

# 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:

## Sensilite™ 48-130

*Продукция, изготавливаемая с: [04.11.2016] и до: [20.04.2018]*

**СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков**



соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль В, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2016/1071, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль С) Регламента.

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

Местоположение: Брюссель  
Дата: 04.11.2016

# 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:

**HyFlex® 48-130**

*Продукция, изготавливаемая с: [21.04.2018]*

**СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков**



соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Союзом (модуль B, приложение V Регламента); в соответствии с сертификатом номер 032/2018/0540, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль C) Регламента.

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

Местоположение: Брюссель  
Дата: 27.03.2018

# 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:

**Sensilite™ 48-130**

*Продукция, изготавливаемая до: [03.11.2016]*

**СИЗ, применяемые для защиты от категория II рисков**



4131

соответствует требованиям Регламента (Европейского Союза) 2016/425 и Европейских гармонизированных стандартов EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009, а также идентичен СИЗ, прошедшему типовые испытания, установленные Европейским Советом; в соответствии с сертификатом Европейского Совета номер 03212316, выданным нотифицированным органом:

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

и подвергается процедуре, изложенной в приложении VI (модуль С) Регламента.



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

Местоположение: Брюссель  
Дата: 17.04.2012