

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

MICROFLEX® 93-260

Продукция, изготавливаемая с: [21.04.2018] и до: [31.12.2019]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN ISO 374-1:2016
Type A



J K L O P
S T

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN 388



2000X

EN 421



соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/0493, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

BSI (0086)
KITEMARK COURT DAVY AVENUE KNOWLHILL
MILTON KEYNES MK5 8PP UNITED KINGDOM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 14.03.2018

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

MICROFLEX® 93-260

Продукция, изготавливаемая с: [01.01.2020]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN ISO 374-1:2016
Type A



**J K L O P
S T**

EN ISO 374-5:2016



VIRUS

EN 388



2000X

EN 421



соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421:2010, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/0493, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VIII (модуль D) Регламента под контролем нотифицированного органа:

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

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 01.01.2020

ДЕКЛАРАЦИЯ СООТВЕТСТВИЯ СТАНДАРТАМ ЕС

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

заявляет под свою исключительную ответственность, что СИЗ, описание которого приведено ниже:

MICROFLEX® 93-260

Продукция, изготавливаемая до: [20.04.2018]

СИЗ, применяемые для защиты от категория III рисков

EN 374



JKL

EN 374



EN 388



2000

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, , EN 388:2003, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 032/2016/0505, выданным нотифицированным органом:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VII (модуль C2) Регламента под контролем нотифицированного органа:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Руководитель отдела нормативно-правового регулирования (Director - Regulatory affairs)
Ansell

Местоположение: Брюссель
Дата: 14.06.2016