

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

De fabrikant:

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

Hylite® 47-400

van toepassing tot [08-04-2019]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN388:2003



3111

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de Europese geharmoniseerde normen EN420:2003+A1:2009, EN388:2003, en is identiek aan de PBM die aan het EG-typeonderzoek worden onderworpen; onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 3205224:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 10-06-2005
Plaats: Brussels

De fabrikant:

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

ActivArm[®] 47-400

van toepassing met ingang van [09-04-2019]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN388:2016



3111A

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en met de Europese geharmoniseerde normen EN420:2003+A1:2009, EN388:2016, en is identiek aan de PBM die aan het EU-typeonderzoek worden onderworpen (module B, bijlage V bij de verordening); onder het door de aangemelde instantie afgegeven certificaatnummer 032/2019/0664:

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

en valt onder de procedure uit bijlage VI (module C) van de verordening.



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 09-04-2019
Plaats: Brussels