

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:

Powerflex® 80-100

gültig bis [11-04-2019]

PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken der
Kategorie II

EN388:2003



2242

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 3210039 lautet:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 29-01-2010
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® 80-100

gültig ab [12-04-2019]

**PSA für die Verwendung zum Schutz vor Risiken der
Kategorie II**

EN388:2016



2242B

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