

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:

ActivArmr® 80-100

Sản phẩm được sản xuất từ: [2025/05/22]

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

EN388: 2016



2142B

EN 407



X2XXXX

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 388:2016 +A1:2018, EN407:2020, 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 032/2025/0389, 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: 2025/05/22

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:

ActivArmr® 80-100

Sản phẩm được sản xuất từ: [2022/01/21] và đến: [2025/05/21]

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

EN388: 2016



2142B

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 032/2022/0046, 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: 2022/01/21

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:

ActivArmr® 80-100

Sản phẩm được sản xuất từ: [2019/04/12] và đến: [2022/01/20]

**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 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 032/2019/0687, 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: 2019/04/12

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:

Powerflex 80-100

Sản phẩm được sản xuất cho đến: [2019/04/11]

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

EN 388



2242

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 03210039 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: 2010/01/29