

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:

Powerflex® 80-100

vigente hasta [11-04-2019]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

EN388:2003



2242

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 3210039 expedido por el organismo notificado:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Fecha: 29-01-2010
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® 80-100

vigente a partir de [12-04-2019]

EPI para proteger contra riesgos de categoría II

EN388:2016



2242B

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 032/2019/0687 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: 12-04-2019
Lugar: Brussels