

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

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

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

HyFlex® 11-100

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/03/11]

**PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng
chống loại II các nguy cơ**

EN388: 2016



2131A

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN ISO 21420:2020, EN 388:2016 +A1:2018 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 032/2022/0381, do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VI (Mô-đun C) của Quy định này.

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

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2022/03/11

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

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

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

HyFlex[®] 11-100

Sản phẩm được sản xuất từ: [2018/11/07] và đến: [2022/03/10]

**PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng
chống loại II các nguy cơ**

EN 388



2131A

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EU-Type (Mô-đun B, Phụ lục V của Quy định này), theo số chứng nhận 032/2018/1929, do Tổ chức chứng nhận cấp:

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

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VI (Mô-đun C) của Quy định này.

Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2018/11/07

TUYÊN BỐ VỀ TÍNH TUÂN THỦ CỦA LIÊN MINH CHÂU ÂU

Nhà sản xuất

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

tuyên bố theo trách nhiệm duy nhất của mình, rằng PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được mô tả sau đây:

HyFlex[®] 11-100

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2018/11/06]

**PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) được sử dụng để phòng
chống loại II các nguy cơ**



2131

phù hợp với các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2003 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EC Type, theo số chứng nhận 03207048 do Tổ chức chứng nhận cấp:

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

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VI (Mô-đun C) của Quy định này.



Guido Van Duren
Giám đốc - Phụ trách vấn đề pháp lý của Ansell

Địa điểm: Brussels
Ngày: 2007/01/31