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

**Hycron® 27-810**

*vigente hasta [13-06-2019]*

**EPI para proteger contra riesgos de categoría II**

EN388:2003



4221

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas europeas EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo; con el número de certificado 3205227 expedido por el organismo notificado:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 7  
B-9052 ZWIJNAARDE**



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Fecha: 13-06-2005  
Lugar: Brussels

# DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

El fabricante:

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

declara bajo su única responsabilidad que el EPI descrito a continuación:

## **ActivArmr® Hycron® 27-810**

*vigente a partir de [14-06-2019]*

**EPI para proteger contra riesgos de categoría II**

EN388:2016



4X21B

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas europeas EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo (módulo B, anexo V del Reglamento); con el número de certificado 032/2019/1114 expedido por el organismo notificado:

**CENTEXBEL (0493)  
TECHNOLOGIEPARK 7  
B-9052 ZWIJNAARDE**

y está sujeto al procedimiento establecido en el anexo VI (módulo C) del Reglamento.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Fecha: 14-06-2019  
Lugar: Brussels