

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

ActivArmr[®] 78-110

Produtos fabricados a partir de: [2021/11/24]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III

EN 511



010

EN 407



X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 511 - Frio, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2021/1249, emitido pelo Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

**Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell**

Local: Bruxelas
Data: 2021/11/24

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

ActivArmr[®] 78-110

Produtos fabricados a partir de: [2018/10/26] e até: [2021/11/23]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



010



214XA



X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 511 - Frio, EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame UE de tipo (Módulo B, Anexo V do Regulamento) - com o número de certificado 032/2018/1867, emitido pelo Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM



Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell

Local: Bruxelas
Data: 2018/10/26

DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE

O fabricante

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

declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que o EPI descrito a seguir:

proFood 78-110

Produtos fabricados até: [2018/10/25]

EPI destinado a ser utilizado contra riscos de categoria III



010



214X



X1XXXX

está em conformidade com as disposições do Regulamento (UE) 2016/425 e com as normas EN 511 - Frio, EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, EN 407:2004, e é idêntico ao EPI que está sujeito ao exame CE de tipo - com o número de certificado 032/2016/0035 emitido pelo Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**

e está sujeito ao procedimento previsto no Anexo VII (Módulo C2) do Regulamento sob a supervisão do Organismo Notificado:

**CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM**



**Guido Van Duren
Director - Regulatory Affairs
Ansell**

Local: Bruxelas
Data: 2016/01/14