

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:

HyFlex® 11-630

vigente hasta [20-11-2018]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas europeas EN420:2003+A1:2009, y es idéntico al EPI que está sujeto al examen UE de tipo; con el número de certificado 3206055 expedido por el organismo notificado:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Fecha: 14-02-2006
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:

HyFlex® 11-630

vigente a partir de [21-11-2018]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

EN388:2016



4443B

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 032/2018/2025 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: 21-11-2018
Lugar: Brussels