

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Der Hersteller:

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

VibraGuard® 07-112

gültig bis [03-10-2018]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken der
Kategorie II

EN388:2003



3221

die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der harmonisierten Europäischen Normen EN420:2003+A1:2009, EN388:2003 erfüllt und identisch ist mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 03210361 lautet:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 07-07-2010
Ort: Brussels

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Der Hersteller:

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArmr® 07-112

gültig ab [04-10-2018]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken der
Kategorie II

EN388:2016



3221B

die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der harmonisierten Europäischen Normen EN420:2003+A1:2009, EN388:2016 erfüllt und identisch ist mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesenen Zulassungsnummer 032/2018/1743 lautet:

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

und dem im Anhang VI (Modul) C) der Verordnung beschriebenen Verfahren unterliegt.



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 04-10-2018
Ort: Brussels