

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

MICROFLEX[®] NeoTouch[™] 25-201

Produkter fremstillet pr.: [2021-12-03]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici



K P T



VIRUS

er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 421:2010, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2021/1314, udstedt af testlaboratoriet:

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

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2021-12-03

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

MicroFlex® NeoTouch 25-201

Produkter fremstillet pr.: [2018-04-21] og til: [2021-12-02]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici

EN ISO 374-1:2016
Type B



K P T

EN ISO 374-5



VIRUS

EN 421



er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 420:2003 + A1:2009, EN 421:2010 og er identisk med de PPE, der er underlagt EU-typeundersøgelsen (Modul B, Bilag V i forordningen), under certifikatnummer 032/2018/0718, udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

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

Sted: Bruxelles
Dato: 2018-04-19

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

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

erklærer under eneansvar, at PPE, der er beskrevet i det følgende:

Neotouch 25-201

Produkter fremstillet frem til: [2018-04-20]

PPE, der skal anvendes mod kategori III-risici

EN 374



EN 374



er i overensstemmelse med bestemmelserne i Forordning (EU) 2016/425 og med standarder EN 374:2003, , EN 420:2003 + A1:2009 og er identisk med de PPE, der er underlagt EF-typeundersøgelsen, under certifikatnummer 03204121 udstedt af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

og er underlagt den procedure, der er fastlagt i Bilag VII (Modul C2) i forordningen under overvågning af testlaboratoriet:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Sted: Bruxelles
Dato: 2004-06-01

Gennemtrængningstider (permeation) og nedbrydningsdata iht. EN ISO 374: 2016

MICROFLEX® NeoTouch™ 25-201

	Kemisk stof	CAS-nummer	Gennemtrængningstid (min.)	Beskyttelsesindeks	Nedbrydning (%)	Del
	Brintoverilte, 30 %	7722-84-1	> 480	6	-8.6	Håndflade
	Formaldehyd, 37 %	50-00-0	> 480	6	-11.4	Håndflade
	Natriumhydroxid, 40 %	1310-73-2	> 480	6	-19	Håndflade

Gennemtrængningstider (permeation) iht. EN ISO 374: 2016						
0	1	2	3	4	5	6
< 10	10-30	30-60	60-120	120-240	240-480	> 480
Kan ikke anbefales	Stærk beskyttelse		Middel beskyttelse		Høj beskyttelse	
<p>De data, der er vist i tabellen ovenfor, er baseret på resultater af laboratorietest udført på handskens håndflade eller mancheto­mråde. Disse test blev gennemført med standardtestmetoder, som ikke nødvendigvis afspejler de faktiske forhold under brug. Vi vil gerne understrege, at gennemtrængningstider ikke svarer til sikker brugstid. Sikker brugstid kan variere, afhængigt af om det personlige værnemiddel er taget korrekt på, temperaturen i omgivelserne, toxiciteten af kemikaliet og en række andre faktorer. De oplysninger om gennemtrængning, der er vist her, er begrænset til hovedmaterialet, der er anvendt til beskyttelsen. Gennemtrængningstider kan variere omkring sømme, lynlåse, visirer eller andre sammenslutninger eller dele af værnemidlet. Den sundheds- og sikkerhedsansvarlige person i din organisation er ansvarlig for at foretage en risikovurdering, før der vælges personligt værnemiddel til den forhåndenværende opgave. Da Ansell ikke har noget detaljeret kendskab til eller nogen kontrol over forholdene under brugen, kan disse oplysninger kun opfattes som vejledende. Ansell påtager sig ikke nogen form for ansvar.</p>						

Ansell Healthcare Europe N.V.

Riverside Business Park, Block J
 Boulevard International 55, 1070 Brussels, Belgium
 Tel. +32 (0) 2 528 74 00 Fax +32 (0) 2 528 74 01
<http://www.ansell.eu> E-mail info.europe@ansell.com

