

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

ActivArmr® 52-547

Gültig ab: [2019.03.01]

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



3111A

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 und ist identisch mit der PSA, die der EU-Baumusterprüfung (Modul B, Anhang V der Verordnung) unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 032/2019/0356.02 lautet:

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

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.



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

**Ort: Brüssel
Datum: 2019.03.01**

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller

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

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene PSA:

Hyd-Tuf 52-547

Gültig bis: [2019.02.28]

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

EN 388



3111

erfüllt die Vorschriften der Verordnung (EU) 2016/425 und der Normen EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 und ist identisch mit der PSA, die der EG-Baumusterprüfung unterliegt; die von der benannten Stelle zugewiesene Zulassungsnummer 03205228 lautet:

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

unterliegt dem im Anhang VI (Modul C) der Verordnung beschriebenen Verfahren.



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

**Ort: Brüssel
Datum: 2005.06.13**