

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® 11-735

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/03/23]

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

EN388: 2016



4X43C

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, EN ISO 21420:2020 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 032/2022/0461, 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: 2022/03/23

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[®] 11-735

Sản phẩm được sản xuất từ: [2019/03/14] và đến: [2022/03/22]

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



tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2016, Tiêu chuẩn EN 420:2003 + A1:2009 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 032/2019/0421, 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: 2019/03/14

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[®] 11-735

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2019/03/13]

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



4543

phù hợp với các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn Tiêu chuẩn EN 388:2003, Tiêu chuẩn EN 420:2003 + A1:2009 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu sự kiểm tra loại EC Type, theo số chứng nhận 032/2014/1224 do Tổ chức chứng nhận cấp:

**CENTXBEL (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: 2014/09/09