

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® Ultra-lite 11-618

aplicabil până la [07-04-2019]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2003



3121

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 3206191 eliberat de organismul notificat:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Data: 25-04-2006
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® 11-618

aplicabil începând din [08-04-2019]

EIP utilizat împotriva riscurilor de categoria II

EN388:2016



3121X

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 032/2019/0655 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: 08-04-2019
Loc: Brussels