

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

HyFlex® 11-300

Producten vervaardigd vanaf: [2018-01-15]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie I

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en valt onder de procedure van bijlage IV (module A) van de verordening.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Plaats: Brussel
Datum: 2018-01-15

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

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

verklaart onder zijn eigen verantwoordelijkheid dat de hieronder beschreven PBM:

Monysoft

Producten vervaardigd tot: [2018-01-14]

PBM te gebruiken bij risico's van categorie I

is in overeenstemming met de bepalingen van Verordening (EU) nr. 2016/425 en valt onder de procedure van bijlage IV (module A) van de verordening.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Plaats: Brussel
Datum: 2000-01-01