

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 80-100

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2025.05.22]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



2142B

EN 407



X2XXXX

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2025/0389 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020 , EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2025.05.22

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 80-100

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2022.01.21] ve olana kadar: [2025.05.21]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN388: 2016



2142B

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2022/0046 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2022.01.21

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

ActivArmr® 80-100

Şu tarih itibariyle üretilen ürünler: [2019.04.12] ve olana kadar: [2022.01.20]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 032/2019/0687 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AB Tip muayenesine (Yönetmelik Modül B, Ek) tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

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

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2019.04.12

AB UYGUNLUK BEYANI

Üretici

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

yalnızca kendi sorumluluğu altında, aşağıda belirtilen KKD'nın aşağıdaki özellikleri taşıdığını beyan etmektedir:

Powerflex 80-100

Şu tarihe kadar üretilen ürünler: [2019.04.11]

Kategori II risklerine karşı kullanılacak KKD

EN 388



2242

Aşağıda belirtilen Onaylanmış Kuruluş tarafından verilmiş bulunan 03210039 numaralı sertifika uyarınca; (EU) 2016/425 Sayılı Yönetmeliğin hükümlerine ve EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 standartlarına uygundur AT Tip muayenesine tabi tutulan KKD'nın aynısıdır:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ve Yönetmeliğin VI Numaralı Ekinde (Modül C) belirtilen prosedüre tabidir.

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Yer: Brüksel
Tarih: 2010.01.29