

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:

BioClean-C™ Chemotherapy Protective Apron (Sterile) - S-BDCA

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



TYPE PB [6]



PARTIAL BODY
PROTECTION ONLY

EN 14605:2005
+A1:2009



TYPE PB4

tuân thủ các điều khoản của Quy định (EU) 2016/425 và với các tiêu chuẩn EN 13034:2005 + A1:2009, Tiêu chuẩn EN ISO 13688:2013, Partial Body Protection Only, EN 14605:2005 + A1:2009 và giống hệt như PPE (Thiết bị bảo vệ cá nhân) chịu Sự kiểm tra loại EU Type, theo số chứng nhận 032/2023/0235 do Tổ chức chứng nhận cấp:

CENTEXBEL (0493) TECHNOLOGIEPARK 70 B-9052
ZWIJNAARDE BELGIUM

và tuân theo quy trình nêu trong Phụ lục VIII (Mô-đun D) của Quy định này dưới sự giám sát của Tổ chức chứng nhận:

SGS FIMKO OY (0598) TAKOMOTIE 8, FI-00380 HELSINKI,
FINLAND

Ulf Nystrom

Quản lý cấp cao, Vấn đề pháp lý về Sản phẩm PPE

Địa điểm: Malmö

Ngày: 2023/04/19