

# DÉCLARATION EU DE CONFORMITÉ

Le fabricant :

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

déclare sous sa seule responsabilité que l'EPI décrit ci-après :

## **Winter Hi Viz™ 23-491**

*applicable jusqu'au [06-11-2018]*

**EPI destiné à la protection contre les risques de  
catégorie II**

EN388:2003



3121

EN511



111

est en conformité avec les dispositions du Règlement (UE) 2016/425 et les normes européennes harmonisées EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, EN511, et est identique à l'EPI soumis à l'examen CE de type en vertu du numéro de certificat 3205076 émis par l'organisme notifié :

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



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Date: 17-03-2005  
Lieu: Brussels

# DÉCLARATION EU DE CONFORMITÉ

Le fabricant :

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

déclare sous sa seule responsabilité que l'EPI décrit ci-après :

## **ActivArmr® 23-491**

*applicable à compter du [07-11-2018]*

**EPI destiné à la protection contre les risques de  
catégorie II**

EN388:2016



3121B

EN511



111

est en conformité avec les dispositions du Règlement (UE) 2016/425 et les normes européennes harmonisées EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, EN511, et est identique à l'EPI soumis à l'examen UE de type (Module B, Annexe V du Règlement), en vertu du numéro de certificat 032/2018/1928 émis par l'organisme notifié :

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

et doit se soumettre à la procédure établie dans l'Annexe VI (Module C) du Règlement.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Date: 07-11-2018  
Lieu: Brussels