

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

**HyFlex<sup>®</sup> 11-500**

*Produkty vyrábané k: [2021.11.16]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN388: 2016



**3231B**

EN 407



**X1XXXX**

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, EN ISO 21420:2020 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2021/1193 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2021.11.16

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

## HyFlex<sup>®</sup> 11-500

*Produkty vyrábané k: [2019.10.27] a do: [2021.11.15]*

### OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III

EN 388



3231B

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/1597 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2019.10.27

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

## HyFlex<sup>®</sup> 11-500

*Produkty vyrábané k: [2018.09.13] a do: [2019.10.26]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN 388



3231B

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2018/1597 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VIII (modul D) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2018.09.13

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

**HyFlex<sup>®</sup> 11-500**

*Produkty vyrábané k: [2016.12.07] a do: [2018.09.12]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN 388



3231B

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2016, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške EÚ (modul B, príloha V nariadenia); pod číslom certifikátu 032/2016/1232 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2016.12.07

# VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

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

vyhlasuje na svoju výlučnú zodpovednosť, že osobný ochranný prostriedok (OOP) opísaný ďalej:

**HyFlex® 11-500**

*Produkty vyrábané do: [2016.12.06]*

**OOP na používanie proti rizikám kategórie kategórie III**

EN 388



3231

EN 407



X1XXXX

je v súlade s ustanoveniami nariadenia (EÚ) č. 2016/425 a s európskymi harmonizovanými normami EN 388:2003, EN 407:2004, EN 420:2003 + A1:2009 a je identická s OOP, ktorá podlieha typovej skúške ES; pod číslom certifikátu 03210120 vydaného notifikovaným orgánom:

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

a podlieha postupu stanovenému v prílohe VII (modul C2) nariadenia pod dohľadom notifikovaného orgánu:

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

Guido Van Duren  
Director - Regulatory affairs

Ansell

Miesto: Brusel  
Dátum: 2010.03.16