

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:

HyFlex® 11-421

van toepassing tot [21-02-2019]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN388:2003



4121

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 032/2014/1577:

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



Guido Van Duren
Director – Regulatory Affairs PPE Products
Ansell

Datum: 19-11-2014
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:

HyFlex 11-421

van toepassing met ingang van [22-02-2019]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie II

EN388:2016



3121A

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 032/2019/0251:

**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: 22-02-2019
Plaats: Brussels