

220mm

EN ES FR NL DA NO AR JP

GB IT PL SV SE TR CH

RU CN HK TW TH ID

PH AU NZ

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

IN

SA

AE

EG

IL

PK

BD

MY

SG

TH

PH

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

HyFlex[®] 72-290

Prodotti fabbricati a partire da: [28/03/2019]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria II



3X4XD

è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme europee armonizzate EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009, ed è identico al DPI che è soggetto all'esame UE del tipo (modulo B, allegato V al regolamento); con certificato numero 032/2019/0532 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VI (modulo C) del regolamento.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 28/03/2019

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

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

dichiara sotto la propria e unica responsabilità che il DPI descritto di seguito:

VersaTouch® 72-290

Prodotti fabbricati fino a: [27/03/2019]

DPI da utilizzare contro i rischi di categoria II



354X

è conforme alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/425 e alle norme europee armonizzate EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 ed è identico al DPI che è soggetto all'esame CE del tipo; con certificato numero 03206562 rilasciato dall'organismo notificato:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VI (modulo C) del regolamento.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Luogo: Bruxelles
Data: 07/12/2006

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ DEL PRODOTTO PER CONTATTO CON GLI ALIMENTI

L'operatore economico, stabilito nella Comunità europea:

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

dichiara che il guanto descritto di seguito:

HyFlex[®] 72-290

Precedentemente conosciuti come Versatouch[®]72-290

appartenente alla categoria "Tessile"

è conforme alle seguenti disposizioni:

regolamento CE 1935/2004 e regolamento CE 2023/2006 in materia di buone pratiche di fabbricazione (GMP) dei materiali e degli oggetti destinati a venire a contatto con prodotti alimentari (per maggiori informazioni, consultare la Dichiarazione di conformità alimentare BPF di Ansell)

Tutti gli ingredienti, monomeri di partenza, additivi nella produzione del guanto sono conformi:

- a qualsiasi elenco positivo;
- a eventuali restrizioni o limiti specifici di migrazione (SML - Specific Migration Limit) pertinenti; secondo quanto specificato nelle normative UE applicabili in materia di prodotti alimentari.

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

The Ansell logo consists of the word "Ansell" in a bold, blue, sans-serif font. A thick, teal-colored horizontal line is positioned below the letters "n" and "e", extending from the left side of the "n" to the right side of the "e".

Dati globali di migrazione:

Tipo di sostanze alimentari - Condizioni di test	Alimenti acquosi	Alimenti alcolici	Alimenti acidi	Fattore di correzione alimenti grassi 1	Fattore di correzione alimenti grassi 2	Fattore di correzione alimenti grassi 3	Fattore di correzione alimenti grassi 4	Fattore di correzione alimenti grassi 5
	<i>Simulante utilizzato: Acqua distillata</i>	<i>Simulante utilizzato: Etanolo 10%</i>	<i>Simulante utilizzato: Acido acetico 3%</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>	<i>Simulante utilizzato: Olio di oliva</i>
2 ore/temp. 40°C	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	8-11 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²
10 min/40°C	< 10 mg/dm ²	< 10 mg/dm ²	< 50 mg/dm ²					

La tolleranza analitica dei simulanti di alimenti acquosi, alcolici e acidi è di 1 mg/dm², mentre per i simulanti di alimenti grassi è 3 mg/dm², in base alla norma EN1186.

Istruzioni per la conservazione: non esporre alla luce diretta del sole; conservare in un locale fresco ed asciutto, all'interno dell'imballaggio originale. Tenere lontano da fonti di ozono. Se conservati correttamente, come indicato in precedenza, i guanti non perdono le loro prestazioni, né subiscono variazioni rilevanti delle loro caratteristiche. Se i guanti possono risentire dell'invecchiamento o del periodo di conservazione, la data di scadenza viene riportata sui materiali di imballaggio.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Data 26/10/2020

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



EU DECLARATION OF CONFORMITY

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

declares under his sole responsibility, that the PPE described hereafter:

HyFlex[®] 72-290

Products manufactured as of: [28/03/2019]

PPE to be used against category II risks



3X4XD

is in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 and with the European harmonized standards EN 388:2016, EN 420:2003 + A1:2009 and is identical to the PPE which is subject to the EU-Type examination (Module B, Annex V of the Regulation), under certificate number 032/2019/0532, issued by the Notified Body:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

and is subject to the procedure set out in Annex VI (Module C) of the Regulation.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Place: Brussels
Date: 28/03/2019

EU DECLARATION OF CONFORMITY

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

declares under his sole responsibility, that the PPE described hereafter:

VersaTouch® 72-290

Products manufactured till: [27/03/2019]

PPE to be used against category II risks



354X

is in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 and with the European harmonized standards EN 388:2003, EN 420:2003 + A1:2009 and is identical to the PPE which is subject to the EC Type examination; under certificate number 03206562 issued by the Notified Body:

CENTEXBEL (0493)
TECHNOLOGIEPARK 70
B-9052 ZWIJNAARDE
BELGIUM

and is subject to the procedure set out in Annex VI (Module C) of the Regulation.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Place: Brussels
Date: 07/12/2006

FOOD DECLARATION OF PRODUCT COMPLIANCE

The Business Operator, established in the European Community:

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

declares that the glove described hereafter:

HyFlex[®] 72-290

Formerly known as Versatouch[®]72-290

belonging to the "Textile" category

is in conformity with the following provisions:

the EC-regulation 1935/2004 and the EC-regulation 2023/2006 related to Good Manufacturing Practices (GMP) for Materials and Articles intended to come in contact with Foodstuffs (for more detailed information please also consult Ansell GMP Food Declaration).

All ingredients, starting monomers, additives used in manufacturing this glove comply with:

- any positive list
- any relevant SML(Specific Migration Limit) or restrictions as specified in the applicable EU food legislations.

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



Global migration data:

Type of foodstuffs - Testing conditions	Aqueous food	Alcoholic food	Acidic food	Fatty food correction factor 1	Fatty food correction factor 2	Fatty food correction factor 3	Fatty food correction factor 4	Fatty food correction factor 5
	<i>Simulant used: Distilled Water</i>	<i>Simulant used: Ethanol 10%</i>	<i>Simulant used: Acetic acid 3%</i>	<i>Simulant used: Olive oil</i>	<i>Simulant used: Olive oil</i>	<i>Simulant used: Olive oil</i>	<i>Simulant used: Olive oil</i>	<i>Simulant used: Olive oil</i>
2 hours/temp. 40°C	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	8-11 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²	< 8 mg/dm ²
10min/40°C	< 10 mg/dm ²	< 10 mg/dm ²	< 50 mg/dm ²					

Analytical tolerance for aqueous, alcoholic and acidic food simulant is 1mg/dm² and for fatty food simulant is 3mg/dm² as per EN 1186.

Storage instruction: Keep away from direct sunlight; store in a cool dry place and keep in the original packaging. Keep away from ozone sources. If gloves are properly stored, as indicated above, they won't lose their performances and won't change the glove characteristics significantly. If gloves could be affected by ageing or storage, the expiry date is mentioned on the packaging materials.



Guido Van Duren
Director - Regulatory affairs
Ansell

Date 27/10/2020

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

