

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul:

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

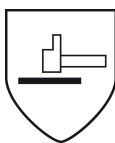
declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## HyFlex® 11-818

*aplicabil până la [13-03-2019]*

**EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II**

EN388:2003



4121

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 03213142 eliberat de organismul notificat:

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



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Data: 29-01-2013  
Loc: Brussels

# DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

Producătorul:

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

## HyFlex® 11-818

*aplicabil începând din [14-03-2019]*

### EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2016



3121A

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament); conform certificatului numărul 032/2019/0424 eliberat de organismul notificat:

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

și face obiectul procedurii definite în anexa VI (Modulul C) la Regulament.



Guido Van Duren  
Director – Regulatory Affairs PPE Products  
Ansell

Data: 14-03-2019  
Loc: Brussels