

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:

Hylite® 47-400

vigente hasta [08-04-2019]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

EN388:2003



3111

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 3205224 expedido por el organismo notificado:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Fecha: 10-06-2005
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® 47-400

vigente a partir de [09-04-2019]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

EN388:2016



3111A

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 032/2019/0664 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: 09-04-2019
Lugar: Brussels