

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

MicroFlex[®] 93-260

Produsele fabricate începând cu: [21.04.2018] și până la: [31.12.2019]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type A



J K L O P S
T

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2000X

EN 421



este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421 Contaminare radioactivă și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2018/0493 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VIII (Modulul D) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

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

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Guido Van Duren".

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Loc: Bruxelles
Data: 14.03.2018

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

MicroFlex[®] 93-260

Produsele fabricate începând cu: [01.01.2020]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

EN ISO 374-1:2016
Type A



J K L O P S
T

EN ISO 374-5:2016



EN 388



2000X

EN 421



este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN ISO 374-5:2016, EN 388:2016, EN 421 Contaminare radioactivă și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip UE (modulul B, anexa V la Regulament), conform certificatului numărul 032/2018/0493 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VIII (Modulul D) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Guido Van Duren".

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Loc: Bruxelles
Data: 01.01.2020

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

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

declară pe propria răspundere că EIP descris în cele ce urmează:

MicroFlex® 93-260

Produsele fabricate până la: [20.04.2018]

EIP de utilizat împotriva riscurilor de categoria III

EN 374



JKL

EN 374



EN 388



2000

este în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016/425 și cu standardele europene armonizate EN 420:2003 + A1:2009, EN 374:2003, EN 374:2003 Microorganism, EN 388:2003 și este identic cu EIP care face obiectul examinării de tip CE; conform certificatului numărul 032/2016/0505 eliberat de organismul notificat:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

și face obiectul procedurii definite în anexa VII (Modulul C2) la Regulament sub supravegherea organismului notificat:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director – Regulatory affairs
Ansell

Loc: Bruxelles
Data: 14.06.2016